

La disattivazione dei dispositivi cardiaci impiantabili alla fine della vita

MASSIMO ROMANÒ¹, GIOVANNA GORNI²

¹Comitato Ordinatore Master Universitario di II Livello in Cure Palliative, Università degli Studi, Milano; ²SC Cure Palliative-Hospice, ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda, Milano.

Pervenuto il 10 gennaio 2020. Accettato il 16 gennaio 2020
Pubblicato su *G Ital Cardiol* 2020; 21: 286-95.

Riassunto. La cura del paziente con scompenso cardiaco (SC) può avvalersi di terapia farmacologica, chirurgica e di dispositivi impiantabili per la prevenzione primaria della morte improvvisa (defibrillatore impiantabile [ICD]), per la terapia della disfunzione ventricolare sinistra in presenza di blocco completo di branca sinistra (terapia di resincronizzazione cardiaca) eventualmente associata a ICD, per il supporto meccanico al circolo nelle fasi più avanzate di malattia (dispositivi di assistenza ventricolare sinistra [LVAD]). Nel corso del follow-up questi pazienti possono andare incontro a morte per la progressione della malattia o per patologie gravi concomitanti (neoplasie, insufficienza multiorgano, eventi cerebrovascolari acuti), senza che i dispositivi siano in grado di modificare l'evoluzione dello SC. I pazienti con ICD possono morire per morte non improvvisa, senza che il dispositivo abbia mai erogato shock appropriati sino alle ultime fasi della vita, in una percentuale di circa il 30% dei casi, soprattutto nelle ultime 24 h. La terapia con LVAD è soggetta a complicanze specifiche che la rendono imperfetta: le infezioni, gli eventi embolici ed emorragici (soprattutto quelli neurologici) e lo SC destro. Inoltre, durante il supporto possono manifestarsi altre patologie, in particolare nei pazienti che ricevono dispositivi di assistenza ventricolare come "destination therapy". Per tali motivi, con tutti questi dispositivi si può porre, nelle fasi finali della vita, il quesito se disattivarli o lasciarli attivi sino alla morte del paziente. Il quesito riguarda come risparmiare al paziente con ICD frequenti e dolorosi interventi del dispositivo o ai malati con LVAD il prolungamento della vita, con sofferenza legata alle complicanze, senza sostanziale miglioramento della durata e della qualità della vita residua. In questo lavoro sono analizzate le problematiche etiche, cliniche e comunicazionali concernenti la disattivazione dei dispositivi cardiaci impiantabili alla fine della vita, con particolare riferimento alla necessità di definire una pianificazione condivisa delle cure e di coinvolgere precocemente il palliativista, in particolare nei malati con LVAD.

Parole chiave. Assistenza meccanica al circolo, cure palliative, defibrillatore impiantabile, disattivazione dei dispositivi cardiaci impiantabili, scompenso cardiaco.

The deactivation of cardiac devices implantable at the end of life.

Summary. Treatment of patients with heart failure is based on drugs, cardiac surgery and implantable cardiac devices to prevent sudden cardiac death (implantable cardioverter-defibrillator [ICD]), to reverse left ventricular dysfunction associated with left bundle branch block (cardiac resynchronization therapy) or mechanical circulatory support in more advanced phases of heart failure (left ventricular assist devices [LVAD]). During the follow-up, patients may die from progression of their underlying heart disease or from non-arrhythmic causes, such as malignancies, multi-organ failure, stroke, etc., without benefits by implanted devices. Patients implanted with ICD could die from non-arrhythmic causes, without appropriate shocks until the last few days or weeks of their life. These events occur roughly in 30% of patients, mainly in the last 24 h before death. LVAD therapy may induce significant complications, such as infections, hemorrhagic stroke, thromboembolism, right ventricular failure. In these cases, inappropriate and even appropriate shock deliveries by ICD can no longer prolong life and may simply lead to pain and reduced quality of life, as well as LVAD may prolong life with painful distress due to complications. Therefore, it appears important to discuss early with the patients and their relatives about deactivation of ICD or LVAD at the end of life. The goal of this paper is to provide an overview of the ethical, clinical and communication issues of cardiac implanted device deactivation, with a special focus on issues associated with advance care planning, which require shared decision-making, including those related to end of life decisions (advance directives). Palliative care should be early implemented, particularly in patients with LVAD.

Key words. Heart failure, implantable cardioverter-defibrillator, implanted cardiac device deactivation, mechanical circulatory support, palliative care.

Introduzione

Il trattamento del paziente con scompenso cardiaco (SC) si può avvalere, al meglio della terapia farmaco-

logica e chirurgica, di dispositivi impiantabili per la prevenzione primaria della morte improvvisa (defibrillatore impiantabile [ICD]), per la terapia della disfunzione ventricolare sinistra in presenza di blocco completo di branca sinistra (terapia di resincronizza-

zione cardiaca) eventualmente associata a ICD, per il supporto meccanico al circolo (dispositivi di assistenza ventricolare sinistra [LVAD])¹.

Con tutti questi dispositivi si può porre, nelle fasi finali della vita, per l'aggravamento dello scompenso, per insufficienza multiorgano, per eventi cerebrovascolari acuti o per patologie concomitanti quali le neoplasie, il quesito se disattivarli o lasciarli attivi sino alla morte del paziente²⁻⁵. La scelta presenta problematiche cliniche, etiche e relazionali molto importanti, con differenze fra i vari dispositivi.

I cardiologi sono in generale in ritardo nell'affrontare queste tematiche, per motivi culturali, formativi ed emozionali^{6,7} e provano grande disagio nell'avviare la discussione con il paziente e i familiari circa la condivisione delle scelte di cura e di fine vita⁸. Ciò comporta una scarsa attenzione alla qualità di vita e ai bisogni dei pazienti con SC avanzato e in fase terminale, compromettendo un ottimale rapporto di cura col paziente.

Defibrillatori cardiaci impiantabili

L'impianto di ICD in prevenzione primaria della morte improvvisa è indicato in pazienti con disfunzione ventricolare sinistra postinfartuale o affetti da SC di qualsivoglia eziologia^{9,10}, pur con più recenti rivalutazioni nei pazienti con SC ad eziologia non ischemica¹¹.

In Italia il numero totale degli impianti di ICD registrati nel 2017 è stato di 19.023, di cui 11.281 primi impianti e 4132 sostituzioni¹². Nell'ambito della popolazione generale (primi impianti più sostituzioni), 12.406 impianti (77,8%) hanno riguardato la prevenzione primaria della morte improvvisa. Si stima che il Registro Italiano Defibrillatori abbia incluso l'85% circa dell'attività in Italia, secondo i dati forniti da Assobiomedica. Rispetto al 2016 l'impianto per prevenzione primaria della morte improvvisa ha registrato un incremento del 2,7%.

Nello studio MADIT II¹³ il rischio relativo di morte a 20 mesi nei pazienti con disfunzione ventricolare sinistra postinfartuale e sottoposti ad impianto di ICD, rispetto al gruppo in trattamento convenzionale, è ridotto del 31%, quello assoluto del 5,6%, mentre a 8 anni il rischio relativo è ridotto del 34%, quello assoluto del 13%¹⁴. Nei pazienti con SC, il rischio relativo di morte è ridotto del 33%, quello assoluto del 7,2% a 5 anni¹⁵.

La percentuale annua di shock erogati (appropriati e non appropriati) è variabile negli studi principali: è del 7,5% nello studio SCD-HeFT¹⁵ (trial randomizzato, con follow-up medio di 5 anni), con il 5,1% annuo di shock appropriato su tachiaritmie ventricolari maligne, mentre in un ampio registro svedese¹⁶ (follow-up medio di 3 anni) la percentuale totale di shock è stata dell'8,4% (shock appropriati 6%/anno, shock inappropriati 2,4%/anno).

I pazienti sottoposti ad impianto di ICD in prevenzione primaria, nel corso di un follow-up prolungato (5-8 anni)¹⁴, andranno incontro, nella maggior parte dei casi, a morte non improvvisa, per progressione della cardiopatia o per altre patologie gravi, quali neoplasie, malattie neurologiche degenerative, demenze, senza che il dispositivo abbia mai erogato shock appropriati sino alle ultime settimane o giorni di vita. In uno studio che ha analizzato i dati della memoria dell'ICD in 125 pazienti deceduti, affetti da SC e portatori di ICD, in una minoranza di casi la morte è stata di natura aritmica (13%), mentre nel 37% era secondaria alla progressione dello SC e nel 38% da causa non cardiaca¹⁷.

L'allungamento del tempo di riconoscimento dell'aritmia consente di ridurre il numero totale di shock, appropriati ed inappropriati, ed un maggiore utilizzo delle terapie antitachicardiche¹⁸. Tuttavia, la presenza del dispositivo è correlata ad ansia e depressione in circa il 20% dei pazienti¹⁹, percentuale che raddoppia nei malati che hanno ricevuto shock, appropriati ed inappropriati, con una relazione dose-risposta: più shock ricevuti maggiore ansia²⁰. Il dolore intenso provocato dallo shock, la sensazione di insicurezza e più in generale la paura di morire sono i principali determinanti della reazione psicologica²⁰.

Il quesito principale, nei malati con grave deterioramento delle condizioni cliniche generali e alla fine della vita, a rischio di ricevere shock dolorosi e frequenti, senza sostanziale vantaggio in termini di sopravvivenza, ma con peggioramento della qualità di vita, è se e come procedere alla disattivazione del dispositivo impiantato. In primo luogo va analizzata la frequenza con cui gli shock da ICD si verificano nelle ultime fasi della vita: nella tabella 1^{13,17,21-24} sono riportati i dati relativi alle rilevazioni presenti in letteratura riguardanti la frequenza di shock elettrici alla fine della vita, da cui emerge che essi vengono erogati molto frequentemente negli ultimi giorni o ore di vita, spesso con le caratteristiche della tempesta aritmica.

È quindi ormai più che attuale la problematica concernente la disattivazione dell'ICD nei pazienti alla fine della vita^{17,21-23,25-28}, in ciò supportata dalle raccomandazioni delle società scientifiche^{2,8,29}.

Problematiche etiche

I pacemaker (PM) e gli ICD fanno parte di tecnologie biomediche che sostengono o sostituiscono funzioni vitali transitoriamente o stabilmente compromesse^{30,31}. Gli ICD erogano una terapia intermittente, mentre i PM possono erogare terapie continue (in pazienti PM-dipendenti o con PM biventricolari per la resincronizzazione cardiaca) o intermittenti (in pazienti non PM-dipendenti).

Tabella 1. Incidenza di shock da defibrillatore impiantabile alla fine della vita.

Autore	Intervistati	N. pazienti	Shock	Tempo
Goldstein ²¹	Familiari	100	20%	Settimane/giorni/ore
Goldstein ²²	Hospice	ND	58%	Ultimo anno
Sherazi ²³	MADIT II	98	15%	Ultime settimane
Kinch Westerdahl ¹⁷	ICD	125	31%	Ultime ore (storm aritmico 24%)
Trussler ²⁴	ICD	49	20%	Ultimo mese

ICD, defibrillatore impiantabile; ND, non disponibile.
Modificata da Romanò et al.³.

Può essere controversa, sul piano etico, la scelta concernente la disattivazione del semplice PM nei pazienti PM-dipendenti, poiché la disattivazione provocherebbe la morte immediata del paziente, mentre il dispositivo non determina sintomi di alcun tipo. Nel caso comunque in cui il paziente, in fase terminale di qualsiasi malattia che determini sintomi refrattari, chieda la disattivazione del PM si porrebbe un problema per certi versi analogo, ad esempio, a quello del paziente con sclerosi laterale amiotrofica e sottoposto a ventilazione meccanica, che decida di interrompere il supporto ventilato-rio. La legge 219/2017 può supportare la decisione, che non configurerebbe né un caso di suicidio assistito né di eutanasia, in quanto la morte sopravverrebbe a causa della malattia e non per un trattamento specifico erogato dall'esterno. Nel caso di pazienti non PM-dipendenti e in quelli sottoposti a stimolazione biventricolare, la disattivazione non provoca la morte immediata o in tempi rapidi, ma può peggiorare la qualità di vita del paziente, determinando bradicardia sintomatica o deterioramento emodinamico, contravvenendo a uno dei principi della palliazione.

Uno dei quesiti etici relativi alla disattivazione di un ICD alla fine della vita fa riferimento alla natura di un dispositivo cardiaco una volta che è impiantato: è

parte indivisibile del paziente e quindi disattivarlo può configurare un atto di tipo eutanasi? Le raccomandazioni delle società scientifiche a riguardo^{2,29} riprendono e fanno proprie le tesi di Daniel Sulmasy, bioeticista cattolico^{30,31}, secondo il quale vanno fatte alcune distinzioni fra le differenti forme di terapia. Secondo Sulmasy le terapie di qualsiasi tipo possono essere suddivise in due tipologie: terapie "regolatrici" e terapie "costitutive". Le prime hanno lo scopo di riportare l'organismo al suo equilibrio omeostatico: ad esempio farmaci antiaritmici, antipiretici e gli ICD. Le seconde invece si fanno carico di una funzione che l'organismo non è più in grado di supportare (figura 1)³⁰. Le terapie "costitutive" sono a loro volta distinguibili in terapie totalmente sostitutive o di supporto: il primo caso (*replacement therapy*) identifica un dispositivo che diventa parte integrante del corpo e rimpiazza in toto una funzione fisiologica (organo trapiantato). Una terapia di supporto invece (*substitutive therapy*) si riferisce a trattamenti che sostituiscono una funzione in maniera differente da quanto succede nella persona sana (dialisi, ventilazione meccanica, apparecchi di assistenza meccanica al circolo [VAD]), non diviene parte integrante del corpo del paziente e necessita di supporto tecnico esterno.

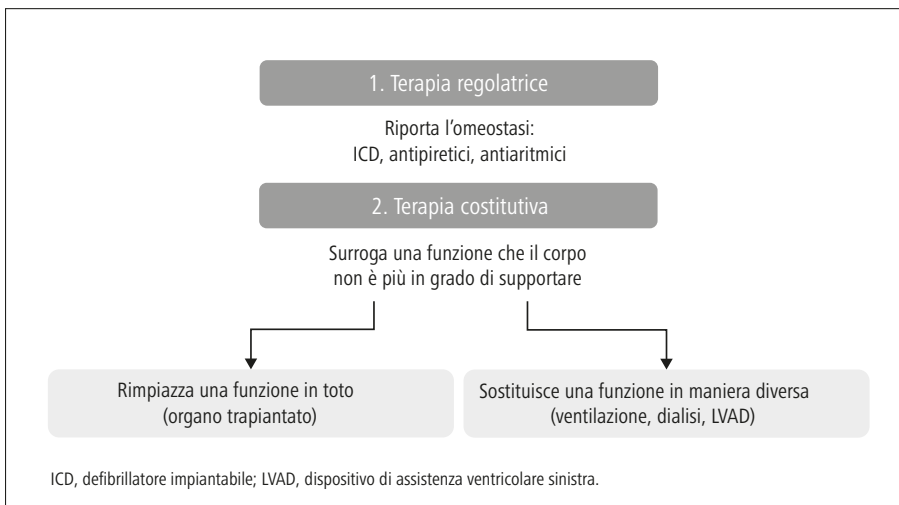


Figura 1. Problematiche etiche della disattivazione dei dispositivi cardiaci impiantati. (Modificata da Sulmasy³⁰).

Queste distinzioni possono sostenere la decisione di disattivare o meno un dispositivo³⁰⁻³². Non è etico “disattivare” un organo trapiantato, per esempio somministrando farmaci potenzialmente letali per l'organo, mentre lo è per quanto concerne la dialisi o la ventilazione meccanica, in particolari contesti clinici, soprattutto alla fine della vita³³.

Gli ICD sono in generale identificabili quale terapia regolatrice^{2,17,21,25,26,28,29} poiché rispondono al requisito di riportare il ritmo cardiaco al suo equilibrio, alterato da un'anomalia transitoria: secondo tale impostazione è etico disattivarli. A sostegno dell'eticità della disattivazione degli ICD alla fine della vita possono essere richiamate differenti giustificazioni etiche, sia quella principialista sia quella della sacralità della vita. La prima fa riferimento ai quattro principi della bioetica: autonomia (rispetto per le decisioni del paziente), beneficienza (proporsi il bene del paziente), non maleficenza (*primum non nocere*), giustizia distributiva (garantire al paziente libero accesso alle cure). La disattivazione dell'ICD risulta moralmente accettabile se rispetta l'autodeterminazione del malato e se promuove il suo bene evitando un male. La seconda, o etica dell'indisponibilità della vita, è caratterizzata dal divieto di interferire con il finalismo intrinseco alla vita umana³⁴.

La giustificazione della disattivazione dell'ICD in questa visione etica si fonda sulla dottrina del doppio effetto, che ritiene moralmente lecito attuare un trattamento che abbia un effetto positivo (alleviamento delle sofferenze) e un ipotizzabile effetto negativo (ipotetica abbreviazione della vita), a condizione che vengano rispettati alcuni requisiti: 1) l'azione causante gli effetti non è in sé cattiva, ma buona o neutra; 2) gli effetti buono e cattivo conseguono entrambi contemporaneamente all'azione, ossia l'effetto buono non si ottiene mediante o dall'effetto cattivo; 3) l'intenzione è orientata al bene o all'effetto buono; l'effetto cattivo non è voluto, ma solo previsto o permesso; 4) il rapporto fra effetto buono voluto ed effetto cattivo tollerato è ragionevolmente proporzionato.

Non sembrano emergere pareri contrari da un'analisi degli orientamenti in merito delle varie religioni³⁵.

Sul piano etico la disattivazione di un ICD è quindi un'opzione possibile e coerente con l'approccio palliativo di fine vita: la morte non è immediata, è dovuta alla progressione finale della patologia sottostante, non all'introduzione di una nuova patologia o all'intenzione di porre attivamente fine alla vita del paziente, anche se in accordo con quest'ultimo: e quindi non assimilabile all'eutanasia o al suicidio assistito^{30,31}.

Indipendentemente dal significato attribuito ai dispositivi, tutti gli autori sottolineano l'importanza della condivisione delle scelte con il paziente e il rispetto della sua autonomia, secondo alcuni l'unico elemento da considerare per esprimere un giudizio

etico^{2,25,26}. L'autonomia del paziente consapevole è il principio sovrastante qualsiasi decisione. In caso di paziente non consapevole la scelta relativa alla disattivazione dell'ICD dovrebbe seguire una scala gerarchica composta da³⁶:

1. presenza di direttive anticipate, secondo la legge 219/2017³⁷;
2. in assenza di direttive anticipate, si deve far ricorso al cosiddetto giudizio sostitutivo, vale a dire alle volontà e ai desideri espressi in precedenza dal malato ai familiari o al team di cura, pur tenendo conto delle difficoltà pratiche che talora questa soluzione comporta³⁶;
3. in assenza delle due condizioni precedenti va individuato il miglior interesse del paziente, basato sul bilancio fra i benefici attesi e la gravosità del trattamento, vale a dire i costi in termini di sofferenza che il paziente deve sopportare a fronte dei benefici attesi, secondo il principio di proporzionalità.

Ovviamente non è eticamente permesso decidere di disattivare l'ICD unilateralmente, contro il parere del paziente, dei familiari o del fiduciario, anche quando il medico ritenga che mantenerlo attivo rappresenti un atto futile^{38,39}.

Un aspetto correlato riguarda la scelta di sostituire o meno un ICD per esaurimento della batteria, in particolare nell'anziano: in una condizione simile viene considerato corretto procedere ad una rivalutazione generale del caso, con possibile variazione del quadro clinico che aveva condotto al primo impianto e ad un bilancio dei rapporti fra obiettivi di cura, qualità di vita, costi e complicanze della sostituzione⁴⁰. Peraltro in malati sottoposti a sostituzione del generatore non è trascurabile il rischio residuo di trattamenti appropriati da parte dell'ICD, anche in pazienti di età avanzata, in assenza di interventi nel corso del primo impianto⁴¹; ciò si può verificare anche con sola moderata disfunzione ventricolare sinistra⁴².

Informazione e consapevolezza dei pazienti

In generale, dalla letteratura emerge un ampio gap fra ciò che i pazienti dovrebbero sapere e ciò che in realtà fanno circa le fasi finali della vita e su cosa dovrebbero fare in relazione alla gestione dell'ICD^{43,44} e una vasta eterogeneità di comportamenti e riflessioni da parte dei malati e dei medici curanti.

Le perplessità, talora la contrarietà⁴⁵, da parte dei pazienti a disattivare un dispositivo impiantato nascono in prevalenza dalla grande disomogeneità di informazione sul reale impatto che un ICD può avere sulla qualità e sulla durata della vita e di pareri circa la possibilità di disattivarlo alla fine della vita.

In generale la prognosi dello SC è sovrastimata dai pazienti, anche nelle fasi più avanzate, rispetto agli score di rischio⁴⁶.

In molti casi gli ostacoli a una pianificazione anticipata delle cure in pazienti con dispositivi impiantati sono secondari ad una somma di fattori, quali la sovrastima dell'impatto che i dispositivi stessi possono avere sulla progressione della malattia e sulla possibilità di morire, la scarsa comunicazione medico-paziente, la relazione con il progresso tecnologico che presuppone una capacità infinita da parte dei dispositivi di prevenire la morte, quasi una fede incondizionata, da taluni definita come abbraccio biotecnologico⁴⁷: sostanzialmente una incompleta e scarsa informazione globale.

Questi dati confermano quanto era emerso nello studio di Stewart et al.⁴⁸, che avevano intervistato 105 pazienti arruolati secondo le indicazioni dello studio SCD-HeFT: il 65% dei pazienti era portatore di ICD in prevenzione primaria e l'82% non aveva mai ricevuto shock. I pazienti sono stati interrogati su quante vite pensavano potesse salvare l'ICD in 5 anni (nello studio SCD-HeFT il 7,2%): il 77% riteneva fossero >10 e il 54% riteneva potessero essere >50. Di fronte a ipotetici scenari nei quali poter considerare la disattivazione, il 70% dei pazienti con ICD non si rendeva disponibile nemmeno in caso di fine vita per cancro, il 55% anche in presenza di ripetuti e giornalieri shock e nessuno era disponibile alla disattivazione pur nel caso di sofferenza intensa per dispnea continua a riposo.

La disattivazione dell'ICD non è considerata nemmeno nel novero delle scelte comprese nelle direttive

anticipate: nello studio di Kinch Westerdahl et al.¹⁷ il 52% dei pazienti intervistati aveva espresso direttive anticipate, in particolare la disposizione "do not resuscitate" (DNR). Nonostante ciò, il 51% dei malati che avevano espresso disposizione DNR aveva ancora l'ICD attivato sino ad 1 h prima della morte e la disattivazione avveniva solo nel 49% dei casi, mediamente 4 giorni prima della morte.

In vari studi^{24,28,49-51}, a fronte di percentuali di espressioni di direttive anticipate variabili dal 30% al 50%, vi era una percentuale minima (1-8%) che aveva formulato direttive anticipate specifiche per la disattivazione dell'ICD (tabella 2), tranne in uno studio numericamente piccolo²⁴, in cui la disattivazione dell'ICD era presente nel 32% dei casi. Inoltre percentuali variabili dal 17% al 28% dei pazienti ritenevano che la disattivazione dell'ICD alla fine della vita equivalesse al suicidio assistito o all'eutanasia^{28,50,51}.

La percentuale di pazienti informati al momento dell'impianto dell'eventualità di disattivare l'ICD è bassa e un significativo numero di essi preferirebbe discuterne alla fine della vita, a fronte tuttavia di una metà dei pazienti desiderosi di discuterne all'impianto (tabella 3)⁵²⁻⁵⁴.

In un ampio registro svedese su oltre 2400 pazienti portatori di ICD, il 40% di essi, indipendentemente dalla presenza di SC, non voleva discutere né della traiettoria della loro malattia né della disattivazione del dispositivo⁴³. Solo in caso di shock ripetuti, di elevati livelli di ansia o di preoccupazione connessi alla presenza dell'ICD aumenta la disponibilità alla discussione, così come è scarsa anche la disponibilità dei medici.

Tabella 2. Opinioni e preferenze dei pazienti circa la disattivazione del defibrillatore impiantabile a fine vita.

Autore	N. pazienti	Eutanasia/suicidio assistito	DNR order	Direttive ICD
Kirkpatrick ²⁸	278	26%	51%	2%
Tajouri ⁴⁹	420	ND	30%	2%
Strömberg ⁵¹	3067	28%	ND	ND
Kramer ⁵⁰	546	17%	47%	8%
Trussler ²⁴	49	ND	41%	32%

DNR, do not resuscitate; ICD, defibrillatore impiantabile; ND, non disponibile. Modificata da Romanò et al.³.

Tabella 3. Opinioni e preferenze dei pazienti circa l'informazione a disattivare il defibrillatore impiantabile a fine vita.

Autore	N. pazienti	Informati all'impianto	Discuterne all'impianto?	Discuterne alla fine della vita?
Kirkpatrick ²⁸	54	38%	40%	21%
Tajouri ⁴⁹	3067	14%	50%	69%
Strömberg ⁵¹	294	28%	49%	26%

Quello che quindi sembra incidere sulla disponibilità a discutere ed eventualmente avviare la disattivazione può essere la fase di malattia e la non candidabilità a trattamenti avanzati, quali il trapianto cardiaco o il supporto meccanico al circolo. Altrimenti che vi sia o meno un intervento attivo sul piano della comunicazione non pare sortire risultati particolari⁵⁵.

Un caso a parte riguarda i grandi anziani (ottuagenari o nonagenari), che in un quarto dei casi non hanno sufficiente informazione circa il funzionamento dell'ICD, gli aspetti etici e pratici della disattivazione⁵⁶. In dettaglio solo il 13% ne ha discusso con il medico o i familiari, la maggior parte desidera la sostituzione anche se anziani o gravemente ammalati e un terzo desidera che l'ICD sia attivo anche se riceveranno uno shock.

Le discussioni e la disattivazione mostrano comunque un incremento nell'ultimo decennio, anche se la maggior parte dei pazienti muore con il dispositivo attivo^{24,57}. D'altro canto vi sono report in cui la maggior parte degli intervistati riferisce di essere interessata non solo a discutere, ma anche ad approvare la decisione di disattivare l'ICD alla fine della vita^{52,54,58}.

Di fronte a questo scenario complesso e comunque variabile ed in evoluzione, con una grossa quota di pazienti indisponibile a discutere di traiettorie di malattia, di decisioni di fine vita, compresa la disattivazione di un dispositivo salva-vita, come dobbiamo porci? Rispettare senza prevaricazione le scelte del malato, migliorare la nostra capacità comunicativa, con l'unico obiettivo di aumentare le conoscenze dei nostri pazienti e raggiungere una reale condivisione del programma di cura^{24,55}.

Il parere dei medici e degli infermieri

A questo proposito non vi è dubbio che i medici non dispongano degli strumenti culturali e comunicativi per affrontare correttamente l'argomento nei colloqui con il malato e con i familiari⁶ e percepiscano negativamente anche solo la possibilità di poter disattivare un dispositivo impiantato⁵⁹.

I documenti delle Società Scientifiche^{2,29} suggeriscono che la decisione di disattivare un ICD debba essere il risultato di un processo condiviso fra il medico curante, il paziente e la famiglia, come parte della discussione circa le possibili traiettorie di malattia, processo iniziato precocemente (preferibilmente al momento dell'impianto) e non alla fine della vita. Ciò in realtà succede raramente e in modo disomogeneo nelle differenti rilevazioni effettuate, con errata percezione degli aspetti etici e legali.

Il disagio vissuto dai medici nella discussione circa la disattivazione dell'ICD è intenso, in misura superiore rispetto alla sospensione di altri trattamenti

di supporto vitale, quali la dialisi o la ventilazione meccanica: il 48% ritiene che la disattivazione di un ICD sia eticamente differente e il 20% che la decisione possa avere delle ripercussioni legali⁶. Peraltro, almeno nelle intenzioni, molti medici (56-83%) inizierebbero la discussione circa la disattivazione dell'ICD in casi di malattia in fase terminale, ma comunque meno di quanti sarebbero disponibili a discutere di direttive anticipate o di DNR (82-94%)⁶⁰. In altre rilevazioni percentuali variabili dal 10% al 20% ritenevano non etica la disattivazione, analoga al suicidio assistito o all'eutanasia, e oltre il 40% la giudicava illegale^{61,62}. In una survey condotta in 47 centri europei⁶³, l'85% dei professionisti riferisce di avere discusso di disattivazione solo in casi specifici, mentre il 62% ritiene sia corretto discuterne con il paziente alla fine della vita. In uno studio più recente⁶⁴ emergono comportamenti che meglio si adattano al problema: il 79% dei medici intervistati non si sente a disagio all'idea di discutere con il paziente della disattivazione e il 35% riferisce di farlo routinariamente. Maggiormente a disagio sono i medici più giovani, che in poco meno del 50% non si sentono a disagio e nel 16% ne discutono abitualmente con il paziente. Erroneamente il 21% degli intervistati ritiene equivalente il DNR order alla richiesta di disattivazione.

I palliativisti invece, sebbene largamente favorevoli alla disattivazione dell'ICD, segnalano una scarsa esperienza nell'iniziare la discussione, unitamente alla scarsa dimestichezza con protocolli specifici condivisi⁶⁵.

Figure decisive, talora trascurate nelle decisioni di fine vita in pazienti con ICD, sono anche quelle che compongono il team infermieristico. Gli infermieri ritengono che l'informazione ricevuta dal paziente riguardo le direttive anticipate e la disattivazione dell'ICD siano insufficienti e pensano, diversamente da quanto ormai accettato in bioetica, che vi sia differenza tra non attivare un trattamento e sospenderlo, ritenendo che sia accettabile la disattivazione dell'ICD in pazienti terminali, dopo che tutte gli altri trattamenti sono stati sospesi. In ogni caso la disattivazione di ICD viene vissuta in maniera sofferta⁶⁶.

La pratica varia attraverso i differenti Paesi, con medici e infermieri americani più propensi alla discussione circa la disattivazione, rispetto agli europei. In ogni caso le infermiere sono più riluttanti e si sentono meno sicure rispetto ai medici⁶⁷.

Un dato generale comune emerge dalle indagini riportate in letteratura: la disattivazione di un dispositivo impiantato può avvenire "serenamente" solo se si tratta di un processo discusso per tempo con il paziente, in particolare nella fase pre-impianto, in modo consapevole e all'interno di un percorso globale che progressivamente affronti le tematiche relative alla prognosi e che consenta una completa pianificazione condivisa delle cure, comprensiva di direttive anticipate.

In conclusione:

1. i pazienti con ICD nella fase finale della vita ricevono frequentemente shock ripetuti, dolorosi e non in grado di modificare l'evoluzione della malattia di base;
2. i pazienti sono spesso riluttanti se non contrari a discutere di fine vita e delle decisioni conseguenti, in generale per la mancanza di informazioni complete circa l'efficacia dei dispositivi cardiaci impiantati e le problematiche connesse alla loro gestione. In particolare non ricevono informazioni adeguate nella fase pre-impianto e nel corso del follow-up. Sono maggiormente disponibili alla disattivazione soprattutto quando hanno ricevuto shock ripetuti e hanno una cattiva qualità di vita;
3. i medici sono impreparati a discutere di queste tematiche e una loro migliore capacità comunicativa può modificare profondamente il rapporto col paziente.

Il documento di consenso europeo² fornisce alcune linee comportamentali:

1. la disattivazione di un ICD deve essere il punto finale di un processo trasparente e deliberato, con piena e documentata tracciabilità (anche per iscritto) della decisione da parte del paziente e del medico;
2. nel caso di invocazione della clausola di coscienza da parte del medico curante e/o del tecnico dell'industria produttrice il dispositivo, un altro medico o rappresentante dell'industria deve essere disponibile;
3. la possibilità di disattivare un ICD, in caso di peggioramento delle condizioni di salute, dovrebbe essere discussa con il paziente al momento dell'impianto e far parte integrante del consenso informato, nel quale inserire riferimenti e frasi specifiche riguardanti le situazioni in cui procedere alla disattivazione;
4. al paziente che abbia scelto di disattivare un ICD deve essere garantito che un eventuale ripensamento sarà accolto e il dispositivo riattivato;
5. nel caso di un ICD, è possibile disattivare solo lo shock, mantenendo le terapie antitachicardiche, che non determinano sintomi, ricordando però che talora possono accelerare la frequenza di una tachicardia ventricolare, provocandone la degenerazione in fibrillazione ventricolare;
6. in caso di emergenza aritmica, in assenza di un esperto elettrofisiologo, l'applicazione di un magnete sopra la tasca di alloggiamento dell'ICD consente di disattivare temporaneamente l'erogazione dello shock, mantenendo inalterate le altre funzioni di stimolazione elettrica.

Dispositivi di supporto meccanico al circolo

In pazienti affetti da SC avanzato altamente selezionati può essere presa in considerazione l'indicazione

a sostituire il cuore nella sua funzione tramite il trapianto cardiaco. Tuttavia la scarsità di donatori rende estremamente difficile soddisfare tutte le richieste: in questi casi il progresso tecnologico ha consentito lo sviluppo e l'impiego clinico di VAD; in genere si tratta di apparecchi che supportano il solo ventricolo sinistro (LVAD), talora anche il ventricolo destro (RVAD). Inizialmente i VAD sono stati proposti come "ponte al trapianto" (*bridge to transplant*, BTT), in seguito anche come "terapia definitiva" (*destination therapy*, DT), nei pazienti non candidabili al trapianto.

I buoni risultati ottenuti in termini di miglioramento clinico e di sopravvivenza sono però controbilanciati dalla prevalenza ancora significativa delle complicanze, quali le infezioni, l'ictus, gli eventi embolici, la trombosi del dispositivo e lo SC destro nei portatori di LVAD (la popolazione di gran lunga più numerosa)⁶⁸. Lo scompenso destro e le infezioni aumentano con un supporto prolungato nel tempo. Inoltre dopo impianto di LVAD la frequenza di riospedalizzazione è del 50% a 3 mesi e dell'80% a 1 anno⁶⁸.

L'ultimo report annuale del database Intermacs statunitense fa riferimento agli impianti di LVAD dal 2006 al 2017⁶⁹: dei 25.145 adulti sottoposti a supporto meccanico al circolo, 18.539 (74%) hanno ricevuto un LVAD a flusso continuo e 667 (2,6%) associato a RVAD. Nel corso degli anni è aumentata la percentuale di pazienti con minore gravità di malattia (Intermacs 3 vs Intermacs 2), quella di pazienti con impianto DT, migliore funzione renale ed epatica. La durata media del supporto con LVAD è stata di 20 mesi. La sopravvivenza ad 1 anno è stata dell'83% e a 5 anni del 46%, senza differenze fra i diversi tipi di LVAD (pompa a flusso assiale o centrifuga). Nel caso di RVAD la mortalità ad 1 anno è stata del 58% e a 5 anni del 28%.

Le principali complicanze ad 1 anno sono state l'ictus (20% con pompe centrifughe e 13% con pompe a flusso continuo), sanguinamento gastroenterico fra il 20% e il 25% e infezioni fra il 25% e il 28% a seconda dei tipi di pompa impiegata. Le principali cause di morte sono state le complicanze neurologiche (19%) e l'insufficienza multiorgano (15%).

Il registro italiano ITAMACS ha fornito dati relativi al periodo 2010-2013, riferito a 289 pazienti⁷⁰, mentre dati "ufficiosi" del Centro Nazionale Trapianti riferiscono 125 impianti (DT/BTT) nel 2018.

La gestione di questi pazienti è complessa, particolarmente riguardo alle fasi finali della vita, per le quali solo recentemente sono stati avviati programmi strutturati di pianificazione anticipata delle cure, di stesura di direttive anticipate e di definizione del ruolo delle cure palliative in tutte le fasi, a partire da quella pre-impianto⁷¹, nonostante le raccomandazioni della Joint Commission del 2013, fatte proprie da Medicare-Medicaid, che richiedevano l'inserimento nel team del programma LVAD un palliativista⁷². Analogamente l'inserimento del palliativista nel team del

programma LVAD, anche a seguito della pubblicazione dei requisiti da parte della Joint Commission, con valutazione pre-impianto è riferito da Salomon et al.⁷³. Non risulta in Italia un requisito analogo pre-impianto né l'inserimento stabile del palliativo-sta nel programma LVAD.

Per il tasso significativo di complicanze i pazienti (o i loro fiduciari) possono ritenere che il VAD rappresenti più un nocumento che un beneficio e chiederne la disattivazione. Dunlay et al.⁷⁴ hanno riportato, nella casistica della Mayo Clinic relativa a 89 pazienti deceduti con LVAD, che il dispositivo era disattivato nel 60,5% dei pazienti prima della morte. Nella stragrande maggioranza dei casi (85,7%) la richiesta della disattivazione era avanzata dalla famiglia, perché il paziente non era consapevole. L'89,4% dei pazienti moriva entro 1 h dalla disattivazione del LVAD e la sopravvivenza massima era di 26 h. Nel 66,5% era stato disattivato anche un ICD e in quasi il 90% dei casi la morte era avvenuta in terapia intensiva. In meno della metà dei casi era stata avviata una consulenza palliativa nel mese precedente la morte e solo il 13% era stato arruolato in un programma di hospice.

In un'altra casistica più recente di 62 pazienti con LVAD deceduti con dispositivo disattivato, solo una minoranza (14 pazienti) aveva condiviso la scelta, mentre gli altri pazienti non erano in condizioni cliniche tali da poter esprimere un giudizio. Anche in questo caso l'84% è morto in terapia intensiva, più frequentemente se il paziente non era consapevole. Nel primo gruppo erano più frequenti i consulti palliativi *pre-mortem*, minore la degenza in terapia intensiva⁷⁵.

Lo stesso gruppo della Columbia University non ha rilevato differenze cliniche fra pazienti deceduti con LVAD come BTT o DT, salvo la più giovane età e la maggiore percentuale di morte avvenuta in terapia intensiva nel gruppo BTT. Il dispositivo era disattivato nel 37% nel gruppo DT e nel 43,3% in quello BTT. Un consulto palliativo, dal 2016 routinario prima dell'impianto, era stato avviato in circa il 50% dei soggetti⁷⁶.

I recenti dati ricavati dal Registro INTERMACS, su quasi 5000 pazienti portatori di LVAD a flusso continuo deceduti, confermano che la maggior parte dei malati muore in ospedale (in media il 77%), con tassi in moderata riduzione allontanandosi dall'impianto (>1 anno il 37%). Anche in questa casistica la causa principale di morte nel primo mese dopo l'impianto è l'insufficienza multiorgano e nei periodi successivi l'ictus: fra le prime tre cause vi è anche la morte successiva alla disattivazione del LVAD⁷⁷.

Un aspetto che emerge dai numerosi studi citati è l'insufficiente informazione che il paziente e i familiari ricevono prima dell'impianto, in relazione alla successiva traiettoria di malattia, alla qualità di vita e alle scelte finali⁷⁷.

Esiste un consenso etico^{30,31,78} e giuridico³⁷ sul fatto che un paziente consapevole (o il suo fiduciario) possa chiedere l'interruzione dei trattamenti sanitari, qualora siano divenuti inefficaci o li giudichi più peggiorativi che migliorativi della qualità di vita. La disattivazione di un VAD può suscitare perplessità perché il VAD costituisce un trattamento continuativo a lungo termine, svolge una funzione essenziale che l'organismo non riesce più a svolgere autonomamente e perché alla disattivazione segue inevitabilmente la morte del paziente (spesso nel giro di minuti).

In accordo con le riflessioni etiche di Sulmasy^{30,31} il VAD può essere considerato una terapia sostitutiva (figura 1): la sua disattivazione è eticamente accettabile e non paragonabile al suicidio assistito e all'eutanasia, giacché, come ricordato a proposito degli ICD, la causa di morte non è una nuova patologia, ma è conseguenza naturale della malattia di base. La morte che segue la disattivazione del VAD è causalmente associata allo SC e l'atto di spegnere il VAD elimina un impedimento al decorso naturale della malattia di base.

È opportuno che, in concomitanza con la disattivazione del VAD, sia interrotta un'eventuale ventilazione meccanica invasiva e disattivato l'ICD (di cui la quasi totalità di questi pazienti è portatrice). I sintomi che si verificano dopo la disattivazione del VAD sono analoghi a quelli che seguono la sospensione della ventilazione meccanica: dispnea, ansia, agitazione e rantolo terminale per accumulo di secrezioni. Questi sintomi possono essere controllati con l'associazione di oppioidi e benzodiazepine; il rantolo terminale con farmaci anticolinergici, con il cambiamento di posizione e con la riduzione dell'apporto di liquidi, mentre va scoraggiata la broncoaspirazione. È importante notare che quando il VAD viene disattivato, il tempo di circolo si allunga notevolmente, così come il tempo di raggiungimento della massima efficacia dei farmaci. È quindi opportuno effettuare un bolo di oppioidi e benzodiazepine immediatamente prima dello spegnimento del dispositivo. Infine, è fondamentale non dimenticare di disattivare gli allarmi quando si spegne il VAD (la procedura varia con i modelli ed è quindi opportuno verificarla, in anticipo, di volta in volta) per evitare che il destabilizzante suono degli allarmi disturbi quello che si auspica essere un momento di intimità e di pace per il paziente e i familiari.

La fine della vita di questi pazienti è complicata anche per i caregiver, figure chiave in tutto il percorso di questi malati. Un recente studio americano ha indagato proprio l'esperienza dei caregiver riguardo al termine della vita⁷⁹. Sono emersi tre temi principali, che hanno come base comune una sensazione di confusione, riguardante il processo del morire con un LVAD (per inadeguatezza delle informazioni ricevute da parte del VAD team), gli aspetti etici e legali

che sorgono nella cura di un paziente con LVAD che si sta avvicinando alla morte e confusione nei passaggi di integrazione di un programma di cure palliative e di hospice, sottoutilizzato in questa popolazione di malati⁷⁹.

Per quanto riguarda le cure palliative, i caregiver hanno lamentato, oltre al non insolito senso di abbandono da parte delle figure sanitarie che fino ad allora erano state il loro riferimento, anche grande preoccupazione per la percepita scarsa conoscenza dei VAD da parte del team delle cure palliative. Problema che costituisce un ostacolo quasi insormontabile per i portatori di VAD alla conclusione della propria vita in un contesto diverso dall'ospedale.

Conclusioni

In conclusione dovrebbe essere standardizzato un approccio che consideri l'intervento palliativo dalla fase pre-impianto e durante tutto il percorso di malattia, migliorando la qualità di vita e aumentando il ricorso alla pianificazione anticipata e condivisa delle cure⁷¹. Infine, anche nel caso della disattivazione del LVAD i cardiologi si sentono impreparati ad affrontare il problema sul piano emotivo ed etico, in assenza di un percorso formativo strutturato⁷. Alcuni di essi ritengono che la disattivazione equivalga a eutanasia o suicidio assistito e più spesso che il malato dovrebbe morire per altre comorbidità e non a seguito della disattivazione, indipendentemente dalla volontà del paziente⁸⁰.

Sono suggeriti alcuni passaggi per una corretta decisione in merito⁸¹:

1. valutare la capacità decisionale del paziente, escludendo delirium o depressione, con eventuale consulto psichiatrico;
2. coinvolgere il fiduciario;
3. discutere con il paziente o il fiduciario la concordanza della decisione circa la disattivazione con i desideri, gli obiettivi di cura e le speranze del malato;
4. coinvolgere nelle decisioni i palliativisti, con training specifico sulle tematiche della disattivazione;
5. considerare un consulto bioetico in mancanza di chiare decisioni condivise.

Anche in questo caso, comunque, i principi di autonomia, di condivisione delle scelte, del migliore interesse per il paziente, l'individuazione di un fiduciario dovrebbero entrare a far parte del bagaglio professionale del cardiologo che si occupa di insufficienza cardiaca e dei cardiocirurghi che impiantano VAD.

Conflitto di interessi: gli autori dichiarano l'assenza di conflitto di interessi.

Bibliografia

1. Ponikowski P, Voors AA, Anker SD, et al. 2016 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure: The Task Force for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure of the European Society of Cardiology (ESC). Developed with the special contribution of the Heart Failure Association (HFA) of the ESC. *Eur Heart J* 2016; 37: 2129-200.
2. Padeletti L, Arnar DO, Boncinelli L, et al. EHRA Expert Consensus Statement on the management of cardiovascular implantable electronic devices in patients nearing end of life or requesting withdrawal of therapy. *Europace* 2010; 12: 1480-9.
3. Romanò M, Piga MA, Bertona R, et al. La disattivazione del defibrillatore impiantabile alla fine della vita: etica, clinica, comunicazione. *G Ital Cardiol* 2017; 18: 139-49.
4. Wordingham SE, McIlvennan CK. Palliative care for patients on mechanical circulatory support. *AMA J Ethics* 2019; 21: 435-42.
5. Klinedinst R, Kornfield ZN, Hadler RA. Palliative care for patients with advanced heart disease. *J Cardiothorac Vasc Anesth* 2019; 33: 833-43.
6. Kramer DB, Kesselheim AS, Brock DW, Maisel WH. Ethical and legal views of physicians regarding deactivation of cardiac implantable electrical devices: a quantitative assessment. *Heart Rhythm* 2010; 7: 1537-42.
7. Sonntag EA, Shah KB, Katz JN. Educating resident and fellow physicians on the ethics of mechanical circulatory support. *AMA J Ethics* 2019; 21: 407-15.
8. Allen L, Stevenson LW, Grady KL, et al. Decision making in advanced heart failure: a scientific statement from the American Heart Association. *Circulation* 2012; 125: 1928-52.
9. Priori SG, Blomström-Lundqvist C, Mazzanti A, et al. 2015 ESC Guidelines for the management of patients with ventricular arrhythmias and the prevention of sudden cardiac death: The Task Force for the Management of Patients with Ventricular Arrhythmias and the Prevention of Sudden Cardiac Death of the European Society of Cardiology (ESC). *Eur Heart J* 2015; 36: 2793-867.
10. Al-Khatib SM, Stevenson WG, Ackerman MJ, et al. 2017 AHA/ACC/HRS guideline for management of patients with ventricular arrhythmias and the prevention of sudden cardiac death: a report of the American College of Cardiology/ American Heart Association Task Force on Clinical Practice Guidelines and the Heart Rhythm Society. *J Am Coll Cardiol* 2018; 72: e91-e220.
11. Køber L, Thune JJ, Nielsen JC, et al.; DANISH Investigators. Defibrillator implantation in patients with nonischemic systolic heart failure. *N Engl J Med* 2016; 375: 1221-30.
12. Proclemer A, Zecchin M, D'Onofrio A, et al. Registro Italiano Pacemaker e Defibrillatori - Bollettino Periodico 2017. Associazione Italiana di Aritmologia e Cardiostimolazione. *G Ital Cardiol* 2019; 20: 136-48.
13. Moss AJ, Zareba W, Hall WJ, et al.; Multicenter Automatic Defibrillator Implantation Trial II Investigators. Prophylactic implantation of a defibrillator in patients with myocardial infarction and reduced ejection fraction. *N Engl J Med* 2002; 346: 877-83.
14. Goldenberg I, Gillespie J, Moss AJ, et al.; Executive Committee of the Multicenter Automatic Defibrillator Implantation Trial II. Long-term benefit of primary prevention with an implantable cardioverter-defibrillator: an extended 8-year follow-up study of the Multicenter Automatic Defibrillator Implantation Trial II. *Circulation* 2010; 122: 1265-71.

15. Bardy GH, Lee KL, Mark DB, et al.; Sudden Cardiac Death in Heart Failure (SCD-HeFT) Investigators. Amiodarone or an implantable cardioverter-defibrillator for congestive heart failure. *N Engl J Med* 2005; 352: 225-37.
16. Sjöblom J, Kalm T, Gadler F, et al. Efficacy of primary preventive ICD therapy in an unselected population of patients with reduced left ventricular ejection fraction. *Europace* 2015; 17: 255-61.
17. Kinch Westerdahl A, Sjöblom J, Mattiasson AC, Rosenqvist M, Frykman V. Implantable cardioverter-defibrillator therapy before death. High risk for painful shocks at end of life. *Circulation* 2014; 129: 422-9.
18. Gasparini M, Proclemer A, Klersy C, et al. Effect of long-detection interval vs standard-detection interval for implantable cardioverter-defibrillators on antitachycardia pacing and shock delivery: the ADVANCE III randomized clinical trial. *JAMA* 2013; 309: 1903-11.
19. Lang S, Becker R, Wilke S, Hartmann M, Herzog W, Lowe B. Anxiety disorders in patients with implantable cardioverter defibrillators: frequency, course, predictors, and patients' requests for treatment. *Pacing Clin Electrophysiol* 2014; 37: 35-47.
20. Tripp C, Huber NL, Kuhl EA, Sears SF. Measuring ICD shock anxiety: status update on the Florida Shock Anxiety Scale after over a decade of use. *Pacing Clin Electrophysiol* 2019; 42: 1294-301.
21. Goldstein NE, Lampert R, Bradley E, Lynna J, Krumholz HM. Management of implantable cardioverter defibrillator in end-of-life care. *Ann Intern Med* 2004; 141: 835-8.
22. Goldstein N, Carlson M, Livote E, Kutner JS. Management of implantable cardioverter defibrillators in hospice: a nationwide survey. *Ann Intern Med* 2010; 152: 296-9.
23. Sherazi S, McNitt S, Aktas MK, et al. End-of-life care in patients with implantable cardioverter defibrillators: a MADIT-II substudy. *Pacing Clin Electrophysiol* 2013; 36: 1273-9.
24. Trussler A, Alexander B, Campbell D, et al. Deactivation of implantable cardioverter defibrillator in patients with terminal diagnoses. *Am J Cardiol* 2019; 124: 1064-8.
25. Waterhouse E, Ahmad F. Do implantable cardioverter defibrillators complicate end-of-life care for those with heart failure? *Curr Opin Support Palliat Care* 2011; 5: 307-11.
26. Zellner R, Auliso MP, Lewis R. Should implantable cardioverter-defibrillators and permanent pacemakers in patients with terminal illness be deactivated? Deactivating permanent pacemaker in patients with terminal illness. Patient autonomy is paramount. *Circ Arrhythm Electrophysiol* 2009; 2: 340-4.
27. Kramer D, Mitchell SL, Brock DW. Deactivation of pacemakers and implantable cardioverter defibrillators. *Prog Cardiovasc Dis* 2012; 55: 290-9.
28. Kirkpatrick JN, Gottlieb M, Sehgal P, Patel R, Verdino R. Deactivation of implantable cardioverter defibrillators in terminal illness and end of life care. *Am J Cardiol* 2012; 109: 91-4.
29. Lampert R, Hayes DL, Annas GJ, et al.; American College of Cardiology; American Geriatrics Society; American Academy of Hospice and Palliative Medicine; American Heart Association; European Heart Rhythm Association; Hospice and Palliative Nurses Association. HRS Expert Consensus Statement on the management of cardiovascular implantable electronic devices (CIEDs) in patients nearing end of life or requesting withdrawal of therapy. *Heart Rhythm* 2010; 7: 1008-26.
30. Sulmasy DP. Within you/without you: biotechnology, ontology and ethics. *J Gen Intern Med* 2008; 23 (Suppl 1): 69-72.
31. Sulmasy D, Courtois M. Unlike diamonds, defibrillators aren't forever: why it is sometimes ethical to deactivate cardiac implantable electrical devices. *Camb Q Healthc Ethics* 2019; 28: 338-46.
32. Karches K, Sulmasy DP. Ethical considerations for a turning off pacemakers and defibrillators. *Card Electrophysiol Clin* 2015; 7: 547-55.
33. Downar J, Delaney JW, Hawryluck L, Kenny L. Guidelines for the withdrawal of life-sustaining measures. *Intensive Care Med* 2016; 42: 1003-17.
34. *Evangelium Vitae* Lettera enciclica sul valore e l'invulnerabilità della vita umana. Giovanni Paolo II, Libreria Editrice Vaticana; 1995:35.
35. Khera R, Pandey A, Link MS, Sulistio MS. Managing implantable cardioverter-defibrillators at end-of-life: practical challenges and care considerations. *Am J Med Sci* 2019; 357: 143-50.
36. Caulley L, Gillick MR, Lehmann LS. Substitute decision making in end-of-life care. *N Engl J Med* 2018; 378: 2339-41.
37. Legge 22 dicembre 2017, n. 219. Norme in materia di consenso informato e di disposizioni anticipate di trattamento. *Gazzetta Ufficiale Serie Generale - n. 12*. 16 gennaio 2018.
38. Lampert R. Unilateral ICD deactivation: no ethical leg to stand on. *Pacing Clin Electrophysiol* 2015; 38: 914-6.
39. Steiner JM, Patton KK, Prutkin JM, Kirkpatrick JN. Moral distress at the end of a life: when family and clinicians do not agree on implantable cardioverter-defibrillator deactivation. *J Pain Symptom Manage* 2018; 55: 530-4.
40. Wright GA, Klein GJ, Gula LJ. Ethical and legal perspective of implantable cardioverter defibrillator deactivation or implantable cardioverter defibrillator generator replacement in the elderly. *Curr Opin Cardiol* 2013; 28: 43-9.
41. Ruwald MH, Ruwald AC, Johansen JB, et al. Incidence of appropriate implantable cardioverter-defibrillator therapy and mortality after implantable cardioverter-defibrillator generator replacement: results from a real-world nationwide cohort. *Europace* 2019; 21: 1211-9.
42. Artico J, Ceolin R, Franco S, et al. ICD replacement in patients with intermediate left ventricular dysfunction under optimal medical treatment. *Int J Cardiol* 2019; 293: 119-24.
43. Thompson JH, Thylén I, Moser DK. Shared decision-making about end-of-life care scenarios compared among implantable cardioverter defibrillator patients: a national cohort study. *Circ Heart Fail* 2019; 12: e005619.
44. Knoepke CE, Mandrola JM. Don't be afraid: using an ICD means having difficult conversations. *Circ Heart Fail* 2019; 12: e006289.
45. Goldstein N, Mehta D, Siddiqui S, et al. "That's like an act of suicide". Patients' attitudes toward deactivation of implantable defibrillators. *J Gen Intern Med* 2008; 23(Suppl 1): 7-12.
46. Allen LA, Yager JE, Jonsson Funk M, Levy WC, Tulsy JA. Discordance between patient-predicted and model-predicted life expectancy among ambulatory patients with heart failure. *JAMA* 2008; 299: 2533-42.
47. Hadler RA, Goldstein NE, Bekelman DB, et al. "Why would I choose death?": a qualitative study of patient understanding of the role and limitations of cardiac devices. *J Cardiovasc Nurs* 2019; 34: 275-82.
48. Stewart G, Weintraub J, Pratibhu P, et al. Patient expectations from implantable defibrillators to prevent death in heart failure. *J Card Fail* 2010; 16: 106-13.
49. Tajouri T, Ottenberg A, Hayes D, Mueller P. The use of advance directives among patients with implantable car-

- dioverter defibrillators. *Pacing Clin Electrophysiol* 2012; 35: 567-73.
50. Kramer DB, Kesselheim AS, Salberg L, Brock DW, Maisel WH. Ethical and legal views regarding deactivation of cardiac implantable electrical devices in patients with hypertrophic cardiomyopathy. *Am J Cardiol* 2011; 107: 1071-5.
 51. Strömberg A, Fluor C, Miller J, et al. ICD recipients' understanding of ethical issues, ICD function, and practical consequences of withdrawing the ICD in the end-of-life. *Pacing Clin Electrophysiol* 2014; 37: 834-42.
 52. Raphael CE, Koa-Wing M, Stain N, Wright I, Francis DP, Kanagaratnam P. Implantable cardioverter-defibrillator recipient attitudes towards device deactivation: how much do patients want to know? *Pacing Clin Electrophysiol* 2011; 34: 1628-33.
 53. Thylen I, Moser D, Chung M, Miller J, Fluor C, Stromberg A. Are ICD recipients able to foresee if they want to withdraw therapy or deactivate defibrillator shocks? *Int J Cardiol Heart Vessels* 2013; 1: 22-31.
 54. Pedersen SS, Chaitins R, Szili-Torok T, Jordaens L, Theuns DA. Patients' perspective on deactivation of the implantable cardioverter-defibrillator near the end of life. *Am J Cardiol* 2013; 111: 1443-7.
 55. Goldstein NE, Mather H, McKendrick K, et al. Improving communication in heart failure patient care. *J Am Coll Cardiol* 2019; 74: 1682-92.
 56. Thylén I, Moser DK, Strömberg A. Octo- and nonagenarians' outlook on life and death when living with an implantable cardioverter defibrillator: a cross-sectional study. *BMC Geriatr* 2018; 18: 250.
 57. Stoevelaar R, Brinkman-Stoppelenburg A, van Driel AG, et al. Trends in time in the management of the implantable cardioverter defibrillator in the last phase of life: a retrospective study of medical records. *Eur J Cardiovasc Nurs* 2019; 18: 449-57.
 58. Pedersen SE, Knudsen C, Dilling K, Sandgaard NC, Johansen JB. Living with an implantable cardioverter defibrillator: patients' preferences and needs for information provision and care options. *Europace* 2017; 19: 983-90.
 59. Goldstein NE, Mehta D, Teitelbaum E, Bradley EH, Morrison RS. "It's like crossing a bridge" complexities preventing physicians from discussing deactivation of implantable defibrillators at the end of life. *J Gen Intern Med* 2008; 23 Suppl 1: 2-6.
 60. Kelley AS, Reid C, Miller D, Fins J, Lachs M. Implantable cardioverter-defibrillator deactivation at the end of life: a physician survey. *Am Heart J* 2009; 157: 702-8.
 61. Mueller PS, Jenkins SM, Bramstedt KA, Hayes DL. Deactivating implanted cardiac devices in terminally ill patients: practices and attitudes. *Pacing Clin Electrophysiol* 2008; 31: 560-8.
 62. Sherazi S, Daubert JP, Block RC, Jeevanantham V, Abdel-Gadir K, DiSalle MR. Physicians' preferences and attitudes about end-of-life care in patients with an implantable cardioverter-defibrillator. *Mayo Clin Proc* 2008; 83: 1139-41.
 63. Marinskis G, Van Erven L; EHRA Scientific Initiatives Committee. Deactivation of implantable cardioverter-defibrillators at the end of life: results of the EHRA survey. *Europace* 2010; 12: 1176-7.
 64. Bradley A, Marks A. Clinician attitudes regarding ICD deactivation in DNR/ DNI patients. *J Hosp Med* 2017; 12: 498-502.
 65. Morrison LJ, Calvin AO, Nora H, Porter Storey C. Managing cardiac devices near the end of life: a survey of hospice and palliative care providers. *Am J Hosp Palliat Care* 2010; 27: 545-51.
 66. Kramer D, Ottenberg A, Gerhardson S, et al. "Just because we can doesn't mean we should": views of nurses on deactivation of pacemakers and implantable cardioverter-defibrillators. *J Interv Card Electrophysiol* 2011; 32: 243-52.
 67. Hill L, McIlpatrick S, Taylor BJ, et al. Patient and professional factors that impact the perceived likelihood and confidence of healthcare professionals to discuss implantable cardioverter defibrillator deactivation in advanced heart failure: results from an international factorial survey. *J Cardiovasc Nurs* 2018; 33: 527-35.
 68. Michaels A, Cowger J. Patient selection for destination LVAD therapy: predicting success in the short and long term. *Curr Heart Fail Rep* 2019; 16: 140-9.
 69. Kormos RL, Cowger J, Pagani FD, et al. The Society of Thoracic Surgeons Intermacs database annual report: evolving indications, outcomes, and scientific partnerships. *J Heart Lung Transplant* 2019; 38: 114-26.
 70. Feltrin G, Frigerio M, Martinelli L, et al. Preliminary results from ITAMACS, the Italian Multi Center Registry for Mechanically Assisted Circulatory Support [abstract]. *J Heart Lung Transplant* 2015; 34: S11.
 71. Woodburn JL, Staley LL, Wordingham SE, et al. Destination therapy: standardizing the role of palliative medicine and delineating the DT-LVAD journey. *J Pain Symptom Manage* 2019; 57: 330-40.
 72. Revised ventricular assist device destination therapy requirements. *Jt Comm Perspect* 2013; 33: 6.
 73. Salomon S, Frankel H, Chuang E, Eti S, Selwyn P. Implementing routine palliative care consultation before LVAD implantation: a single center experience. *J Pain Symptom Manage* 2018; 55: 1350-5.
 74. Dunlay SM, Strand JJ, Wordingham SE, et al. Dying with a left ventricular assist device as destination therapy. *Clinical perspective. Circ Heart Fail* 2016; 9: e003096.
 75. Nakagawa S, Ando M, Takayama H, et al. Withdrawal of left ventricular assist devices: a retrospective analysis from a single institution. *J Palliat Med* 2019; doi: 10.1089/jpm.2019.0322 [Epub ahead of print].
 76. Nakagawa S, Garan AR, Takayama H, et al. End of life with left ventricular assist device in both bridge to transplant and destination therapy. *J Palliat Med* 2018; 21: 1284-9.
 77. McIlvennan CK, Grady KL, Matlock DD, Helmkamp LJ, Abshire M, Allen LA. End of life for patients with left ventricular assist devices: insights from INTERMACS. *J Heart Lung Transplant* 2019; 38: 374-81.
 78. Mueller PS, Swetz KM, Freeman MR, et al. Ethical analysis of withdrawing ventricular assist device support. *Mayo Clin Proc* 2010; 85: 791-7.
 79. McIlvennan CK, Jones J, Allen LA, et al. Bereaved caregiver perspectives on the end-of life experience of patients with a left ventricular assist device. *JAMA Intern Med* 2016; 176: 534-9.
 80. McIlvennan CK, Wordingham SE, Allen LA, et al. Deactivation of left ventricular assist devices: differing perspectives of cardiology and hospice/palliative medicine clinicians. *J Card Fail* 2017; 23: 708-12.
 81. Allen L. How should physicians respond to requests for LVAD removal? *AMA J Ethics* 2019; 21: E394-40.

Indirizzo per la corrispondenza:
 Massimo Romanò
 Via Ambrogio Alciati 11
 20146 Milano
 E-mail: max.romano51@gmail.com