



Gallant™ ja Entrant™
HF CRT-D

TERVEM
HOMNE
ALGAB TÄNA



**TEHKE ESIMENE SAMM
TERVEMA ISEENDA SUUNAS.**

Laadige rakendus myMerlinPulse™ alla juba täna.



ASTUME JÄRGMISE SAMMU **KOOS**

Abbotti perekonna liikmena võite olla kindel, et saadame teid igal sammul tervema elu suunas. Meie näeme võimalust, kuidas saaksite oma elu paremini elada.

Te väarite paremat enesetunnet ja elu ning meelerahu. Oleme teile toeks. Koos saame selle elu muuta tõelisuseks.



OLEME SIIN, ET NÄIDATA TEILE TEED

Südame resünkroniseerimisravi defibrillaatori (CRT-D) Gallant™ või Entrant™ saamine on teie uuel teekonnal oluline samm. Usume, et teie tervislik seisund ei tohiks teid defineerida ega takistada teid tegemast seda, mis on teile ja teie lähedastele oluline.

Seepärast oleme pühendunud uuenduslike seadmete väljatöötamisele, mis tagavad turvalise ja ohutu ravi vahenditega, mis aitavad teil olla pidevalt oma raviga kursis.

HAKKAME PIHTA

TEIE TERVEM HOMNE ALGAB TÄNA

MEELERAHU

Teie Abbotti seade tagab usaldusväärse ravi, millele saate loota. Igapäevaste automaatsete kontrollimistega annab rakendus myMerlinPulse teile teada, et teie seadmest saadavat teavet saadetakse igapäevaselt kliinikusse. Hankige turvalise kaugjälgimisega vajalik kindlustunne.

OLGE LIHTSALT TEIE ISE

Te olete rohkem kui lihtsalt patsient. Tegelege igapäevatoimetustega nagu tavaliselt. Teie Abbotti seade on loodud töötama rakendusega myMerlinPulse, nii et saaksite tagada diskreetse kaugjälgimise – teie teate, kuid keegi teine ei pea sellest teadma.

VABADUS

Tere tulemast kasutama tervisetehnoloogiat, mis sobitub teie eluga. Rakendus myMerlinPulse tuleb teiega kaasa kuhu tahes, millal tahes – võimaldades teil elada elu just oma tingimustel.

TEIE TERVIS ON TEIE ENDA KÄTES.

Laadige rakendus myMerlinPulse™ alla opsüsteemile Android® või iOS® juba täna.



OLETE TEEL

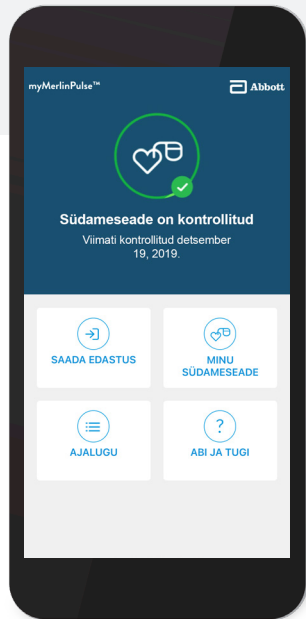
On mitu lihtsat sammu, mida teie või teie lähedased saavad teha tagamaks, et olete oma seadme implanteerimise eel, selle ajal ja pärast seda edusammudeks valmis.

ENNE PROTSEDUURI

See on kõige olulisem samm.



Laadige rakendus myMerlinPulse telefoni rakenduste poe kaudu oma nutitelefoni.



Rakendus myMerlinPulse võimaldab teil teha järgmist.

- ✓ Jagada andmeid oma arstiga (küsimisel)
- ✓ Kontrollida oma seadme aku olekut
- ✓ Vaadata vanemaid andmeülekandeid
- ✓ Annab juurdepääsu abi- ja tugiallikele



Vaadake üle kõik arstilt saadud teabematerjalid teie seadme või tervisliku seisundi kohta.

KAS TEIL ON KÜSIMUSI?

Külastage veebilehte MyHeartHealth.com, et saada lisateavet oma uue seadme ja rakenduse myMerlinPulse kohta.

TEIE PROTSEDUURI TOIMUMISE PÄEVAL

Ärge unustage telefoni kaasa võtta.



Võtke endaga kaasa täielikult laetud nutitelefoni, kuhu on alla laaditud rakendus myMerlinPulse.



Veenduge, et teil on rakenduste poe kasutajatunnus ja parool teada, juhul kui seda on seadme sidumise ajal vaja.



Keegi teie ravimeeskonnast ühendab teie telefoni kas kohe pärast teie protseduuri või järelkontrolli visiidil rakendusega myMerlinPulse.

PÄRAST PROTSEDUURI

Olete teel parema enesetunde suunas!



Rakendus myMerlinPulse ja teie seade peavad jääma ühendatuks. Kui hangite omale uue nutitelefoni või peate tegema tarkvaravärskenduse, kontrollige üle rakenduse sätteid veendumaks, et rakendus on endiselt ühendatud. Seadme sidumise kohta lisateabe saamiseks külastage veebilehte MyHeartHealth.com.

KAS TEIL ON KÜSIMUSI?

Külastage veebilehte **MyHeartHealth.com**, et saada lisateavet oma uue seadme ja rakenduse myMerlinPulse™ kohta.

Abbott

The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgium, +32 2 774 68 11
Cardiovascular.Abbott

Ainult retsepti alusel

Lühikokkuvõte. See toode on mõeldud kasutamiseks arstile või arsti juhendamisel. Enne nende seadmete kasutamist lugege läbi kasutusjuhend, et teil oleks näidustuste, vastunäidustuste, hoiatuste, abinõude võimalike kõrvaltoimete ja kasutusjuhendi kohta täielik ülevaade.

Sihotstarve. Südame taassünkronisravi (CRT-D) seadmed on ette nähtud vatsakeste antitahhükardia stimulatsiooni ja vatsakeste kardioversiooni/defibrillatsiooni jaoks. CRT-D seadmed on ette nähtud ka parema ja vasaku vatsakese taassünkroniseerimiseks.

Mobiilirakendus myMerlinPulse™ on mõeldud kasutamiseks inimestele, kellel on Abbott Medicali siiratud südameseadja ja juurdepääs mobiilseadmele. Rakendus pakub implanteeritava südamedefibrillaatori kaugjälgimise võimalust, edastades teavet patsiendi implanteeritavast südamedefibrillaatorist patsiendi tervishoiuteenuse osutajale.

Näidustused. CRT-D-seadmed on ette nähtud vatsakeste eluohtlike arütmiate automatiseeritud raviks. CRT-D seadmed on näidustatud ka vatsakeste düssünkrooniaga südame paispuudulikkusega patsientide sümptomite raviks.

Lisaks on näidustatud AT/AF-i tuvastamise algoritmiga CRT-D-seadmed patsientidel, kellel on kodade tahhüarütmia või kellel on suur risk kodade tahhüarütmiate tekkeks.

MR-tingimuslikud CRT-D-d on MRT-keskkonnas kasutamiseks täiesti ohutud, kui neid kasutatakse täielikus MR-tingimuslikus süsteemis ja vastavalt MRT-valmisolekuga süsteemide juhendis toodud juhistele. Sellel mitte vastavates tingimustes skannimine võib põhjustada patsiendile raskeid vigastusi, tema surma või seadme rikke.

Mobiilirakendus myMerlinPulse™ on mõeldud kasutamiseks patsientidele, kellel on toetatud Abbott Medicali implanteeritavad südameseadmed.

Vastunäidustused. Impulssgeneraatori süsteemi kasutamise vastunäidustuste hulka kuuluvad vatsakeste tahhüarütmid, mis tulenevad müoovastest või korrigeeritavatest teguritest, näiteks ravimi toksilisus, elektrolüütide tasakaaluhäired või äge müokardiinfarkt.

Mobiilirakendus myMerlinPulse™ on vastunäidustatud kasutamiseks muude kui toetatud Abbott Medicali implanteeritavate südameseadmetega.

Kõrvaltoimed. Seadmega seotud võimalikud kõrvaltoimed on järgmised: arütmia (näiteks kiirendatud või indutseeritud), bradükardia, südame- või venoosne perforatsioon, südame tamponaad, kardiogeenne šokk, surm, ebamugavustunne, emboolia, endokardiit, erosioon, südamepuudulikkuse ägenemine, liigne fibrootiliste kudede kasv, südameväline stimulatsioon (freeniiline närv, diafragma, rinnalihased), ekstrusioon, vedeliku kogunemine seadme taskusse, hematoomide, tsüstide või seroomide moodustumine, südameblokaad, hemorraagia, hemotooraks, ülitundlikkus, sealhulgas lokaalne koereaktsioon või allergiline reaktsioon, infektsioon, keloidi moodustumine, müokardi kahjustus, närvikahjustus, oklusioon/tromb, perikardi efusioon, perikardiit, pneumotooraks, kopsturse, sünnkoop, tromboos, klapi kahjustus. Subklaviaalse otsese veenipunktsiooni korral esinenud tüsistuste hulka kuuluvad pneumotooraks, hemotooraks, subklaviaarse arteri rebend, arteriovenoosne fistul, närvikahjustus, rinnajuha vigastus, teiste veresoonte kanüülimine, ulatuslik hemorraagia ja harva ka surm. Seadme implanteerimise psühholoogiliste mõjude seas on näiteks pulseerimistunne, depressioon, sõltuvus, hirm aku enneaegse tühenemise, seadme talitlushäirete, sobimatu pulseerimise, teadvusel olles stimuleerimise või pulseerimisvõime kaotamise ees. Seadme võimalike kahjulike mõjude hulka kuuluvad komplikatsioonid järgmistest põhjustest: ebaharilik aku tühenemine, juhtme murdumine, seadme ja programmaatori vahelise side katkestus, defibrillatsiooni / kardioversiooni läve kõrgenemine või tõus, defibrillatsiooni või stimuleerimise võimetus, programmaatori või seadme talitlushäire tõttu häiritud ühenduse loomine või programmeerimine, impulssgeneraatoriga mittetäielik juhtmeühendus, pärsitud ravi, sealhulgas defibrillatsioon ja stimulatsioon, sobimatu ravi (näiteks elektrisokk ja tahhükardiavastane stimulatsioon [ATP], kui see on asjakohane, stimulatsioon), funktsiooni katkemine elektriliste või magnetiliste häirete tõttu, suure kiirusega stimulatsiooni talumatus (näiteks hingeldus või ebamugavustunne), juhtme hõõrdumine, juhtme murdumine, juhtme isolatsioonikahjustused, juhtme liikumine või nihkumine, seadme funktsionaalsuse kadu komponendi rikke tõttu, impulssgeneraatori liikumine, DFT läve tõus, stimuleerimiskiiruse läve ja väljundploki tõus, defibrillatsiooniladadelt energia ümbersuunamine, ioniseerivast kiirgusest tingitud süsteemirike. Lisaks hõlmavad pargarteri venoosse juhtmesüsteemi implanteerimise seotud võimalikud kõrvaltoimed järgmist: allergiline reaktsioon kontrastainele, implantaadide purunemine või rike, pikaajaline kokkupuude fluoroskoopilise kiirgusega, koronaarveenide visualiseerimiseks kasutatavast kontrastainest tingitud neerupuudulikkus. Vt üksikasjaliku kasutusotstarvet, näidustusi, vastunäidustusi, hoiatusi, ettevaatusabinõusid ja võimalikke kõrvaltoimeid kasutusjuhendist.

Mobiilirakenduse myMerlinPulse™ kasutamisel ei ole võimalikke kõrvaltoimeid tuvastatud.

™ tähistab Abbotti kontserni kaubamärki.

† Tähistab kolmanda poole kaubamärki, mis kuulub selle omanikule.

© 2021 Abbott. Kõik õigused kaitstud.

MAT-2002955 v1.0 | Kasutusjuhend on heaks kiidetud ainult Eestis levitamiseks.

