



Gallant™ und Entrant™
HF CRT-D

EINE
GESÜNDERE
ZUKUNFT
**BEGINNT
HEUTE**



**MACHEN SIE DEN ERSTEN
SCHRITT, EIN GESÜNDERER
MENSCH ZU WERDEN.**

Laden Sie noch heute die mobile myMerlinPulse™ App herunter.



NEHMEN WIR DEN NÄCHSTEN SCHRITT, GEMEINSAM

Als Teil der Abbott-Familie können Sie sicher sein, dass wir Sie bei jedem Schritt auf Ihrem Weg zu einem gesünderen Leben begleiten werden. Wir sehen ein besseres Leben für Sie, das nur darauf wartet, gelebt zu werden.

Sie haben es verdient, sich besser zu fühlen, besser zu leben und die Gewissheit zu haben, dass wir hier sind, um Sie dabei zu unterstützen. Gemeinsam können wir dieses Leben Wirklichkeit werden lassen.





WIR SIND HIER, UM IHNEN DEN WEG ZU WEISEN

Der Erhalt Ihres Gallant™ oder Entrant™ Defibrillators für die kardiale Resynchronisationstherapie (CRT-D) wird ein wichtiger Schritt auf Ihrem neuen Weg sein. Wir sind der Meinung, dass Sie sich nicht über eine Erkrankung definieren sollten bzw. eine Krankheit sich nicht dem in den Weg stellen sollte, was Ihnen und Ihren Lieben wichtig ist.

Deshalb ist es uns ein Bedürfnis, innovative Geräte zu entwickeln, die eine sichere und zuverlässige Therapie ermöglichen und die Ihnen helfen, kontinuierlich in Ihre Behandlung einbezogen zu sein.

MACHEN WIR UNS AUF DEN WEG



IHRE GESUNDHEIT IN IHREN HÄNDEN.

Laden Sie noch heute die myMerlinPulse™ App für Android[‡] oder iOS[‡] herunter.



Download on the
App Store



GET IT ON
Google Play

IHRE GESÜNDERE ZUKUNFT BEGINNT HEUTE

EIN SICHERES GEFÜHL

Ihr Abbott-Gerät liefert eine zuverlässige Behandlung, auf die Sie sich verlassen können. Mit automatischen täglichen Überprüfungen informiert Sie die myMerlinPulse App darüber, dass Informationen von Ihrem Gerät täglich an Ihre Klinik gesendet werden. Verschaffen Sie sich Gewissheit anhand einer sicheren Fernüberwachung.

SEIEN SIE EINFACH SIE SELBST

Sie sind mehr als nur ein Patient oder eine Patientin. Gehen Sie jeden Tag als der besondere Mensch an, der Sie sind. Ihr Abbott-Gerät ist so konzipiert, dass es mit der myMerlinPulse App zusammenarbeitet, sodass Sie eine diskrete Fernüberwachung durchführen können – Sie werden informiert, aber sonst muss das niemand wissen.

FREIHEIT

Willkommen zur Gesundheitstechnologie, die zu Ihrem Leben passt. Die myMerlinPulse App geht, wohin Sie wollen, wann Sie wollen – und gibt Ihnen die Freiheit, Ihr Leben nach Ihren Vorstellungen zu leben.



SIE SIND AUF IHREM WEG

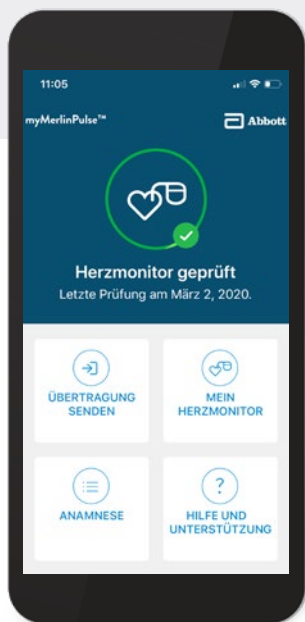
Es gibt eine Reihe einfacher Schritte, die Sie oder Ihre Angehörigen unternehmen können, damit Sie vor, während und nach der Implantation Ihres Geräts bestens auf einen erfolgreichen Verlauf vorbereitet sind.

VOR IHREM EINGRIFF

Dies ist der wichtigste Schritt.



Laden Sie die mobile myMerlinPulse™ App über den App Store auf Ihr Smartphone herunter.



Mit der myMerlinPulse-App können Sie:

- ✓ **Eine Datenübermittlung mit Ihrem Arzt teilen** (wenn Sie darum gebeten werden)
- ✓ **Den Akkuladestand Ihres Geräts überprüfen**
- ✓ **Frühere Datenübermittlungen anzeigen**
- ✓ **Auf Hilfe und Unterstützung zugreifen**



Gehen Sie sämtliches Aufklärungsmaterial durch, das Sie von Ihrem Arzt zu Ihrem Gerät oder Ihrer Erkrankung erhalten haben.

NOCH FRAGEN?

Weitere Informationen über Ihr neues Gerät und die myMerlinPulse App finden Sie unter [MyHeartHealth.com](https://www.MyHeartHealth.com).

DER TAG IHRES EINGRIFFS

Vergessen Sie nicht, Ihr Handy mitzubringen.



Bringen Sie Ihr voll aufgeladenes Smartphone mit der darauf heruntergeladenen myMerlinPulse App mit.



Sie sollten Ihre Smartphone-App-Store-Benutzer-ID und Kennwortdaten bei sich haben, falls diese während der Gerätekopplung benötigt werden.



Entweder unmittelbar nach Ihrem Eingriff oder bei einem Folgetermin wird jemand von Ihrem Betreuungsteam Ihr Gerät mit der myMerlinPulse App koppeln.

NACH IHREM EINGRIFF

Sie sind auf dem Wege, sich besser zu fühlen!



Die myMerlinPulse App und Ihr Gerät müssen immer gekoppelt bleiben. Wenn Sie ein neues Smartphone erhalten oder eine Softwareaktualisierung durchführen müssen, überprüfen Sie danach stets Ihre App-Einstellungen, um sicherzustellen, dass Ihre App verbunden bleibt. Weitere Informationen über die Kopplung Ihres Geräts finden Sie unter [MyHeartHealth.com](https://www.MyHeartHealth.com).

NOCH FRAGEN?

Weitere Informationen über Ihr neues Gerät
und die myMerlinPulse™ App finden Sie unter
MyHeartHealth.com.

Abbott

One St. Jude Medical Dr., St. Paul, MN 55117 USA, Tel: 1.651.756.2000
Cardiovascular.Abbott

Nur Rx

Kurzübersicht: Dieses Produkt ist für den Gebrauch durch oder unter der Aufsicht eines Arztes bestimmt. Vor der Verwendung dieser Produkte lesen Sie bitte die Bedienungsanleitung, in der Sie eine vollständige Liste der Indikationen, Kontraindikationen, Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen, möglichen unerwünschten Ereignisse und Gebrauchsanweisungen finden.

Bestimmungsgemäße Verwendung: Die Defibrillator-Geräte für die kardiale Resynchronisationstherapie (CRT-D) sind für die ventrikuläre antitachykarde Stimulation und ventrikuläre Kardioversion/Defibrillation vorgesehen. Die CRT-D-Geräte sind auch für die Resynchronisation des rechten und linken Ventrikels vorgesehen.

Die mobile App myMerlinPulse™ ist für Personen gedacht, die mit einem implantierten Herzgerät von Abbott Medical leben und Zugang zu einem mobilen Endgerät haben. Die App ermöglicht die Fernüberwachung des implantierten Herzgeräts, indem sie Informationen vom implantierten Herzgerät des Patienten an den Gesundheitsdienstleister des Patienten überträgt.

Indikationen: Die CRT-D-Geräte sind für die automatisierte Behandlung von lebensbedrohlichen ventrikulären Arrhythmien indiziert. CRT-D-Geräte sind auch zur Behandlung von Symptomen bei Patienten mit kongestiver Herzinsuffizienz mit ventrikulärer Dysynchronie indiziert.

Darüber hinaus sind CRT-D-Geräte mit dem AT/AF-Erkennungsalgorithmus für Patienten mit atrialen Tachyarrhythmien oder für Patienten, die ein signifikantes Risiko haben, atriale Tachyarrhythmien zu entwickeln, indiziert.

Bedingt MR-taugliche CRT-D sind für den Einsatz in der MRT-Umgebung bedingt geeignet, sofern sie in einem vollständig bedingt MR-tauglichen System und gemäß den Anweisungen im Handbuch für MRI-Ready-Systeme verwendet werden. Das Scannen unter anderen Bedingungen kann zu schweren Verletzungen des Patienten, zum Tod oder zu Fehlfunktionen des Gerätes führen.

Die mobile App myMerlinPulse™ ist für die Nutzung durch Patienten mit unterstützten implantierten Herzgeräten von Abbott Medical indiziert.

Kontraindikationen: Zu den Kontraindikationen für den Einsatz des Impulsgebersystems gehören ventrikuläre Tachyarrhythmien, die aus vorübergehenden oder korrigierbaren Faktoren wie Medikamententoxizität, Elektrolytungleichgewicht oder akutem Myokardinfarkt resultieren.

Die mobile App myMerlinPulse™ ist für die Verwendung mit anderen implantierten Medizinprodukten als den von Abbott Medical unterstützten implantierten Herzgeräten kontraindiziert.

Unerwünschte Ereignisse: Zu den möglichen unerwünschten Ereignissen im Zusammenhang mit der Implantation des Impulsgebersystems können gehören: Arrhythmie (z. B. beschleunigt oder indiziert), Bradykardie, Herz- oder Venenperforation, Herztamponade, kardiogener Schock, Tod, Unwohlsein, Embolie, Endokarditis, Erosion, Verschlimmerung der Herzinsuffizienz, übermäßiges fibrotisches Gewebewachstum, extrakardiale Stimulation (Nervus phrenicus, Zwerchfell, Brustmuskel), Extrusion, Flüssigkeitsansammlung in der Gerätertasche, Bildung von Hämatomen, Zysten oder Seromen, Erregungsleitungsstörung, Blutung, Hämothorax, Überempfindlichkeit, einschließlich lokaler Gewebereaktionen oder allergischer Reaktionen, Infektion, Keloidbildung, Myokardschädigung, Nervenschädigung, Okklusion/Thrombus, Perikarderguss, Perikarditis, Pneumothorax, Lungenödem, Synkope, Thrombose, Klappenschädigung. Zu den Komplikationen, über die bei der direkten subclavialen Venenpunktion berichtet wird, gehören Pneumothorax, Hämothorax, Riss an der Arteria subclavia, arteriovenöse Fistel, Nervenschäden, Verletzung des Ductus thoracicus, Punktion anderer Gefäße, massive Blutungen und selten der Tod. Zu den psychologischen Auswirkungen der Implantation eines Gerätes gehören imaginäres Pochen, Depression, Abhängigkeit, Angst vor vorzeitiger Batterieentladung, Fehlfunktionen des Gerätes, unangemessenes Pulsieren, Elektroschocks bei Bewusstsein oder Verlust der Pulsfähigkeit. Zu den möglichen unerwünschten nachteiligen Auswirkungen des Gerätes gehören Komplikationen, die auf Folgendes zurückzuführen sind: Unnormale Batterieentladung, Leiterbahnbruch, Kommunikationsfehler zwischen Gerät und Programmiergerät, erhöhte oder angestiegene Defibrillations-/Kardioversionsschwelle, Defibrillation oder Schrittmacher funktionieren nicht, Abfrage oder Programmierung ist aufgrund einer Fehleinstellung des Programmiergeräts oder einer Fehlfunktion des Geräts nicht möglich, unvollständige Elektrodenverbindung mit dem Impulsgeber, Beeinträchtigung der Therapie einschließlich Defibrillation und Stimulation, ungeeignete Therapie (z. B. Schocks und antitachykarde Stimulation [ATS], ggf. Stimulation), Funktionsunterbrechung durch elektrische oder magnetische Interferenz, Intoleranz gegenüber hochfrequenter Stimulation (z. B. Dyspnoe oder Unbehagen), Elektrodenabriss, Elektrodenbruch, Beschädigung der Elektrodenisolation, Elektrodenverschiebung oder Elektrodenablösung, Verlust der Gerätefunktionalität durch Komponentenversagen, Impulsgeber-Migration, Anstieg der DFT-Schwelle, Anstieg der Stimulationsschwelle und Exit-Block, Überbrückung der Energie der Defibrillationskontakte, Systemausfall durch ionisierende Strahlung. Zu den möglichen unerwünschten Ereignissen im Zusammenhang mit der Implantation eines koronarvenösen Elektrodenstromsystems gehören: Allergische Reaktion auf Kontrastmittel, Bruch oder Versagen von Implantatgeräten, längere Exposition gegenüber fluoroskopischer Strahlung, Nierenversagen durch Kontrastmittel, die der Darstellung von Koronarvenen dienen. Näheres zur bestimmungsgemäßen Verwendung, zu Indikationen, Kontraindikationen, Warnhinweisen, Vorsorgemaßnahmen und möglichen unerwünschten Ereignissen finden Sie in der Bedienungsanleitung.

Es wurden keine potentiellen unerwünschten Ereignisse bei der Verwendung der mobilen App myMerlinPulse™ identifiziert.

™ Kennzeichnet eine Marke der Abbott-Unternehmensgruppe.

† Kennzeichnet eine Marke eines Dritten, die Eigentum des jeweiligen Inhabers ist.

© 2020 Abbott. Alle Rechte vorbehalten.

MAT-2001449 v1.0 | Artikel für den internationalen Gebrauch genehmigt.