

<<ziekenhuis>>

<<adres>>

<<patient>>

<<stad>>, <<datum>>

Betref: belangrijke informatie over uw subcutane defibrillator (S-ICD)

Geachte heer, mevrouw,

U heeft enige tijd geleden in het <<naam_ziekenhuis>> een zogenaamde subcutane implanteerbare defibrillator (S-ICD) gekregen. Uit de controles tot nu toe blijkt dat het apparaat bij u naar behoren functioneert. De leverancier van het apparaat, de firma Boston Scientific, heeft bij wereldwijde ICD controle vastgesteld dat zich bij één van de 37.000 geïmplanteerde S-ICD's een probleem heeft voorgedaan. Volgens de producent komt dit voor in 1:300.000 per 5 jaar.

Het probleem houdt in dat de batterij van de ICD ongemerkt stroompjes afgeeft waardoor de batterij versneld leeg raakt en zelfs een levensbedreigende ritmestoornis zou kunnen opwekken. Het is niet te voorspellen of het probleem zich zal voordoen. De leverancier heeft hiervoor een nieuwe software ontwikkeld, die over enkele maanden (nog dit jaar) beschikbaar wordt en in uw ICD bijgewerkt kunnen worden waarna het probleem zich niet meer kan voordoen.

Samengevat functioneert uw S-ICD dus uitstekend, maar is er een zeer kleine kans op een probleem dat na de software update verholpen is die helaas pas over enkele maanden beschikbaar zal zijn. Zodra de software update beschikbaar is zal u worden opgeroepen om deze in uw ICD te programmeren.

Daarnaast is ons advies dat u zich op het moment dat u een shock hebt gekregen of pieptonen hoort uit de ICD altijd in ons ziekenhuis meldt (tijdens kantooruren pacemaker/ICD-kamer via <<telefoonnummer>>; buiten kantooruren <<telefoonnummer>>, vragen naar dienstdoende cardioloog).

Indien u naar aanleiding van deze brief vragen heeft dan kunt u in werktijd contact opnemen met het <<naam_ziekenhuis>>, telefoonnummer , <<telefoonnummer>>.

Ik vertrouw erop u vooralsnog voldoende te hebben ingelicht,

<<device-cardioloog>>

cardioloog