



Synchroniseren



Stimulator AAN



Stimulator UIT



Programmeerapparaat boven stimulator



Piep (u kunt de piep wel of niet horen)

Korte samenvatting van InterStim™-therapie voor blaascontrole of darmcontrole.

InterStim-therapie voor blaascontrole of darmcontrole: de technische producthandleiding bevat gedetailleerde informatie en moet vóór gebruik worden doorgenomen.

Indicaties:

InterStim-therapie is geïndiceerd voor behandeling van chronische, refractaire (functionele) aandoeningen van het bekken, de lage urinewegen of het distale deel van het darmkanaal.

Contra-indicaties:

Implantatie van het InterStim-systeem is gecontra-indiceerd bij patiënten bij wie geen geschikte respons op teststimulatie is geconstateerd of die niet in staat zijn de neurostimulator te bedienen. Toepassing van diathermie (bijvoorbeeld kortegolfdiathermie, microgolfdiathermie of therapeutische ultrageluiddiathermie) is eveneens een contra-indicatie omdat de diathermie-energie via het geïmplanteerde systeem (of apart geïmplanteerde onderdelen daarvan) kan worden voortgeleid, met als mogelijk gevolg weefselbeschadiging, ernstig letsel of overlijden. Door diathermie kunnen onderdelen van het neurostimulatiesysteem beschadigd raken.

Voorzorgsmaatregelen/bijwerkingen:

De veiligheid en effectiviteit zijn niet vastgesteld voor: bilaterale stimulatie, zwangerschap en bevalling, patiënten met een neurologische ziekte als multipele sclerose, of gebruik bij kinderen jonger dan 16 jaar. Het systeem kan worden beïnvloed door cardiale pacemakers of therapieën, cardioverter defibrillatoren, elektrocauterisatie, uitwendige defibrillatoren, ultrageluidsapparatuur, radiotherapie, MRI (magnetic resonance imaging), diefstaldetectoren en screeningapparaten, of zelf dergelijke apparaten beïnvloeden. Bijwerkingen in verband met de therapie, het apparaat of de procedure zijn onder meer: pijn op de implantatieplaats(en), migratie van geleidingsdraden, infectie, huidirritatie, technische problemen, problemen met het apparaat, voorbijgaande elektrische schokken, ongewenste veranderingen in de darm- of de ontledigingsfunctie, doof gevoel, zenuwletsel, seroom op de plaats van de neurostimulator, veranderingen in de menstruatiecyclus en ongewenste stimulatie of sensaties.

www.medtronic.eu

Europa

Medtronic International Trading Sàrl
Route du Molliau 31
Case postale
CH-1131 Tolochenaz
www.medtronic.eu
Tel: +41 (0)21 802 70 00
Fax: +41 (0)21 802 79 00

België

Medtronic Belgium N.V.
Burgemeester Etienne Demunterlaan 5
BE-1090 Brussel
www.medtronic.be
Tel: +32 (0)2 456 09 00
Fax: +32 (0)2 460 26 67

Nederland

Medtronic Trading NL B.V.
Earl Bakkenstraat 10
NL-6422 PJ Heerlen
www.medtronic.nl
Tel. +31 (0)45 566 80 00
Fax +31 (0)45 566 86 68



InterStim™ Therapie

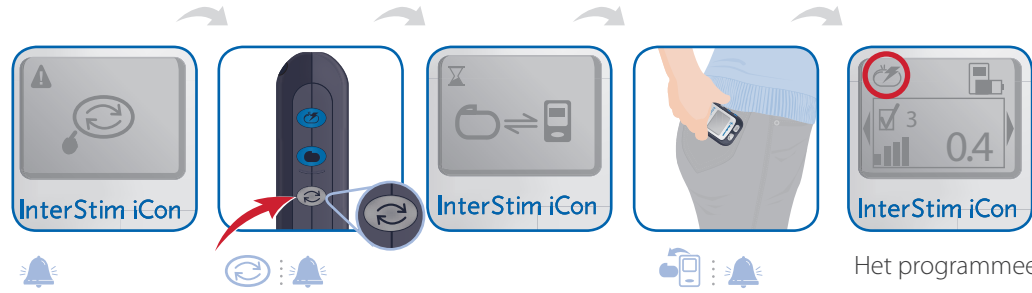
Uw iCon-programmeerapparaat gebruiken



Het programmeerapparaat AANZETTEN



Met uw stimulator synchroniseren

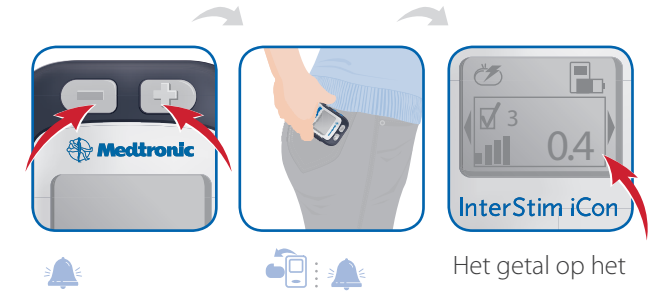


Het programmeerapparaat en uw stimulator praten met elkaar.



Problemen bij het synchroniseren?
Druk nogmaals op de sync-toets. Breng het programmeerapparaat (met het scherm van u af) dichterbij uw stimulator.

De therapiesterkte aanpassen



Het getal op het scherm wordt groter of kleiner.

Uw stimulator AANZETTEN



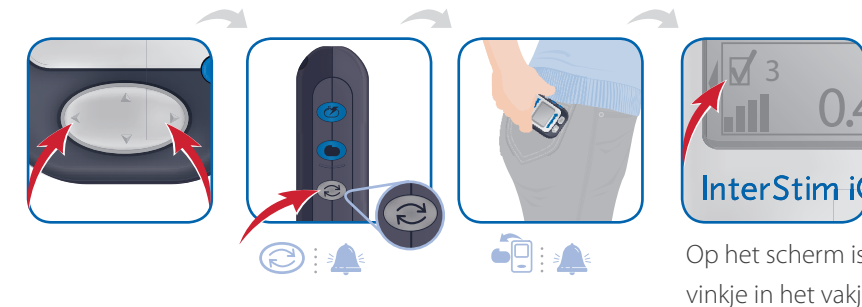
Uw stimulator staat aan.

Uw stimulator UITZETTEN



Uw stimulator staat uit.

Van programma veranderen



Op het scherm is een vinkje in het vakje te zien. Dit programma is actief.