

MANUALE PER L'OPERATORE

LATITUDE™

Programming System

REF 3300

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Outdated version.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

Indice

INFORMAZIONI PER L'USO	1
Dichiarazione sui marchi commerciali	1
Descrizione e uso	1
Usò previsto	1
Benefici clinici del dispositivo	1
Destinatari previsti	2
Esperienza e conoscenze necessarie	2
Ordinanza sugli operatori di prodotti medici	2
Prestazioni essenziali	2
Riepilogo delle prestazioni di sicurezza e cliniche	3
Controindicazioni	3
Avvertenze	3
Precauzioni	8
Effetti avversi	13
FUNZIONALITÀ DEL SISTEMA	13
Hardware	13
Interrogazione e programmazione	13
Gestione dati paziente	14
Rete	14
Heart Connect	14
Strumento di selezione automatica	15
Software	15
Supporto generatore d'impulsi ALTRUA™, INSIGNIA™ I e NEXUS™ I	15
ACCESSORI DEL SISTEMA	15
Apparecchiatura esterna opzionale	17
Supporto	17
Stampante esterna	18
Cavo e spina di messa a terra USB	18
Monitor esterno	18
Adattatore per cellulare	19
COLLEGAMENTI	19
Pannello lato paziente (lato destro)	19
Pannello lato medico (lato sinistro)	20
Spie	20
Pulsante STAT	20
USO DEL SISTEMA DI PROGRAMMAZIONE LATITUDE	21
Preparazione per l'uso	21
Livello di carica della batteria e ricarica	21
Preparazione di una testa telemetrica	21
Collegamenti dei cavi	22

Collegamenti lato paziente	22
Collegamenti lato medico	23
Cavi per elettrochirurgia	24
Prepararsi per la telemetria con un GI transvenoso	25
Avvio	27
Pulsante PSA	30
Pulsante Quick Start	30
Pulsante Applicazioni S-ICD	30
Pulsante Gestione dati paziente	30
Pulsante STAT per GI transvenosi	30
Pulsante STAT per GI S-ICD	32
Avvio di una sessione di GI transvenoso	33
Quick Start (pulsante)	33
Selezionare GI (pulsante)	33
Avvio di una sessione di GI S-ICD	34
ECG di superficie	34
Visualizzazione ECG	34
Elettrogramma intracardiaco	35
Analizzatore di soglia (PSA)	36
Funzione della Gestione dati paziente	36
Eventuali modifiche ai parametri, immissione dati, modalità demo e utilità	36
Modifica dei valori dei parametri	36
Modalità Demo	37
Pulsante Utilità	38
Impostazione - Configura impostazioni	39
Scheda Data e Ora	39
Scheda Imposta rete	40
Scheda Aggiornamento software	40
Pulsante Info	42
Selezione di un GI transvenoso	43
Registro in tempo reale per GI transvenosi	44
Strumenti di Registro in tempo reale	46
Calibri elettronici	46
Eventi del Registro in tempo reale	46
MANUTENZIONE	48
Pulizia del programmatore e degli accessori	48
Pulizia dei cavi e delle teste telemetriche	49
Disinfezione del cavo ECG	49
Sterilizzazione	49
Livello della batteria, installazione, sostituzione e riciclaggio	51
Sostituzione della batteria	54
Riciclaggio della batteria	56

Funzionamento e conservazione	57
Conservazione del Sistema di programmazione LATITUDE	58
Controlli di manutenzione e misure di sicurezza	58
Controllo di manutenzione del Sistema di programmazione LATITUDE	58
Misure di sicurezza	59
Assistenza	59
RISOLUZIONE DEI PROBLEMI	60
MANIPOLAZIONE	65
Uso di un monitor ECG esterno con il Programmatore modello 3300	65
Protezione ambientale e smaltimento	66
Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni	66
NORME DI SICUREZZA, CONFORMITÀ E COMPATIBILITÀ	70
Norme di sicurezza	70
Norme di compatibilità elettromagnetica	70
Norme di conformità dello spettro radio	71
Emissioni elettromagnetiche e immunità	71
Informazioni IEC 60601-1-2:2014	71
Industry Canada (IC)	71
SICUREZZA DEL SISTEMA DI PROGRAMMAZIONE LATITUDE	74
Software	74
Gestione dati paziente	74
Rete	74
Hardware non supportato	74
Vigilanza sulla sicurezza	74
Controlli fisici	74
Programmatore compromesso	75
SPECIFICHE	75
INFORMAZIONI SULLA GARANZIA	79
Importatore dell'Unione Europea	80

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

INFORMAZIONI PER L'USO

Dichiarazione sui marchi commerciali

I seguenti sono marchi registrati di Boston Scientific Corporation o delle sue affiliate: AF Monitor, EMBLEM, ImageReady, LATITUDE, LATITUDE NXT, Quick Start, ZIP, ZOOM, Heart Connect, ALTRUA, INSIGNIA e NEXUS.

Il marchio e i loghi Bluetooth® sono marchi registrati di proprietà di Bluetooth SIG, Inc. e qualsiasi utilizzo di tali marchi è autorizzato su licenza.

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

Tutti gli altri marchi commerciali sono di proprietà dei rispettivi titolari.

Descrizione e uso

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

1. *Manuale per l'operatore del Sistema di programmazione LATITUDE™ (modello 3300)*
2. *Manuale per l'operatore dell'Analizzatore di soglia (PSA) (modello 3922)*
3. *Manuale per l'operatore della Gestione dati paziente (modello 3931)*
4. *Manuale per l'operatore relativo a rete e connettività (modello 3924)*
5. *Manuale per l'operatore del Sistema Heart Connect™ (modello 3932)*
6. *Istruzioni per l'uso dello strumento per lo screening automatico (AST) EMBLEM™ S-ICD (modello 3889)*
7. *Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877)*

Questi manuali sono disponibili anche online all'indirizzo:

www.bostonscientific-elabeling.com.

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

Uso previsto

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

Benefici clinici del dispositivo

Il Sistema di programmazione LATITUDE™ modello 3300 offre un beneficio clinico diretto al paziente in quanto comunica in modo non invasivo con il dispositivo cardiovascolare elettronico impiantabile (CIED) per registrare i dati relativi alla salute del paziente e agli indicatori di funzionamento del dispositivo, e in quanto consente all'equipe medica di monitorare, regolare e ottimizzare le capacità del dispositivo impiantabile, a seconda delle necessità, attraverso l'interrogazione e/o la programmazione del dispositivo impiantabile sulla base di un'accurata trasmissione delle informazioni. Inoltre, il Sistema di

programmazione permette la trasmissione di aggiornamenti software al dispositivo impiantabile per modifiche periodiche al software operativo, garantendo che il dispositivo funzioni come previsto in modo sicuro ed efficace.

Il Programmatore LATITUDE™ modello 3300 è dotato di un Analizzatore di soglia (PSA) e dell'applicazione di supporto al software 3922 PSA, che elimina l'esigenza di un dispositivo PSA stand-alone. Il beneficio dell'utilizzo del PSA come funzione integrata del Programmatore comprende l'essere in grado di misurare e registrare i parametri del dispositivo richiesti durante l'impianto del dispositivo e verificare lo stato del sistema degli elettrocateretri alla sostituzione del dispositivo, compresa l'impedenza elettrocateretere, la soglia di pacing e la soglia di sensing. Il PSA ha il beneficio clinico aggiuntivo di essere utilizzato per la stimolazione temporanea da una fonte esterna durante l'impianto del dispositivo, mentre il paziente viene continuamente monitorato dal personale medico. Il PSA è controindicato come pacemaker esterno fisso.

Destinatari previsti

Questa documentazione è prevista per l'uso da parte di operatori sanitari formati o esperti nell'impianto del dispositivo e/o nelle procedure di follow up.

Esperienza e conoscenze necessarie

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

Supervisione medica

Il Sistema di programmazione LATITUDE può essere utilizzato esclusivamente sotto la costante supervisione di un medico. Durante una procedura, il paziente deve essere monitorato continuamente da personale medico con l'aiuto di un monitor ECG di superficie.

Ordinanza sugli operatori di prodotti medicali

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

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

Prestazioni essenziali

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

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

- Interrogare e programmare un GI supportato tramite testa telemetrica
- Avviare un comando PG STIM. STAT, PSA STIM. STAT, SHOCK STAT, oppure DEVIAZIONE TERAPIA in un GI dove supportato

- Visualizzare elettrogrammi intracardiaci in tempo reale
- Supportare le interazioni date da tocchi sul touchscreen e da pressione di pulsanti
- Erogare la stimolazione e valutare le misurazioni di pacing/sensing dell'elettrocattetero con la funzione Analizzatore di soglia (PSA)

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

Riepilogo delle prestazioni di sicurezza e cliniche

Per i clienti nell'Unione Europea, usare il nome del dispositivo indicato in etichetta per cercare il Riepilogo delle prestazioni di sicurezza e cliniche, disponibile sul sito web del database europeo sui dispositivi medici (Eudamed):

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

Controindicazioni

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

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

I seguenti utilizzi del PSA sono controindicati:

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

AVVERTENZE

- **Uso di cavi e accessori non specificati.** L'uso di cavi o accessori con il sistema di programmazione LATITUDE diversi da quelli forniti o specificati da Boston Scientific potrebbe generare un aumento delle emissioni elettromagnetiche, una diminuzione dell'immunità elettromagnetica o una scossa elettrica del sistema di programmazione LATITUDE. Chiunque colleghi tali cavi o accessori, comprese le prese multiple, al sistema di programmazione LATITUDE, sta configurando un sistema medico ed è responsabile di garantire che il sistema rispetti i requisiti della norma IEC/EN 60601-1, clausola 16 per i sistemi elettromedicali.
- **Modifiche al dispositivo.** Non è consentita alcuna modifica a questo dispositivo se non espressamente approvata da Boston Scientific. Le modifiche non espressamente

1. Durante l'impianto l'applicazione PSA è adatta per la stimolazione temporanea esterna, mentre il paziente viene continuamente monitorato da personale medico.

approvate da Boston Scientific possono rendere nulla l'autorizzazione dell'utente a servirsi del dispositivo.

- **Dispositivi di comunicazione a radiofrequenza (RF).** Tenere tutti i dispositivi di comunicazione a RF (comprese periferiche quali antenne, teste telemetriche e cavi) ad almeno 30 cm (12 pollici) di distanza dal programmatore modello 3300, compresi i cavi specificati da Boston Scientific, allo scopo di evitare il peggioramento delle prestazioni di tale dispositivo.
- **Contatti del connettore.** Non toccare contemporaneamente il paziente e qualunque connettore accessibile o conduttore esposto del sistema di programmazione LATITUDE.
- **Scosse elettriche.** Per evitare il rischio di scosse elettriche, collegare l'adattatore di alimentazione modello 6689 del programmatore con il cavo di alimentazione appropriato esclusivamente a una presa di alimentazione dotata di messa a terra.
- **Accesso alla batteria.** Per accedere alla batteria, assicurarsi che il programmatore sia stato scollegato dall'alimentazione. Non toccare i terminali del connettore nel vano batteria durante la rimozione o la sostituzione della batteria poiché è presente una carica elettrica.
- **Scariche elettrostatiche.** Il sistema di elettrocateresi PSA è in contatto elettrico con il cuore e il sangue del paziente.
 - Non toccare le clip metalliche presenti sul cavo paziente o sull'elettrocaterese di pacing. Le correnti elettriche possono essere pericolose per il paziente e l'utente.
 - Scaricare eventuali cariche elettrostatiche dalla propria persona toccando una superficie metallica dotata di messa a terra prima di toccare il paziente, i cavi paziente o il dispositivo.
- **Corrente elettrica.** Le connessioni inutilizzate del cavo PSA che vengono a contatto con superfici conduttive possono indurre correnti elettriche nel cuore del paziente.
 - Collegare le connessioni inutilizzate del cavo a un telo chirurgico vicino al paziente oppure scollegare i cavi inutilizzati dal sistema.
- **Elettrocauterizzazione.** Il sistema di programmazione LATITUDE è stato concepito e testato perché sia sicuro rispetto all'elettrocauterizzazione.
 - Anche se il dispositivo è concepito e testato per essere sicuro all'elettrocauterizzazione, l'elettrocauterizzazione può indurre correnti elettriche nei cavi PSA che possono a loro volta essere condotte nel cuore del paziente. Tuttavia, Boston Scientific raccomanda di posizionare il programmatore quanto più possibile lontano dal sistema di elettrocauterizzazione e dai componenti associati, per ridurre al minimo i disturbi generati nel sistema di programmazione LATITUDE e nei cavi paziente.
 - L'elettrocauterizzazione potrebbe anche provocare un comportamento inaspettato nella visualizzazione o nel funzionamento del programmatore. Se da un punto di vista clinico è necessario effettuare l'elettrocauterizzazione, mantenere una distanza di almeno 30 cm (12 pollici) tra il dispositivo di elettrocauterizzazione e il programmatore e i relativi componenti. Analogamente, occorre mantenere la stessa distanza tra il programmatore e i relativi componenti e il paziente durante queste procedure.

- Non appendere componenti o cavi per elettrocauterizzazione sopra o vicino al programmatore o ai relativi cavi e componenti.
- Quando possibile, scollegare i cavi PSA dagli elettrocatereteri di pacing mentre si esegue una procedura di elettrocauterizzazione.
- Se il programmatore è collegato al paziente durante una procedura di elettrocauterizzazione, verificarne il funzionamento al termine della stessa.
- Se il programmatore subisce una situazione che causa un errore, deve essere spento e poi riaccessò. Durante la reimpostazione e il riavvio, che impiega al massimo un minuto, non vi sarà alcun supporto di pacing. Per tale motivo deve essere disponibile una risorsa di PSA/pacing di riserva in caso di applicazione dell'elettrocauterizzazione.
- **Posizione del sistema di programmazione LATITUDE.** È necessario evitare l'utilizzo del programmatore modello 3300 adiacente o impilato con un altro dispositivo, poiché ne potrebbe derivare un funzionamento non corretto. Qualora tali posizioni si rendano necessarie, tenere sotto controllo questo e gli altri dispositivi per verificare che funzionino normalmente.
- **Il sistema di programmazione LATITUDE deve rimanere all'esterno del campo sterile.** Il programmatore viene fornito non sterile e non può essere sterilizzato. Non lasciare che il dispositivo entri in una zona sterile in una situazione di impianto.
- **Segnali fisiologici.** L'uso del sistema di programmazione LATITUDE con segnali fisiologici inferiori all'ampiezza minima rilevabile potrebbe non garantire risultati accurati.
- **Il sistema di programmazione LATITUDE è MR Unsafe (non sicuro per l'uso con dispositivi di risonanza magnetica).** Il sistema di programmazione LATITUDE è MR Unsafe e deve essere posizionato al di fuori della Zona III (e superiori) del sito MRI in base a quanto stabilito nel documento Guidance Document on MR Safe Practices dell'American College of Radiology². Il sistema di programmazione LATITUDE non deve essere portato in nessuna circostanza nella sala dello scanner MRI, nella sala di controllo o nelle aree Zona III o IV del sito MRI.
- **Induzione.** Quando si attiva la stimolazione a raffica del PSA, che può causare aritmie non prevedibili, tenere sempre a portata di mano dispositivi per emergenza cardiaca funzionanti (ad esempio un pacemaker esterno o un defibrillatore esterno) per un supporto vitale immediato.
 - Prendere in esame ulteriori misure precauzionali in pazienti in cui l'accelerazione o la perdita di ritmo possa costituire un pericolo potenzialmente letale.
- **Defibrillazione esterna.** Il sistema di programmazione LATITUDE è stato concepito e testato perché sia sicuro in caso di defibrillazione.
 - Sebbene il programmatore sia concepito e testato per essere sicuro in caso di defibrillazione, il paziente può essere esposto a rischi e il programmatore può subire danni.
 - Il cavo PSA **deve** essere scollegato dagli elettrocatereteri prima dell'uso per la defibrillazione esterna.

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

- Quando possibile, scollegare tutti i cavi dal paziente quando si utilizza un dispositivo per defibrillazione esterna.
- Se il sistema di programmazione LATITUDE è collegato al paziente durante la defibrillazione, verificare il corretto funzionamento del programmatore dopo la defibrillazione.
- **Perdita di alimentazione.** L'uso del programmatore con una batteria interna scarica può causare la sospensione del funzionamento del programmatore stesso. L'uso del programmatore senza batteria può causare la sospensione del funzionamento del programmatore stesso qualora l'alimentazione CA venga temporaneamente interrotta.
 - Se la batteria è al 10% o meno della sua carica, potrebbe essere necessario spegnere il programmatore per consentire l'inizio della carica e poi riaccenderlo perché la carica continui.
 - Qualora venga usata una batteria opzionale, accertarsi che non sia scarica o non approvata. Per una maggiore sicurezza del paziente, quando l'indicatore del livello della batteria mostra 25% o meno di carica rimanente, collegare l'alimentazione CA al programmatore.
 - Quando il dispositivo funziona a batteria, non tentare di sostituire la batteria.
 - Quando la batteria raggiunge il 25% di carica rimanente, sulla schermata del programmatore viene visualizzato un messaggio di attenzione giallo. Quando la batteria raggiunge il 10% di carica rimanente o meno, viene visualizzato un messaggio di avvertenza di colore rosso. Al 5% viene visualizzato un altro messaggio di avvertenza rosso, seguito da uno spegnimento automatico di 60 secondi.
- **Perdita di supporto di pacing.** Tenere sempre disponibile un dispositivo esterno per pacing cardiaco funzionante per un supporto vitale immediato.
 - Inizialmente, all'accensione del programmatore, le funzioni di pacing del PSA sono disattivate durante la conduzione di un test automatico. Non è possibile avviare il supporto di pacing fino al completamento del test automatico, che può durare fino a un minuto.
 - Il collegamento del cavo PSA all'elettrocattetero errato può generare un comportamento inefficace di sensing e pacing e la perdita del supporto di pacing.
 - Se nel programmatore si verifica una condizione di guasto, il pacing continua finché non verrà riavviato, a meno che il guasto non sia nel componente PSA stesso.
 - Quando l'utente riavvia manualmente il programmatore, il supporto di pacing andrà perso. L'utente deve riavviare manualmente il pacing PSA al termine del test automatico. Il test automatico può durare fino a un minuto.
 - Se la batteria non è installata o è scarica (5% o meno), il supporto di pacing viene perso in caso di interruzione dell'alimentazione CA.
 - Prendere in esame ulteriori misure precauzionali in pazienti in cui la perdita di pacing possa causare pericoli potenzialmente letali.
- **Backup di defibrillazione di protezione.** Durante l'impianto e il follow-up, devono sempre essere disponibili un dispositivo di defibrillazione esterno e personale medico specializzato in RCP. Una tachiaritmia ventricolare indotta non interrotta tempestivamente può causare il decesso del paziente.

- **Conduzione AV lenta.** I modi atriali monocamerale sono controindicati per pazienti con conduzione AV lenta.
 - Se il paziente ha una conduzione AV compromessa, non si devono eseguire i test di conduzione anterograda e di programmazione AAI.
- **Interruzione improvvisa del pacing.** L'interruzione improvvisa del pacing può generare lunghi periodi di asistolia in alcuni pazienti.
 - Diminuire gradualmente la frequenza di pacing finché non viene rilevata la frequenza intrinseca del paziente, per una transizione controllata dal pacing al ritmo intrinseco.
- **Perdita di cattura.** Il test della soglia di pacing implica perdita di cattura. Al momento della perdita di cattura, possono verificarsi asistolia e pacing durante i periodi vulnerabili.
 - Considerare la salute del paziente prima di eseguire un test di soglia di pacing.
- **Uso di manicotti di protezione.** Il posizionamento non corretto dei manicotti di protezione in gomma al silicone sulle clip del cavo PSA può determinare collegamenti elettrici indesiderati in grado di compromettere il funzionamento del cavo e mettere in pericolo il paziente.
 - Prima di collegare i cavi, verificare la posizione corretta dei manicotti di protezione.
- **Non utilizzare cavi bagnati.** L'umidità sui cavi può danneggiare il funzionamento dei cavi stessi e mettere in pericolo il paziente.
- **Esposizione a sostanze liquide.** Prima di pulire e disinfettare le superfici del programmatore, spegnere il dispositivo e scollegare l'alimentazione esterna. Prima di utilizzare il sistema di programmazione LATITUDE, lasciare evaporare gli agenti di pulizia e disinfezione utilizzati sul programmatore.
- **Emissioni e interferenza.** Le emissioni caratteristiche di questo dispositivo lo rendono idoneo per l'uso in contesti industriali e negli ospedali (CISPR 11 classe A). Se utilizzato in un ambiente residenziale (per il quale è in genere richiesta la conformità alla norma CISPR 11 classe B), questo dispositivo potrebbe non offrire un'adeguata protezione ai servizi di comunicazione in radiofrequenza. Potrebbe essere necessario adottare misure per attenuare il problema, ad esempio spostare il dispositivo o orientarlo diversamente. Il sistema di programmazione LATITUDE può subire interferenze da altri dispositivi, anche nel caso in cui questi siano conformi ai requisiti CISPR sulle emissioni.
- **Batteria agli ioni di litio.** la batteria modello 6753 è una batteria agli ioni di litio e come tale è considerata merce pericolosa per quanto riguarda il trasporto. Non restituire la batteria modello 6753 a Boston Scientific. Smaltire la batteria in conformità alle normative locali. Contattare lo spedizioniere locale per le istruzioni e i requisiti relativi all'eventuale spedizione della batteria.
- **Accensione.** Non toccare lo schermo durante l'accensione del programmatore, per evitare che l'area toccata non risponda in caso di successiva pressione.

Avvertenze del sistema EMBLEM S-ICD

Per le avvertenze specifiche da osservare nella programmazione del generatore d'impulsi EMBLEM S-ICD, fare riferimento al Manuale per l'operatore dell'applicazione *EMBLEM™ S-ICD (modello 3877)*.

PRECAUZIONI

- **Problema funzionale dovuto a danno esterno.** Un impatto meccanico, ad esempio una caduta del programmatore disimballato, può danneggiare in modo permanente il funzionamento del sistema. Non usare il programmatore se vi è un danno evidente. Se si è verificato un danno, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale e restituire il programmatore.
- **Sistema di programmazione LATITUDE.** Utilizzare solo il software appropriato per programmare i GI Boston Scientific specifici.
- **Utilizzo della testa telemetrica modello 6395.** Per la telemetria con GI induttivo, utilizzare solo la Testa telemetrica modello 6395 con il Sistema di programmazione LATITUDE.
- **Temperatura testa telemetrica (solo modello 6395).** Le procedure telemetriche di durata superiore a 8 ore richiedono un isolatore termico tra la Testa telemetrica modello 6395 e la cute del paziente poiché la temperatura della testa oscilla tra 33 e 41 °C (88 - 106 °F).
- **Testa telemetrica modello 6395 fornita non sterile.** La Testa telemetrica modello 6395 viene fornita non sterile. Rimuovere la testa da tutto il materiale di imballaggio prima di sterilizzarla. Se la testa telemetrica è destinata all'uso in un campo sterile, è necessario sterilizzarla attivamente prima di servirsene o inserirla in una guaina protettiva per sonda intraoperatoria sterile (modello 3320) durante l'uso. Per informazioni sulla sterilizzazione e la pulizia, fare riferimento a "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 48.
- **La testa telemetrica S-ICD Modello 3203 viene fornita non sterile.** La testa telemetrica S-ICD Modello 3203 viene fornita non sterile. Rimuovere la testa da tutto il materiale di imballaggio prima di utilizzarla. Se la testa telemetrica è destinata all'uso in un campo sterile, è necessario inserirla in una guaina protettiva per sonda intraoperatoria modello 3320 durante l'uso. Per informazioni sulla pulizia, fare riferimento a "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 48.
- **Utilizzo della testa telemetrica S-ICD Modello 3203.** Per la telemetria S-ICD GI, utilizzare solo la testa telemetrica S-ICD Modello 3203 con il sistema di programmazione LATITUDE.

Per la programmazione di GI transvenosi, la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 può essere utilizzata come antenna ausiliaria per migliorare le prestazioni della telemetria RF (vedere "Uso di un'antenna esterna per telemetria RF con GI transvenosi" a pagina 11).

- **Uso della penna del programmatore.** Se si desidera utilizzare la penna del programmatore, assicurarsi che sia una penna a capacitance protettata. L'uso di qualunque altro oggetto potrebbe danneggiare il touchscreen.
- **Cavi per elettrocauterizzazione.** Tenere tutti i cavi per elettrocauterizzazione ad almeno 30 cm (12 pollici) di distanza dal Sistema di programmazione LATITUDE, per evitare falsi segnali dovuti all'energia di elettrocauterizzazione.
- **Dispersione di corrente.** Per quanto qualunque apparecchiatura esterna opzionale collegata al Programmatore modello 3300 debba essere conforme ai requisiti applicabili relativi alle dispersioni di corrente per i prodotti commerciali, è possibile che non soddisfi i requisiti ancora più rigorosi per le dispersioni che si applicano ai

prodotti medicali. Pertanto, ogni apparecchiatura esterna deve essere mantenuta all'esterno dell'ambiente del paziente.

- Non toccare mai contemporaneamente i contatti elettrici sui pannelli laterali del Programmatore modello 3300 e il paziente, una testa telemetrica o un qualunque cavo.
- **Collegamenti del PSA.** Verificare che gli elettrocateretri siano connessi adeguatamente per l'uso desiderato; una impostazione non corretta può generare eventi di pacing/sensing che vengono visualizzati sotto una camera diversa sullo schermo. L'interfaccia utente dell'applicazione PSA associa specifiche connessioni di elettrocateretri alle camere AD, VD e VS sullo schermo, per supportare il test di tutte e tre le camere con la minima variazione delle connessioni fisiche. Le misurazioni PSA salvate vengono anche etichettate automaticamente in base alla camera in uso sullo schermo. Tali etichette possono in seguito essere regolate dall'utente se si decide di usare una connessione fisica per testare altre camere (ad esempio utilizzando solo la connessione VD per testare gli elettrocateretri AD, VD e VS).
- **Morsetti del connettore PSA.** Non collegare eventuali connettori PSA a pelle, tasche o altri tessuti del paziente.
- **Sensing ventricolare.** Durante una sessione PSA, il comportamento del sensing ventricolare è guidato dalla configurazione di pacing ventricolare selezionata più di recente: Solo VD, Solo VS o Bi-V.
 - All'avvio del sistema, la modalità PSA è impostata su ODO (non pacing) e l'effettiva configurazione di pacing ventricolare è Bi-V.
 - Quando dalla tavolozza delle modalità è selezionata una modalità non pacing (ODO o OVO), il sensing è impostato su Bi-V per fare in modo che il sensing sia abilitato su entrambi gli elettrocateretri indipendentemente dall'eventuale configurazione precedente.
- **Oversensing tra camere.** Da una configurazione unipolare può derivare un artefatto di oversensing tra camere che incide sul comportamento di stimolazione.
 - In una configurazione unipolare, è comune osservare artefatti tra camere sugli elettrogrammi (EGM). Se si sposta il morsetto del connettore A+ indietro sull'anodo dell'elettrocateretere atriale mentre il pulsante dell'elettrodo della cassa e il pulsante "Utilizza la connessione A+" sono ancora selezionati, il PSA rimane programmato in una configurazione unipolare. In questo caso, è possibile osservare pronunciati artefatti tra camere sugli EGM, che possono condurre a un artefatto di oversensing tra camere, incidendo sul comportamento di stimolazione.
- **Cavo ECG aperto/in cortocircuito.** La perdita del segnale ECG in caso di un cavo ECG aperto/in cortocircuito può incidere sulla diagnosi e lo screening prolungando la procedura o impedendone la conclusione.
 - Innanzitutto verificare i cavi e sostituirli se rotti o usurati.
 - Se il cavo non funziona correttamente, sostituirlo.
- **Interferenza elettrica e magnetica.** Interferenze elettriche o "disturbo" originati da dispositivi, come un'apparechiatura di elettrocauterizzazione o di monitoraggio, monitor o forti campi magnetici, possono interferire durante la determinazione o la manutenzione della telemetria per l'interrogazione o la programmazione del dispositivo e possono determinare un comportamento imprevisto nel display o nel

funzionamento del Programmatore. In presenza di tali interferenze, allontanare il Programmatore dai dispositivi elettrici e assicurarsi che i cavi, compreso quello della testa telemetrica, non siano intrecciati. Interferenze elettriche o "disturbi" provenienti da dispositivi impiantati concomitanti, come ad esempio un dispositivo di assistenza ventricolare (VAD), una pompa di infusione o una pompa per insulina, possono compromettere la possibilità di stabilire o conservare la telemetria per interrogare o programmare il generatore d'impulsi. In presenza di tali interferenze, posizionare la testa telemetrica al di sopra del generatore d'impulsi e proteggere entrambi con un materiale resistente alle radiazioni.

- **Elettrocauterizzazione e ablazione a RF.** L'elettrocauterizzazione e l'ablazione RF potrebbero indurre aritmie ventricolari e/o fibrillazione, causare shock inappropriati e inibizione di stimolazione post shock e determinare un comportamento imprevisto nel display o nel funzionamento del Programmatore. Inoltre, effettuare con attenzione altri tipi di procedure di ablazione cardiaca in pazienti con dispositivi impiantati. Se da un punto di vista clinico è necessario effettuare l'elettrocauterizzazione o l'ablazione con radiofrequenza (RF), mantenere una distanza di almeno 30 cm (12 pollici) tra l'apparecchio di elettrocauterizzazione o ablazione RF e il Programmatore e la testa telemetrica. Analogamente, occorre mantenere la stessa distanza tra il Programmatore e la testa telemetrica e il paziente durante queste procedure.
- **Adattatore di alimentazione modello 6689.** In genere l'adattatore si scalda quando è in uso o sta caricando. Non porre l'adattatore nel vano portaoggetti del supporto mentre è in uso o sta caricando, poiché lo spazio limitato non consentirebbe al calore di dissiparsi in modo corretto.
- **Ethernet.** Se lo si desidera per l'uso, collegare il cavo Ethernet solo al connettore della porta Ethernet RJ45 sul programmatore Modello 3300. L'inserimento o la rimozione del cavo Ethernet durante il funzionamento può influenzare le funzioni di rete. La connessione Ethernet RJ45 sul Programmatore modello 3300 è destinata esclusivamente all'uso di una rete locale (LAN). Non deve essere usata per un collegamento telefonico.
- **Telemetria induttiva.** L'uso del programmatore alimentato solo a batteria comporta la possibile riduzione della distanza della telemetria (dalla testa al dispositivo impiantato). Se necessario, utilizzare l'alimentazione CA per migliorare la telemetria induttiva.
- **Funzionamento della batteria durante lunghi periodi di conservazione.** Rimuovere la batteria per impedire che si scarichi quando si conserva il programmatore per lunghi periodi (ad esempio per mesi).
- **Precisione di data e ora.** L'impossibilità di accedere a un server remoto di riferimento ora potrebbe causare discrepanze rispetto all'ora del programmatore. Come backup, contattare i rappresentanti Boston Scientific per impostare la data e l'ora manualmente.
- **Dati paziente.** I dati paziente possono rimanere memorizzati nel Programmatore ed è opportuno prendere adeguate precauzioni per proteggere il Programmatore da accessi non autorizzati.
 - I dati dei pazienti provenienti da GI transvenosi possono essere memorizzati sul disco interno del Programmatore per un massimo di 14 giorni.

- I dati dei pazienti provenienti da GI S-ICD possono essere memorizzati sul disco interno del Programmatore per un massimo di 50 sessioni e 90 giorni.

Prima di spedire il Programmatore oppure ogni volta che quest'ultimo non è sotto il diretto controllo di un supervisore, fare riferimento al *Manuale per l'operatore della Gestione dati paziente (modello 3931)* per le istruzioni su come eliminare tutti i dati paziente (transvenosi e S-ICD) dal Programmatore.

Collegarsi solo a dispositivi Bluetooth® noti per ridurre la possibilità di trasmettere i dati paziente a stampanti o dispositivi non autorizzati.

- **Dispositivi USB.** I dispositivi USB collegati al programmatore dovranno essere controllati allo scopo di limitare la potenziale introduzione di malware.
- **Uso della batteria con dispositivi esterni.** L'uso di dispositivi esterni (USB, monitor) contribuisce a scaricare la batteria. Per prolungare il funzionamento del programmatore, evitare di utilizzare dispositivi esterni quando il programmatore è alimentato solo a batteria e l'indicatore del livello della batteria mostra una carica residua pari al 25% o inferiore.
- **Software.** Verificare che siano installate le versioni software più recenti (vedere "Scheda Aggiornamento software" a pagina 40). In caso di necessità, il rappresentante locale Boston Scientific è in grado di fornire aggiornamenti software utilizzando un'unità USB.
- **Uso di un'antenna esterna per telemetria RF con GI transvenosi.** La Testa telemetrica S-ICD modello 3203 può essere utilizzata come antenna aggiuntiva per migliorare l'efficacia della telemetria RF del programmatore con generatori d'impulsi transvenosi. Se si trova in un campo sterile, la testa telemetrica deve essere all'interno di una guaina protettiva per sonda intraoperatoria (modello 3320) durante l'uso. Se la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 non viene utilizzata per la comunicazione con telemetria RF con GI transvenosi, avere cura di scollegarla dal programmatore per impedire interruzioni della telemetria con GI transvenosi.
- **Wi-Fi.** La connettività Wi-Fi non è consentita in Indonesia, a causa di specifici requisiti di configurazione.

Precauzioni EMBLEM S-ICD

Per le precauzioni specifiche da adottare nella programmazione del generatore d'impulsi EMBLEM S-ICD, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877)*.

Manutenzione e gestione

- **Pulizia del programmatore.** Non utilizzare panni abrasivi o solventi volatili per pulire una qualsiasi parte del dispositivo. Vedere "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 48 per le procedure di pulizia raccomandate.
- **Manipolazione del magnete.** Non posizionare magneti sul programmatore.
- **Presenza di sostanze infiammabili.** Il Sistema di programmazione LATITUDE non è impermeabile o a prova di esplosione e non può essere sterilizzato. Non utilizzarlo in presenza di miscele di gas infiammabili, tra cui anestetici, ossigeno o ossido d'azoto.
- **Scollegamento del programmatore.** Per scollegare completamente il programmatore dalla fonte di alimentazione, premere e rilasciare il pulsante di

accensione  per spegnere il sistema. Quindi scollegare il cavo di alimentazione dal lato del programmatore.

- **Accesso al programmatore.** Verificare che le parti laterali del programmatore siano accessibili in qualunque momento, in modo che sia possibile scollegare il cavo dell'adattatore.
- **Batteria agli ioni di litio.** la batteria agli ioni di litio modello 6753 contiene sostanze chimiche altamente infiammabili e deve essere maneggiata con cautela. L'uso improprio della batteria può causare incendi o esplosioni. Leggere le seguenti avvertenze prima di utilizzare la batteria:
 - Non esporre la batteria a temperature superiori a 60 °C (140 °F).
 - Non forare la batteria, poiché potrebbe prendere fuoco o esplodere. Se l'alloggiamento della batteria è perforato o visibilmente danneggiato in altro modo, non provare a utilizzarla.
 - Non urtare la batteria né sottoporla a forti impatti di altro genere.
 - Non immergere la batteria in sostanze liquide.
 - Non collegare i poli + e - a cavi o oggetti conduttivi.
 - Non smontare, modificare o riparare la batteria.
 - Per caricare la batteria, utilizzare esclusivamente il programmatore modello 3300. L'uso di un caricabatterie diverso può danneggiare in modo permanente la batteria o causare incendi o esplosioni.
- **Accensione del sistema.** Boston Scientific consiglia di collegare tutti i cavi e dispositivi necessari prima di accendere il Programmatore modello 3300.

Prestazioni delle radiofrequenze (RF)

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

- Evitare di stabilire comunicazioni telemetriche tra il programmatore e il GI quando il dispositivo si trova molto vicino a monitor, dispositivi di elettrochirurgia ad alta frequenza o forti campi magnetici. Il collegamento telemetrico (a RF o induttivo) potrebbe esserne compromesso.
- Non attorcigliare i cavi attorno al programmatore.
- I cavi del pannello lato medico e del pannello lato paziente devono essere tenuti separati, ciascuno nel proprio lato, per ridurre al minimo la possibilità di accoppiamento.
- Allontanare direttamente i cavi dal programmatore non appena possibile.
- Quando si utilizza l'uscita DisplayPort per collegare uno schermo esterno o un monitor digitale:
 - Tenere lo schermo esterno o il monitor digitale e relativi cavi lontani dal programmatore per evitare interferenze elettriche.
 - Se possibile, utilizzare cavi schermati di qualità con conversioni integrali (ad esempio da DisplayPort a HDMI).
 - Ridurre al minimo l'uso di adattatori attivi diversi da quelli indicati da Boston Scientific poiché possono creare emissioni in grado di interferire con la telemetria del GI.

Effetti avversi

L'elenco seguente include i possibili effetti avversi associati alla programmazione dei generatori d'impulsi descritta nel presente manuale.

- Asistolia
- Aritmia atriale
- Bradicardia
- Tachicardia
- Aritmia ventricolare

Eventuali incidenti gravi che si verificano in relazione a questo dispositivo devono essere segnalati a Boston Scientific e alle autorità normative locali preposte.

FUNZIONALITÀ DEL SISTEMA

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

Hardware

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

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

Interrogazione e programmazione

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

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

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

Gestione dati paziente

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

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

NOTA: Per i GI S-ICD, l'Applicazione S-ICD offre delle funzioni per la gestione dei dati paziente. Per ulteriori dettagli, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877)*.

Rete

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

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

Per informazioni su come utilizzare Bluetooth® all'interno dell'applicazione S-ICD, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877)*.

Heart Connect

Heart Connect è un'applicazione per la condivisione dei dati che consente di visualizzare e condividere i dati fisiologici e/o di natura medica dal sistema di programmazione LATITUDE. Heart Connect fornisce agli operatori sanitari e al personale Boston Scientific i mezzi per dare inizio a una riunione online e condividere la visualizzazione video del programmatore modello 3300 con individui che si trovano a distanza.

Per informazioni aggiuntive sull'impostazione e l'uso, fare riferimento al *Manuale per l'operatore relativo a Heart Connect™ (modello 3932)*.

4. Per informazioni sulla configurazione e l'uso del PSA, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'Analizzatore di soglia (PSA) (modello 3922)*.
5. La connettività Wi-Fi non è consentita in Indonesia, a causa di specifici requisiti di configurazione.

Strumento di selezione automatica

Lo Strumento per lo screening automatico (AST) Modello 3889 EMBLEM S-ICD è un software utilizzato nel sistema di programmazione LATITUDE Modello 3300 per la selezione di pazienti e la loro valutazione in vista dell'impianto del sistema defibrillatore cardioverter impiantabile sottocutaneo (S-ICD) EMBLEM.

Per maggiori informazioni sulla configurazione e l'utilizzo, consultare le Istruzioni per l'uso dello strumento di selezione automatica (AST) *EMBLEM™ S-ICD (modello 3889)*.

Software

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

La scheda Utilità nella schermata del programmatore comprende una serie di aggiornamenti software. L'utente può scegliere se scaricare e installare tutti gli aggiornamenti o vedere gli aggiornamenti disponibili e operare una selezione. Vedere "Scheda Aggiornamento software" a pagina 40.

Supporto generatore d'impulsi ALTRUA™, INSIGNIA™ I e NEXUS™ I

L'applicazione di supporto ALTRUA/INSIGNIA I/NEXUS I modello 3892 è disponibile in otto lingue: inglese US, inglese UK, francese, italiano, spagnolo, tedesco, olandese e svedese.

Se un Programmatore modello 3300 è configurato in una lingua non supportata all'avvio dell'applicazione di supporto modello 3892, il Programmatore modello 3300 sarà impostato per default in inglese.

- Cinese e giapponese saranno impostati di default in inglese US
- Portoghese europeo e portoghese brasiliano saranno impostati di default in inglese UK

ACCESSORI DEL SISTEMA

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

- Testa telemetrica modello 6395⁶ (risterilizzabile)
- Testa telemetrica S-ICD modello 3203⁷
- Guaina protettiva per sonda intraoperatoria modello 3320, sterile e monouso, da utilizzare eventualmente con la Testa telemetrica risterilizzabile modello 6395 o necessariamente con la Testa telemetrica S-ICD non sterilizzabile modello 3203 se la testa è all'interno del campo sterile
- Cavo monouso PSA modello 6697 (Remington, modello S-101-97), esclusivamente monouso
- Cavo PSA modello 6763, risterilizzabile e riutilizzabile; le protezioni delle clip del cavo contengono Elastosis R401 (gomma al silicone)

6. Il modello 6395 della testa telemetrica non include un magnete.

7. La Testa telemetrica S-ICD modello 3203 deve essere utilizzata per interrogare un GI S-ICD e può servire da antenna aggiuntiva per migliorare l'efficacia della comunicazione della telemetria RF con alcuni GI transvenosi.

- Adattatore di sicurezza modello 6133 (Remington modello ADAP-2R)
- Cavo ECG fisso per elettrocatereteri paziente modello 3154; Solo per Canada e Cina, utilizzare il cavo ECG fisso per elettrocatereteri paziente modello 3153⁸
- Cavo ECG-BNC modello 6629
- Adattatore modello 6689 (alimentazione)
- Batteria agli ioni di litio modello 6753, ricaricabile e sostituibile

Per l'utilizzo con il Programmatore modello 3300 sono inoltre disponibili i seguenti cavi di alimentazione CA:

Modello di cavo di alimentazione CA	Presca
Cavo di alimentazione CA modello 6175 e 6286 (tipo B, ad esempio Canada, Messico, Giappone)	
Cavo di alimentazione CA modello 6285 (tipo F, ad esempio Europa)	
Cavo di alimentazione CA modello 6282 (tipo J, ad esempio Svizzera)	
Cavo di alimentazione CA modello 6343 (tipo G, ad esempio Regno Unito)	
Cavo di alimentazione CA modello 6289 (tipo N, ad esempio Brasile)	
Cavo di alimentazione CA modello 6284 e 6287 (tipo I, ad esempio Australia, Cina)	
Cavo di alimentazione CA modello 6283 (tipo M, ad esempio Sud Africa)	

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

8. I cavi ECG per elettrocatereteri fissi modello 3154 e 3153 sono dotati di funzioni di limitazione di corrente per proteggere contro la defibrillazione e devono essere i cavi ECG da utilizzare con il Sistema di programmazione LATITUDE.

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

Apparecchiatura esterna opzionale

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

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

NOTA: *Se si aggiunge un dispositivo USB, accertarsi che sia conforme alla norma IEC/EN 60950-1 per le apparecchiature informatiche.*

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

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

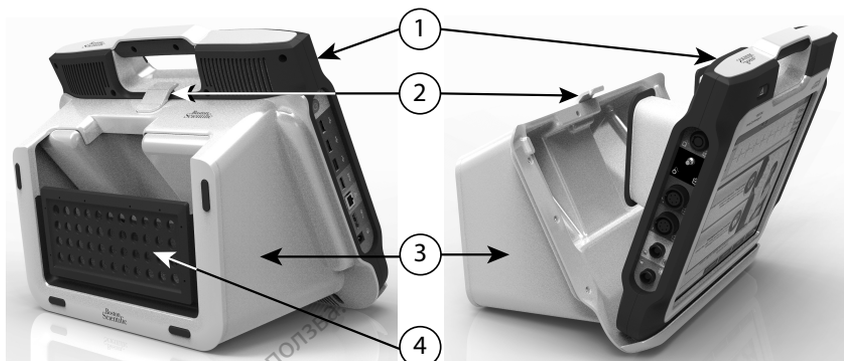
- Non toccare mai contemporaneamente i contatti elettrici sui pannelli laterali del Programmatore modello 3300 e il paziente, una testa telemetrica o un qualunque cavo.

Supporto

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

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

Per applicare il supporto, posizionarlo sotto il programmatore e inclinarlo in modo che si agganci alla clip come illustrato in Figura 1 Supporto opzionale per il Sistema di programmazione LATITUDE a pagina 18.



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

Figura 1. Supporto opzionale per il Sistema di programmazione LATITUDE

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

Stampante esterna

Il Sistema di programmazione LATITUDE supporta una vasta gamma di driver per stampanti USB 2.0 e 3.0 esterne. Per informazioni sul collegamento del cavo USB della stampante, fare riferimento a "Collegamenti" a pagina 19.

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

Cavo e spina di messa a terra USB

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

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

Monitor esterno

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

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

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

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

Adattatore per cellulare

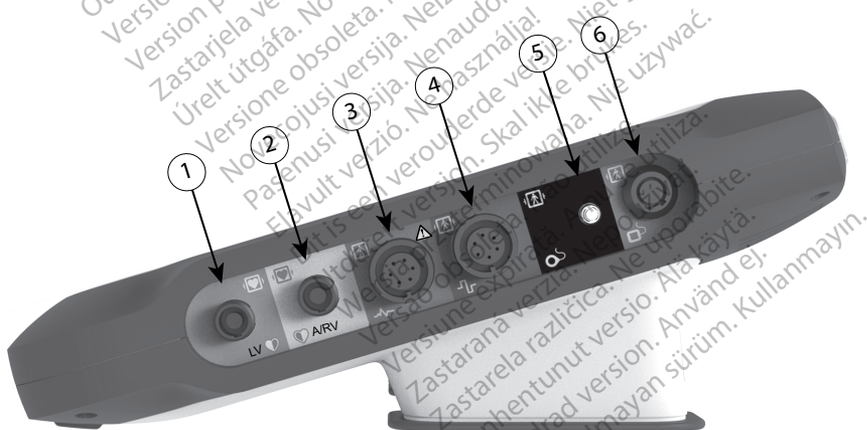
NOTA: Boston Scientific consiglia di collegare o rimuovere l'adattatore per cellulare mentre il programmatore modello 3300 è spento.

Per il sistema di programmazione LATITUDE è disponibile un adattatore per cellulare per il collegamento a una rete mobile. Deve essere inserito in una delle porte USB situate a sinistra nel programmatore. Per le istruzioni e l'utilizzo, fare riferimento al *Manuale per l'operatore relativo a rete e connettività (modello 3924)*.

COLLEGAMENTI

Per identificare le porte di connessione sul programmatore, fare riferimento a Figura 2 Pannello destro del programmatore a pagina 19 e a Figura 3 Pannello sinistro del programmatore a pagina 20.

Pannello lato paziente (lato destro)

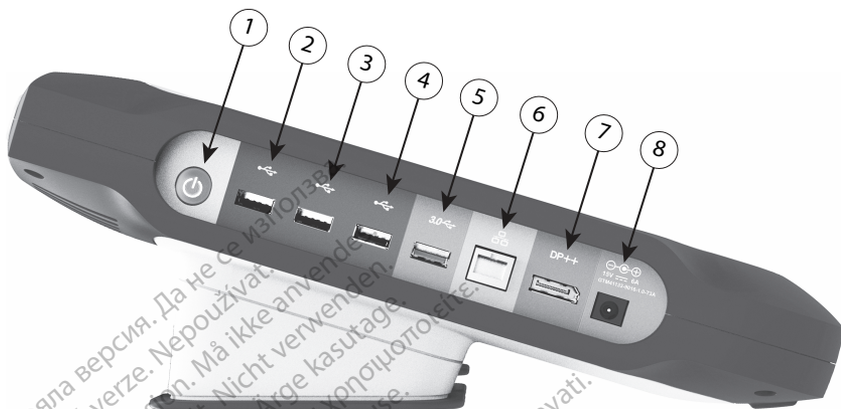


[1] Cavo PSA modello 6763 per VS (verde) [2] Cavo PSA modello 6763 per A/VD (grigio chiaro) [3] Cavo ECG modello 3154/3153 (grigio scuro) [4] Porta di collegamento per uso futuro (marrone) [5] Testa telemetrica S-ICD modello 3203 (nero) [6] Testa telemetrica modello 6395 (blu)

Figura 2. Pannello destro del programmatore

Pannello lato medico (lato sinistro)

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



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

Figura 3. Pannello sinistro del programmatore

Spie

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

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

Pulsante STAT

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

Per i GI transvenosi, si veda "Pulsante STAT per GI transvenosi" a pagina 30 per il funzionamento del pulsante STAT.

Per i GI S-ICD, è disponibile solo SHOCK STAT. Si veda "Pulsante STAT per GI S-ICD" a pagina 32 per il pulsante STAT e il funzionamento di Shock di emergenza.



[1] Pulsante rosso STAT

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

USO DEL SISTEMA DI PROGRAMMAZIONE LATITUDE

Preparazione per l'uso

Livello di carica della batteria e ricarica

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

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

1. Collegare il Programmatore all'alimentazione CA e lasciarlo spento. Vedere Figura 3 Pannello sinistro del programmatore a pagina 20.
2. Lasciare spento il Programmatore per almeno alcuni minuti per consentire l'inizio della carica della batteria.
3. Accendere il Programmatore. Vedere Figura 3 Pannello sinistro del programmatore a pagina 20.
4. Verificare la carica della batteria osservando l'indicatore di livello della batteria nella parte superiore sinistra dello schermo, che mostra la percentuale di carica della batteria. Vedere Figura 9 Schermata principale del programmatore modello 3300 a pagina 28.
5. In genere per caricare la batteria sono necessarie 1-2 ore quando la carica della batteria è inferiore al 30%.

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

Preparazione di una testa telemetrica

Preparare la testa appropriata per il GI in uso.

Testa telemetrica modello 6395

ATTENZIONE: La Testa telemetrica modello 6395 viene fornita non sterile. Rimuovere la testa da tutto il materiale di imballaggio prima di sterilizzarla. Se la testa telemetrica è

destinata all'uso in un campo sterile, è necessario sterilizzarla attivamente prima di servirsene o inserirla in una guaina protettiva per sonda intraoperatoria sterile (modello 3320) durante l'uso. Per informazioni sulla sterilizzazione e la pulizia, fare riferimento a "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 48.

Se necessario, preparare la Testa telemetrica modello 6395 per il campo sterile seguendo le procedure fornite in "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 48 o inserendo la testa in una guaina protettiva per sonda intraoperatoria sterile modello 3320.

Testa telemetrica S-ICD modello 3203

ATTENZIONE: La testa telemetrica S-ICD Modello 3203 viene fornita non sterile. Rimuovere la testa da tutto il materiale di imballaggio prima di utilizzarla. Se la testa telemetrica è destinata all'uso in un campo sterile, è necessario inserirla in una guaina protettiva per sonda intraoperatoria modello 3320 durante l'uso. Per informazioni sulla pulizia, fare riferimento a "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 48.

Per l'uso della Testa telemetrica S-ICD modello 3203 come antenna aggiuntiva per la telemetria RF, fare riferimento a "Prepararsi per la telemetria con un GI transvenoso" a pagina 25.

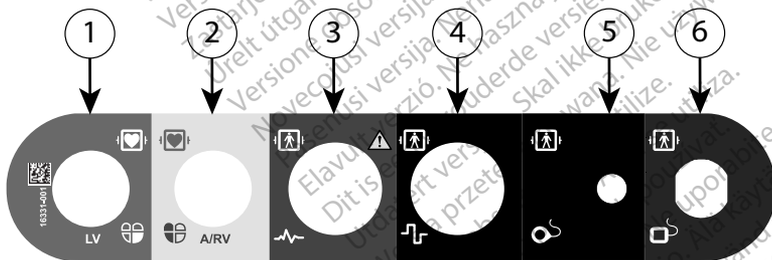
Se necessario, preparare la Testa telemetrica S-ICD modello 3203 per il campo sterile inserendola in una guaina protettiva per sonda intraoperatoria sterile modello 3320.

Collegamenti dei cavi

Per la posizione dei connettori, fare riferimento ai pannelli sul lato destro e sinistro del Programmatore modello 3300 (Figura 2 Pannello destro del programmatore a pagina 19 e Figura 3 Pannello sinistro del programmatore a pagina 20).

Collegamenti lato paziente

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



[1] Cavo PSA modello 6763 per VS (verde) [2] Cavo PSA modello 6763 per A/VD (grigio chiaro) [3] Cavo ECG modello 3154/3153 (grigio scuro) [4] Porta di collegamento per uso futuro (marrone) [5] Testa telemetrica S-ICD modello 3203 (nero) [6] Testa telemetrica modello 6395 (blu)

Figura 5. Pannello lato destro (paziente)

1. Per le misurazioni PSA, collegare il cavo PSA appropriato all'apposito connettore (VS o A/VD).
2. Collegare la testa telemetrica appropriata al relativo connettore:
 - Testa telemetrica modello 6395

- Testa telemetrica S-ICD modello 3203

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

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

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

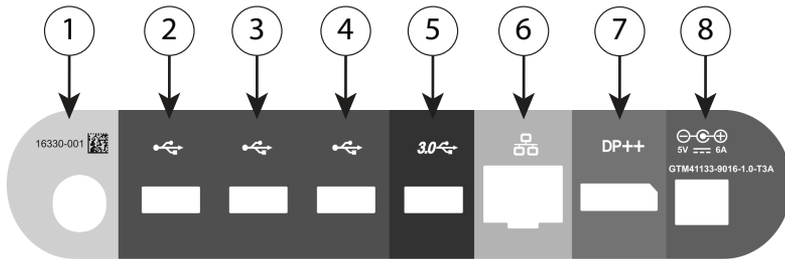
NOTA: la funzione ECG è destinata all'uso durante gli esami del paziente per test quali quello della soglia di pacing.

NOTA: la funzione ECG può presentare interferenze se il Sistema di programmazione LATITUDE si trova molto vicino a dispositivi di elettrochirurgia ad alta frequenza. Per informazioni sulle azioni correttive, fare riferimento a "Risoluzione dei problemi" a pagina 60.

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

Collegamenti lato medico

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



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

Figura 6. Pannello lato sinistro (medico)

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

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

NOTA: Il Sistema di programmazione LATITUDE dispone di capacità Bluetooth® le quali possono essere utilizzate per connettersi a stampanti con capacità Bluetooth®. Fare riferimento al Manuale per l'operatore relativo al network e alla connettività (Modello 3924) per ulteriori informazioni sulla configurazione e l'utilizzo.

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

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

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

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

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

Cavi per elettrochirurgia

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

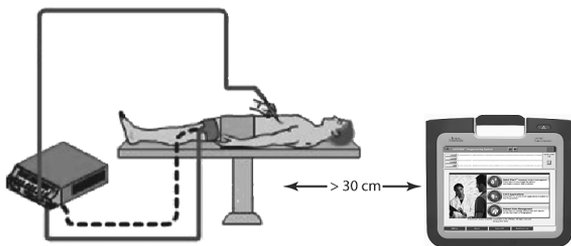


Figura 7. Distanza dei cavi elettrochirurgici dal Sistema di programmazione LATITUDE

Prepararsi per la telemetria con un GI transvenoso

GI transvenosi⁹ possono essere interrogati sia con la telemetria ZIP sia con quella a testa telemetrica.

Telemetria ZIP

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

Per GI che comunicano con la telemetria ZIP:

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

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

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

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

9. I GI transvenosi ALTRUA/INSIGNIA I/NEXUS I utilizzano esclusivamente la telemetria con testa telemetrica.



[1] Posizione delle antenne interne (approssimativa)

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

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

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

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

Telemetria con testa telemetrica

I GI ALTRUA/INSIGNIA I/NEXUS I devono utilizzare la Testa telemetrica modello 6395 per interrogare il GI.

Avvio

Per accendere il Sistema di programmazione LATITUDE:

1. Collegare il cavo dell'adattatore di alimentazione alla presa CC sul lato sinistro del Sistema di programmazione LATITUDE (Figura 3 Pannello sinistro del programmatore a pagina 20).
2. Inserire il cavo di alimentazione CA nell'adattatore e in una presa CA appropriata.
3. Premere il pulsante di accensione .

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

4. Attendere la visualizzazione della schermata di avvio.

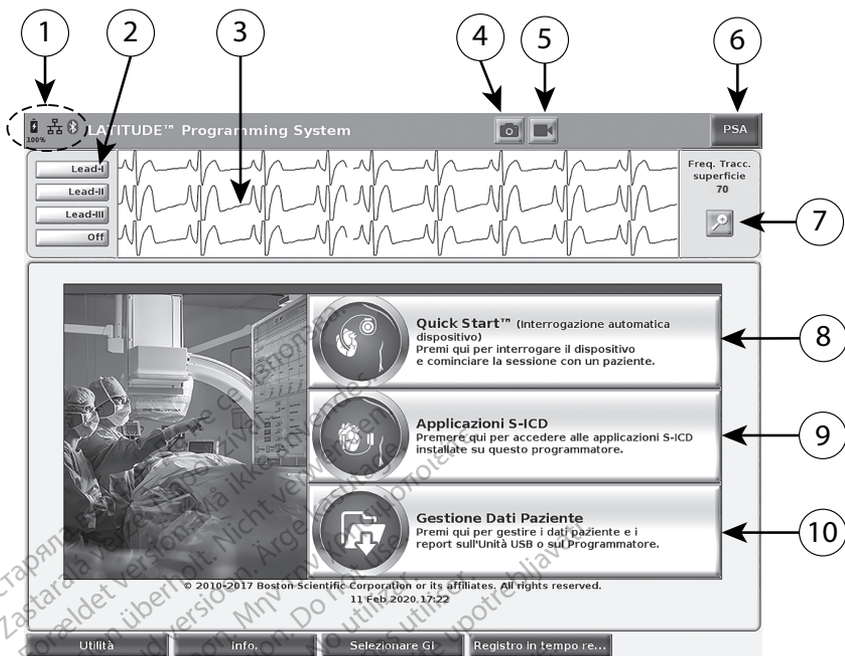
NOTA: durante l'avvio del sistema, osservare lo schermo per eventuali messaggi. Se appare un messaggio di errore, non utilizzare il dispositivo, scrivere una descrizione dettagliata dell'errore e contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

5. Completato l'avvio, viene visualizzata la schermata principale (Figura 9 Schermata principale del programmatore modello 3300 a pagina 28) e il sistema è pronto per l'uso.

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

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

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



[1] Indicatori livello della batteria, connessione Ethernet e Bluetooth [2] Tracciati delle derivazioni ECG ed EGM selezionati, fino a quattro [3] Area di visualizzazione dei tracciati [4] Pulsante Istantanea [5] Pulsante Registratore in tempo reale [6] Pulsante applicazione PSA [7] Pulsante ingrandimento tracciati [8] Pulsante Quick Start [9] Pulsante Applicazioni S-ICD [10] Pulsante Gestione dati paziente

Figura 9. Schermata principale del programmatore modello 3300

Quando il Sistema di programmazione LATITUDE viene avviato, nella finestra di avvio applicazione viene visualizzata una barra di avanzamento man mano che il software viene caricato. Di norma questo processo ha una durata di un minuto. Al termine, la schermata principale visualizza quanto segue come illustrato in Figura 9 Schermata principale del programmatore modello 3300 a pagina 28:

- Nell'area di status vengono visualizzati il livello di carica della batteria e gli indicatori della connettività Wi-Fi, Ethernet e Bluetooth®
- Per la valutazione del paziente vengono visualizzati i tracciati delle derivazioni fino a un massimo di quattro, ad esempio da ECG di superficie o PSA
- Sono presenti due pulsanti (Istantanea  e Registratore in tempo reale ) nella parte superiore della schermata, per acquisire in tempo reale le registrazioni dei tracciati durante l'attività ECG, GI e PSA
- Il pulsante PSA attiva l'applicazione PSA (vedere "Analizzatore di soglia (PSA)" a pagina 36)
- Il pulsante Quick Start  avvia la comunicazione con il generatore d'impulsi per leggere un GI transvenoso specifico

- Il pulsante Applicazioni S-ICD  apre la finestra Applicazioni S-ICD (si veda "Pulsante Applicazioni S-ICD" a pagina 30)
- Il pulsante Gestione dati paziente  è utilizzato solo con i GI transvenosi e accede ai dati paziente per l'esportazione, la stampa, il trasferimento e l'eliminazione
- Il pulsante di ingrandimento tracciati  ingrandisce l'area dei tracciati delle derivazioni occupando l'intera finestra di visualizzazione e fornisce ulteriori informazioni come illustrato in Figura 10 Schermata di ingrandimento dei tracciati (durante la sessione del GI) a pagina 29

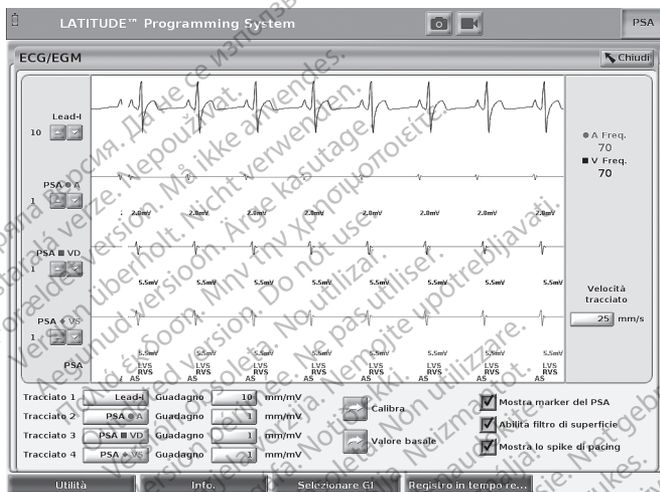


Figura 10. Schermata di ingrandimento dei tracciati (durante la sessione del GI)

Nella parte inferiore della schermata sono presenti:

- Il pulsante Utilità, che consente l'accesso alle informazioni sul Sistema di programmazione LATITUDE e alle funzioni di impostazione che l'utente può utilizzare prima di accedere al software applicativo
- Il pulsante Info., che consente all'utente di visualizzare, stampare o salvare su unità USB le informazioni di configurazione del Sistema di programmazione LATITUDE (applicazioni installate nel sistema e relativi numeri di versione associati)
- Il pulsante Selezionare GI, che consente di scegliere e di avviare l'applicazione GI transvenoso desiderata e che include l'opzione MODALITÀ DEMO per alcune applicazioni dei GI (vedere "Modalità Demo" a pagina 37)
- Il pulsante Registro in tempo reale, utilizzato solo per la registrazione degli eventi da GI transvenosi,¹⁰ fornisce l'accesso alla registrazione di vari eventi da ECG di superficie e PSA

10. Per i GI S-ICD, fare riferimento al Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877) per la registrazione degli eventi.

- La data e l'ora sono situate in basso nell'area centrale della schermata, come illustrato in Figura 9 Schermata principale del programmatore modello 3300 a pagina 28 (vedere "Scheda Data e Ora" a pagina 39 per l'impostazione del fuso orario)

Pulsante PSA

Il pulsante PSA nella parte superiore destra della schermata di avvio alterna la visualizzazione dello schermo e attiva l'applicazione PSA. Per informazioni dettagliate e istruzioni sull'uso di questa applicazione, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'Analizzatore di soglia (PSA) (modello 3922)*.

Pulsante Quick Start

Il pulsante Quick Start sulla schermata principale consente di identificare e interrogare automaticamente il GI transvenoso impiantato. Per ulteriori informazioni, fare riferimento a "Avvio di una sessione di GI transvenoso" a pagina 33.

Pulsante Applicazioni S-ICD

Il pulsante delle applicazioni S-ICD sulla schermata principale apre la finestra Applicazioni S-ICD. Da questa finestra è possibile selezionare le applicazioni S-ICD:

- Il pulsante dello strumento per lo screening automatico EMBLEM S-ICD apre l'applicazione AST. L'applicazione AST si usa per selezionare i pazienti e valutarli prima dell'impianto del sistema EMBLEM S-ICD. Per informazioni dettagliate e istruzioni sull'uso di questa applicazione, fare riferimento alle Istruzioni per l'uso dello Strumento di selezione automatica (AST) *EMBLEM™ S-ICD* (modello 3889).
- Il pulsante Applicazione del Programmatore EMBLEM S-ICD apre l'applicazione di programmazione S-ICD. L'applicazione serve a programmare il sistema EMBLEM S-ICD. Per informazioni dettagliate e istruzioni sull'uso di questa applicazione, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ [S-ICD]* (modello 3877).

Pulsante Gestione dati paziente

L'applicazione Gestione dati paziente è utilizzata con i generatori d'impulsi transvenosi e consente di esportare, trasferire, stampare, leggere ed eliminare i dati paziente che sono stati salvati nell'unità interna del Programmatore o sull'unità USB. Per informazioni dettagliate e istruzioni sull'uso di questa applicazione, fare riferimento al *Manuale per l'operatore della Gestione dati paziente (modello 3931)*.

NOTA: Per i generatori d'impulsi S-ICD, l'Applicazione del Programmatore S-ICD offre delle funzioni per la gestione dei dati paziente. Per ulteriori dettagli, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877)*.

Pulsante STAT per GI transvenosi

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

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

- Quando il GI è in modalità Memorizzazione, off o Solo monitoraggio, viene erogato uno SHOCK STAT oppure uno PG STIM. STAT. Se viene erogato SHOCK STAT oppure PG STIM. STAT in Memorizzazione, la modalità tachy passa a Off.

- Quando si è in comunicazione telemetrica con un GI ad alta tensione (ICD o CRT-D), appare una finestra per consentire all'utente di avviare un comando PG STIM. STAT, SHOCK STAT o DEVIAZIONE TERAPIA. Se è in corso una sessione PSA, è presente anche l'opzione PSA STIM. STAT.
- Quando si è in comunicazione telemetrica con un GI a bassa tensione, appare una finestra per consentire all'utente di avviare un comando PG STIM. STAT o DEVIAZIONE TERAPIA. Se è in corso una sessione PSA, viene visualizzata anche l'opzione PSA STIM. STAT come mostrato in Figura 11 Pulsante STAT visualizzato in una sessione del generatore d'impulsi transvenoso ad alta tensione con l'applicazione PSA in funzione a pagina 31.
- Quando non si è in comunicazione con un GI, viene visualizzato un pulsante Interroga con un testo che chiede all'utente di eseguire un Quick Start per tentare di identificare il dispositivo (vedere Figura 12 Pulsante PSA STIM STAT visualizzato al di fuori di qualunque sessione del generatore d'impulsi mentre l'applicazione PSA è in esecuzione a pagina 32). Una volta entrati nella sessione con un dispositivo transvenoso impiantato, premere di nuovo il pulsante rosso STAT per visualizzare le opzioni disponibili.
- PG STIM. STAT - avvia la funzionalità STIM. STAT del GI specifica del dispositivo transvenoso supportato (ICD, CRT-D, Pacemaker/CRT-P).
- SHOCK STAT: avvia la funzionalità SHOCK STAT del GI specifica per i GI transvenosi ad alta tensione ICD e CRT-D supportati.
- DEVIAZIONE TERAPIA: avvia la funzione DEVIAZIONE TERAPIA del GI per qualunque dispositivo transvenoso supportato (ICD, CRT-D, Pacemaker/CRT-P) e, mentre si è in una sessione GI, arresta la terapia in sospenso.
- PSA STIM. STAT: quando è stata abilitata una sessione PSA, configura il PSA con le impostazioni e le funzionalità di STIM. STAT.



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

I pulsanti nella riga in alto (PG STIM. STAT, DEVIAZIONE TERAPIA e SHOCK STAT) vengono visualizzati durante una sessione PG.

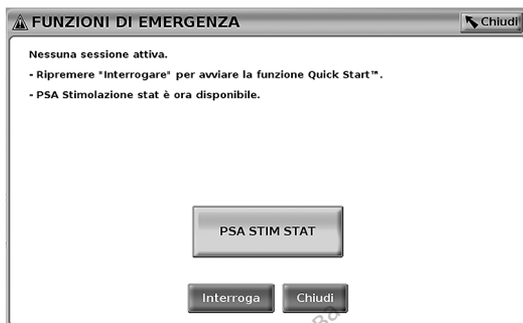


Figura 12. Pulsante PSA STIM STAT visualizzato al di fuori di qualunque sessione del generatore d'impulsi mentre l'applicazione PSA è in esecuzione

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

Se si è solo in una sessione PSA (senza interrogazione del GI), viene visualizzata la stessa finestra di dialogo con il pulsante PSA STIM. STAT (vedere Figura 12 Pulsante PSA STIM STAT visualizzato al di fuori di qualunque sessione del generatore d'impulsi mentre l'applicazione PSA è in esecuzione a pagina 32).

Pulsante STAT per GI S-ICD

Il pulsante STAT è situato nella parte superiore destra del programmatore modello 3300. Durante una sessione di programmazione S-ICD, premendo o il pulsante STAT  sul programmatore o l'icona Shock di soccorso  sulla schermata S-ICD, si verificano le azioni seguenti:

1. Quando si è in comunicazione telemetrica con un generatore d'impulsi S-ICD, viene visualizzata una finestra popup per consentire all'utente di avviare un comando SHOCK STAT.
2. Selezionare il pulsante Shock per avviare la carica del generatore d'impulsi per uno Shock di soccorso.
3. Per l'intera durata della carica di S-ICD, viene visualizzato uno sfondo rosso con il messaggio "In carica", mentre viene emesso un allarme acustico a volume alto e crescente.
4. Verrà visualizzata una schermata di conferma contenente un messaggio che notifica l'avvenuta erogazione dello shock e indica l'impedenza di shock corrispondente.

NOTA: *In qualsiasi momento durante la carica, la selezione del pulsante Annulla dalla schermata Shock di soccorso impedisce l'erogazione di uno shock di soccorso e torna alla schermata precedente.*

Se per qualsiasi motivo lo shock non può essere erogato, viene visualizzata una schermata con sfondo rosso contenente il messaggio "Impossibile erogare lo shock".

Per informazioni aggiuntive sull'erogazione di uno Shock STAT o di uno Shock di soccorso con un GI S-ICD, fare riferimento al Manuale per l'operatore dell'applicazione *EMBLEM™ S-ICD (modello 3877)*.

Avvio di una sessione di GI transvenoso

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

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

Quick Start (pulsante)

1. Posizionare la Testa telemetrica modello 6395 sul GI e selezionare il pulsante Quick Start.
2. Appare una finestra di messaggio che indica una delle seguenti condizioni, in base al GI impiantato:
 - Avvio dell'applicazione in corso: se il software per il GI impiantato è stato installato nel Sistema di programmazione LATITUDE, identificherà il GI, avviando l'applicazione corretta e interrogando automaticamente il GI.
 - GI non identificato: se viene interrogato un GI non Boston Scientific oppure un GI Boston Scientific per il quale non è caricata alcuna applicazione nel Programmatore, viene visualizzata una finestra di messaggio con cui si informa che il GI non è stato identificato¹¹.
 - Vengono visualizzati messaggi di fuori portata/disturbi per segnalare all'utente che la testa è fuori portata o che sono presenti interferenze nella telemetria.
3. Per procedere con la sessione di interrogazione, fare riferimento alla documentazione del prodotto associata al GI interrogato.

Selezionare GI (pulsante)

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

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

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

NOTA: Il pulsante Selezionare GI consente inoltre di accedere alla MODALITÀ DEMO. Vedere "Modalità Demo" a pagina 37.

11. Alcuni dei PG meno recenti di Boston Scientific richiedono l'utilizzo del Programmatore/Registratore/Monitor (PRM) ZOOM™ LATITUDE™, modello 3120, per la programmazione. Per eventuali domande, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

Avvio di una sessione di GI S-ICD

L'applicazione S-ICD del programmatore modello 3300 è utilizzata per interrogare e programmare un generatore d'impulsi S-ICD.

Per avviare l'applicazione S-ICD, effettuare le seguente procedura:

1. Selezionare il pulsante Applicazioni S-ICD sulla schermata principale del programmatore per visualizzare il pannello Applicazioni S-ICD.
2. Selezionare il pulsante Applicazione Programmatore per dispositivo S-ICD per caricare l'applicazione S-ICD sul programmatore.

NOTA: Per il caricamento dell'applicazione S-ICD saranno necessari 30 secondi circa. In questo periodo di tempo, la schermata visualizzerà il messaggio Avvia applicazione e l'icona della clessidra seguita da un grande schermo di testo di Boston Scientific.

3. Quando l'applicazione del programmatore S-ICD si carica, viene visualizzata la schermata principale S-ICD.
4. Fare riferimento al Manuale per l'operatore *EMBLEM™ S-ICD (modello 3877)* per configurare e programmare il generatore d'impulsi S-ICD e salvare ed esportare i dati del paziente S-ICD.

ECG di superficie

Per eseguire un ECG di superficie:

1. Collegare il cavo ECG modello 3154¹² al Programmatore modello 3300.
2. Collegare il cavo agli elettrodi applicati sul paziente.
3. Quando necessario, utilizzare i pulsanti Istantanea e Registratore in tempo reale per registrare i dati dei tracciati ECG.

I tracciati ECG o PSA verranno visualizzati sulla schermata principale. Per ulteriori informazioni sulla schermata principale, fare riferimento a Figura 9 Schermata principale del programmatore modello 3300 a pagina 28.

Visualizzazione ECG

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

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

NOTA: Il sistema di programmazione LATITUDE può visualizzare quattro tracciati di superficie per un massimo di sei elettrocateteri sugli arti o un elettrocatetere sul torace. L'elettrocatetere visualizzato nella parte superiore sarà annotato con il marker dello spike di pacing, se tale funzione è selezionata. Per visualizzare correttamente i marker degli spike di pacing, collegare al paziente gli elettrodi connessi al tracciato di visualizzazione dell'elettrocatetere II, indipendentemente dall'elettrocatetere visualizzato. La Frequenza Tracciato di superficie visualizza la frequenza ventricolare.

NOTA: la funzionalità ECG del sistema di programmazione LATITUDE è concepita per supportare le attività di diagnostica relative all'impianto, alla programmazione e al

12. Per Canada e Cina utilizzare il cavo ECG modello 3153.

monitoraggio dei GI impiantabili Boston Scientific. Il sistema di programmazione LATITUDE non è concepito come monitor ECG né come dispositivo diagnostico generico.

NOTA: Per informazioni sulle opzioni di visualizzazione in tempo reale, fare riferimento al Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877).

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

Visualizzazione dell'ECG a schermo intero

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



a destra dell'area di visualizzazione dei tracciati, quindi utilizzare i pulsanti seguenti della schermata per modificare i valori e l'aspetto dei tracciati (vedere Figura 10 Schermata di ingrandimento dei tracciati (durante la sessione del GI) a pagina 29):

- Velocità di tracciato: selezionare la velocità desiderata del display ECG: 0 (stop), 25, 50, 100 o 200 mm/s
- Tracciato 1, Tracciato 2, Tracciato 3 e Tracciato 4: selezionare i tracciati degli elettrocateretri da visualizzare
- Guadagno: selezionare il valore appropriato per regolare il guadagno ECG dei tracciati acquisiti negli stampati
- Pulsante Calibra: trasmette un impulso di calibrazione da 1 mV in modo che l'utente abbia un punto di riferimento per valutare le ampiezze
- Pulsante Valore basale: riporta forzatamente il tracciato sul valore basale ed è normalmente usato dopo uno shock di defibrillazione.
- Abilita filtro di superficie: selezionare la casella di spunta per ridurre al minimo il disturbo sull'ECG di superficie
- Mostra lo spike di pacing: selezionare la casella di spunta per visualizzare gli spike di pacing rilevati, contrassegnati da un marker sulla forma d'onda in alto
- Mostra marker del GI: durante una sessione dell'applicazione PSA, selezionare questa casella di spunta per abilitare i marker del generatore d'impulsi.

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

Elettrogramma intracardiaco

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

NOTA: Per informazioni sulle opzioni di visualizzazione dell'elettrogramma intracardiaco, fare riferimento al Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877).

Analizzatore di soglia (PSA)

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

Fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'Analizzatore di soglia (PSA) (Modello 3922)* per ulteriori informazioni sull'uso dell'applicazione PSA del Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300.

Funzione della Gestione dati paziente

Per i GI transvenosi, l'applicazione Gestione dati paziente consente di generare report e di stampare, salvare o trasferire dati correlati. Nei report stampabili sono dettagliate le funzioni del GI, l'archivio dati paziente e i risultati dei test. I dati di una sessione paziente memorizzati possono essere richiamati in un secondo momento nella sessione paziente per l'analisi (solo per determinate applicazioni), salvati nell'unità interna del Programmatore modello 3300 e/o salvati in un'unità USB rimovibile e facoltativamente codificati. Per informazioni aggiuntive sull'uso di questa applicazione con i GI transvenosi, fare riferimento al *Manuale per l'operatore della Gestione dati paziente (modello 3931)*.

Per i GI S-ICD, l'Applicazione S-ICD del Programmatore offre delle funzioni per la visualizzazione, la stampa e l'esportazione dei dati paziente. Per queste funzionalità, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877)*.

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

Modifica dei valori dei parametri

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



Figura 13. Finestra tavolozza: esempio di selezione dei parametri

Finestra tavolozza

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



Figura 14. Esempio di finestra tastiera

Finestra tastiera

Alcune schermate visualizzano caselle di valori che richiedono l'inserimento di dati univoci, generalmente da una finestra tastiera. Per inserire dati da una finestra tastiera, selezionare prima la casella di valori appropriata. Viene visualizzata una finestra tastiera. Toccare il primo carattere del nuovo valore; questo viene visualizzato nella casella di immissione dati della tastiera grafica. Continuare fino a quando il nuovo valore appare per intero nella casella. Per eliminare un carattere alla volta, iniziando dall'ultimo, selezionare il tasto freccia sinistra sulla tastiera grafica. Ogni volta che si seleziona la freccia sinistra, si elimina un carattere nella casella. Per annullare eventuali eliminazioni o aggiunte appena apportate, selezionare il pulsante Annulla modifiche. Una volta selezionati tutti i caratteri appropriati, selezionare il pulsante Accetta modifiche sulla tastiera grafica.

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

Modalità Demo

La modalità dimostrativa (Demo) è disponibile per alcuni GI transvenosi. Per accedere alla modalità Demo, fare clic sul pulsante Selezionare GI nella parte inferiore della schermata, identificare il dispositivo/la famiglia del dispositivo facendo clic sull'icona appropriata, quindi fare clic sul pulsante Demo nella finestra popup SELEZIONARE MODO GI.

NOTA: *La modalità Demo non è disponibile per l'applicazione di supporto ALTRUA/INSIGNIA I/NEXUS I modello 3892.*

NOTA: *La modalità Demo non è disponibile per l'Applicazione Programmatore per dispositivo S-ICD.*



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



Figura 16. Modalità Demo del generatore d'impulsi

La schermata principale dell'applicazione software viene visualizzata con il messaggio relativo alla modalità demo e il logo MODALITÀ DEMO nella parte alta, come illustrato in Figura 16 Modalità Demo del generatore d'impulsi a pagina 38. Le schermate dell'applicazione software visualizzate in modalità demo riflettono le funzioni e i valori programmabili della famiglia di GI selezionata.

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

Pulsante Utilità

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



Figura 17. Utilità

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

Impostazione - Configura impostazioni

La scheda Configurazione (vedere Figura 17 Utilità a pagina 39) consente di:

- Modificare la lingua visualizzata.
- Impostare il Modo di Comunicazione¹³ per abilitare la telemetria con testa telemetrica modello 6395 o la telemetria ZIP per GI transvenosi (se quest'uso è approvato nella propria area geografica).
- Come indicato in Figura 17 Utilità a pagina 39, la telemetria ZIP non può essere abilitata (il pulsante è visualizzato in grigio). Per l'abilitazione della telemetria ZIP da parte di un rappresentante, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.

Scheda Data e Ora

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

13. I GI S-ICD non utilizzano questa impostazione del Modo di Comunicazione.

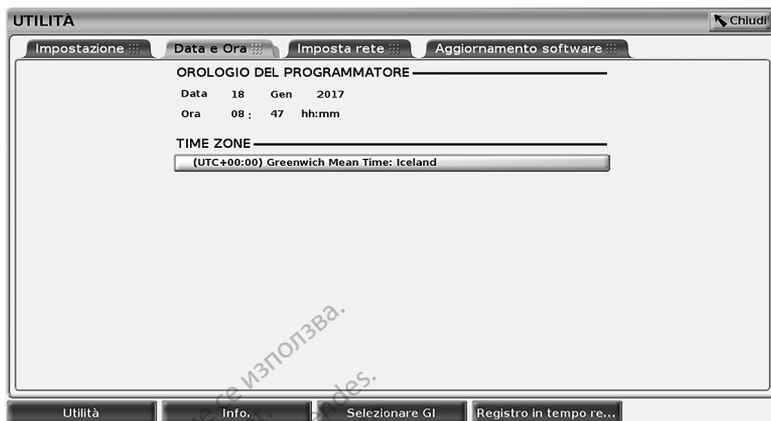


Figura 18. Utilità - Data e Ora

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

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

NOTA: l'applicazione del Programmatore dispositivo S-ICD utilizzerà inizialmente la data e l'ora del Programmatore 3300. Una volta interrogato un GI S-ICD, l'applicazione S-ICD utilizzerà l'orologio del GI S-ICD che non può essere modificato. L'orologio del GI S-ICD è un'impostazione di fabbrica.

Scheda Imposta rete

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

NOTA: Per la programmazione S-ICD, è possibile esportare i dati dei pazienti utilizzando Bluetooth®. A tal fine, però, Bluetooth® deve essere abilitato nella scheda Configurazione di rete. Per esportare i dati dei pazienti S-ICD, fare riferimento al *Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877)*.

Scheda Aggiornamento software

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

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

Aggiornamenti online

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

- Installazione facile: avvia direttamente il download di tutti i pacchetti disponibili e qualificati. Al termine il programmatore si riavvia automaticamente in modalità installazione, completa l'aggiornamento e torna al normale funzionamento.
- Installazione personalizzata: visualizza i pacchetti di aggiornamento disponibili e qualificati lasciando all'utente la possibilità di vederli e selezionarli. Una volta eseguita la selezione, l'utente può procedere con il processo di aggiornamento e installazione.

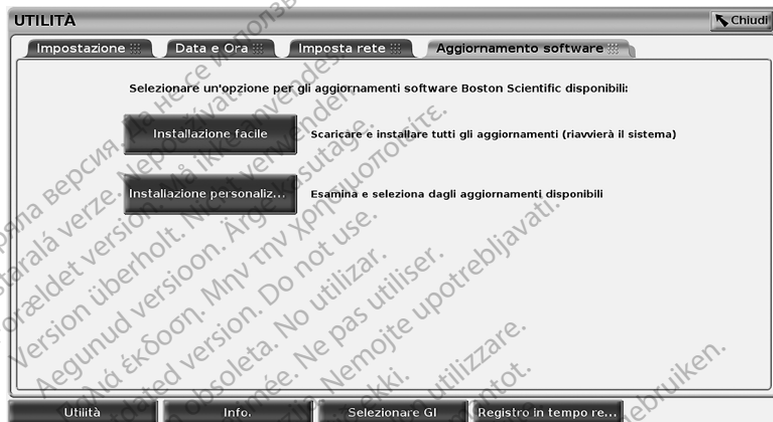


Figura 19. Utilità: Aggiornamento software

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

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

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

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

Al termine dell'installazione, il programmatore si riavvia.

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

Aggiornamenti offline

È possibile aggiornare il programmatore con una speciale installazione del software¹⁴ su unità USB. Quando l'installazione software completa un aggiornamento offline, spegnere il programmatore e poi riaccenderlo per completare il processo.

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

Pulsante Info

Selezionare il pulsante Info per visualizzare la schermata Info.

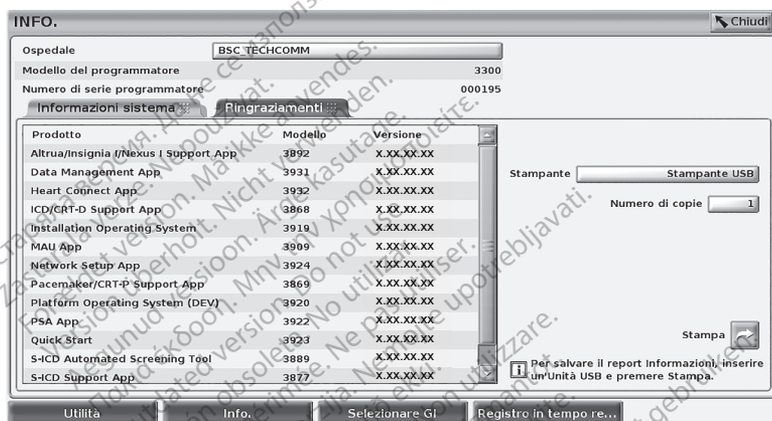


Figura 20. Schermata Info

Usare la schermata Info per eseguire le seguenti azioni:

- Modificare il nome dell'ospedale. Selezionare la casella dei valori accanto a Ospedale. Fare riferimento alle istruzioni dettagliate per l'inserimento di nuovi dati utilizzando la finestra tastiera (Figura 14 Esempio di finestra tastiera a pagina 37).
- Visualizzare le informazioni sul modello del Sistema di programmazione LATITUDE e il numero di serie.
- Selezionare la scheda Informazioni sistema e visualizzare le informazioni del Sistema di programmazione LATITUDE, inclusi i numeri di versione del software del sistema e delle applicazioni software installate.
- Stampare le informazioni del Sistema di programmazione LATITUDE (note come report Info.).
 - Dalla schermata Info (vedere Figura 20 Schermata Info a pagina 42) selezionare una stampante (USB o Bluetooth®) e il numero di copie, quindi selezionare il pulsante Stampa.

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

NOTA: La stampante (USB oppure Bluetooth®) selezionata nell'applicazione Gestione dati paziente (modello 3931) è la stampante che viene visualizzata nella schermata Info.

NOTA: se non è disponibile alcuna stampante, il report Info può essere comunque salvato in un'unità USB collegata premendo il pulsante Stampa.

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

Selezione di un GI transvenoso

Per selezionare un GI transvenoso, selezionare innanzitutto il pulsante Selezionare GI, visibile nella parte inferiore della Figura 20 Schermata Info a pagina 42, per visualizzare la schermata SELEZIONARE GI.

NOTA: Per i generatori d'impulso S-ICD, utilizzare il pulsante Applicazioni S-ICD dal menu principale per avviare l'applicazione S-ICD che interroga un GI S-ICD.

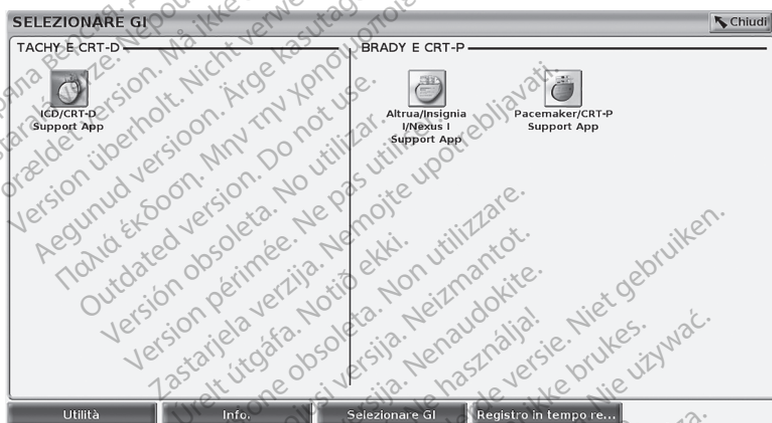


Figura 21. Schermata SELEZIONARE GI



Figura 22. SELEZIONARE MODO GI

Selezionare il pulsante con l'icona del dispositivo (Figura 21 Schermata SELEZIONARE GI a pagina 43), quindi selezionare il pulsante Interroga nel messaggio pop-up in Figura 22 SELEZIONARE MODO GI a pagina 43.

In seguito all'interrogazione, l'applicazione si carica, controlla lo stato del sistema e visualizza la schermata Riepilogo (Figura 23 Schermata Riepilogo a pagina 44) relativa alla terapia del dispositivo prescelto.

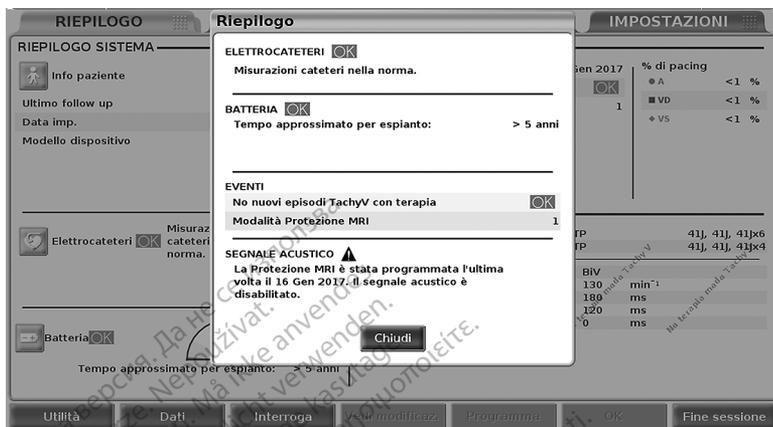


Figura 23. Schermata Riepilogo

NOTA: La MRI non è sicura con tutti i GI. Le schermate illustrate in questo manuale sono solo indicative e potrebbero non corrispondere esattamente alle schermate reali.

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

Registro in tempo reale per GI transvenosi

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

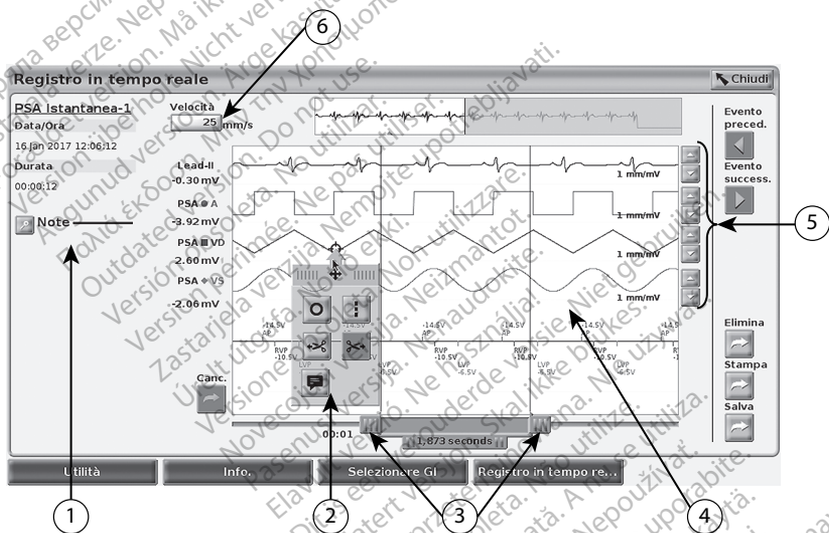
NOTA: Per registrare eventi dai GI S-ICD, fare riferimento al Manuale per l'operatore dell'applicazione EMBLEM™ S-ICD (modello 3877).

Due pulsanti nella barra dell'intestazione della schermata consentono di registrare in tempo reale i tracciati delle derivazioni e l'attività del PSA.

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



Figura 24. Registro in tempo reale: schermata elenco



- [1] Area Note [2] Finestra a comparsa con gli strumenti del Registro in tempo reale [3] Calibri elettronici (barra di scorrimento) per regolare l'intervallo di tempo dell'evento [4] Visualizzazione dell'evento del registro in tempo reale [5] pulsanti Guadagno [6] regolazione della velocità di scansione

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

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

Strumenti di Registro in tempo reale

Selezionare una parte qualunque della visualizzazione dell'evento in Registro in tempo reale; la finestra a comparsa degli strumenti apparirà come mostrato in Figura 25 Registro in tempo reale: esempio di tracciati di un evento a pagina 45. In alto al centro nella finestra a comparsa sono presenti una freccia e un'icona a forma di bersaglio. Quando si seleziona uno strumento, la relativa azione ha luogo sul punto dello schermo in cui si trova il bersaglio. Ogni volta in cui si seleziona un'altra parte della visualizzazione dell'evento in Registro in tempo reale, appare una nuova finestra a comparsa di strumenti, per cui è possibile utilizzare più strumenti ovunque sulla visualizzazione.

I cinque strumenti sono:

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

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

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

Calibri elettronici

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

Eventi del Registro in tempo reale

Gli eventi dei GI idonei alla registrazione in tempo reale automatica sono elencati in Tabella 1 Eventi GI a pagina 46. L'azione del dispositivo che avvia la memorizzazione viene registrata nel Registro in tempo reale.

Tabella 1. Eventi GI

Tipo di evento	Evento attivatore	Durata della registrazione (secondi)
Presente	Interrogazione iniziale completata	12
Modalità Elettrocauterizzazione	Modalità Elettrocauterizzazione avviata	12

Tabella 1. Eventi GI (continua)

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

Gli eventi PSA vengono etichettati e memorizzati automaticamente. Questi tipi di eventi sono elencati nella Tabella 2 Eventi PSA a pagina 48.

Tabella 2. Eventi PSA

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

MANUTENZIONE

Pulizia del programmatore e degli accessori

Oltre a spegnere il Programmatore modello 3300 e a scollegare il cavo di alimentazione, Boston Scientific consiglia di rimuovere la batteria dal programmatore prima delle operazioni di pulizia. Per istruzioni sulla rimozione della batteria, vedere "Livello della batteria, installazione, sostituzione e riciclaggio" a pagina 51.

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

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

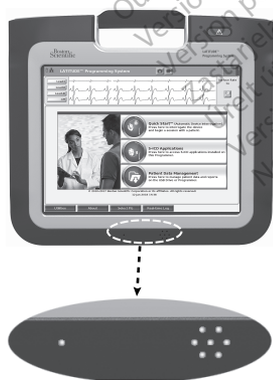


Figura 26. Aperture di microfono e altoparlante

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

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

ATTENZIONE: Non utilizzare panni abrasivi o solventi volatili per pulire una qualsiasi parte del dispositivo. Vedere "Pulizia del programmatore e degli accessori" a pagina 48 per le procedure di pulizia raccomandate.

Pulizia dei cavi e delle teste telemetriche

Al momento dell'utilizzo:

Quando è necessario, per impedire che qualsiasi possibile contaminante si secchi dopo l'uso, pulire il cavo o la testa telemetrica con un panno morbido inumidito con acqua sterile.

Pulizia accurata:

Pulire accuratamente il cavo o la testa telemetrica con un panno morbido inumidito con un detergente delicato come sapone vegetale, tintura di sapone vegetale (US Pharmacopoeia), tetraborato di sodio decaidrato (come il Borace o equivalente) o un sapone per le mani senza alcol. Preparare e usare l'agente detergente in base alle istruzioni del fabbricante. Per rimuovere eventuali residui utilizzare un panno morbido inumidito con acqua sterile. Asciugare il cavo con un panno o all'aria. Esaminare visivamente il cavo per accertarsi che i contaminanti siano rimossi. Ripetere la fase di pulizia fino a che tutti i contaminanti visibili non sono rimossi.

- NON utilizzare un pulitore ultrasonico o dispositivi di lavaggio/disinfezione automatizzati.
- NON utilizzare panni abrasivi o solventi volatili per pulire una qualsiasi parte della testa o del cavo.
- NON immergere i cavi.
- NON immergere la Testa telemetrica modello 6395 o la Testa telemetrica S-ICD modello 3203.
- NON consentire l'ingresso di fluidi nella cavità della Testa telemetrica modello 6395 o nella Testa telemetrica S-ICD modello 3203.

NOTA: *Gettare i cavi PSA ed ECG e le teste telemetriche ogni volta che si rilevano incrinature sui cavi e/o i cavi appaiono scoloriti, visibilmente usurati o se l'etichetta diventa illeggibile. Per informazioni sullo smaltimento, vedere "Protezione ambientale e smaltimento" a pagina 66.*

Disinfezione del cavo ECG

Quando necessario, disinfettare il cavo ECG utilizzando una soluzione di glutaraldeide 2% (come Cidex), una soluzione di candeggina (come sodio ipoclorito 10%) o una soluzione disinfettante generica approvata per la disinfezione di dispositivi medici esterni con concentrazione appropriata per l'utilizzo secondo le istruzioni relative al prodotto.

Sterilizzazione

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

Istruzioni per la sterilizzazione con ossido di etilene (EO)

- Prima della sterilizzazione, pulire accuratamente il cavo PSA modello 6763 e la testa telemetrica modello 6395 come indicato in "Pulizia dei cavi e delle teste telemetriche" a pagina 49.
- Avvolgere singolarmente ciascun cavo in non più di due strati di involucri in polipropilene a 1 strato (involucro Kimberly-Clark Kimguard™ KC600 o equivalente) assicurandosi che non ci siano superfici esposte del dispositivo.
- Seguire le istruzioni del produttore del dispositivo di sterilizzazione EO e attendere il tempo di aerazione specificato prima dell'uso.

La testa telemetrica modello 6395 e il cavo PSA modello 6763 possono essere sterilizzati con EO.

Tabella 3. Valori di sterilizzazione con ossido di etilene

Parametro	Valore
Temperatura	Minima 50 °C (122 °F) e massima 60 °C (140 °F)
Umidità	Minima 40% e massima 80%; senza condensa
Tempo di permanenza dell'ossido di etilene	2 ore
Concentrazione minima dell'ossido di etilene	450 mg/l
Tempo minimo di aerazione	12 ore a 60 °C (140 °F)
Numero di cicli di sterilizzazione consentiti	Testa telemetrica 6395 = 25 Cavo PSA 6763 = 50

Istruzioni per la sterilizzazione a vapore

- Prima della sterilizzazione, pulire accuratamente il cavo PSA modello 6763 come indicato in "Pulizia dei cavi e delle teste telemetriche" a pagina 49.
- Avvolgere singolarmente ciascun cavo in non più di due strati di involucri in polipropilene a 1 strato (involucro Kimberly-Clark Kimguard™ KC600 o equivalente) assicurandosi che non ci siano superfici esposte del dispositivo.
- Seguire le raccomandazioni del produttore del dispositivo di sterilizzazione a vapore e attendere il tempo di aerazione specificato prima dell'uso.

Solo il cavo-PSA modello 6763 può essere sterilizzato a vapore.

Tabella 4. Valori di sterilizzazione a vapore

Parametro	Valore (sterilizzatori a gravità)		Valore (sterilizzatori a rimozione dinamica dell'aria)			
	132 °C (269,6 °F)	135 °C (275,0 °F)	132 °C (269,6 °F)	134 °C (273,2 °F)	135 °C (275,0 °F)	138 °C (280,4 °F)
Temperatura	132 °C (269,6 °F)	135 °C (275,0 °F)	132 °C (269,6 °F)	134 °C (273,2 °F)	135 °C (275,0 °F)	138 °C (280,4 °F)
Tempo di permanenza del vapore	15 minuti	10 minuti	4 minuti	18 minuti	3 minuti	4 minuti
Tempo di asciugatura ¹⁵	30 minuti	30 minuti	30 minuti	30 minuti	16 minuti	16 minuti

Livello della batteria, installazione, sostituzione e riciclaggio

La batteria del programmatore è stata testata e approvata per l'uso negli ambienti ospedalieri e clinici. Lo stato batteria è espresso sotto forma di percentuale della carica residua (vedere Figura 28 Icone del livello della batteria indicanti la percentuale di carica a pagina 52) e, per i GI transvenosi, è visualizzato nell'angolo superiore sinistro della schermata principale del programmatore, come illustrato in Figura 27 Indicatore dello stato batteria sulla schermata principale con l'alimentazione CA attiva a pagina 52 e Figura 28 Icone del livello della batteria indicanti la percentuale di carica a pagina 52.

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

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

15. Rappresenta il tempo abituale di asciugatura. Una volta sterilizzato, accertarsi che il dispositivo sia asciutto prima di rimuoverlo dalla camera.

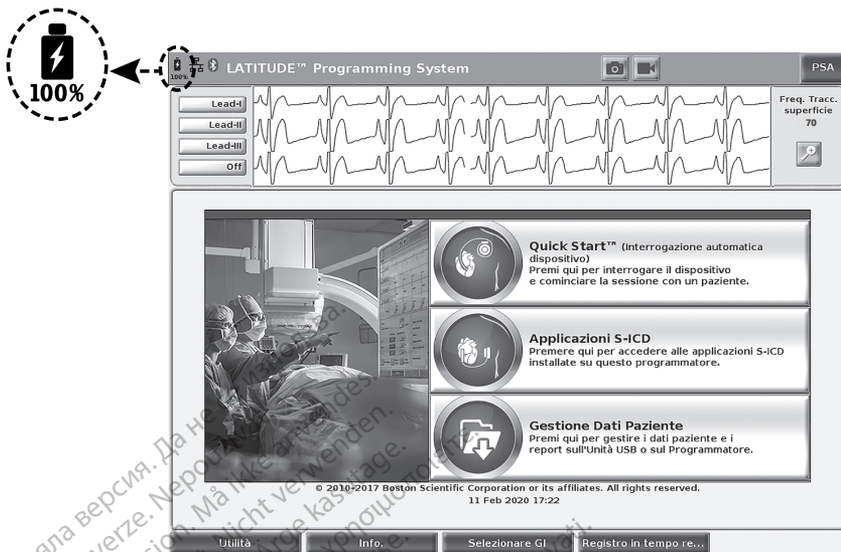


Figura 27. Indicatore dello stato batteria sulla schermata principale con l'alimentazione CA attiva



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

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

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

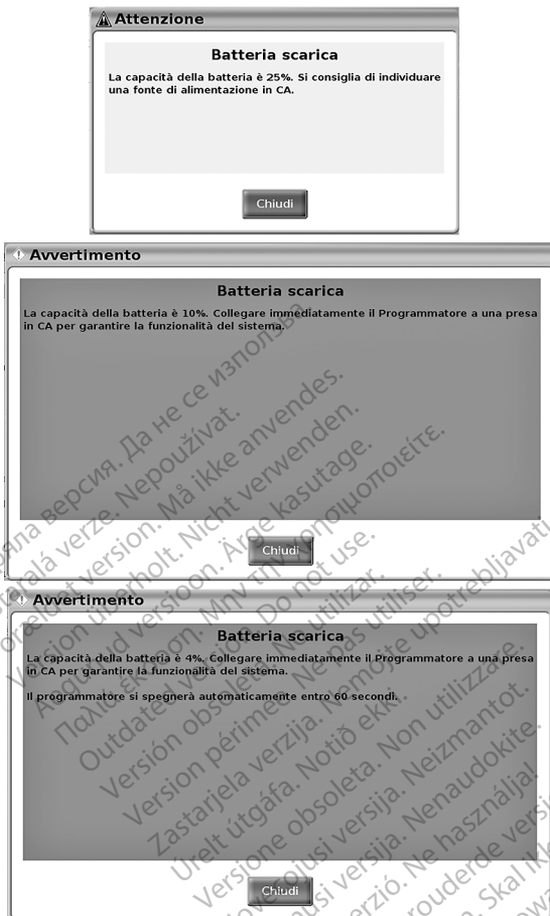


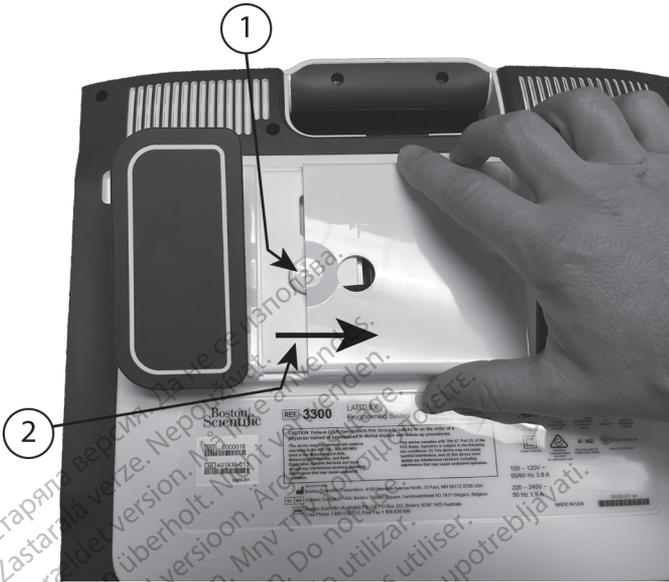
Figura 29. Livello della batteria - Finestre pop-up di attenzione e avvertimento

Sono inoltre presenti indicatori LED sulla parte superiore a destra della batteria, che indicano la carica residua in incrementi del 25%: 100%, 75%, 50% e 25%. Vedere Figura 31 Batteria del programmatore sostituibile (immagine rappresentativa) a pagina 55.

Quando l'applicazione S-ICD è attiva, nell'angolo in alto a destra della schermata viene visualizzato l'indicatore di stato della batteria del programmatore. Lo stato batteria è indicato dall'accensione di 1-4 barre.

- 4 barre di colore verde – carica al 100%
- 3 barre di colore verde – carica al 75%
- 2 barre di colore giallo – carica al 50%
- 1 barra di colore rosso – carica al 25%
- batteria di colore verde non lampeggiante con un'icona a forma di bullone – la batteria è in carica

Sostituzione della batteria



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

Figura 30. Vano batteria nella parte inferiore del programmatore



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

Figura 31. Batteria del programmatore sostituibile (immagine rappresentativa)

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

Per rimuovere la batteria:

1. Premere e rilasciare il pulsante di accensione  per spegnere il programmatore.
2. Se il programmatore è collegato all'alimentazione CA, scollegare il cavo di alimentazione CA.
3. Se il programmatore è collegato al supporto opzionale, sganciare il supporto e staccarlo.
4. Sistemare lo schermo del dispositivo capovolto su un panno morbido.
5. Premere e tenere premuto il pulsante di rilascio della batteria, quindi far scorrere il coperchio della batteria come illustrato in Figura 30 Vano batteria nella parte inferiore del programmatore a pagina 54
6. Rilasciare il nastro che tiene ferma la batteria indicato in Figura 31 Batteria del programmatore sostituibile (immagine rappresentativa) a pagina 55.
7. Sollevare la batteria utilizzando la linguetta nera sul lato sinistro della batteria.

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

Per installare la batteria:

1. Inserire la nuova batteria (modello 6753) leggermente inclinata con gli indicatori del livello della batteria in alto a destra, per stabilire una connessione sicura tra la batteria e i contatti del programmatore.
2. Premere il bordo sinistro della batteria per inserirla completamente nell'alloggiamento e per poter chiudere il coperchio in modo che sia a filo con il contenitore.
3. Determinare la carica premendo il pulsante dello stato batteria in alto, situato appena sopra i LED che indicano lo stato batteria.
4. Riposizionare il nastro che tiene ferma la batteria.
5. Riposizionare il coperchio allineandone il bordo sinistro con la parte centrale del pulsante di rilascio della batteria (vedere Figura 30 Vano batteria nella parte inferiore del programmatore a pagina 54).
6. Chiudere il coperchio della batteria facendo scorrere lo sportello a sinistra fino a percepire un clic.
7. Se il livello di carica della batteria è inferiore al 100%, collegare il programmatore all'alimentazione CA. Una ricarica completa a partire da una batteria scarica impiega approssimativamente da 2 a 2,5 ore.

Se la batteria del Programmatore è quasi scarica, potrebbe essere necessario spegnere il Programmatore per consentire l'inizio della carica. Dopo alcuni minuti, si può riaccendere il Programmatore mentre la carica continua.

NOTA: Se il Programmatore è collegato all'alimentazione CA, ed è spento, la batteria si caricherà. Non è necessario che il Programmatore sia acceso per ricaricare la batteria. Per poter verificare il livello di carica della batteria, tuttavia, è necessario accendere il programmatore (vedere Figura 9 Schermata principale del programmatore modello 3300 a pagina 28).

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

Riciclaggio della batteria

Boston Scientific raccomanda di scaricare la batteria agli ioni di litio fino al 25% o a una capacità inferiore, indicata dall'icona rossa o gialla di stato della batteria (Figura 28 Icone del livello della batteria indicanti la percentuale di carica a pagina 52) e di smaltirla nella raccolta differenziata per le apparecchiature elettriche ed elettroniche. Non gettare la batteria nel cestino dei rifiuti.

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

AVVERTENZA: la batteria modello 6753 è una batteria agli ioni di litio e come tale è considerata merce pericolosa per quanto riguarda il trasporto. Non restituire la batteria modello 6753 a Boston Scientific. Smaltire la batteria in conformità alle normative locali. Contattare lo spedizioniere locale per le istruzioni e i requisiti relativi all'eventuale spedizione della batteria.

Funzionamento e conservazione

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

- NON spegnere il Sistema di programmazione LATITUDE mentre l'unità interna accede ai dati.
- NON sottoporre il Sistema di programmazione LATITUDE a shock o vibrazioni.
- NON posizionare magneti sul programmatore.
- NON versare o schizzare liquidi sopra o dentro il programmatore.
- NON urtare, graffiare, scalfire o rovinare in altro modo la superficie del touchscreen. Avere cura di usare solo le dita o una penna del programmatore capacitiva sul touchscreen.
- NON smontare il Sistema di programmazione LATITUDE.
- Quando si trasporta il Sistema di programmazione LATITUDE da un ambiente esterno ad un ambiente interno, attendere che il Sistema di programmazione LATITUDE si porti a temperatura ambiente prima dell'uso.
- Spegnere il Sistema di programmazione LATITUDE quando non è in uso e prima del trasporto.
- Scollegare tutti i cavi e i fili elettrici esterni prima di trasportare il Sistema di programmazione LATITUDE.
- Non ostruire le aperture poste sul fondo del programmatore.

Le condizioni di funzionamento e trasporto sono elencate in "Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE" a pagina 75.

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

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

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

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

- Non esporre la batteria a temperature superiori a 60 °C (140 °F).
- Non forare la batteria, poiché potrebbe prendere fuoco o esplodere. Se l'alloggiamento della batteria è perforato o visibilmente danneggiato in altro modo, non provare a utilizzarla.
- Non urtare la batteria né sottoporla a forti impatti di altro genere.

- Non immergere la batteria in sostanze liquide.
- Non collegare i poli + e - a cavi o oggetti conduttivi.
- Non smontare, modificare o riparare la batteria.
- Per caricare la batteria, utilizzare esclusivamente il programmatore modello 3300. L'uso di un caricabatterie diverso può danneggiare in modo permanente la batteria o causare incendi o esplosioni.

Conservazione del Sistema di programmazione LATITUDE

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

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

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

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

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

Conservazione a lungo termine del Sistema di programmazione LATITUDE

Se il programmatore deve essere conservato per lunghi periodi (ad esempio per mesi), rimuovere la batteria per impedire che si scarichi fino al punto in cui per poterla utilizzare di nuovo sia necessario ricaricarla. Per istruzioni sulla rimozione della batteria, vedere "Livello della batteria, installazione, sostituzione e riciclaggio" a pagina 51.

Controlli di manutenzione e misure di sicurezza

Controllo di manutenzione del Sistema di programmazione LATITUDE

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

- Integrità meccanica e funzionale del Sistema di programmazione LATITUDE, dei cavi e degli accessori.
- Leggibilità e aderenza delle etichette del Sistema di programmazione LATITUDE.
- Eseguire la procedura "Avvio" a pagina 27. Il normale processo di accensione verifica che il Sistema di programmazione LATITUDE abbia superato i controlli interni e sia pronto per l'uso.

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

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

NOTA: in caso di sostituzione o riparazione dei componenti interni, restituire il programmatore privo di batteria. Vedere "Riciclaggio della batteria" a pagina 56 per altri dettagli.

Misure di sicurezza

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

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

Se la norma IEC/EN 62353 è obbligatoria nel proprio paese ma non sono indicati test o cicli specifici, si raccomanda di effettuare il test di sicurezza utilizzando il metodo diretto specificato in IEC/EN 62353, ogni 24 mesi o con la frequenza richiesta dalle normative locali. Fare riferimento a "Programmatore compromesso" a pagina 75.

Assistenza

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

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

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

RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

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

Tabella 5. Possibili cause e azioni correttive dei problemi del sistema di programmazione LATITUDE

Sintomo	Causa possibile	Azione correttiva
Telemetria: comunicazione insoddisfacente, intermittente o assente	Software applicativo non corretto o sistema di programmazione LATITUDE non corretto per il GI	Installare il software applicativo corretto per il GI in uso. Utilizzare il sistema di programmazione LATITUDE corretto per il GI interrogato. Per verificare la compatibilità tra il GI e il programmatore modello 3300, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
	Testa telemetrica errata	Usare solo la testa telemetrica modello 6395 per i GI transvenosi. Usare solo la testa telemetrica S-ICD modello 3203 per i GI S-ICD. ^a Se la testa telemetrica del GI S-ICD 3203 non viene utilizzata per la programmazione S-ICD né come antenna aggiuntiva per la programmazione dei GI transvenosi, assicurarsi che sia scollegata dal programmatore.
	Comunicazione insoddisfacente tra la testa telemetrica e il programmatore	Scollegare e ricollegare la testa telemetrica al programmatore. Usare solo la testa telemetrica modello 6395 per i GI transvenosi.
	Programmatore alimentato solo a batteria	Collegare il programmatore all'alimentazione CA per migliorare l'efficacia della telemetria.
	Emissioni radio eccessive dai dispositivi	Riposizionare il sistema di programmazione LATITUDE. Vedere anche Problemi di disturbo: ECG.

Tabella 5. Possibili cause e azioni correttive dei problemi del sistema di programmazione LATITUDE (continua)

Sintomo	Causa possibile	Azione correttiva
	Comunicazione telemetrica incompleta con la testa telemetrica modello 6395	Riposizionare la testa telemetrica modello 6395 sul GI; ripetere l'interrogazione.
		Ruotare la testa telemetrica. Scollegare e ricollegare la testa. Spegnerne il programmatore e riaccenderlo. Ripetere l'interrogazione.
		Utilizzare un altro programmatore modello 3300 o un'altra testa telemetrica modello 6395. Ripetere l'interrogazione.
		Se il problema non viene risolto, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
	Comunicazione telemetrica incompleta con la testa telemetrica S-ICD modello 3203	Per l'interrogazione e la programmazione S-ICD, accertarsi che la testa telemetrica S-ICD modello 3203 sia posizionata sul GI S-ICD.
		Utilizzare un altro programmatore modello 3300 o un'altra testa telemetrica modello 3203. Ripetere l'interrogazione.
		Se il problema non viene risolto, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
	Segnale RF telemetria ostruito	Verificare che sia presente un percorso ottico diretto e privo di ostacoli tra il sistema di programmazione LATITUDE e il GI. Ripetere l'interrogazione.
	Interferenza segnale RF telemetria	Riposizionare il sistema di programmazione LATITUDE. Scollegare i dispositivi USB. Ripetere l'interrogazione.

Tabella 5. Possibili cause e azioni correttive dei problemi del sistema di programmazione LATITUDE (continua)

Sintomo	Causa possibile	Azione correttiva
	Telemetria RF non riuscita	Riposizionare la testa telemetrica modello 6395 sul GI transvenoso e ripetere l'interrogazione. Per la programmazione di GI transvenosi, ^b la testa telemetrica S-ICD modello 3203 può essere utilizzata come antenna aggiuntiva.
	Versione software del sistema di programmazione LATITUDE obsoleta	Contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
	Problemi di disturbo: ECG	Collegamenti con il paziente non corretti. Emissioni radio eccessive dai dispositivi

Tabella 5. Possibili cause e azioni correttive dei problemi del sistema di programmazione LATITUDE (continua)

Sintomo	Causa possibile	Azione correttiva
		Verificare la presenza di resistenza di terra inferiore a 10 Ω, misurata con tecniche per bassa impedenza, nelle prese dell'edificio, tra le prese e dalle prese agli altri punti di messa a terra del locale (ad es. presa di terra del locale, tubazioni per acqua fredda, lettino da visita, ecc.).
Telemetria: interferenza	Le interferenze dannose causate dal sistema di programmazione LATITUDE o dal sistema incidono negativamente su altri dispositivi RF	Riorientare o spostare i dispositivi.
		Aumentare la distanza tra i dispositivi.
		Collegare il dispositivo a una presa di un circuito diverso, oppure utilizzare l'alimentazione a batteria.
		Contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
Shock marker non rilevati durante l'erogazione di uno shock	I disturbi durante l'erogazione di shock possono impedire la ricezione dello shock marker alla distanza telemetrica massima di 6 cm (2,35 pollici)	Esaminare l'ECG di superficie per avere la conferma dell'erogazione dello shock, se disponibile. Per i GI transvenosi, esaminare il Registro Aritmie per avere la conferma dell'erogazione dello shock.
L'orologio visualizzato non conserva correttamente l'ora dopo l'impostazione	Batteria dell'orologio interno in esaurimento	La batteria dell'orologio interno non è sostituibile sul campo. Per la sostituzione della batteria dell'orologio interno restituire il sistema di programmazione LATITUDE a Boston Scientific.
Impossibile inviare la stampa a una stampante collegata via USB	Collegamento non corretto	Verificare i collegamenti del cavo USB tra la stampante e il programmatore.
	Alimentazione assente	Verificare i cavi di alimentazione della stampante.

Tabella 5. Possibili cause e azioni correttive dei problemi del sistema di programmazione LATITUDE (continua)

Sintomo	Causa possibile	Azione correttiva
	Stampante non riconosciuta	Ricollegare la stampante alla porta USB e attendere 30 secondi prima di inviare i file alla stampante per dare il tempo al sistema di riconoscere la periferica.
Il touchscreen non risponde o si spegne	Pulsanti di selezione non attivi sul touchscreen	Selezionare i pulsanti attivi.
	Touchscreen non funzionante	Spegnere il sistema di programmazione LATITUDE, quindi accenderlo. Non toccare lo schermo mentre il programmatore si accende perché l'area toccata potrebbe diventare insensibile quando la si preme in seguito. Se il problema non viene risolto, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
Il sistema di programmazione LATITUDE non risponde	Il sistema di programmazione LATITUDE non funziona	Spegnere il sistema di programmazione LATITUDE, quindi accenderlo. Non toccare lo schermo mentre il programmatore si accende perché l'area toccata potrebbe diventare insensibile quando la si preme in seguito.
		Se il problema non viene risolto, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni riportate sul retro di questo manuale.
Il monitor esterno non visualizza bene le immagini	Collegamento cavo/adattatore alla porta DisplayPort	Rimuovere il cavo/adattatore e reinserirlo nella DisplayPort per risincronizzare il segnale video.

- a. La testa telemetrica S-ICD modello 3203 può essere utilizzata come antenna aggiuntiva per migliorare la ricezione dei GI transvenosi.
 b. I GI ALTRUA/INSIGNIA I/NEXUS I utilizzano solo la telemetria a bacchetta.

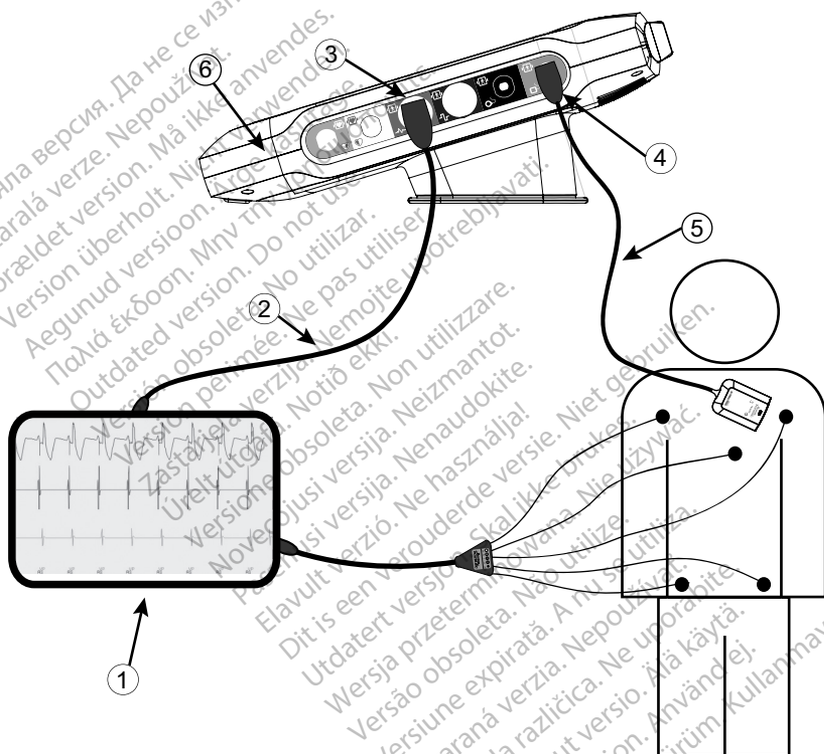
MANIPOLAZIONE

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

Uso di un monitor ECG esterno con il Programmatore modello 3300

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

- Cavo ECG-BNC modello 6629
- Testa telemetrica modello 6395 per i GI transvenoso



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

Figura 32. Configurazione del monitor ECG esterno

Per visualizzare un tracciato su un monitor ECG esterno e sul programmatore, predisporre l'attrezzatura come mostrato in Figura 32 Configurazione del monitor ECG esterno a pagina 65.

Nell'esempio in Figura 32 Configurazione del monitor ECG esterno a pagina 65, il segnale ECG di superficie copre il percorso seguente per un paziente con generatore d'impulsi transvenoso:

1. Monitor ECG esterno
2. Cavo ECG-BNC modello 6629
3. Connettore ECG del programmatore
4. Connettore per testa telemetrica modello 6395 con Programmatore (utilizzato per programmazione di GI transvenoso)
5. Testa telemetrica modello 6395 per programmazione di GI transvenoso
6. Programmatore modello 3300

Protezione ambientale e smaltimento

Il Programmatore e gli accessori sono destinati a durare nel tempo se utilizzati in modo normale. Al termine della loro utilità:

- Per restituire o scambiare un Programmatore, contattare Boston Scientific utilizzando le informazioni fornite sul retro della copertina di questo manuale. **Non smaltire il Programmatore nei rifiuti ordinari o presso strutture di riciclaggio di materiale elettronico, in quanto può contenere dati personali sensibili.**

Accertarsi di salvare tutti i dati del GI su un'unità USB prima di restituire un Sistema di programmazione LATITUDE a Boston Scientific, poiché tutti i dati sui pazienti e sui generatori d'impulsi verranno cancellati dal Sistema di programmazione LATITUDE una volta recapitato a Boston Scientific.

- Smaltire gli accessori, come la testa telemetrica e il cavo di alimentazione, in una raccolta differenziata per apparecchiature elettriche ed elettroniche. Non gettare gli accessori nella spazzatura.
- Smaltire i supporti di memorizzazione dati digitali, come le unità USB, in conformità con le politiche e le normative sulla privacy e sulla sicurezza vigenti.

NOTA: *il programmatore deve essere restituito senza batteria. Vedere "Riciclaggio della batteria" a pagina 56 per ulteriori dettagli.*

AVVERTENZA: la batteria modello 6753 è una batteria agli ioni di litio e come tale è considerata merce pericolosa per quanto riguarda il trasporto. Non restituire la batteria modello 6753 a Boston Scientific. Smaltire la batteria in conformità alle normative locali. Contattare lo spedizioniere locale per le istruzioni e i requisiti relativi all'eventuale spedizione della batteria.

Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni

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

Tabella 6. Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni

Simbolo	Descrizione
	Numero di riferimento
	Numero di serie
	Numero di lotto
	Numero gruppo
	Fabbricante
	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea
	Indirizzo sponsor australiano
	Data di fabbricazione
	Radiazione elettromagnetica non ionizzante; spia telemetria ZIP
	Sterilizzato con ossido di etilene
	Consultare le istruzioni per l'uso
	Seguire le istruzioni per l'uso
	Seguire le istruzioni per l'uso; vedere www.bostonscientific-elabeling.com
	Australia - simbolo RCM Conformità alle disposizioni dell'ente australiano ACMA (Australian Communications and Media Authority) per le telecomunicazioni, le comunicazioni radio, la compatibilità elettromagnetica e l'energia elettromagnetica (EME)
R-NZ	Nuova Zelanda - Marchio di conformità RF

Tabella 6. Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni (continua)

Simbolo	Descrizione
	Giappone - Certificazione Giteki
	Corrente alternata
	Pulsante di accensione sul lato sinistro del programmatore, rappresentato dal simbolo di standby
	USB 2.0
	USB 3.0
	DisplayPort
	Porta rete locale (LAN)
	Testa telemetrica S-ICD modello 3203
	Testa telemetrica modello 6395
	PSA VS
	PSA AD, VD
	Parte applicata di tipo CF a prova di defibrillazione
	Parte applicata di tipo BF a prova di defibrillazione
	Connettore per cavo ECG
	Connessione per uso futuro
	Marchio per test riconosciuti a livello nazionale secondo gli standard di sicurezza
	Il pulsante rosso STAT sul programmatore fornisce comandi per l'emergenza a bassa tensione e ad alta tensione

Tabella 6. Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni (continua)

Simbolo	Descrizione
	Avvertenza, elettricità - Non toccare i terminali del connettore nel vano batteria del programmatore quando si rimuove o sostituisce la batteria poiché è presente una carica elettrica.
	Simbolo generico di avvertenza ISO 7010-W001 per il connettore ECG sul programmatore
	Indica il rischio di shock elettrico (non toccare i contatti nel vano batteria); contattare l'assistenza di Boston Scientific
	WEEE (Rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche, Waste Electrical and Electronic Equipment); indica la raccolta separata per l'attrezzatura elettrica ed elettronica (vale a dire, non gettare questo dispositivo nella spazzatura).
	Lato rivolto verso l'alto
	Fragile, maneggiare con cura
	Conservare al riparo dall'umidità
	Non usare ganci
	Limiti di temperatura
	Limiti di umidità
	Limiti di pressione atmosferica
	Riciclare la scatola
	MR Unsafe
	Simbolo della batteria

Tabella 6. Simboli riportati sui dispositivi e sulle confezioni (continua)

Simbolo	Descrizione
	Bluetooth®
	Connessione alimentazione CC
	Dispositivo medico secondo le normative UE
	Contenuto
	Non sterile

NORME DI SICUREZZA, CONFORMITÀ E COMPATIBILITÀ

Le seguenti norme si applicano al Sistema di programmazione LATITUDE.

Norme di sicurezza

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

- IEC 60601-1:2005/A1:2012
- IEC 80001-1:2010
- ANSI/AAMI ES60601-1:2005(R)2012
- EN 60601-1:2006 + A1:2013
- CAN/CSA-C22 N. 60601-1:2014
- EN 62479:2010
- EN 62311:2008

Norme di compatibilità elettromagnetica

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

- FCC Parte 15.209:2016 + 15.207:2016 + 15.249:2016
- IEC 60601-1-2:2014
- ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
- ETSI EN 301 489-3 V2.1.1:2017

- ETSI EN 301 489-17 V3.1.1:2017
- ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2017
- ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Il Sistema di programmazione LATITUDE è conforme anche alle disposizioni dell'ente australiano ACMA (Australian Communications and Media Authority) per le telecomunicazioni, le comunicazioni radio, la compatibilità elettromagnetica e l'energia elettromagnetica (EME).

Norme di conformità dello spettro radio

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

- ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016
- ETSI EN 300 220-1 V3.1.1:2016
- ETSI EN 300 220-2 V3.1.1:2016
- ETSI EN 300 328 V2.1.1:2016
- ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
- ETSI EN 301 893 V2.1.1:2017

NOTA: durante l'installazione e l'uso del Sistema di programmazione LATITUDE, adottare specifiche precauzioni in materia di EMC secondo le istruzioni EMC fornite in questo manuale. Fare riferimento ai dettagli sull'immunità e sulle emissioni elettromagnetiche del Sistema di programmazione LATITUDE contenute nella Tabella 8 Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE a pagina 75 e nella Tabella 9 Specifiche nominali per comunicazioni radio a pagina 77.

NOTA: prestare attenzione quando si utilizzano apparecchiature a RF mobili e portatili in prossimità del Sistema di programmazione LATITUDE. Fare riferimento ai dettagli sull'immunità elettromagnetica del Sistema di programmazione LATITUDE contenuti nella Tabella 10 Specifiche relative a rete e connettività a pagina 79.

Emissioni elettromagnetiche e immunità

Informazioni IEC 60601-1-2:2014

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

Industry Canada (IC)

Questo dispositivo è conforme alle vigenti Specifiche relative agli standard radio (RSS). Il funzionamento è subordinato alle seguenti due condizioni:

1. Il dispositivo non deve provocare interferenze nocive e

2. questo dispositivo deve accettare eventuali interferenze ricevute, tra cui interferenze che possono causare attività indesiderate del dispositivo.

AVVERTENZA: Non è consentita alcuna modifica a questo dispositivo se non espressamente approvata da Boston Scientific. Le modifiche non espressamente approvate da Boston Scientific possono rendere nulla l'autorizzazione dell'utente a servirsi del dispositivo.

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

Nella Tabella 7 Linee guida e dichiarazione del fabbricante – Compatibilità elettromagnetica a pagina 72 sono fornite informazioni sulle emissioni e l'immunità elettromagnetiche.

Tabella 7. Linee guida e dichiarazione del fabbricante – Compatibilità elettromagnetica

Il Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300 è idoneo all'uso negli ambienti sanitari professionali. Il cliente o l'utente del sistema deve garantire che il dispositivo venga usato in tale ambiente.		
Test	Conformità	Ambiente elettromagnetico - Linee guida
Protezione di servizi radio e altre apparecchiature	CISPR 11 Gruppo 1 Classe A	Il Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300 utilizza l'energia RF solo per la propria destinazione d'uso per la comunicazione con il dispositivo impiantato o le funzioni di connettività. Le emissioni RF sono estremamente basse e non provocano interferenze con le apparecchiature elettroniche vicine.
Protezione della rete di alimentazione pubblica	CISPR 11 Classe A IEC 61000-3-2 IEC 61000-3-3	Il Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300 è idoneo all'uso negli ambienti sanitari professionali.
Scariche elettrostatiche	± 8 kV contatto ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV e ± 15 kV in aria	
Campo elettromagnetico irradiato da RF	3 V/m da 80 MHz a 2,7 GHz	
Campi di prossimità da apparecchiature di comunicazione wireless RF	380 - 390 MHz: 27 V/m 430 - 470 MHz: 28 V/m 704 - 787 MHz: 9 V/m 800 - 960 MHz: 28 V/m 1700 - 1900 MHz: 28 V/m 2400 - 2570 MHz: 28 V/m 5100 - 5800 MHz: 9 V/m	

Tabella 7. Linee guida e dichiarazione del fabbricante – Compatibilità elettromagnetica
(continua)

Il Sistema di programmazione LATITUDE modello 3300 è idoneo all'uso negli ambienti sanitari professionali. Il cliente o l'utente del sistema deve garantire che il dispositivo venga usato in tale ambiente.		
Test	Conformità	Ambiente elettromagnetico - Linee guida
Campo magnetico alla frequenza nominale	30 A/m	
Transitori elettrici veloci/burst	± 2 kV alimentazione CA in ingresso ± 1 kV SIP/SOP (sezioni di input/output)	
Sbalzi di corrente da linea a linea	± 0,5 kV, ± 1 kV alimentazione CA in ingresso	
Sbalzi di corrente da linea a terra	± 0,5 kV, ± 1 kV ± 2 kV alimentazione CA in ingresso	
Disturbi condotti generati da campi RF	3 V/m da 0,15 MHz a 80 MHz 6 V/m in bande ISM da 0,15 MHz a 80 MHz	Le bande ISM tra 0,15 MHz e 80 MHz sono da 6,765 MHz a 6,795 MHz 13,553 MHz - 13,567 MHz da 26,957 MHz a 27,283 MHz da 40,66 MHz a 40,70 MHz.
		Le bande radioamatoriali tra 0,15 MHz e 80 MHz sono 1,8 MHz - 2,0 MHz 3,5 MHz - 4,0 MHz 5,3 MHz - 5,4 MHz da 7,0 MHz a 7,3 MHz da 10,1 MHz a 10,15 MHz da 14,0 MHz a 14,2 MHz da 18,07 MHz a 18,17 MHz da 21,0 MHz a 21,4 MHz da 24,89 MHz a 24,99 MHz da 28,0 MHz a 29,7 MHz 50,0 MHz - 54,0 MHz.
Cali di tensione ^a	0% U_T per ½ ciclo a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0% U_T per 1 ciclo e 70% U_T per 25/30 cicli a 0°	
Interruzioni di tensione ^a	0% U_T per 250/300 cicli	

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

SICUREZZA DEL SISTEMA DI PROGRAMMAZIONE LATITUDE

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

NOTA: *Tutti i dati paziente sono codificati nell'unità interna del Programmatore e quest'ultimo dispone di misure per la sicurezza della rete per evitare attacchi dolosi.*

Software

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

Gestione dati paziente

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

Rete

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

Hardware non supportato

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

Vigilanza sulla sicurezza

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

Controlli fisici

Esercitare un buon controllo fisico sul programmatore. Un ambiente fisico sicuro impedisce l'accesso alle parti interne del programmatore. I dispositivi USB collegati al programmatore dovranno essere controllati allo scopo di limitare la potenziale introduzione di malware. Le informazioni sensibili del paziente possono essere memorizzate sul programmatore e sarà opportuno prendere adeguate precauzioni per proteggere il programmatore da accessi non autorizzati.

Programmatore compromesso

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

SPECIFICHE

Tabella 8. Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE

Caratteristiche	Valori nominali
Classificazione sicurezza	Sistema di programmazione LATITUDE: Classe I. <ul style="list-style-type: none">• Collegamento ECG: tipo BF, protetto da defibrillazione• Collegamento Testa telemetrica modello 6395: tipo BF, protetto da defibrillazione• Collegamento Testa telemetrica S-ICD modello 3203: tipo BF, protetto da defibrillazione• Porta di collegamento per uso futuro: tipo BF, protetto da defibrillazione• Collegamenti del cavo PSA: tipo CF, protetto da defibrillazione• Dati nominali protezione ingresso: IPX0
Dimensioni	Programmatore senza supporto: 30,7 cm (12,1 pollici) profondità, 34 cm (13,4 pollici) larghezza 12,5 cm (4,9 pollici) altezza Con supporto (posizione impugnatura in alto): 24,9 cm (9,8 pollici) profondità, 35,1 cm (13,8 pollici) larghezza 31,8 cm (12,5 pollici) altezza
Peso (approssimativo)	Programmatore (senza batteria o supporto): 3,58 kg (7,9 libbre) Batteria: 0,45 kg (1,0 libbre) Supporto: 1,28 kg (2,75 lb)
Potenza nominale adattatore modello 6689	100-240 V, 50-60 Hz, 1,5 A
Uscita massima Lunghezza del cavo CC Dimensioni	15 V @ 6 A, 90 W 1,53 m (5 piedi) 14,94 cm x 6,26 cm x 3,35 cm (5,88 x 2,46 x 1,32 pollici)
Cavo di alimentazione CA (3 spinotti).	2,05 m (6,72 piedi) 100-240 V
Ciclo	Continuo
Temperatura di esercizio	Da 10 °C a 32 °C (da 50 °F a 90 °F)

Tabella 8. Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE (continua)

Caratteristiche	Valori nominali
Temperatura di trasporto e immagazzinamento	Da -20 °C a 60 °C (da -4 °F a 140 °F)
Umidità di esercizio	Da 25% a 85% senza condensa
Umidità di conservazione e di trasporto	Da 25% a 85% senza condensa
Altitudine di funzionamento	≤ 3.000 m (≤ 9.843 piedi)
Pressione atmosferica di trasporto e immagazzinamento	50 kPa - 106 kPa (7,252 psi - 15,374 psi)
Supporto esterno; unità USB, stampante	(3) porte USB 2.0; (1) porta USB 3.0
Supporto per monitor digitale esterno	Connettore digitale DisplayPort; Il monitor deve essere conforme alla norma sulle emissioni CISPR 32.
Tipo di batteria	Agli ioni di litio, conforme a IEC62133:2012 e UN38.3
Ethernet: Interfaccia dati	Connettore Ethernet RJ-45 interfaccia dati
Modulazione dati	IEEE 802.3u, 100 Mbps full duplex e half duplex su 100BASE-T IEEE 802.3ab, 1 Gbps full duplex e half duplex su 1000BASE-T
Wi-Fi	IEEE 802.11g, 802.11n e 802.11ac
Cavo ECG, modello 3154	Da 3,9 m a 4,3 m (da 12,7 piedi a 14,0 piedi)
Cavo ECG, modello 3153 (solo per Canada e Cina)	Da 3,9 m a 4,3 m (da 12,7 piedi a 14,0 piedi)
Prestazioni dell'ECG: Ampiezza minima rilevata Selezione elettrocateteri Visualizzazione della frequenza ventricolare intrinseca e stimolata Impedenza in ingresso Tolleranza riduzione elettrodo Risoluzione di memorizzazione Impostazioni dei filtri per risoluzione di memorizzazione	6,54 µV I, II, III, aVR, aVL, aVF, V Da 30 min ⁻¹ a 120 min ⁻¹ ± 4 min ⁻¹ sulla base di una media su tre battiti; da 120 min ⁻¹ a 240 min ⁻¹ ± 8 min ⁻¹ sulla base di una media su tre battiti ≥ 1.5 MΩ 300 mV 500 campioni/sec, 6,54 µV ON: Da 0,5 Hz a 40 Hz, ± 10% oppure ± 0,1 Hz, il maggiore tra i due

Tabella 8. Specifiche nominali del Sistema di programmazione LATITUDE (continua)

Caratteristiche	Valori nominali
Impostazioni di guadagno	OFF: Da 0,05 Hz a 100 Hz, $\pm 20\%$ oppure $\pm 0,02$ Hz, il maggiore tra i due 0,5; 1; 2; 5; 10; 20 mm/mV $\pm 25\%$
Test di sicurezza elettrica- Riferimento per il test secondo la norma IEC 62353 (installazione, manutenzione, riparazione) ^{a b}	
Test collegamento a massa (test collegamento a terra)	≤ 300 m Ω incluso cavo di alimentazione di lunghezza non superiore a 3 metri
Dispersione dell'apparecchiatura, metodo diretto (parti accessibili)	≤ 500 μ A
Corrente di dispersione del paziente, metodo diretto	Testa telemetrica modello 6395 (BF) ≤ 5000 μ A, ECG (BF) ≤ 5000 μ A, PSA (CF) ≤ 50 μ A
Funzione di sicurezza: Protezione del defibrillatore	Fino a 5000 V

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

Tabella 9. Specifiche nominali per comunicazioni radio

Caratteristiche	Nominale
	Telemetria MICS ZIP (MICS/MedRadio)
Banda di frequenza	402 – 405 MHz
Larghezza di banda	MICS, Medical Implant Communication Service (Servizio di comunicazione per impianti medicali)
Modulazione	MedRadio, Medical Device Radio Communication Service (Servizio di comunicazione radio per dispositivi medicali)
Potenza irradiata	< 145 kHz FSK < 25 μ W di potenza irradiata equivalente (ERP)
	Telemetria per dispositivi a corto raggio (SRD, Short Range Service) ZIP
	NOTA: La Telemetria SRD NON è utilizzata in Australia e Nuova Zelanda
Banda di frequenza	869,7 – 870,0 MHz
Larghezza di banda	Banda radio per dispositivi a corto raggio (SRD)
Modulazione	< 120 kHz ASK

Tabella 9. Specifiche nominali per comunicazioni radio (continua)

Caratteristiche	Nominale
Potenza irradiata Categoria del ricevitore	< 1,2 mW di potenza irradiata equivalente (ERP) 2
Telemetria per dispositivi a corto raggio (SRD, Short Range Service) ZIP NOTA: La Telemetria SRD è utilizzata solo in Australia e Nuova Zelanda	
Frequenza Larghezza di banda Modulazione Potenza irradiata	916,5 MHz Banda radio per dispositivi a corto raggio (SRD) < 650 kHz ASK < 0,75 mW di potenza isotropica irradiata equivalente (EIRP)
Testa telemetrica modello 6395 (induttiva)	
Banda di frequenza Larghezza di banda Modulazione Potenza irradiata Categoria del ricevitore	Trasmissione: 21 kHz Ricezione: 0 - 100 kHz < 125 kHz OOK/QPSK 11,3 dBµA/m a 10 m 3
Testa telemetrica S-ICD modello 3203	
Banda di frequenza Larghezza di banda Modulazione Potenza irradiata	402 - 405 MHz < 145 kHz FSK < 25 µW di potenza irradiata equivalente (ERP)
Bluetooth*	
Banda di frequenza Larghezza di banda Modulazione Potenza irradiata Categoria del ricevitore	2400,0 - 2483,5 MHz < 1,4 MHz GFSK, π/4-DQPSK, 8DPSK < 9,6 mW di potenza isotropica irradiata equivalente (EIRP) 2
Wi-Fi 2,4 GHz La connettività Wi-Fi non è consentita in Indonesia.	
Banda di frequenza Larghezza di banda Modulazione Potenza irradiata	2400,0 - 2483,5 MHz 20/40 MHz IEEE 802.11b/g/n < 80 mW di potenza isotropica irradiata equivalente (EIRP)
Wi-Fi 5,0 GHz La connettività Wi-Fi non è consentita in Indonesia.	
Bande in frequenza Larghezza di banda Modulazione Potenza irradiata	5150 - 5350 MHz 5470 - 5725 MHz 20/40/80 MHz IEEE 802.11a/n/ac < 50 mW di potenza isotropica irradiata equivalente (EIRP)

Tabella 10. Specifiche relative a rete e connettività

Caratteristiche	Specifiche
Caratteristiche necessarie della rete IT	
Ethernet	IEEE 802.3u, 100 Mbps full duplex e half duplex su 100BASE-TX IEEE 802.3ab, 1 Gbps full duplex e half duplex su 1000BASE-T
Wi-Fi	IEEE 802.11g, 802.11n e 802.11ac
Situazioni di rischio risultanti da mancanza di rete	Nessuno
Configurazione di rete e sicurezza	
Ethernet	Indirizzamento IP dinamico o statico
Connettività Ethernet richiesta:	<p>Fonte Programmamatore modello 3300</p> <p>URL di destinazione crm.iot.bsci.com</p> <p>Nome protocollo cumulocity-prod-crm-us-east-1.s3.us-east-1.amazonaws.com</p> <p>Protocollo di trasporto cumulocity-prod-logs-crm-us-east-1.s3.us-east-1.amazonaws.com</p> <p>Intervallu porta TLS</p> <p>Protocollo di trasporto TCP</p> <p>Intervallu porta 443, 8443 (outbound)</p> <p>Fonte Programmamatore modello 3300</p> <p>URL destinazione pool.ntp.org</p> <p>Nome protocollo NTP</p> <p>Protocollo di trasporto UDP</p> <p>Intervallu porta 123 (outbound)</p>
Wi-Fi	Impostazione indirizzi IP dinamici mediante le specifiche IEEE 802.11g, 802.11n o 802.11ac per la connessione a reti pubbliche/non sicure, WPA-PSK o WPA2-PSK
Indirizzo MAC Ethernet	L'indirizzo MAC di rete è visualizzabile e il nome host è modificabile
Protocollo Internet	IPv4
Modalità Dynamic Host Configuration Protocol (DHCP)	Per il protocollo DHCP sono supportate sia la modalità manuale che la modalità automatica
Indirizzo MAC Wi-Fi	Visualizzabile

INFORMAZIONI SULLA GARANZIA

Questo prodotto ha una garanzia limitata. Per le informazioni sulla garanzia, vedere il sito Web www.bostonscientific.com/warranty.

Importatore dell'Unione Europea

Importatore UE: Boston Scientific International B.V., Vestastraat 6, 6468 EX Kerkrade, Olanda.

Остаряла версия. Да не се използва.
Zastaralá verze. Nepoužívat.
Forældet version. Må ikke anvendes.
Version überholt. Nicht verwenden.
Version überholt. Nicht verwenden.
Aegunud versioón. Mην την χρησιμοποιείτε.
Πολύ έκδοση. Μην την χρησιμοποιείτε.
Outdated version. Do not use.
Version obsolete. No utilizar.
Zastarjela verzija. Ne pas utiliser.
Version périmée. Nemojte upotrebljavati.
Pasenusi versija. Ne naudokite.
Elavult verzió. Ne használjal.
Dit is een verouderde versie. Niet gebruiken.
Utdatert versjon. Skal ikke brukes.
Wersja przeterminowana. Nie używać.
Versão obsoleta. Não utilize.
Zastarane verzija. Ne uporabite.
Zastarela različica. Ne uporabite.
Vanhentunut versio. Älä käytä.
Föråldrad version. Använd ej.
Güncel olmayan sürüm. Kullanmayın.

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



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



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

www.bostonscientific.com

1.800.CARDIAC (227.3422)

+1.651.582.4000

© 2022 Boston Scientific Corporation or its affiliates.

All rights reserved.

92362142-059 IT Europe 2022-02



CE 2797

