



CDI Gallant™ e Entrant™

UM FUTURO
MAIS SAUDÁVEL
COMEÇA HOJE

**DÊ O PRIMEIRO PASSO PARA
SE TORNAR MAIS SAUDÁVEL.**

Transfira a aplicação myMerlinPulse™ hoje mesmo.



VAMOS DAR O PRÓXIMO PASSO JUNTOS

Como parte da família Abbott, pode ter a certeza de que estamos consigo a cada passo do seu percurso no que diz respeito à saúde. Vemos uma vida mais saudável para si, na qual não tem de perder o ritmo.



ESTAMOS AQUI PARA LHE DAR ORIENTAÇÃO

Receber um desfibrilhador cardíaco implantável (CDI) Gallant™ ou Entrant™ será um passo importante para se manter no caminho certo para viver a vida que quiser. Acreditamos que um problema de saúde não deverá definir quem você é ou atrapalhar o que é importante para si e os seus entes queridos.

É por isso que estamos empenhados em desenvolver dispositivos inovadores que proporcionem uma terapia segura e protegida, com ferramentas para o ajudar a manter-se sempre envolvido no seu tratamento.

COMECEMOS





A SUA SAÚDE NAS SUAS MÃOS.

Transfira a aplicação myMerlinPulse™
para Android[‡] ou iOS[‡] hoje mesmo.



Download on the
App Store



GET IT ON
Google Play

O SEU FUTURO MAIS SAUDÁVEL COMEÇA HOJE

TRANQUILIDADE

O seu dispositivo Abbott administra um tratamento fiável com que pode contar. Com verificações diárias automáticas, a aplicação myMerlinPulse indica-lhe que as informações do seu dispositivo estão a ser enviadas diariamente para a sua clínica. Tenha a tranquilidade de que necessita com a monitorização remota segura.



SEJA VOCÊ MESMO

Você é mais do que um paciente. Viva cada dia como o indivíduo que é. O seu dispositivo Abbott foi concebido para funcionar com a aplicação myMerlinPulse de forma permitir uma monitorização remota discreta – você saberá, mas mais ninguém tem de saber.

LIBERDADE

Bem-vindo à tecnologia de saúde que se adapta à sua vida. A aplicação myMerlinPulse vai aonde quiser, quando quiser – deixando-o livre para viver a vida como quiser.

ESTÁ NO BOM CAMINHO

Você ou os seus entes queridos podem dar vários passos fáceis para garantir que está preparado para o sucesso antes, durante e depois da implantação do seu dispositivo.

ANTES DO PROCEDIMENTO

Este é o passo mais importante.



Transfira a aplicação myMerlinPulse™ para o seu smartphone através da loja de aplicações do seu telefone.



A aplicação myMerlinPulse permite-lhe:

- ✓ **Partilhar uma transmissão com o seu médico** (se solicitado)
- ✓ **Verificar o estado da bateria do seu dispositivo**
- ✓ **Ver transmissões de dados anteriores**
- ✓ **Aceder a recursos de ajuda e assistência**



Consulte quaisquer materiais educativos que possa ter recebido do seu médico sobre o dispositivo ou o seu problema de saúde.

TEM DÚVIDAS?

Visite [MyHeartHealth.com](https://www.MyHeartHealth.com) para obter informações sobre o seu novo dispositivo e a aplicação myMerlinPulse.

NO DIA DO PROCEDIMENTO

Não se esqueça de trazer o seu telefone.



Traga consigo o seu smartphone totalmente carregado, com a aplicação myMerlinPulse transferida e instalada.



Tenha consigo as informações de identificação do utilizador e palavra-passe da loja de aplicações do seu smartphone caso sejam necessárias durante o processo de emparelhamento do dispositivo.



Imediatamente após o procedimento ou numa consulta de seguimento, alguém da sua equipa de cuidados irá emparelhar o seu dispositivo com a aplicação myMerlinPulse.

DEPOIS DO PROCEDIMENTO

Está a regressar a uma vida plena e ativa!



A aplicação myMerlinPulse e o seu dispositivo têm de permanecer emparelhados. Se trocar de smartphone ou necessitar de uma atualização de software, confirme as definições da aplicação para garantir que esta continua ligada. Visite [MyHeartHealth.com](https://www.MyHeartHealth.com) para mais informações sobre o emparelhamento do seu dispositivo.

TEM DÚVIDAS?

Visite [MyHeartHealth.com](https://www.myhearthealth.com) para obter informações sobre o seu novo dispositivo e a aplicação myMerlinPulse™.

Abbott

One St. Jude Medical Dr., St. Paul, MN 55117 USA, Tel.: 1 651 756 2000
Cardiovascular.Abbott

Sujeito a receita médica

Breve resumo: Este produto destina-se a ser utilizado por ou sob as indicações de um médico. Antes de utilizar estes dispositivos, leia as Instruções de utilização para ver uma lista completa das indicações, contraindicações, avisos, precauções, potenciais eventos adversos e instruções de utilização.

Aplicação: Os dispositivos cardioversores-desfibriladores implantáveis (CDI) destinam-se a proporcionar estimulação antitaquicardia ventricular e cardioversão/defibrilhação ventricular.

A aplicação móvel myMerlinPulse™ destina-se a ser utilizada por pessoas que tenham um dispositivo cardíaco implantado da Abbott Medical e acesso a um dispositivo móvel. A aplicação possibilita a monitorização remota do dispositivo cardíaco implantado ao transmitir informações do dispositivo cardíaco implantado no paciente para o prestador de cuidados de saúde do paciente.

Indicações: Os dispositivos CDI estão indicados para o tratamento automatizado de arritmias ventriculares potencialmente fatais.

Além disso, os dispositivos CDI de câmara dupla com o algoritmo de deteção de TA/FA estão indicados em pacientes com taquiarritmias auriculares ou em pacientes com risco significativo de desenvolver taquiarritmias auriculares.

A utilização de CDI condicionados ao ambiente de RM é condicionalmente segura no ambiente de RM quando utilizados com um sistema completo condicionado ao ambiente de RM e de acordo com as instruções do Manual dos sistemas compatíveis com RM. A realização de exames em condições diferentes pode resultar em lesões graves ou morte do paciente ou em avaria do dispositivo.

A aplicação móvel myMerlinPulse™ está indicada para utilização por pacientes com dispositivos cardíacos implantados da Abbott Medical suportados.

Contraindicações: As contraindicações de utilização do sistema gerador de impulsos incluem taquiarritmias ventriculares resultantes de fatores transitórios ou que podem ser corrigidos, tais como toxicidade farmacológica, desequilíbrio eletrolítico ou enfarte agudo do miocárdio.

A aplicação móvel myMerlinPulse™ está contraindicada para utilização com qualquer outro dispositivo cardíaco implantado para além dos dispositivos cardíacos implantados da Abbott Medical suportados.

Eventos adversos: Os possíveis eventos adversos associados à implantação do sistema gerador de impulsos incluem os seguintes: arritmia (por exemplo, acelerada ou induzida), bradicardia, perfuração cardíaca ou venosa, tamponamento cardíaco, choque cardiogénico, morte, desconforto, embolia, endocardite, erosão, exacerbação da insuficiência cardíaca, crescimento excessivo de tecido fibrótico, estimulação extracardiaca (nervo frênico, diafragma, músculo peitoral), extrusão, acumulação de fluido dentro da bolsa do dispositivo, formação de hematomas, quistos ou seromas, bloqueio cardíaco, hemorragia, hemotórax, hipersensibilidade (incluindo reação tecidual local ou reação alérgica), infeção, formação de queloides, lesões miocárdicas, lesões nervosas, oclusão/trombo, efusão pericárdica, pericardite, pneumotórax, edema pulmonar, síncope, trombose, lesões valvulares. As complicações relacionadas com a punção venosa direta da subclávia incluem pneumotórax, hemotórax, laceração da artéria subclávia, fistula arteriovenosa, lesões neurais, lesões no canal torácico, canulação de outros vasos, hemorragia substancial e, em casos raros, morte. Entre os efeitos psicológicos da implantação do dispositivo estão a emissão imaginária de impulsos, depressão, dependência, receio de esgotamento prematuro da bateria, avaria do dispositivo, emissão inadequada de impulsos, emissão de choques quando consciente ou perda de capacidade dos impulsos. Os possíveis efeitos adversos do dispositivo incluem complicações devido ao seguinte: esgotamento anormal da bateria, fratura do condutor, falha de comunicação entre dispositivo e programador, limiar de desfibrilhação/cardioversão elevado ou crescente, incapacidade de desfibrilhar ou estimular, incapacidade de interrogar ou programar devido a avaria do programador ou dispositivo, ligação incompleta do eletrodo ao gerador de impulsos, inibição da terapia incluindo desfibrilhação e estimulação, terapia inadequada (por exemplo, choques e estimulação antitaquicardia [ATP] quando aplicável, estimulação), interrupção do funcionamento devido a interferência elétrica ou magnética, intolerância a estimulação de alta frequência (por exemplo, dispneia ou desconforto), abrasão do eletrodo, fratura do eletrodo, danos no isolamento do eletrodo, migração ou deslocamento do eletrodo, perda de funcionalidade do dispositivo devido a falha de um componente, migração do gerador de impulsos, aumento do limiar DFT, aumento do limiar de estimulação e bloqueio de saída, derivação de energia proveniente das pás de desfibrilhação, falha do sistema devido a radiação ionizante. Além disso, os potenciais eventos adversos associados à implantação de um sistema de eletrodo venoso coronário incluem os seguintes: reação alérgica ao meio de contraste, quebra ou falha dos instrumentos de implante, exposição prolongada a radiação fluoroscópica, insuficiência renal devido ao meio de contraste utilizado para visualizar as veias coronárias. Consulte o Manual do Utilizador para obter informações detalhadas sobre indicações, contraindicações, avisos, precauções e potenciais eventos adversos.

Não foram identificados potenciais efeitos adversos com a utilização da aplicação móvel myMerlinPulse™.

™ indica uma marca comercial do grupo de empresas Abbott.

‡ indica uma marca comercial de terceiros, que é propriedade do respetivo proprietário.

© 2020 Abbott. Todos os direitos reservados.

MAT-2001407 v1.0 | Item aprovado para uso global.

