

**EN**  
**4**  
**Hemospray® Endoscopic Hemostat**  
Instructions for Use

**CS**  
**6**  
**Endoskopické antihemoragikum Hemospray®**  
Navod k použití

**DA**  
**9**  
**Hemospray® endoskopisk hæmostat**  
Brugsanvisning

**DE**  
**12**  
**Hemospray® endoskopisches Hämostat**  
Gebrauchsanweisung

**EL**  
**15**  
**Ενδοσκοπική συσκευή αιμόστασης Hemospray®**  
Οδηγίες χρήσης

**ES**  
**18**  
**Dispositivo hemostático endoscópico Hemospray®**  
Instrucciones de uso

**ET**  
**21**  
**Endoskoopiline hemostaat Hemospray®**  
Kasutusjuhend

**FI**  
**24**  
**Endoskooppinen Hemospray®-hemostaatti**  
Käyttöohjeet

**FR**  
**26**  
**Dispositif d'hémostase endoscopique Hemospray®**  
Mode d'emploi

**HR**  
**29**  
**Hemospray® endoskopski hemostat**  
Upute za uporabu

**HU**  
**32**  
**Hemospray® endoszkópos vérzéscsillapító**  
Használati utasítás

**IT**  
**35**  
**Dispositivo endoscopico per emostasi Hemospray®**  
Istruzioni per l'uso

**NL**  
**38**  
**Hemospray® endoscopisch hemostaticum**  
Gebruiksaanwijzing

**NO**  
**41**  
**Hemospray® endoskopisk hemostatikum**  
Bruksanvisning

**PL**  
**44**  
**Endoskopowy przyrząd hemostatyczny Hemospray®**  
Instrukcja używania

**PT**  
**47**  
**Dispositivo hemostático endoscópico Hemospray®**  
Instruções de utilização

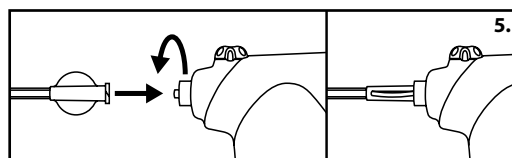
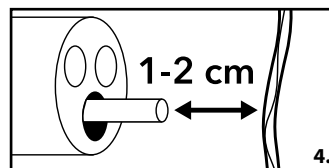
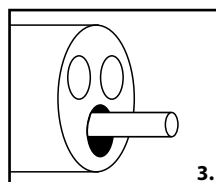
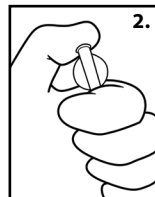
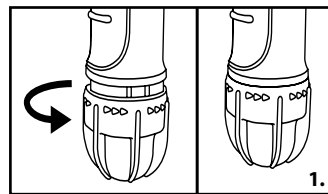
**RO**  
**50**  
**Hemostat endoscopic Hemospray®**  
Instrucțiuni de utilizare

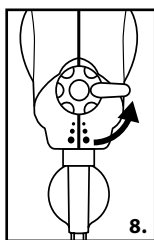
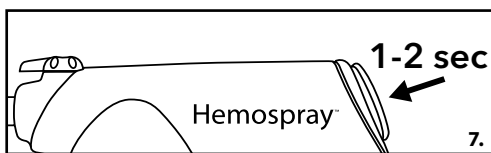
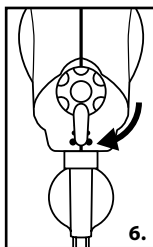
**SL**  
**53**  
**Hemospray® endoskopski hemostat**  
Navodila za uporabo

**SV**  
**55**  
**Hemospray® endoskopisk blodstillare**  
Bruksanvisning



\* 1 2 8 9 8 / 0 3 2 5 \*





## Hemospray® Endoscopic Hemostat

**Read all instructions carefully. Failure to properly follow the information provided may lead to the device not performing as intended or injury to the patient.**

**CAUTION: US federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician (or a properly licensed practitioner).**

### DEVICE DESCRIPTION

#### Construction of Device

The Hemospray introducer consists of a handle, powder chamber and delivery catheter. The handle houses a CO<sub>2</sub> cartridge, a pressure regulator, and valves to control movement of gas which is controlled definitively by the on/off switch on top of the distal end of the handle. The powder chamber is contained within the handle and the handle is joined to hold the chamber in place. This chamber houses a minimum of 20 g of Hemospray powder. The powder delivery catheter connects to the distal, front side of the handle. Two catheters (220 cm) are provided with each Hemospray assembly.

#### Performance Characteristics

Hemospray is an inert, bentonite powder developed for endoscopic hemostasis. The powder is delivered by use of a carbon dioxide powered delivery system and through a catheter inserted through the working channel of an endoscope which provides access to the site of the bleed. Each device contains a minimum of 20 g of 100% Bentonite powder.

#### Device Compatibility

Refer to the package label for the minimum channel size required for this device.

#### Patient Population

This device is indicated for adult use only.

#### Intended User

This device is restricted to a trained healthcare professional.

#### Contact with Body Tissue

Tissue contact for this device is in line with the intended use.

#### Operating Principle

An endoscope is introduced to the body via one of the body's natural orifices, such as the mouth or anus. After the endoscope has reached the bleeding site, the delivery catheter is advanced through the endoscope and then the handle is attached to the proximal end of the catheter. The CO<sub>2</sub> cartridge in the delivery system is activated by twisting the red activation knob on the handle. The user

presses the deploy button on the handle to release CO<sub>2</sub> from the cartridge. The CO<sub>2</sub> pressure drives the powder from the powder chamber through the catheter. The powder is then rapidly dispersed to the bleeding site within the GI Tract.

#### INTENDED USE

This device is used for hemostasis of nonvariceal gastrointestinal bleeding.

#### INDICATIONS FOR USE

The Hemospray Endoscopic Hemostat is used in adult patients for the hemostasis of nonvariceal gastrointestinal bleeding due to endoscopic procedures and medical conditions such as inflammatory lesions, GI vascular abnormalities, tumors, and ulcers.

#### CLINICAL BENEFITS

To stop nonvariceal gastrointestinal bleeding.

#### CONTRAINDICATIONS

Those specific to primary endoscopic procedure to be performed in gaining access to desired target site. Also contraindicated in patients who have gastrointestinal fistulas, are suspected of having a gastrointestinal perforation, or are at high risk of gastrointestinal perforation during endoscopic treatment.

#### WARNINGS ▲

Keep catheter tip at least 1 cm away from bleeding site to minimize risk of embolization.

Do not use this device for any purpose other than stated intended use.

No modification to this equipment is allowed.

Hemospray has not been approved for use in pediatric populations, no safety or effectiveness data exists and would be considered off-label usage, to do so is at the professional risk of the surgeon/healthcare professional.

Patients with gastrointestinal bleeding that are on antithrombotic medication may be at an increased risk of rebleeding. Follow the relevant clinical guidelines for management of antithrombotic agents for endoscopic procedures.

#### Sterile and Single Use

This device is supplied sterile and designed for single use only. Attempts to reprocess, resterilize, and/or reuse may lead to device contamination with biological or chemical agents and/or mechanical integrity failure of device.

#### PRECAUTIONS

For best results, Hemospray must be delivered to the source of bleeding.

Ensure gastrointestinal lumen is not distended because Hemospray adds volume in excess of insufflation volumes during procedure. Closely monitor bowel distension and balance insufflation and Hemospray volumes as necessary.

Use of more than (3) Hemospray devices per patient may result in impaction in colon and is not recommended.

Product contains 16 g CO<sub>2</sub> cartridge. Contents under pressure. Do not puncture or heat above 120° F / 49° C. Do not inhale or discharge towards face/body. Keep CO<sub>2</sub> dispenser and cartridge out of reach of children.

Hemospray is inert and non-toxic.

As a granular material, unintentional exposure to the powder may cause potential irritation to the skin, eyes and lungs.

In the event of unintended exposure to the powder refer to the following First Aid measures:

**Skin:** Wash with soap and water until clean.

**Eyes:** Flush with water until irritation ceases.

**Inhalation:** Move to area free from powder. If symptoms of irritation persist, contact physician. Inhalation may aggravate existing respiratory illness.

All endoscopic hemostatic therapies, including Hemospray, have an associated risk of rebleeding, particularly in situations where the cause of bleeding is an unresolved underlying disease. After hemostasis has been achieved, monitor patients for rebleeding per the relevant Clinical Guidelines.

Although not seen in clinical practice, there remains a theoretical risk of aspiration of Hemospray powder resulting in respiratory complications. It is prudent to restrict the use of Hemospray to 5 cm below the UES.

This device contains cobalt (Co) at a level above 0.1% w/w, which is a substance that is toxic to reproduction and a carcinogen (Class 1B). However, the device contains cobalt as a stainless-steel alloy containing cobalt, which does not cause an increased risk of cancer or adverse reproductive effect according to current scientific evidence.

## MRI SAFETY INFORMATION

**MR** The bentonite powder used in Hemospray Endoscopic Hemostat is MR Safe.

## PROCEDURAL PRECAUTIONS

Like other modalities, Hemospray may not be effective for all types of bleeds. Gastrointestinal bleeding may exacerbate existing comorbidities, increasing the potential for adverse events including patient mortality.

## POTENTIAL COMPLICATIONS

Those associated with gastrointestinal endoscopy including: allergic reaction to medication • aspiration • cardiac arrhythmia or arrest • fever • hemorrhage • hypotension • infection • perforation • respiratory depression or arrest.

Use of Hemospray in the presence of bowel obstruction and/or an anastomosis may pose a risk of injury due to over-distention.

Hemospray may occlude ducts and orifices which communicate with the main bowel lumen. Use caution when using Hemospray in the vicinity of these orifices.

Others including: powder impaction in colon or embolization.

When spraying in retroflexed position, Hemospray powder may adhere to the outside of the endoscope. This may result in difficulty repositioning/removing the endoscope, particularly if passing through a strictured area.

## CLINICAL STUDIES

Clinical data summary information that was, in part, the basis for granting the de novo can be found on the Cook Medical website at [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## HOW SUPPLIED

The device is supplied Gamma sterilized in a tray with a peel open top. This device is intended for single use only.

## STORAGE

Store in a dark, dry location, away from temperature extremes.

## INSPECTION OF DEVICE

Do not use the device if the sterile packaging is damaged or unintentionally opened before use. Visually inspect with particular attention to kinks, bends and breaks. If an abnormality is detected that would prohibit proper working conditions, do not use. Please notify Cook for return authorization.

## DEVICE PREPARATION

1. Remove device from package.

## NOTES

**Do not** over rotate knob as this could damage the device (See Fig. 1).

**Do not** test device prior to insertion into endoscope accessory channel as this may increase risk of catheter occlusion.

2. Activate CO<sub>2</sub> cartridge by turning red activation knob until it stops.

## WARNING

**Do not** connect this device to alternate CO<sub>2</sub> sources.

## INSTRUCTIONS FOR USE

### CAUTION

Ensure gastrointestinal lumen is not distended because Hemospray adds volume during procedure.

1. Before inserting catheter into accessory channel, identify bleeding site, remove as much blood as possible, then flush accessory channel with air.

### PRECAUTION

To avoid catheter occlusion, **do not** place catheter directly in contact with blood and/or mucosa, including any pooled blood and **do not** aspirate blood while catheter is in accessory channel.

## **NOTE**

To limit fluid from entering the working channel of the catheter, temporarily occlude the proximal end of the catheter by placing a thumb over the red catheter hub, while advancing the catheter down the accessory channel (See Fig. 2).

2. Slowly advance catheter through accessory channel in short increments until catheter tip is visualized endoscopically (See Fig. 3).
3. To ensure proper visibility, catheter tip should be 1-2 cm away from bleeding site at all times (See Fig. 4).
4. Attach the catheter to the handle, ensuring the connection is secure (See Fig. 5).

## **NOTE**

Device is now active and ready for use. **Do not** press trigger button until powder deployment is desired.

5. To allow powder deployment, turn red valve to open position such that the valve is parallel with the direction of spray (See Fig. 6).

## **PRECAUTION**

The first press of the trigger may not deploy an adequate amount of powder to achieve hemostasis; press again to continue the movement of powder through the system.

## **NOTES**

Allow time for hemostasis before aspirating. Hemostasis may not be immediate because the powder takes time to absorb. Multiple applications may be required; however no more than (3) Hemospray devices should be applied per patient. Irrigation of treated site is not required after deployment. If irrigation is desired, allow time for hemostasis before irrigating with water.

To avoid potential endoscope occlusion, do not aspirate powder into endoscope channel. Scope suction can be turned off or disconnected temporarily to avoid accidental aspiration of powder into the endoscope channel, which may cause endoscope occlusion.

6. To deploy powder, hold handle upright and depress red trigger button for 1-2 seconds and release (See Fig. 7). Continue applying in short bursts until site is completely covered with powder and no active bleeding is visualized.

## **NOTE**

If catheter becomes occluded, turn red valve to closed position, remove catheter from endoscope and replace with extra catheter provided in package. Then repeat steps 1-7 of "Instructions for Use". If more powder is needed and spray canister and/or CO<sub>2</sub> cartridge is empty, a new device is required.

7. Prior to removing Hemospray device from patient, turn red valve to closed position (See Fig. 8). To remove device from endoscope, grasp catheter and pull slowly.

## **DISPOSAL OF DEVICE**

Upon completion of procedure, depressurize device by rotating activation knob counterclockwise until CO<sub>2</sub> cartridge depressurizes completely.

This device may be contaminated with potentially infectious substances of human origin and should be disposed of in accordance with institutional guidelines.

## **PATIENT COUNSELING INFORMATION**

Please inform the patient as necessary of the relevant warnings, precautions, contradiction, measures to be taken and limitations of use that the patient should be aware of.

## **SERIOUS INCIDENT REPORTING**

If any serious incident has occurred in relation to the device, this should be reported to Cook Medical, the competent authority, and/or regulatory authority of the country where the device was used.

## **ČESKY**

### **Endoskopické antihemoragikum**

### **Hemospray®**

**Pečlivě si přečtěte všechny pokyny. Pokud nebudou uvedené informace rádně dodržovány, prostředek možná nebude fungovat podle očekávání nebo může dojít k poranění pacienta.**

**POZOR:** Federální zákony USA dovolují prodej tohoto prostředku pouze prostřednictvím nebo na předpis lékaře (nebo kvalifikovaného zdravotníka s licencí).

### **POPIΣ PROSTŘEDKU**

#### **Konstrukce prostředku**

Zaváděč Hemospray se skládá z rukojeti, práškové komory a zaváděcího katetru. Rukojet obsahuje kazetu CO<sub>2</sub>, regulátor tlaku a ventily pro ovládání pohybu plynu, který je definitivně ovládán vypínacem na horní straně distálního konca rukojeti. Prášková komora je obsažena v rukojeti a rukojet je spojena tak, aby komora držela na místě. Do této komory se vejde minimálně 20 g prášku Hemospray. Práškový zaváděcí katetr se připojuje k distální přední straně rukojeti. S každou sestavou Hemospray se dodávají dva kately (220 cm).

#### **Funkční charakteristiky**

Hemospray je inertní bentonitový prášek vyvinutý pro endoskopickou hemostázu. Prášek se aplikuje pomocí aplikačního systému poháněného oxidem uhličitým, katetrem zavedeným pracovním kanálem endoskopu, který zajišťuje přístup k místu krvácení. Každý prostředek obsahuje minimálně 20 g 100% bentonitového prášku.

## **Kompatibilita prostředku**

Informace o minimální velikosti kanálu potřebné pro tento prostředek najdete na označení obalu.

## **Populace pacientů**

Tento prostředek je indikován pouze k použití u dospělých pacientů.

## **Určený uživatel**

Tento prostředek je určen pouze pro vyškoleného zdravotnického pracovníka.

## **Kontakt s tělními tkáněmi**

Tkáňový kontakt tohoto prostředku je v souladu s jeho určeným použitím.

## **Princip funkce**

Endoskop se zavádí do těla jedním z přirozených tělesných otvorů, například ústy nebo konečníkem. Poté, co endoskop dosáhne místa krvácení, se zaváděcí katétr posune endoskopem a poté se k proximálnímu konci katétru připojí rukojet.

Kazeta CO<sub>2</sub> aplikáčního systému se aktivuje otočením červeného aktivačního knoflíku na rukojeti. Uživatel stiskne tlačítko pro aplikaci CO<sub>2</sub> z kazety na rukojeti a vypustí jej. Tlak CO<sub>2</sub> vypudí prášek z prázskové komory přes katétr. Prášek se poté lokálně rozptýlí v místě krvácení v gastrointestinálním traktu.

## **URČENÉ POUŽITÍ**

Tento prostředek je určen pro hemostázu nežilního krvácení gastrointestinálního traktu.

## **INDIKACE PRO POUŽITÍ**

Endoskopické antihemoragikum Hemospray se používá u dospělých pacientů k hemostáze nežilního gastrointestinálního krvácení způsobeného endoskopickými zákroky a zdravotními stavami, jako jsou zánětlivé leže, cévní abnormality trávícího traktu, nádory a vředy.

## **KLINICKÝ PŘÍNOS**

K zastavení nežilního gastrointestinálního krvácení.

## **KONTRAINDIKACE**

Ty, které jsou specifické pro provedení primárního endoskopického zákroku při získávání přístupu k požadovanému cílovému místu. Kontraindikováno i u pacientů s gastrointestinálními pštělemi, s podezřením na gastrointestinální perforaci nebo s vysokým rizikem gastrointestinální perforace v průběhu endoskopické léčby.

## **VAROVÁNÍ ▲**

V zájmu snížení rizika embolizace udržujte hrot katetru nejméně 1 cm od místa krvácení.

Tento prostředek nepoužívejte k jinému účelu, než je uvedené určené použití.

Úpravy tohoto prostředku nejsou povoleny.

Hemospray není schválený pro použití v pediatrické populaci. Pro takové použití nejsou k dispozici žádné

údaje o bezpečnosti nebo účinnosti a bylo by považováno za použití mimo rozsah registrace. Použití prostředku v pediatrické populaci představuje profesionální riziko chirurga/zdravotnického pracovníka.

U pacientů s gastrointestinálním krvácením, kteří užívají antitrombotické léky, může existovat zvýšené riziko opakováного krvácení. Dodržujte příslušné klinické pokyny pro používání antitrombotických agens pro endoskopické zákroky.

## **Sterilní prostředek pro jednorázové použití**

Prostředek se dodává sterilní a je určen pouze k jednorázovému použití. Pokusy o obnovu, resterilizaci a/nebo opakování použití mohou vést ke kontaminaci prostředku biologickými nebo chemickými látkami a/nebo mechanickému selhání celistvosti prostředku.

## **BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ**

Hemospray musí být pro dosažení nejlepších výsledků zaveden do zdroje krvácení.

Ujistěte se, že gastrointestinální lumen není roztažený, jelikož Hemospray přídává během zákroku objem k insuflačnímu objemu. Pečlivě sledujte střevní distenci a podle potřeby vyvažujte objemy insuflace a prostředku Hemospray.

Použití více než (3) prostředků Hemospray na jednoho pacienta může vést k impakci v tlustém střevě a nedoporučuje se.

Prostředek obsahuje 16g kazetu CO<sub>2</sub>. Obsah je pod tlakem. Nepropchněte a nezahřívejte nad 49 °C/120 °F. Nevdechujte a nevypouštějte směrem k obličeji nebo tělu. Dávkovač CO<sub>2</sub> a kazetu ukládejte mimo dosah dětí.

Hemospray je inertní a netoxický.

Jako granulární materiál může prášek v případě neúmyslné expozice způsobit podráždění kůže, očí a plíc.

V případě neúmyslné expozice prášku proveďte níže uvedená opatření první pomoci:

**Kůže:** Omyvejte mýdlem a vodou, dokud nebude kůže čistá.

**Oči:** Vplachujte vodou, dokud dráždění nepřestane.

**Vdechnutí:** Přejděte do oblasti bez prášku. Pokud příznaky podráždění trvají, kontaktujte lékaře. Vdechování může zhoršit stávající respirační onemocnění.

Se všemi endoskopickými hemostatickými terapiemi, včetně Hemospray, je spojeno riziko opakováного krvácení, obzvláště v situacích, kdy příčinou krvácení je nevyřešené základní onemocnění. Po dosažení hemostázy monitorujte pacienty, zda u nich nedochází k opakováнемu krvácení, v souladu s příslušnými klinickými pokyny.

I když se takový případ v klinické praxi nevyskytl, existuje teoretické riziko aspirace prášku Hemospray vedoucí k dýchacím komplikacím. Z opatrnosti je vhodné omezit použití přípravku Hemospray na 5 cm pod horním jícnovým svěračem.

Tento prostředek obsahuje více než 0,1 % hmotnosti kobaltu (Co), což je látka toxická pro reprodukci a karcinogen (třída 1B). Prostředek však kobalt obsahuje ve formě slitiny

nerezové oceli obsahující kobalt, což podle současných vědeckých důkazů nezpůsobuje zvýšené riziko rakoviny ani nepříznivý dopad na reprodukci.

## INFORMACE O BEZPEČNOSTI PŘI VYŠETŘENÍ MRI

**MR** Bentonitový prášek používaný v endoskopickém antihemoragiku Hemospray je bezpečný při vyšetření MR.

## BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ PŘI ZÁKROKU

Tak jako jiné způsoby, ani Hemospray nemusí být efektivní pro všechny typy krvácení. Gastrointestinální krvácení může zhoršit stávající komorbiditu a zvýšit tak možnost nezádoucích příhod, včetně úmrtí pacientů.

## POTENCIÁLNÍ KOMPLIKACE

Potenciální komplikace spojené s gastrointestinální endoskopíí, včetně: alergické reakce na léky • aspirace • srdeční arytmie nebo srdeční zástava • horečky • krvácení • hypotenze • infekce • perforace • ztížené dýchání nebo zástava dýchání.

Použití přípravku Hemospray při střevní obstrukci a/nebo anastomóze může představovat riziko poranění způsobeného nadměrnou distenzi.

Hemospray může ucpat kanálky a otvory spojené s hlavním střevním lumenem. Při používání přípravku Hemospray v blízkosti těchto otvorů postupujte opatrně.

Další zahrnují: impakci prášku v tlustém střevě nebo embolizaci.

Při střikání v retroflexní poloze může prášek Hemospray přilnout k vnější straně endoskopu. To může způsobit problémy při změně polohy/vyjmutí endoskopu, obzvláště pokud prochází oblastí striktur.

## KLINICKÉ STUDIE

Souhrnné informace o klinických údajích, které byly zčásti základem k udělení nové klasifikace výrobku, jsou uvedeny na webových stránkách společnosti Cook Medical na [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## STAV PŘI DODÁNÍ

Tento prostředek se dodává sterilizovaný gama zářením na podnosu s odluopvacím uzávěrem. Tento prostředek je určen pouze k jednorázovému použití.

## SKLADOVÁNÍ

Skladujte v temnou na suchém místě, chráňte před extrémními teplotami.

## KONTROLA PROSTŘEDKU

Pokud je sterilní obal poškozený nebo pokud byl před použitím neúmyslně otevřen, prostředek nepoužívejte. Proveďte vizuální kontrolu prostředku a venujte přitom pozornost zejména tomu, zda není zasmýčkován, zohýbaný nebo prasklý. Pokud objevíte anomálii, která by bránila správné funkci, prostředek nepoužívejte. Požádejte společnost Cook o autorizaci k vrácení prostředku.

## PŘÍPRAVA PROSTŘEDKU

1. Vyjměte prostředek z obalu.

## POZNÁMKY

**Neotáčejte** knoflíkem nadměrně, aby nedošlo k poškození prostředku (viz obr. 1).

**Nezkoušejte** prostředek před zavedením do akcesorního kanálu endoskopu, protože by se tím mohlo zvýšit riziko okluzie katetru.

2. Otočením červeného aktivačního knoflíku do nejjazší polohy aktivujte kazetu CO<sub>2</sub>.

## VAROVÁNÍ

**Nepřipojujte** tento prostředek k alternativním zdrojům CO<sub>2</sub>.

## NÁVOD K POUŽITÍ

### POZOR

Ujistěte se, že gastrointestinální lumen není roztažený, jelikož Hemospray zvyšuje během zákroku objem.

1. Před zavedením katetru do akcesorního kanálu identifikujte místo krvácení, odstraňte co nejvíce množství krve a propláchněte akcesorní kanál vzduchem.

## BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

V zájmu prevence okluze katetu **zabraňte** přímému kontaktu katetu s krví nebo sliznicí, včetně případné nahromaděné krve, a **neaspirejte** krev, dokud je katetr v akcesorním kanálu.

## POZNÁMKA

Abyste omezili pronikání tekutiny do pracovního kanálu katetru, dočasně uzavřete při posouvání katetu dolů akcesorním kanálem proximální konec katetru přiložením palce na červené ústí katetru (viz obr. 2).

2. Pomalu po krátkých krocích posouvajte katetr akcesorním kanálem, dokud není hrot katetru vidět v endoskopu (viz obr. 3).

3. V zájmu dobré viditelnosti musí být hrot katetru po celou dobu 1-2 cm od místa krvácení (viz obr. 4).

4. Nasadte katetr na rukojeť a zajistěte, aby byl bezpečně připojen (viz obr. 5).

## POZNÁMKA

Prostředek je nyní aktivován a připraven k použití.

**Nestlačujte** spoušť, dokud nejste připraveni aplikovat prášek.

5. Aplikaci prášku umožněte otočením červeného ventilu do otevřené polohy tak, aby byl ventil rovnoběžný se směrem stříkání (viz obr. 6).

## BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

Při prvním stisknutí spoušť se nemusí uvolnit dostatečné množství prášku pro dosažení hemostázy; stiskněte tedy spoušť znovu, aby prášek dále postupoval systémem.

## **POZNÁMKY**

Před aspirací ponechte určitý čas na hemostázu. Hemostáza nemusí být okamžitá, jelikož prášek potřebuje čas k absorpci. Možná bude nutné aplikovat prášek opakovaně; na jednoho pacienta se však smí použít maximálně (3) prostředky Hemospray.

Irigace ošetřeného místa není po aplikaci nutná. Pokud je irrigace žádoucí, před irrigací vodou počkejte na hemostázu.

Vzájmu prevence možné okluze endoskopu neaspirujte prášek do kanálu endoskopu. Aby se zamezilo neúmyslné aspiraci prášku do kanálu endoskopu, která by mohla způsobit jeho neprůchodnost, můžete u endoskopu dočasně vypnout nebo odpojit aspiraci.

6. Při aplikaci prášku držte rukojeť ve svislé poloze, stlačte na 1-2 sekundy červenou spoušť a poté ji uvolněte (viz obr. 7). Nadále prášek aplikujte v krátkých dávkách, dokud není místo zcela pokryté práškem a není vidět žádné aktivní krvácení.

## **POZNÁMKA**

V případě upcpání katetru otoče červený ventil do zavřené polohy, vytáhněte katetr z endoskopu a vyměňte jej za náhradní katetr, který tvorí součást balení. Poté zopakujte kroky 1-7 „Návodu k použití“. Pokud je potřeba použít více prášku a rozprašovač nebo kazeta CO<sub>2</sub> jsou prázdné, je nutné použít nový prostředek.

7. Před využitím prostředku Hemospray z pacientova těla otoče červený ventil do zavřené polohy (viz obr. 8). Při vytahování prostředku z endoskopu uchopte katetr a pomalu vytahujte.

## **LIKVIDACE PROSTŘEDKU**

Po dokončení zákuoru odlakujte prostředek tak, že otočíte aktivačním knoflíkem proti směru hodinových ručiček, dokud se kazeta CO<sub>2</sub> zcela neodtlakuje.

Tento prostředek může být kontaminován potenciálně infekčními látkami lidského původu a je třeba jej zlikvidovat v souladu s pokyny daného zdravotnického zařízení.

## **PORADENSTVÍ PRO PACIENTY**

Podle potřeby informujte pacienta o relevantních varování, bezpečnostních opatřeních, kontraindikacích, opatřeních, které je třeba podniknout, a o omezeních používání, která by pacient měl znát.

## **OZNAMOVÁNÍ ZÁVAŽNÝCH NEŽÁDOUCÍCH PŘÍHOD**

Pokud došlo k jakékoli závažné nežádoucí příhodě v souvislosti s tímto prostředkem, je nutné oznámit to společnosti Cook Medical, příslušnému orgánu a/nebo regulačnímu orgánu země, kde byl prostředek použit.

## **DANSK**

## **Hemospray® endoskopisk hæmostat**

**Læs alle instruktioner omhyggeligt igennem. Manglende overholdelse af de vedlagte oplysninger kan resultere i, at udstyret ikke fungerer som tilsviget, eller patienten kan blive beskadiget.**

**FORSIGTIG: I henhold til amerikansk lovgivning må dette udstyr kun sælges af en læge (eller korrekt autoriseret behandler) eller på en læges anvisning.**

## **BESKRIVELSE AF UDSTYRET**

### **Udstyrets konstruktion**

Hemospray indføreren består af et håndtag, et pulverkammer og et indføringskateter. Håndtaget indeholder en CO<sub>2</sub>-patron, en trykregulator og ventiler til styring af gasbevægelse, som styres definitivt af tænd/slukkontakten oven på håndtagets distale ende. Pulverkammeret sidder inden i håndtaget, og håndtaget er samlet for at holde kammeret på plads. Dette kammer indeholder mindst 20 g Hemospray-pulver. Pulverindføringskatetret sluttet til den distale forside på håndtaget. Hver Hemospray-enhed leveres med to katetre (220 cm).

### **Ydeevnekarakteristika**

Hemospray er et inert, bentonitpulver udviklet til endoskopisk hæmostase. Pulveret leveres ved hjælp af et indføringssystem drevet af kuldioxid og gennem et kateter ført ind i arbejdskanalen i et endoskop, som giver adgang til blødningsstedet. Hver anordning indeholder mindst 20 g 100 % bentonitpulver.

### **Udstyrets kompatibilitet**

Se pakningens mærkning vedrørende påkrævet minimumskanalstørrelse for dette udstyr.

### **Patientpopulation**

Produktet er kun beregnet til voksne patienter.

### **Tilsiget bruger**

Produktet er begrænset til uddannede sundhedspersoner.

### **Kontakt med kropsvæv**

Udstyrets vævkontakt er i overensstemmelse med den tilsvigede anvendelse.

### **Funktionsmåde**

Et endoskop indføres i kroppen via en af kroppens naturlige åbninger, såsom munden eller anus. Når endoskopet har nået blødningsstedet, føres indføringskatetret frem gennem endoskopet, og derefter fastgøres håndtaget til kateteret proksimale ende.

CO<sub>2</sub>-patronen i indføringssystemet aktiveres ved at dreje den røde aktiveringsknap på håndtaget. Brugeren trykker på udloserknappen på håndtaget for at frigøre CO<sub>2</sub> fra kassetten. CO<sub>2</sub>-trykket skubber pulveret fra pulverkammeret gennem kateteret. Pulveret spredes derefter lokalt til blødningsstedet i mavetarmkanalen.

## TILSIGTET ANVENDELSE

Produktet anvendes til hæmostase af gastrointestinal blødning, der ikke skyldes varicer.

## INDIKATIONER FOR BRUG

Hemospray endoskopisk hæmostat anvendes til voksne patienter til hæmostase af gastrointestinal blødning uden for variceområdet på grund af endoskopiske procedurer og medicinske tilstande såsom inflammatoriske læsioner, vaskulære abnormaliteter i mavetarmkanalen, tumorer og sår.

## KLINISKE FORDELE

Standsning af gastrointestinal blødning, uden for variceområdet.

## KONTRAINDIKATIONER

De kontraindikationer, der er specifikke for den primære endoskopiske procedure, der skal udføres for at få adgang til det ønskede målsted. Også kontraindiceret hos patienter, som har gastrointestinalne fistler, er under mistanke for at have en gastrointestinal perforation eller har høj risiko for gastrointestinal perforation under endoskopisk behandling.

## ADVARSLER ▲

Hold kateterspidsen mindst 1 cm væk fra blødningsstedet for at minimere risikoen for embolisering.

Produktet må ikke bruges til noget andet formål end den angivne tilsigtede anvendelse.

Det er ikke tilladt at modificere udstyret.

Hemospray er ikke godkendt til brug i paediatriske populationer. Der foreligger ingen data vedrørende produktets sikkerhed eller effektivitet til dette formål, og det ville blive anset for at være uden for det erklærede anvendelsesformål. En sådan anvendelse sker på kirurgens/sundhedspersonens eget ansvar.

Patienter med gastrointestinal blødning, der er på antitrombotisk medicin, kan have øget risiko for fornyet blødning. Følg de relevante kliniske retningslinjer for håndtering af antitrombotiske midler til endoskopiske procedurer.

## Steril og til engangsbrug

Produktet leveres steril og er udelukkende beregnet til engangsbrug. Forsøg på at oparbejde, resterilisering og/eller genanvendelse kan resultere i kontamination af udstyret med biologiske eller kemiske stoffer og/eller svigt af udstyrets mekaniske integritet.

## FORHOLDSREGLER

For at opnå de bedste resultater skal Hemospray påføres på blødningskilden.

Kontroller, at den gastrointestinal lumen ikke er spilet ud, da Hemospray udvider den uover insufflationsvolumener under proceduren. Overvåg tarmudvidelse omhyggeligt og afpas insufflations- og Hemospray-volumener efter behov.

Anvendelse af flere end (3) Hemospray-produkter pr. patient kan resultere i sammenpresning i kolon og frarådes.

Produktet indeholder en 16 g CO<sub>2</sub>-patron. Indholdet er under tryk. Undlad at punktere eller opvarme over 120 °F/49 °C.

Undgå at inhalere eller tømme mod ansigt/krop. Opbevar CO<sub>2</sub>-dispenseren og patronen utilgængeligt for børn. Hemospray er inert og ugiftig.

Som granulært materiale kan pulveret forårsage irritation af hud, øjne og lunger ved utilsigtet eksponering. I tilfælde af utilsigtet eksponering for pulveret, henvises der til følgende forstehjælpsråd:

**Hud:** Vask med sæbe og vand indtil rent.

**Øjne:** Skyl med vand indtil irritationen ophører.

**Indånding:** Søg et område uden pulver. Søg lægehjælp, hvis symptomerne vedværer. Indånding kan forværre eksisterende luftvejssygdomme.

Al endoskopisk hæmostatisk behandling, herunder Hemospray, er forbundet med risiko for fornyet blødning, specielt i situationer, hvor blødningsårsagen er en uopklaret underliggende sygdom. Efter at der er opnået hæmostase, skal patienterne overvåges for gentagte blødninger i henhold til de relevante kliniske retningslinjer.

Selvom det ikke er set i klinisk praksis, er der en teoretisk risiko for aspiration af Hemospray-pulver, der kan medføre respirationskomplikationer. Det tilrådes at begrænse brugen af Hemospray til 5 cm under den øvre øsophageale lukkemuskel.

Udstyret indeholder kobolt (Co) ved et niveau over 0,1 % w/w, som er et stof, der er kræftfremkaldende og skadeligt for forplantningsevnen (klasse 1B). Udstyret indeholder dog kobolt i form af en legering af rustfrit stål med kobolt, hvilket ikke er forbundet med en større risiko for kræft eller skadelig virkning for forplantningsevnen iht. den seneste videnskabelige forskning.

## SIKKERHEDSOPLYSNINGER FOR MR-SCANNING

**MR** Det bentonitpulver, der anvendes i Hemospray endoskopisk hæmostat, er MR-sikkert.

## PROCEDURALE FORHOLDSREGLER

Ligesom andre behandlingsmetoder er det ikke sikkert, at Hemospray virker på alle blødningstyper. Gastrointestinal blødning kan forværre eksisterende komorbiditeter og forøge risikoen for uønskede hændelser, herunder patientdødelighed.

## POTENTIELLE KOMPLIKATIONER

Potentielle komplikationer, der er knyttet til gastrointestinal endosopi, herunder: allergisk reaktion over for medicin

- aspiration • hjertearritymi eller hjertestop • feber
- hæmorrhagi • hypotension • infektion • perforation
- respirationsdepression eller respirationsophør.

Brug af Hemospray ved tilstede værelse af tarmobstruktion og/eller en anastomose kan udgøre en risiko for skade på grund af overdistension.

Hemospray kan okkludere udførselsgange og åbninger, som kommunikerer med hovedtarmens lumen. Udvist forsigtighed ved brug af Hemospray i nærheden af disse åbninger.

Andre omfatter: sammenpresning af pulver i kolon eller embolisering.

Når det sprøjtes i tilbagebøjet stilling, kan Hemospray-pulver klæbe til ydersiden af endoskopet. Det kan medføre problemer med at flytte/fjerne endoskopet, især hvis det føres gennem et område med strikture.

## KLINISKE UNDERSØGELSER

Oplysninger om det kliniske dataresume, der til dels var grundlaget for tildeling af de novo, kan findes på Cook Medical websted på CookMedical.com/HemosprayData

## LEVERING

Enheden leveres gammasteriliseret i en bakke med en peel-open top. Produktet er kun beregnet til engangsbrug.

## OPBEVARING

Opbevares mørkt og tørt, væk fra store temperaturudsving.

## INSPEKTION AF UDSTYRET

Brug ikke udstyret, hvis den sterile emballage er beskadiget eller utilsigtet åbnet før brug. Undersø udstyret visuelt med særlig opmærksomhed på eventuelle knæk, bøjninger og brud. Må ikke anvendes, hvis der opdages en anomalitet, der vil forhindre korrekte arbejdsforhold. Underret Cook for at få tilladelse til at returnere udstyret.

## KLARGØRING AF UDSTYRET

1. Tag produktet ud af emballagen.

### NOTER

Drej ikke for meget på knappen, da dette kan beskadige produktet (se fig. 1).

Test ikke produktet før indføring i endoskopets tilbehørskanal, da dette kan øge risikoen for okklusion af kateteret.

2. Aktiver CO<sub>2</sub>-patronen ved at dreje på den røde aktivieringsknap, indtil den stopper.

### ADVARSEL

Tilslut ikke dette produkt til alternative CO<sub>2</sub>-kilder.

## BRUGSANVISNING

### FORSIGTIG

Kontroller, at den gastrointestinale lumen ikke er spilet ud, da Hemospray udvider den under proceduren.

1. Identificer blødningsstedet, før kateteret indføres i tilbehørskanalen, og fjern så meget blod som muligt. Rens derefter tilbehørskanalen med luft.

### FORHOLDSREGEL

For at undgå okklusion af kateteret må det ikke placeres i direkte kontakt med blod og/eller slimhinder, herunder eventuelt ansamlet blod, og der må ikke aspireres blod, mens kateteret er i tilbehørskanalen.

### BEMÆRK

For at begrænse væske i at komme ind i kateterets arbejdskanal skal den proksimale ende af kateteret midlertidigt okkluderes ved at placere en tommelfinger over den røde katetermuffe, mens kateteret føres ned ad tilbehørskanalen (se fig. 2).

2. For langsomt katetret frem gennem tilbehørskanalen i små trin, indtil kateterspidsen kan ses endoskopisk (se fig. 3).
3. For at sikre passende synlighed skal kateterspidsen hele tiden være 1-2 cm væk fra blødningsstedet (se fig. 4).
4. Fastgør kateteret til håndtaget, og sørge for, at tilslutningen er sikker (See fig. 5).

### BEMÆRK

Produktet er nu aktivt og klart til brug. Tryk ikke på udløserknappen, før der ønskes dispensering af pulver.

5. For at muliggøre dispensering af pulver, skal den røde ventil drejes til åben position, så ventilen er parallel med sprojeteretningen (se fig. 6).

### FORHOLDSREGEL

Det første tryk på udløseren vil muligvis ikke påføre en tilstrækkelig mængde pulver til at opnå hæmostase. Tryk igen for at fortsætte med at føre pulver igennem systemet.

### NOTER

Lad der gå tid til hæmostase før aspirering. Hæmostasen sker muligvis ikke omgående, fordi det tager tid for pulveret at absorber væsken. Det kan være nødvendigt med flere påføringer. Der må dog ikke bruges mere end (3) Hemospray-produkter pr. patient.

Det er ikke nødvendigt at skylle behandlingsstedet efter dispensering. Lad der gå tid til hæmostase, før stedet skyldes med vand, hvis der ønskes skyldning.

For at undgå potentiel endoskopokklusion må der ikke aspireres pulver i endoskopkanalen. Skopsgnugning kan slukkes eller frakobles midlertidigt for at undgå utilsigtet opsugning af pulver i endoskopkanalen, som kan forårsage okklusion af endoskopet.

6. Dispenser pulveret ved at holde håndtaget lodret og trykke ned på den røde udløserknap i 1-2 sekunder og slippe igen (se fig. 7). Fortsæt påføring med korte tryk, indtil stedet er helt dækket med pulver, og der ikke kan ses nogen aktiv blødning.

### BEMÆRK

Hvis kateteret okkluderes, drejes den røde ventil til den lukkede position, kateteret fjernes fra endoskopet og erstattes med det ekstra kateter, der er i pakningen. Gentag derefter trin 1-7 i "brugsanvisningen". Hvis der kræves mere pulver, og spraydåsen og/eller CO<sub>2</sub>-patronen er tom, er der brug for et nyt produkt.

7. Drej den røde ventil til den lukkede position (se fig. 8), før Hemospray-produkten fjernes fra patienten. Fjern

produktet fra endoskopet ved at tage fat i katetret og trække langsomt.

## BORTSKAFFELSE AF UDSTYRET

Når proceduren er fuldført, fjernes trykket fra produktet ved at dreje aktiveringsknappen mod uret, indtil trykket er helt fjernet fra CO<sub>2</sub>-patronen.

Produktet kan være kontamineret med potentielt infektiose stoffer af human oprindelse og skal bortskaffes i overensstemmelse med hospitalets retningslinjer.

## PATIENTRÅDGIVNINGSSINFORMATION

Informér patienten efter behov om de relevante advarsler, forholdsregler, kontraindikationer og foranstalninger, der skal tages, og begrænsninger for brug, som patienten skal være bekendt med.

## RAPPORTERING AF ALVORLIGE HÆNDELSER

Rapportér enhver alvorlig hændelse, der er opstået i forbindelse med dette udstyr, til Cook Medical, det bemyndigede organ og/eller tilsynsmyndigheden i det land, hvor udstyret blev anvendt.

## DEUTSCH

### Hemospray® endoskopisches Hämostat

**Alle Anleitungen sorgfältig und vollständig durchlesen. Die Nichtbeachtung der bereitgestellten Informationen kann dazu führen, dass das Produkt nicht wie vorgesehen funktioniert oder der Patient verletzt wird.**

**VORSICHT:** Laut US-Gesetzgebung darf dieses Produkt nur von einem Arzt oder auf Anordnung eines Arztes (bzw. eines ordnungsgemäß zugelassenen praktizierenden Arztes) verkauft werden.

## PRODUKTBESCHREIBUNG

### Aufbau der Prothese

Die Hemospray-Einführschleuse besteht aus einem Griff, einer Pulverkammer und einem Platzierungskatheter. Im Griff befinden sich eine CO<sub>2</sub>-Kartusche, ein Druckregler und Ventile zur Steuerung der Gasbewegung, die definitiv durch den Ein/Aus-Schalter oben am distalen Ende des Griffs gesteuert wird. Die Pulverkammer befindet sich im Griff und der Griff ist mit ihr verbunden, um die Kammer zu fixieren. Diese Kammer enthält mindestens 20 g Hemospray-Pulver. Der Pulverplatzierungskatheter wird mit der distalen Vorderseite des Griffs verbunden. Jede Hemospray-Einheit wird mit zwei Kathetern (220 cm) geliefert.

### Leistungsmerkmale

Hemospray ist ein inertes Bentonitpulver für die endoskopische Hämostase. Das Pulver wird mithilfe eines mit Kohlendioxid betriebenen Applikationssystems und durch einen Katheter, der durch den Arbeitskanal eines Endoskops bis zur Blutungsstelle eingeführt wird, appliziert. Jedes Produkt enthält mindestens 20 g 100%iges Bentonitpulver.

## Produktkompatibilität

Die für dieses Produkt erforderliche Mindestgröße des Arbeitskanals ist auf der Verpackungskennzeichnung angegeben.

## Patientenpopulation

Dieses Instrument darf nur bei Erwachsenen verwendet werden.

## Vorgesehene Anwender

Dieses Produkt darf nur von geschulten medizinischen Fachkräften verwendet werden.

## Kontakt mit Körpergewebe

Der Gewebekontakt für dieses Produkt entspricht dem Verwendungszweck.

## Funktionsprinzip

Ein Endoskop wird über eine der natürlichen Öffnungen des Körpers, wie z. B. den Mund oder den Anus, in den Körper eingeführt. Nachdem das Endoskop die Blutungsstelle erreicht hat, wird der Platzierungskatheter durch das Endoskop vorgeschoben und der Griff am proximalen Ende des Katheters befestigt.

Die CO<sub>2</sub>-Kartusche im Platzierungssystem wird durch Drehen des roten Aktivierungskaufs am Griff aktiviert. Der Benutzer drückt die Freisetzungstaste am Griff, um CO<sub>2</sub> aus der Kartusche freizusetzen. Der CO<sub>2</sub>-Druck befördert das Pulver aus der Pulverkammer durch den Katheter. Das Pulver wird dann lokal auf die Blutungsstelle im Magen-Darm-Trakt verteilt.

## VERWENDUNGSZWECK

Dieses Produkt dient zur Hämostase bei nicht durch Varizen verursachten Blutungen im Magen-Darm-Trakt.

## INDIKATIONEN

Das Hemospray endoskopisches Hämostat wird bei erwachsenen Patienten zur Hämostase von nicht durch Varizen verursachten Blutungen im Magen-Darm-Trakt aufgrund von endoskopischen Eingriffen und Erkrankungen wie entzündliche Läsionen, gastrointestinale Gefäßanomalien, Tumoren und Geschwüre eingesetzt.

## KLINISCHER NUTZEN

Zur Stillung nicht varizenbedingter gastrointestinaler Blutungen.

## KONTRAINDIKATIONEN

Es gelten die gleichen Kontraindikationen wie für den primären Endoskopeingriff, der für den Zugang zur vorgesehenen Behandlungsstelle durchgeführt wird. Darüber hinaus ist die Anwendung dieses Produkts bei Patienten mit gastrointestinalen Fisteln, Verdacht auf gastrointestinale Perforation oder hohem Risiko einer gastrointestinalen Perforation während eines Endoskopeingriffs kontraindiziert.

## **WARNHINWEISE ▲**

Die Katheterspitze nicht näher als 1 cm an die Blutungsstelle annähern, um das Embolisationsrisiko zu minimieren.

Dieses Produkt darf nur für den angegebenen Verwendungszweck eingesetzt werden.

Diese Ausrüstung darf nicht modifiziert werden.

Hemospray wurde nicht für die Verwendung bei pädiatrischen Patienten zugelassen. Für eine derartige Verwendung sind keine Daten zur Sicherheit oder Wirksamkeit vorhanden und die Anwendung wäre somit zulassungsüberschreitend („Off-Label-Use“). Die Verwendung bei pädiatrischen Patienten unterliegt dem professionellen Risiko des Chirurgen/Angehörigen der Gesundheitsberufe.

Bei Patienten mit Blutungen im Magen-Darm-Trakt, die Antithrombotika erhalten, besteht eventuell ein erhöhtes Nachblutungsrisiko. Die einschlägigen klinischen Leitlinien für den Umgang mit Antithrombotika bei endoskopischen Eingriffen befolgen.

### **Steriles Einmalprodukt**

Dieses Produkt wird steril geliefert und ist ausschließlich für den Einmalgebrauch konzipiert. Aufbereitungs-, Resterilisierungs- und/oder Wiederverwendungsversuche können zu einer Kontamination des Produkts mit biologischen oder chemischen Stoffen und/oder zum Verlust der mechanischen Unverehrtheit des Produkts führen.

### **VORSICHTSMASSNAHMEN**

Die besten Ergebnisse werden nur dann erzielt, wenn Hemospray auf die Blutungsquelle aufgebracht wird.

Es muss darauf geachtet werden, dass das gastrointestinale Lumen nicht gedehnt wird, da Hemospray während des Eingriffs eine über die Insufflation hinausgehende Volumenzunahme bewirkt. Die Distension des Darms engmaschig überwachen und Insufflations- und Hemospray-Volumen nach Bedarf im Gleichgewicht halten.

Die Verwendung von mehr als drei (3) Hemospray Vorrichtungen pro Patient kann zu einer Stuhlimpaktion führen und wird nicht empfohlen.

Das Produkt enthält eine CO<sub>2</sub>-Kartusche mit 16 g Inhalt. Der Inhalt steht unter Druck. Nicht durchbohren oder über 49 °C (120 °F) erwärmen. Nicht einatmen oder in Richtung auf das Gesicht bzw. den Körper betätigen. Den CO<sub>2</sub>-Spender und die Kartusche für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Hemospray ist inert und ungiftig.

Das Pulver kann durch seine granuläre Form bei unbeabsichtigtem Kontakt potenziell Haut, Augen und Lunge reizen.

Sollte es zu einem unbeabsichtigten Kontakt mit dem Pulver kommen, die folgenden Ersthilfemaßnahmen beachten:

**Haut:** Mit Wasser und Seife waschen, bis das Pulver entfernt ist.

**Augen:** Mit Wasser ausspülen, bis die Reizung abklingt.

**Inhalation:** Sich in einen pulverfreien Bereich begeben. Bei anhaltenden Symptomen einer Reizung einen Arzt aufzusuchen. Durch die Einatmung kann sich eine bestehende Atemwegserkrankung verschlimmern.

Alle endoskopischen Hämostasetherapien einschließlich Hemospray sind mit einem Nachblutungsrisiko verbunden, insbesondere in Situationen, in denen die Ursache der Blutung in einer nicht abgeklärten zugrundeliegenden Erkrankung besteht. Nach Erreichen der Hämostase den Patienten gemäß den einschlägigen klinischen Leitlinien auf Nachblutungen überwachen.

Obwohl dies in der klinischen Praxis bisher nicht beobachtet wurde, besteht ein theoretisches Risiko der Aspiration von Hemospray-Pulver mit dadurch verursachten Atemkomplikationen. Es empfiehlt sich, die Verwendung von Hemospray auf mindestens 5 cm unterhalb des oberen Ösophagusphinkters einzuschränken.

Dieses Produkt enthält Kobalt (Co), einen fortpflanzungsfährdenden und krebserzeugenden Stoff (Klasse 1B), in einer Konzentration von über 0,1 Gew.-%. Allerdings enthält das Produkt Kobalt als kobalthaltige Edelstahllegierung, die nach aktuellen wissenschaftlichen Erkenntnissen kein erhöhtes Krebsrisiko oder nachteilige Auswirkungen auf die Fortpflanzungsfähigkeit mit sich bringt.

### **MRT-SICHERHEITSINFORMATIONEN**

**MR** Das in Hemospray endoskopisches Hämostat verwendete Bentonitpulver ist MR-sicher.

### **VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DEN EINGRIFF**

Ebenso wie andere Behandlungsmethoden ist Hemospray eventuell nicht bei allen Blutungstypen wirksam. Gastrointestinale Blutungen können bestehende Komorbiditäten verschlimmern und so das Potenzial für unerwünschte Ereignisse bis hin zum Tod des Patienten steigern.

### **POTENZIELLE KOMPLIKATIONEN**

Zu den mit einer gastrointestinalen Endoskopie verbundenen potenziellen Komplikationen gehören u. a.: allergische Reaktion auf Arzneimittel • Aspiration • Herzarrhythmie oder -stillstand • Fieber • Hämorrhagie • Hypotonie • Infektion • Perforation • Atemdepression oder -stillstand.

Die Verwendung von Hemospray bei Vorliegen eines Darmverschlusses und/oder einer Anastomose kann ein Verletzungsrisiko durch Überdistension darstellen.

Hemospray kann mit dem Haupt-Darmlumen in Verbindung stehende Gänge und Öffnungen okkludieren. Bei Verwendung von Hemospray in der Nähe derartiger Öffnungen vorsichtig vorgehen.

Weitere Komplikationen sind u. a.: Stuhlimpaktion durch das Pulver oder Embolisation.

Wenn in der retroflektierten Position gesprührt wird, kann Hemospray an der Außenseite des Endoskops haften

bleiben. Dies kann zu Schwierigkeiten beim Umpositionieren bzw. Entfernen des Endoskops führen, insbesondere beim Durchqueren von Strukturen.

## KLINISCHE STUDIEN

Zusammenfassende Informationen zu klinischen Daten, die zum Teil die Grundlage für die De-novo-Zulassung waren, finden Sie auf der Website von Cook Medical unter [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## LIEFERFORM

Das Produkt wird Gamma-sterilisiert in einem Komplettset mit abziehbarer Oberseite geliefert. Dieses Produkt ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt.

## LAGERUNG

Trocken, dunkel und vor Temperaturextremen geschützt lagern.

## KONTROLLE DES PRODUKTS

Das Produkt nicht verwenden, wenn die sterile Verpackung beschädigt ist oder vor der Verwendung unbeabsichtigt geöffnet wurde. Das Produkt einer Sichtprüfung unterziehen und dabei besonders auf Knicke, Verbiegungen und Bruchstellen achten. Falls eine Anomalie festgestellt wird, die die sachgemäße Funktion ausschließt, darf das Produkt nicht benutzt werden. Bitte lassen Sie sich von Cook eine Rückgabeberechtigung erteilen.

## VORBEREITUNG DES PRODUKTS

1. Das Produkt aus der Verpackung nehmen.

### HINWEISE

Den Knauf **nicht** zu weit drehen, da das Produkt dadurch beschädigt werden kann (siehe Abb. 1).

Das Produkt vor der Einführung in den Arbeitskanal des Endoskops **nicht** testen, da dies eventuell das Risiko einer Katheterokklusion erhöht.

2. Die CO<sub>2</sub>-Kartusche aktivieren, indem der rote Aktivierungsknauf bis zum Anschlag gedreht wird.

### WARNHINWEIS

Dieses Gerät **nicht** an alternative CO<sub>2</sub>-Quellen anschließen.

## ANLEITUNG ZUM GEBRAUCH

### VORSICHT

Es muss darauf geachtet werden, dass das gastrointestinale Lumen nicht gedehnt wird, da Hemospray während des Eingriffs eine Volumenzunahme bewirkt.

1. Die Blutungsstelle identifizieren, so viel Blut wie möglich entfernen und den Arbeitskanal mit Luft durchspülen, bevor der Katheter in den Arbeitskanal eingeführt wird.

### VORSICHTSMASSNAHME

Um eine Katheterokklusion zu vermeiden, den Katheter **nicht** in direkten Kontakt mit Blut(ansammlungen) und/oder Schleimhäuten bringen und **kein** Blut aspirieren, während sich der Katheter im Arbeitskanal befindet.

### HINWEIS

Um zu verhindern, dass Flüssigkeit in den Arbeitskanal des Katheters gelangt, das proximale Ende des Katheters vorübergehend verschließen, indem beim Vorschub des Katheters durch den Arbeitskanal der rote Katheteransatz mit einem Daumen zugehalten wird (siehe Abb. 2).

2. Den Katheter langsam und in kurzen Schritten durch den Arbeitskanal vorschieben, bis die Katheterspitze endoskopisch sichtbar wird (siehe Abb. 3).
3. Um eine gute Sicht zu gewährleisten, sollte die Katheterspitze jederzeit etwa 1 bis 2 cm von der Blutungsstelle entfernt bleiben (siehe Abb. 4).
4. Den Katheter an den Griff anschließen und sicherstellen, dass die Verbindung fest ist (siehe Abb. 5).

### HINWEIS

Das Produkt ist nun aktiv und einsatzbereit. Die Auslösetaste **erst dann** betätigen, wenn Pulver abgegeben werden soll.

5. Um die Abgabe des Pulvers zu ermöglichen, das rote Ventil in die offene Stellung drehen, sodass das Ventil parallel zur Sprührichtung liegt (siehe Abb. 6).

### VORSICHTSMASSNAHME

Beim ersten Drücken des Auslösers wird möglicherweise nicht genügend Pulver abgegeben, um die Hämostase zu erreichen. Erneut drücken, um eine weitere Dosis des Pulvers abzugeben.

### HINWEISE

Vor der Aspiration die Hämostase abwarten. Die Hämostase wird u. U. nicht sofort erzielt, da es sich bei dem Pulver um ein absorbierendes Material handelt, das erst mit einiger Verzögerung aktiv wird. Es können mehrere Anwendungen erforderlich sein, jedoch sollten pro Patient höchstens drei (3) Hemospray-Produkte verwendet werden.

Nach der Pulverabgabe ist keine Irrigation der Behandlungsstelle erforderlich. Falls eine Irrigation gewünscht wird, die Hämostase abwarten und dann die Stelle mit Wasser spülen.

Um eine potenzielle Okklusion des Endoskops zu vermeiden, kein Pulver in den Arbeitskanal des Endoskops aspirieren. Die Endoskopabsaugung kann vorübergehend ausgeschaltet bzw. unterbrochen werden, um eine versehentliche Aspiration von Pulver in den Endoskopkanal, wodurch das Endoskop verstopft werden könnte, zu vermeiden.

6. Zur Abgabe von Pulver den Griff aufrecht halten und die rote Auslösetaste 1 bis 2 Sekunden lang drücken und dann loslassen (siehe Abb. 7). Weiterhin in kurzen Stößen Pulver abgeben, bis die Stelle vollständig mit Pulver bedeckt und keine aktive Blutung mehr zu sehen ist.

### HINWEIS

Falls der Katheter verstopft wird, das rote Ventil in die geschlossene Stellung drehen, den Katheter aus dem Endoskop entfernen und durch den in der Verpackung enthaltenen Reservekatheter ersetzen. Anschließend die

Schritte 1-7 unter „Anleitung zum Gebrauch“ wiederholen. Falls mehr Pulver benötigt wird, der Sprühbehälter und/oder die CO<sub>2</sub>-Kartusche jedoch leer ist, muss eine neue Vorrichtung verwendet werden.

7. Das rote Ventil in die geschlossene Stellung drehen, bevor das Hemospray-Produkt aus dem Patienten entfernt wird (siehe Abb. 8). Um das Produkt aus dem Endoskop zu entfernen, den Katheter fassen und langsam ziehen.

## ENTSORGUNG DES PRODUKTS

Nach Abschluss des Eingriffs den Druck aus dem Produkt ablassen, indem der Aktivierungsknauf entgegen dem Uhrzeigersinn gedreht wird, bis der Druck vollständig aus der CO<sub>2</sub>-Kartusche entweicht.

Dieses Produkt kann mit potenziell infektiösen Substanzen menschlichen Ursprungs kontaminiert sein und muss entsprechend den Richtlinien der jeweiligen Einrichtung entsorgt werden.

## INFORMATIONEN ZUR AUFKLÄRUNG DES PATIENTEN

Den Patienten bitte wie erforderlich über die relevanten Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen, Kontraindikationen, zu treffenden Maßnahmen und Nutzungseinschränkungen aufklären, die ihm bekannt sein müssen.

## MELDUNG SCHWERWIEGENDER VORKOMMENISSE

Falls ein schwerwiegendes Vorkommnis in Verbindung mit diesem Produkt aufgetreten ist, muss dies Cook Medical, der zuständigen Behörde und/oder Aufsichtsbehörde des Landes, in dem das Produkt verwendet wurde, gemeldet werden.

## ΕΛΛΗΝΙΚΑ

### Ενδοσκοπική συσκευή αιμόστασης

#### Hemospray®

**Διαβάστε όλες τις οδηγίες προσεκτικά. Εάν δεν ακολουθήσετε σωστά τις πληροφορίες που παρέχονται μπορεί να προκληθεί αδυναμία του τεχνολογικού προϊόντος να λειτουργήσει όπως προορίζεται ή να προκληθεί βλάβη στον ασθενή.**

**ΠΡΟΣΟΧΗ: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία των Η.Π.Α. επιτρέπει την πώληση αυτού του τεχνολογικού προϊόντος μόνον από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού (ή από επαγγελματία υγείας, ο οποίος έχει λάβει την κατάλληλη άδεια).**

## ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

### Κατασκευή του τεχνολογικού προϊόντος

Ο εισαγωγέας Hemospray περιλαμβάνει μια λαβή, έναν θάλαμο σκόνης και έναν καθετήρα χορήγησης. Η λαβή περιλαμβάνει ένα φυσίγγιο CO<sub>2</sub>, έναν ρυθμιστή πίεσης και βαλβίδες για τον έλεγχο της κίνησης του αερίου, η οποία

ελέγχεται αποκλειστικά από τον διακόπτη ενεργοποίησης/ απενεργοποίησης στην κορυφή του περιφερικού άκρου της λαβής. Ο θάλαμος σκόνης βρίσκεται μέσα στη λαβή ενώ τα μέρη της λαβής ενώνονται μεταξύ τους ώστε να συγκρατούν τον θάλαμο στη θέση του. Αυτός ο θάλαμος περιέχει τουλάχιστον 20 g σκόνης Hemospray. Ο καθετήρας χορήγησης σκόνης συνδέεται στην περιφερική, πρόσθια πλευρά της λαβής. Με κάθε συγκρότημα Hemospray παρέχονται δύο καθετήρες (220 cm).

### Χαρακτηριστικά επιδόσεων

To Hemospray είναι μια αδρανής σκόνη από μπετονίτη που έχει αναπτυχθεί για ενδοσκοπική αιμόσταση. Η σκόνη χορηγείται με χρήση συστήματος χορήγησης που τροφοδοτείται από διοξείδιο του άνθρακα και διαμέσου ενός καθετήρα που εισάγεται διαμέσου του καναλιού εργασίας ενός ενδοσκοπίου, το οποίο παρέχει πρόσβαση στη θέση της αιμορραγίας. Κάθε τεχνολογικό προϊόν περιέχει τουλάχιστον 20 g σκόνης 100% μπετονίτη.

### Συμβατότητα του τεχνολογικού προϊόντος

Ανατρέξτε στην επισήμανση της συσκευασίας για να δείτε το ελάχιστο μέγεθος καναλιού που απαιτείται για αυτό το τεχνολογικό προϊόν.

### Πληθυσμός ασθενών

Αυτό το τεχνολογικό προϊόν ενδείκνυται για χρήση μόνο σε ενήλικες.

### Χρήστης για τον οποίο προορίζεται

Αυτό το τεχνολογικό προϊόν προορίζεται μόνον για εκπαιδευμένο επαγγελματία του τομέα της υγείας.

### Επαφή με ιστό του σώματος

Η επαφή με τον ιστό για αυτό το τεχνολογικό προϊόν συμβαδίζει με τη χρήση για την οποία προορίζεται.

### Αρχή λειτουργίας

Ένα ενδοσκόπιο ισαγάγεται στο σώμα μέσω ενός από τα φυσικά στόματα του σώματος, όπως το στόμα ή ο πρωκτός. Αφού το ενδοσκόπιο φθάσει στο σημείο της αιμορραγίας, ο καθετήρας χορήγησης προωθείται μέσω του ενδοσκοπίου και στη συνέχεια η λαβή προσαρτάται στο εγγύς άκρο του καθετήρα.

Το φυσίγγιο CO<sub>2</sub> στο σύστημα χορήγησης ενεργοποιείται περιστρέφοντας το κόκκινο κουμπί ενέργειας ποίησης στη λαβή. Ο χρήστης πιέζει το κουμπί απελευθέρωσης στη λαβή για να απελευθερώσει CO<sub>2</sub> από το φυσίγγιο. Η πίεση του CO<sub>2</sub> διοχετεύει τη σκόνη από τον θάλαμο σκόνης μέσω του καθετήρα. Στη συνέχεια, η σκόνη διασκορπίζεται τοπικά στο σημείο της αιμορραγίας εντός της γαστρεντερικής οδού.

### ΧΡΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ

Αυτό το τεχνολογικό προϊόν χρησιμοποιείται για αιμόσταση αιμορραγίας της γαστρεντερικής οδού που δεν προέρχεται από κιρρούς.

## ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ

Η ενδοσκοπική συσκευή αιμόστασης Hemospray χρησιμοποιείται σε ενήλικες ασθενείς για την αιμόσταση αιμορραγίας της γαστρεντερικής οδού που δεν προέρχεται από κιρσούς και οφείλεται σε ενδοσκοπικές διαδικασίες και ιατρικές καταστάσεις όπως φλεγμονώδεις βλάβες, αγγειακές ανωμαλίες του γαστρεντερικού σωμάτου, όγκους και έλκη.

## ΚΛΙΝΙΚΑ ΟΦΕΛΗ

Διακοπή αιμορραγίας της γαστρεντερικής οδού που δεν προέρχεται από κιρσούς.

## ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Εκείνες που είναι ειδικές για την κύρια ενδοσκοπική διαδικασία που θα εκτελεστεί για την επίτευξη πρόσβασης στην επιθυμητή θέση-στόχο. Αντενδέικνυται επίσης σε ασθενείς που έχουν συρίγη της γαστρεντερικής οδού, υπάρχει υποψία διάτρησης της γαστρεντερικής οδού ή θεωρούνται υψηλού κινδύνου για διάτρηση της γαστρεντερικής οδού κατά την ενδοσκοπική θεραπεία.

## ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ▲

Διατηρείτε το άκρο του καθετήρα σε απόσταση τουλάχιστον 1 cm από τη θέση της αιμορραγίας για να ελαχιστοποιηθεί ο κίνδυνος εμβολισμού.

Μη χρησιμοποιείτε αυτό το τεχνολογικό προϊόν για κανέναν άλλο σκοπό εκτός από την αναφερόμενη χρήση για την οποία προορίζεται.

Δεν επιτρέπεται καμία τροποποίηση αυτού του εξοπλισμού. Το Hemospray δεν έχει εγκριθεί για χρήση σε παιδιατρικούς πληθυσμούς. Δεν υπάρχουν δεδομένα ασφάλειας ή αποτελεσματικότητας και αυτή η χρήση θα θεωρηθεί ως μη αναγραφόμενη στην επισήμανση χρήσης. Αυτού του είδους η χρήση γίνεται με τον επαγγελματικό κίνδυνο του χειρουργού/επαγγελματία του τομέα της υγείας.

Ασθενείς με γαστρεντερική αιμορραγία οι οποίοι βρίσκονται υπό αντιθρομβωτική αγωγή ενδέχεται να διατρέχουν αυξημένο κίνδυνο νέας αιμορραγίας. Για τη διαχείριση αντιθρομβωτικών παραγόντων για ενδοσκοπικές διαδικασίες, απορροφήστε τις σχετικές κλινικές κατευθυντήριες οδηγίες.

## Στείρο και μίας χρήσης

Αυτό το τεχνολογικό προϊόν παρέχεται αποστειρωμένο και έχει σχεδιαστεί για μία μόνο χρήση. Οι απόπειρες επανεπέξεργασίας, επαναποτείρωσης ή/και επαναρρησιμοποίησης μπορεί να οδηγήσουν σε μόλυνση του τεχνολογικού προϊόντος με βιολογικούς ή χημικούς παράγοντες ή/και απώλεια της μηχανικής ακεραιότητας του τεχνολογικού προϊόντος.

## ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Για βέλτιστα αποτελέσματα, το Hemospray πρέπει να τοποθετείται στην πηγή της αιμορραγίας.

Βεβαίωστε ότι ο αυλός του γαστρεντερικού σωμάτου δεν έχει διασταλεί γιατί το Hemospray αυξάνει τον όγκο, πέραν των όγκων εμφύσησης, κατά τη διαδικασία. Παρακολουθείτε στενά τη διάταση του εντέρου και εισισφρονήστε τον όγκο εμφύσησης και τον όγκο του Hemospray, όπως είναι απαραίτητο.

Η χρήση περισσότερων από τριών (3) τεχνολογικών προϊόντων Hemospray ανά ασθενή ενδέχεται να οδηγήσει σε ενασφήνωση στο παχύ έντερο και δεν συνιστάται.

Το προϊόν περιλαμβάνει φυσιγγιο που περιέχει 16 g CO<sub>2</sub>. Το περιεχόμενο βρίσκεται υπό πίεση. Μην το τρυπάτε ούτε να το θερμαίνετε πάνω από τους 49 °C / 120 °F. Μην το εισπνέψετε ούτε να το εκκενώνετε προς το πρόσωπο/το σώμα. Φυλάσσετε τη συσκευή διανομής και το φυσιγγιο CO<sub>2</sub> σε θέση που δεν είναι προσβάσιμη από παιδιά.

To Hemospray είναι αδρανές και μη τοξικό.

Καθώς είναι κοκκιώδες υλικό, η ακούσια έκθεση στη σκόνη ενδέχεται να προκαλέσει ερεθισμό στο δέρμα, τα μάτια και τους πνεύμονες.

Σε περίπτωση αικουδίας έκθεσης στη σκόνη, ανατρέξτε στα παρακάτω μέτρα πρώτων βοηθειών:

**Δέρμα:** Πλύνετε με σαπούνι και νερό μέχρι να καθαρίσει.

**Μάτια:** Εκπλύνετε με νερό μέχρι να σταματήσει ο ερεθισμός. **Εισπνοή:** Μετακινηθείτε σε περιοχή χωρίς σκόνη. Εάν τα συμπτώματα ή ο ερεθισμός επιμένουν, επικοινωνήστε με γιατρό. Η εισπνοή ενδέχεται να επιδεινώσει τυχόν υπάρχουσα αναπνευστική νόσο.

Όλες οι ενδοσκοπικές αιμοστατικές θεραπείες, συμπεριλαμβανομένου του Hemospray, ενέχουν σχετιζόμενο κίνδυνο νέας αιμορραγίας, ιδιαίτερα σε περιπτώσεις κατά τις οποίες η αιτία της αιμορραγίας είναι μη επιλυμένη υποκείμενη νόσος. Μετά την επίτευξη αιμόστασης, παρακολουθείτε τους ασθενείς για νέα αιμορραγία σύμφωνα με τις σχετικές κλινικές κατευθυντήριες οδηγίες.

Παρότι δεν έχει παρατηρηθεί στην κλινική πράξη, εξακολουθεί να υπάρχει ένας θεωρητικός κίνδυνος εισρόφησης της σκόνης Hemospray, με αποτέλεσμα αναπνευστικές επιπλοκές. Είναι συνετός ο περιορισμός της χρήσης του Hemospray στα 5 cm χαμηλότερα από τον ανώτερο οισοφαγικό σφιγκτήρα.

Το τεχνολογικό προϊόν περιέχει κοβάλτιο (Co), μια τοξική για την αναπαραγωγή και καρκινογόνη ουσία (Κατηγορίας 1B), σε επίπεδο άνω του 0,1% k. Ωστόσο, το ιατροτεχνολογικό προϊόν περιέχει κοβάλτιο σε μορφή κράματος ανοξείδωτου χάλβα μου περιέχει κοβάλτιο, το οποίο δεν προκαλεί αυξημένο κίνδυνο καρκίνου ή δυσμενείς επιπτώσεις στην αναπαραγωγή σύμφωνα με τα τρέχοντα επιστημονικά στοιχεία.

## ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΓΙΑ ΤΗ ΜΑΓΝΗΤΙΚΗ ΤΟΜΟΓΡΑΦΙΑ

**MR** Η σκόνη μπεντονίτη που χρησιμοποιείται στην ενδοσκοπική συσκευή αιμόστασης Hemospray είναι ασφαλής για μαγνητική τομογραφία.

## ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ

Όπως και άλλες μέθοδοι, το Hemospray ενδέχεται να μην είναι αποτελεσματικό για όλους τους τύπους αιμορραγίας. Η αιμορραγία της γαστρεντερικής οδού ενδέχεται να επιδεινώσει υπάρχουσες συννοοσπρόττες, αυξάνοντας την πιθανότητα ανεπιθύμητων συμβάντων, συμπεριλαμβανομένης της θνησιμότητας του ασθενούς.

## ΔΥΝΗΤΙΚΕΣ ΕΠΙΠΛΟΚΕΣ

- Εκείνες που σχετίζονται με την ενδοσκόπηση της γαστρεντερικής οδού, οι οποίες περιλαμβάνουν τις εξής: αλλεργική αντίδραση σε φάρμακο • εισρόφηση • καρδιακή αρρυθμία ή ανακοπή • πυρετός • σοβαρή αιμορραγία • υπόταση • λοιμωχία • διάτρηση • καταστολή ή πλάση της αναπνοής.

Η χρήση του Hemospray παρουσία απόφραξης ή/και αναστόμωσης του εντέρου ενδέχεται να προκαλέσει κίνδυνο τραυματισμού λόγω υπερβολικής διάτασης.

Το Hemospray μπορεί να αποφράξει πόρους και στόμια τα οποία επικονινώνουν με τον κύριο αυλό του εντέρου. Να είστε προσεκτικοί κατά τη χρήση του Hemospray πλησίον αυτών των στομάτων.

Άλλες περιλαμβάνουν: ενσφήνωση της σκόνης στο κόλον ή εμβολή.

Κατά τον ψεκασμό σε θέση οπίσθιας κάμψης, η σκόνη Hemospray ενδέχεται να προσκολληθεί στο εξωτερικό του ενδοσκοπίου. Αυτό ενδέχεται να προκαλέσει δυσκολία στην επανατοπόθετηση/την αφαίρεση του ενδοσκοπίου, ειδικά κατά τη διέλευση διαμέσου μιας στενωμένης περιοχής.

## ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΜΕΛΕΤΕΣ

Πληροφορίες σχετικά με τη σύνοψη κλινικών δεδομένων που αποτέλεσαν, εν μέρει, τη βάση για την παραχώρηση του de novo μπορείτε να βρείτε στον ιστότοπο της Cook Medical, στη διεύθυνση CookMedical.com/HemosprayData

## ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ

Το τεχνολογικό προϊόν παρέχεται αποστειρωμένο με ακτινοβολία γάμμα σε δίσκο με ανοιγόμενο επάνω μέρος. Αυτό το τεχνολογικό προϊόν προορίζεται για μία χρήση μόνο.

## ΦΥΛΑΞΗ

Φυλάσσετε σε σκοτεινό, ξηρό χώρο, όπου δεν υπάρχουν ακραίες μεταβολές της θερμοκρασίας.

## ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΗ ΤΟΥ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Μη χρησιμοποιείτε το τεχνολογικό προϊόν εάν η στείρα συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή έχει ανοιχτεί ακούσια πριν από τη χρήση. Επιθεωρήστε οπτικά, προσέχοντας ιδιαίτερα για τυχόν στρεβλώσεις, κάμψεις και θραύσεις. Εάν εντοπίσετε ανωμαλία που δεν θα επέτρεπε τη σωστή κατάσταση λειτουργίας, μη χρησιμοποίηστε το προϊόν. Ενημερώστε την Cook για να λάβετε εξουσιοδότηση επιστροφής.

## ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. Αφαιρέστε το τεχνολογικό προϊόν από τη συσκευασία.

## ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

**Μην** περιστρέψετε υπερβολικά το κουμπί γιατί μπορεί να προκληθεί ζημιά στο τεχνολογικό προϊόν (Βλ. εικ. 1).

**Μη** δοκιμάστε το τεχνολογικό προϊόν πριν από την εισαγωγή στο κανάλι εργασίας του ενδοσκοπίου, γιατί κάτι τέτοιο μπορεί να αυξήσει τον κίνδυνο απόφραξης του καθετήρα.

2. Ενεργοποιήστε το φυσίγγιο CO<sub>2</sub> γυρίζοντας το κόκκινο κουμπί ενεργοποίησης μέχρι το τέρμα.

## ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Μη συνδέτετε αυτό το τεχνολογικό προϊόν σε εναλλακτικές πηγές CO<sub>2</sub>.

## ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

### ΠΡΟΣΟΧΗ

Βεβαιωθείτε ότι ο αυλός του γαστρεντερικού σωλήνα δεν έχει διασταλεί γιατί το Hemospray αυξάνει τον όγκο κατά τη διαδικασία.

1. Πριν από την εισαγωγή του καθετήρα στο κανάλι εργασίας, εντοπίστε τη θέση της αιμορραγίας, αφαιρέστε όσο το δυνατόν περισσότερο αίμα και, στη συνέχεια, εκπλύνετε το κανάλι εργασίας με αέρα.

### ΠΡΟΦΥΛΑΞΗ

Για να αποφευχθεί η απόφραξη του καθετήρα, **μην** τοποθετείτε τον καθετήρα απευθείας σε επαφή με σίμα και/ή βλεννογόνο, συμπληραμβανομένου λιμνάζοντος αίματος και **μην** αναρροφάτε αίμα ενώσου στο καθετήρας βρίσκεται στο κανάλι εργασίας.

## ΣΗΜΕΙΩΣΗ

Για να περιορίσετε την είσοδο υγρού στο κανάλι εργασίας του καθετήρα, αποφράξτε προσωρινά το εγγύς, άκρο του καθετήρα τοποθετώντας τον αντίχειρα πάνω από τον κόκκινο ομφαλό του καθετήρα, που αντίχειρα ταυτόχρονα τον καθετήρα προς τα κάτω στο κανάλι εργασίας (Βλ. εικ. 2).

2. Προωθήστε αργά τον καθετήρα διαμέσου του καναλιού εργασίας, ανά μικρά βήματα, έως ότου το άκρο του καθετήρα αποκινούται ενδοσκοπικά (Βλ. εικ. 3).
3. Για να εξασφαλιστεί σωστή απεικόνιση, το άκρο του καθετήρα πρέπει να βρίσκεται συνεχώς σε απόσταση 1-2 cm από τη θέση της αιμορραγίας (Βλ. εικ. 4).
4. Προσαρτήστε τον καθετήρα στη λαβή, φροντίζοντας να συνδεθεί καλά (Βλ. εικ. 5).

## ΣΗΜΕΙΩΣΗ

Το τεχνολογικό προϊόν είναι τώρα ενεργοποιημένο και έτοιμο προς χρήση. **Μην** πατήστε το κουμπί τύπου σκανδάλης εάν δεν επιθυμείτε ακόμη την απελευθέρωση της σκόνης.

5. Για να επιτραπεί η απελευθέρωση της σκόνης, γυρίστε την κόκκινη βαλβίδα στην ανοικτή θέση ώστε η βαλβίδα να είναι παράλληλη με την κατεύθυνση ψεκασμού (Βλ. εικ. 6).

### ΠΡΟΦΥΛΑΞΗ

Το πρώτο πάτημα της σκανδάλης μπορεί να μην απελευθερώσει επαρκή ποσότητα της σκόνης για την επίτευξη της αιμόστασης. Πατήστε ξανά για να συνεχίσετε την κίνηση της σκόνης διαμέσου του συστήματος.

## ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

Αφήστε αρκετό χρόνο ώστε να επέλθει αιμόσταση πριν από την αναρρόφηση. Η αιμόσταση ενδέχεται να μην είναι άμεση, επειδή η σκόνη χρειάζεται χρόνο για να απορροφηθεί. Ενδέχεται να χρειαστούν πολλαπλές εφαρμογές. Ωστόσο, δεν θα πρέπει να εφαρμόζονται περισσότερα από τρία (3) τεχνολογικά προϊόντα Hemospray ανά ασθενή.

Δεν απαιτείται καταιονισμός της υπό θεραπεία θέσης μετά την απελευθέρωση. Εάν επιθυμείτε καταιονισμό, αφήστε αρκετό χρόνο ώστε να επέλθει αιμόσταση πριν από τον καταιονισμό με νερό.

Για να αποφευχθεί ενδεχόμενη απόφραξη του ενδοσκοπίου, μην αναρρωφήστε σκόνη εντός του καναλιού του ενδοσκοπίου. Η αναρρόφηση του ενδοσκοπίου μπορεί να απενεργοποιθεί ή να αποσυνδεθεί προσωρινά για να αποφευχθεί η τυχαία αναρρόφηση σκόνης στο κανάλι του ενδοσκοπίου, η οποία μπορεί να προκαλέσει απόφραξη του ενδοσκοπίου.

6. Για την απελευθέρωση της σκόνης, κρατήστε τη λαβή σε κατακόρυφη θέση και πιέστε το κόκκινο κουμπί τύπου σκανδάλης για 1-2 δευτερόλεπτα και αφήστε το (Βλ. εικ. 7). Συνεχίστε την εφαρμογή σε σύντομες ριπές, έως ότου ουλαφθεί πλήρως η θέση της αιμορραγίας με σκόνη και δεν παρατηρείται ενεργός αιμορραγία.

## ΣΗΜΕΙΩΣΗ

Εάν ο καθετήρας έχει αποφραχθεί, γυρίστε την κόκκινη βαλβίδα στην κλειστή θέση, αφαιρέστε τον καθετήρα από το ενδοσκόπιο και αντικαταστήστε τον με τον πρόσθιο καθετήρα που παρέχεται στη συσκευασία. Κατόπιν επαναλάβετε τα βήματα 1-7 που περιγράφονται στις «Οδηγίες χρήσης». Εάν χρειάζεται περισσότερη σκόνη και το δοχείο φεκασμού ή/και το φυσιγγίο CO<sub>2</sub> είναι άδειο, απαιτείται η χρήση νέου τεχνολογικού προϊόντος.

7. Πριν από την αφαίρεση του τεχνολογικού προϊόντος Hemospray από τον ασθενή, γυρίστε την κόκκινη βαλβίδα στην κλειστή θέση (Βλ. εικ. 8). Για να αφαίρεστε το τεχνολογικό προϊόν από το ενδοσκόπιο, πάστε τον καθετήρα και τραβήξτε τον αργά.

## ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΤΟΥ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Κατά την ολοκλήρωση της διαδικασίας, εκτονώστε την πίεση του τεχνολογικού προϊόντος περιστρέφοντας το κουμπί ενεργοποίησης αριστερόστροφα έως ότου εκτονωθεί πλήρως η πίεση του φυσιγγίου CO<sub>2</sub>.

Αυτό το τεχνολογικό προϊόν μπορεί να μολυνθεί με δυνητικά μολυσματικές ουσίες ανθρώπινης προέλευσης και θα πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις κατευθυντήριες οδηγίες του ιδρύματος.

## ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΙΣ ΣΥΣΤΑΣΕΙΣ ΠΡΟΣ ΤΟΝ ΑΣΘΕΝΗ

Ενημερώστε τον ασθενή, όπως είναι απαραίτητο, για τις σχετικές προειδοποιήσεις, προφυλάξεις, αντενδείξεις, μέτρα που πρέπει να ληφθούν και περιορισμούς χρήσης που θα πρέπει να γνωρίζει ο ασθενής.

## ΑΝΑΦΟΡΑ ΣΟΒΑΡΟΥ ΠΕΡΙΣΤΑΤΙΚΟΥ

Οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό παρουσιαστεί σε σχέση με αυτό το τεχνολογικό προϊόν θα πρέπει να αναφέρεται στην Cook Medical και στην αρμόδια αρχή ή/και ρυθμιστική αρχή της χώρας στην οποία χρησιμοποιήθηκε το τεχνολογικό προϊόν.

## ESPAÑOL

## Dispositivo hemostático endoscópico Hemospray®

**Lea atentamente todas las instrucciones. Si no se sigue correctamente la información suministrada, es posible que el producto no funcione de la manera esperada o que el paciente resulte lesionado.**

**ATENCIÓN: Las leyes federales estadounidenses restringen la venta de este dispositivo a médicos o por prescripción facultativa (o a profesionales con la debida autorización).**

## DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

### Estructura del producto

El introductor Hemospray consta de un mango, una cámara de polvo y un catéter de implantación. El mango contiene un cartucho de CO<sub>2</sub>, un regulador de presión y válvulas para controlar el movimiento del gas, que se controla mediante el interruptor de encendido/apagado situado en la parte superior del extremo distal del mango. La cámara de polvo está contenida dentro del mango y las partes del mango están unidas para mantener la cámara en su sitio. Esta cámara contiene un mínimo de 20 g de polvo de Hemospray. El catéter de implantación de polvo se conecta a la parte frontal distal del mango. Con cada conjunto de Hemospray se suministran dos catéteres (220 cm).

### Características de funcionamiento

El Hemospray es un polvo de bentonita inerte desarrollado para la hemostasia endoscópica. El polvo se aplica utilizando un sistema de introducción alimentado por dióxido de carbono y a través de un catéter insertado en el canal de trabajo de un endoscopio, que ofrece acceso al lugar de la hemorragia. Cada dispositivo contiene un mínimo de 20 g de polvo de bentonita al 100 %.

### Compatibilidad del dispositivo

Consulte la etiqueta del embalaje para conocer el tamaño mínimo del canal requerido para este dispositivo.

### Población de pacientes

Este dispositivo está concebido para uso en adultos solamente.

### Usuario previsto

Este dispositivo solamente pueden utilizarlo profesionales sanitarios cualificados.

### Contacto con tejido corporal

El contacto con el tejido de este dispositivo será el indicado en el uso previsto.

### Principios de funcionamiento

Se introduce un endoscopio en el cuerpo a través de uno de los orificios naturales del cuerpo, como la boca o el ano. Una vez que el endoscopio ha llegado al lugar de la hemorragia, se hace avanzar el catéter de implantación a través del endoscopio y, a continuación, el mango se acopla al extremo proximal del catéter.

El cartucho de CO<sub>2</sub> del sistema de implantación se activa girando el mando de activación rojo del mango. El usuario

pulsa el botón de despliegue del mango para liberar el CO<sub>2</sub> del cartucho. La presión de CO<sub>2</sub> dirige el polvo desde la cámara de polvo a través del catéter. A continuación, el polvo se dispersa localmente al lugar de la hemorragia dentro del tubo digestivo.

## USO PREVISTO

Este dispositivo se utiliza para la hemostasia de hemorragias digestivas altas no debidas a roturas de varices esofágicas.

## INDICACIONES

El dispositivo hemostático endoscópico Hemospray se utiliza en pacientes adultos para la hemostasia de hemorragias digestivas altas no debidas a roturas de varices esofágicas debidas a procedimientos endoscópicos y afecciones médicas como lesiones inflamatorias, anomalías vasculares gastrointestinales, tumores y úlceras.

## BENEFICIOS CLÍNICOS

Para detener hemorragias digestivas altas no debidas a roturas de varices esofágicas.

## CONTRAINDICACIONES

Las específicas del procedimiento endoscópico primario que hay que realizar para obtener acceso al lugar que se desea tratar. El dispositivo también está contraindicado en pacientes que tengan fistulas digestivas, que se sospeche que tengan perforación digestiva o que tengan un alto riesgo de perforación digestiva durante el tratamiento endoscópico.

## ADVERTENCIAS

Para reducir al mínimo el riesgo de embolización, mantenga la punta del catéter a un mínimo de 1 cm del lugar de la hemorragia.

No utilice este dispositivo para otro propósito que no sea el especificado en las indicaciones.

No se permite ninguna modificación en este equipo.

El Hemospray no está aprobado para utilizarse en poblaciones pediátricas. Como no existen datos de su seguridad ni de su eficacia en dichas poblaciones, supondría un uso no contemplado y sería un riesgo profesional del que el cirujano o el profesional sanitario serían responsables.

Los pacientes con hemorragia digestiva que estén tomando medicación antitrombótica pueden tener un mayor riesgo de recurrencia de la hemorragia. Siga las pautas clínicas pertinentes para el uso de antitrombóticos para procedimientos endoscópicos.

## Estéril y para un solo uso

Este dispositivo se suministra estéril y está diseñado para un solo uso. Cualquier intento de reprocesar, reesterilizar o reutilizar el dispositivo puede ocasionar su contaminación biológica o química, o el fallo de la integridad mecánica del dispositivo.

## PRECAUCIONES

Para obtener resultados óptimos, el Hemospray debe aplicarse en el origen de la hemorragia.

Asegúrese de que la luz digestiva no esté distendida, ya que el Hemospray añade volumen por encima de los volúmenes de insuflación durante el procedimiento. Vigile estrechamente la distensión de los intestinos y equilibre los volúmenes de insuflación y de Hemospray como sea necesario.

El uso de más de (3) dispositivos Hemospray por paciente puede dar lugar a impactación de colon, por lo que no se recomienda.

El producto contiene un cartucho de 16 g de CO<sub>2</sub>. El contenido está a presión. No perfure el cartucho ni lo caliente a más de 49 °C (120 °F). No inhale su contenido ni lo descargue hacia la cara o el cuerpo. Mantenga el dispensador y el cartucho de CO<sub>2</sub> fuera del alcance de los niños.

El Hemospray es inerte y no tóxico.

Al ser un material granular, el polvo puede causar irritación en la piel, los ojos y los pulmones en caso de exposición accidental.

En caso de exposición accidental al polvo, consulte las siguientes medidas de primeros auxilios:

**Piel:** Lávela con agua y jabón hasta que quede limpia.

**Ojos:** Lávelos con agua hasta que cese la irritación.

**Inhalación:** Vaya a una zona donde no haya polvo. Si los síntomas de irritación persisten, póngase en contacto con un médico. La inhalación puede agravar las enfermedades respiratorias existentes.

Todos los tratamientos hemostáticos endoscópicos, incluido el Hemospray, tienen un riesgo asociado de recurrencia de la hemorragia, sobre todo en situaciones en las que la causa de la hemorragia sea un trastorno subyacente no resuelto. Una vez conseguida la hemostasia, vigile a los pacientes siguiendo las pautas clínicas pertinentes para comprobar si presentan recurrencia de la hemorragia.

Aunque no se ha observado en la práctica clínica, sigue existiendo un riesgo teórico de aspiración de polvo Hemospray que produzca complicaciones respiratorias. Es prudente restringir el uso del Hemospray a 5 cm por debajo del esfínter esofágico superior.

Este dispositivo contiene cobalto (Co), una sustancia tóxica para la reproducción y cancerígena (clase 1B), en un nivel superior al 0,1 % p/p. Sin embargo, el dispositivo contiene cobalto en forma de aleación de acero inoxidable con cobalto, que no aumenta el riesgo de cáncer ni tiene efectos reproductivos adversos según la información científica actual.

## INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SOBRE LA RM

**MR** El polvo de bentonita utilizado en el dispositivo hemostático endoscópico Hemospray es seguro con la RM.

## **PRECAUCIONES PROCEDIMENTALES**

Como otras modalidades de tratamiento, el Hemospray puede no ser eficaz para todos los tipos de hemorragias. Las hemorragias digestivas pueden agravar los trastornos concomitantes, lo cual aumenta las probabilidades de acontecimientos adversos, incluida la mortalidad del paciente.

## **POSIBLES COMPLICACIONES**

Las asociadas a la endoscopia gastrointestinal, que incluyen: reacción alérgica a la medicación • aspiración • arritmia o parada cardíacas • fiebre • hemorragia • hipotensión • infección • perforación • depresión o parada respiratorias.

El uso de Hemospray en presencia de obstrucción intestinal o de una anastomosis puede conllevar riesgo de lesión debida al exceso de distensión.

El Hemospray puede ocluir conductos y orificios que se comunican con la luz intestinal principal. Tenga cuidado al utilizar el Hemospray cerca de dichos orificios.

Otras complicaciones incluyen impactación de polvo en el colon o embolización.

Al aplicar pulverizaciones en posición retroflexionada, el polvo Hemospray puede adherirse al exterior del endoscopio. Esto puede provocar dificultades al cambiar de posición o retirar el endoscopio, sobre todo al pasar por una zona estenosada.

## **ESTUDIOS CLÍNICOS**

La información del resumen de datos clínicos que fue, en parte, la base para la concesión del estado de novo se puede encontrar en el sitio web de Cook Medical en [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData).

## **PRESENTACIÓN**

El dispositivo se suministra esterilizado con radiación gamma en una bandeja con una parte superior de apertura rápida. El dispositivo está indicado para un solo uso.

## **ALMACENAMIENTO**

Almacénelo en un lugar oscuro y seco, protegido de temperaturas extremas.

## **INSPECCIÓN DEL PRODUCTO**

No utilice el producto si el embalaje estéril está dañado o se ha abierto accidentalmente antes de su uso. Inspeccione visualmente el dispositivo, prestando especial atención a la presencia de acodamientos, dobleces y roturas. No lo utilice si detecta alguna anomalía que pudiese impedir su correcto funcionamiento. Notifíquelo a Cook para obtener una autorización de devolución.

## **PREPARACIÓN DEL PRODUCTO**

1. Saque el dispositivo del embalaje.

### **NOTAS**

**No gire el mando más allá del tope, ya que esto podría dañar el dispositivo (vea la fig. 1).**

**No** pruebe el dispositivo antes de introducirlo en el canal de accesorios del endoscopio, ya que esto podría aumentar el riesgo de obstrucción del catéter.

2. Active el cartucho de CO<sub>2</sub> girando el mando de activación rojo hasta el tope.

### **ADVERTENCIA**

**No** conecte este dispositivo a fuentes de CO<sub>2</sub> alternativas.

## **INSTRUCCIONES DE USO**

### **ATENCIÓN**

Asegúrese de que la luz digestiva no esté distendida, ya que el Hemospray añade volumen durante el procedimiento.

1. Antes de introducir el catéter en el canal de accesorios, identifique la zona de la hemorragia, extraiga la mayor cantidad de sangre posible y purgue el canal de accesorios con aire.

### **PRECAUCIÓN**

Para evitar la obstrucción del catéter, **no** coloque el catéter directamente en contacto con sangre o mucosa, como sangre que pueda haberse acumulado en un lugar, y **no** aspire sangre mientras el catéter esté en el canal de accesorios.

### **NOTA**

Para evitar que el líquido entre en el canal de trabajo del catéter, ocluya temporalmente el extremo proximal del catéter colocando un pulgar sobre el conector rojo del catéter, mientras hace avanzar el catéter por el canal de accesorios. (vea la fig. 2).

2. Haga avanzar lentamente el catéter a través del canal de accesorios desplazándolo un poco cada vez hasta que la punta del catéter se visualice endoscópicamente (vea la fig. 3).

3. Para garantizar una visibilidad adecuada, la punta del catéter debe mantenerse siempre a 1-2 cm del lugar de la hemorragia (vea la fig. 4).

4. Conecte el catéter al mango y asegúrese de que la conexión quede segura (vea la fig. 5).

### **NOTA**

El dispositivo está ahora activo y preparado para su uso. **No** pulse el botón de disparo hasta que se deseé aplicar el polvo.

5. Para la aplicación del polvo, gire la válvula roja hacia la posición de apertura de tal forma que esté paralela a la dirección del spray (vea la fig. 6).

### **PRECAUCIÓN**

Es posible que la primera vez que se apriete el gatillo no se administre una cantidad de polvo adecuada para lograr la hemostasia; apriete el gatillo de nuevo para que el polvo siga desplazándose a través del sistema.

### **NOTAS**

Espere el tiempo suficiente para que se produzca la hemostasia antes de aspirar. Es posible que la hemostasia no sea inmediata, ya que el polvo tarda en absorberse.

Es posible que se requieran varias aplicaciones; sin embargo, no se deben emplear más de tres (3) dispositivos Hemospray por paciente.

Después de la aplicación no es necesario irrigar el lugar tratado. Si se desea irrigar, espere a que se produzca la hemostasia antes de irrigar con agua.

Para evitar una posible obstrucción del endoscopio, no aspire polvo al interior del canal del endoscopio. La aspiración del endoscopio puede apagarse o desconectarse temporalmente para evitar la aspiración accidental de polvo en el canal del endoscopio, lo que puede causar una obstrucción en el endoscopio.

6. Para aplicar el polvo, mantenga el mango en posición vertical, pulse el botón de disparo rojo durante 1-2 segundos y suéltelo (vea la fig. 7). Siga aplicando el polvo a ráfagas cortas hasta que el lugar quede totalmente cubierto y no haya ninguna hemorragia activa visible.

#### **NOTA**

Si el catéter se obstruye, gire la válvula roja hasta la posición cerrada, extraiga el catéter del endoscopio y sustitúyalo por el catéter adicional incluido en el envase. A continuación, repita los pasos del 1 al 7 de las «Instrucciones de uso». Si es necesario más polvo y el bote de aerosol o el cartucho de CO<sub>2</sub> están vacíos, tendrá que utilizarse un dispositivo nuevo.

7. Antes de retirar el dispositivo Hemospray del paciente, gire la válvula roja hasta la posición cerrada (vea la fig. 8). Para extraer el dispositivo del endoscopio, sujetelo el catéter y retirelo lentamente.

#### **ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO**

Una vez finalizado el procedimiento, despresurice el dispositivo girando el mando de activación en sentido contrario al de las agujas del reloj hasta que el cartucho de CO<sub>2</sub> se despresurice por completo.

Este producto puede resultar contaminado por sustancias potencialmente infecciosas de origen humano y debe desecharse conforme a las pautas del centro sanitario.

#### **INFORMACIÓN PARA EL ASESORAMIENTO DE LOS PACIENTES**

Informe al paciente según sea necesario respecto a las advertencias, precauciones, contraindicaciones, medidas a tomar y limitaciones de uso relevantes que deba conocer el paciente.

#### **NOTIFICACIÓN DE INCIDENTES GRAVES**

Todos los incidentes graves relacionados con este dispositivo deberán notificarse a Cook Medical y a las autoridades competentes o reguladoras del país en el que se utilizó el dispositivo.

#### **EESTI**

#### **Endoskoopiline hemostaat Hemospray®**

Lugege hoolikalt kõiki juhiseid. Esitatud teabe mittejärgimine võib põhjustada seadme töötamise mitte ettenähtud viisil või patsiendi vigastamise.

**ETTEVAATUST!** USA föderaalseaduste kohaselt on antud seadet lubatud müüa ainult arstil (või nöutekohase loaga meditsiinitöötajal) või tema ettekirjutusel.

#### **SEADME KIRJELDUS**

##### **Seadme ehitus**

Sisestusvhahend Hemospray koosneb käepidemest, pulbrikambrist ja paigalduskateerist. Käepidemes on CO<sub>2</sub> padrun, rõhuregulaator ja klapid, mis reguleerivad gaasi liikumist ja mida juhitakse lõplikult käepideme distaalse otsa peal asuvu sisse-/väljalülituslülitiiga. Pulberkamber asub käepidemes ja käepide on ühendatud kambri paigalhoidmises. Selles kambriis on vähemalt 20 g Hemospray pulbit. Pulbri paigalduskateeter ühendub käepideme distaalse, esiküljega. Iga Hemospray koostuga on kaasas kaks kateetrit (220 cm).

##### **Toimivusnäitajad**

Hemospray on endoskoopiliseks hemostaasiks välja töötatud inertne bentoniidi pulber. Pulber manustatakse süsinikdioksiidiga toitega paigaldussüsteemi ja kateetri kaudu, mis on sisestatud läbi endoskoobi töökanali, mis tagab juurdepääsu verejooksu kohale. Iga seade sisaldb vähemalt 20 g 100% bentoniitpulbri.

##### **Seadme ühilduvus**

Antud seadme jaoks nõutavat minimaalset kanali suurust vt pakendi märgistuselt.

##### **Patsientide populaatsioon**

Seade on ette nähtud kasutamiseks ainult täiskasvanutel.

##### **Kavandatud kasutaja**

Seda seadet võivad kasutada üksnes väljaöppé saanud tervishoiutöötajad.

##### **Kokkupuude kudedega**

See seade puitub kudedega kokku vastavalt kavandatud kasutusele.

##### **Toimivuspõhimõte**

Endoskoop viiakse kehasse ühe keha loomuliku ava, näiteks suu või päraku kaudu. Kui endoskoop on veritsemiskohta joudnud, viiakse paigalduskateeter läbi endoskoobi ja seejärel kinnitatakse käepide kateetri proksimaalsesse otsa. Paigaldussüsteemis olev CO<sub>2</sub> padrun aktiveeritakse käepidemel asuvat punast aktiveerimisnuppu keerates. Kasutaja vajutab käepidemel olevat paigaldusnuppu CO<sub>2</sub> vabastamiseks padrunist. CO<sub>2</sub> rõhk juhib pulbri pulbrikambrist läbi kateetri. Seejärel dispergeeritakse pulber lokaalselt seedetraktis olevasse veritsuskohta.

##### **KAVANDATUD KASUTUS**

Seadet kasutatakse seedetrakti mittevarikosse verejooksu hemostaasiks.

## KASUTUSNÄIDUSTUSED

Endoskoopilist hemostaati Hemospray kasutatakse täiskasvanud patsientidel mittevarikoosse seedetrakti verejooksu hemostaasiks endoskooplisse protseduuride ja meditsiiniliste seisustade, nagu põletikuliste kahjustuste, seedetrakti veresoonte häirete, kasvajate ja haavandite töötü.

## KLIINILINE KASU

Seedetrakti mittevarikoosse verejooksu peatamiseks.

## VASTUNÄIDUSTUSED

Need, mis on eriomased esmasele endoskoopilisele protseduurile, mis tuleb teha juurdepääsuks soovitust sihtkohale. Samuti on vastunäidustatud patsientidel, kellel on seedetrakti fistulid, kellel kahtlustatakse seedetrakti perforatsiooni või kellel on endoskooplise ravi ajal suur seedetrakti perforatsiooni oht.

## HOIATUSED ▲

Embolisatsiooniriski minimeerimiseks hoidke kateetri ots verituskokhast vähemalt 1 cm kaugusele.

Ärge kasutage seadet muuks kui selle kavandatud kasutuseks.

Seadme muutmine ei ole lubatud.

Hemospray ei ole heaks kiidetud kasutamiseks lastel, puuduvad andmed ohutuse või efektiivsuse kohta ning seda peetakse mitteehipärasesks kasutamiseks ning see on kirurgi/tervishoiutöötaja enda riskil.

Seedetrakti verejooksuga patsientidel, kes saavad tromboosivastaseid ravimeid, võib olla suurem verejooksu risk. Järgige asjakohaseid kliinilisi juhiseid antitrombootiliste ainete kasutamise kohta endoskooplise protseduuride puuhul.

## Steriilne ja ühekordsest kasutatav

Seade tarnitakse steriilsena ja see on kujundatud ainult ühekordseks kasutamiseks. Taastöötlemise, resteriliseerimise ja/või taaskasutamise katsed võivid põhjustada seadme saastumist bioloogiliste või keemiliste ainetega ja/või seadme mehaanilise terviklikkuse rikkheid.

## ETTEVAATUSABINÖUD

Parimate tulemuste saavutamiseks tuleb Hemospray manustada veritusallikasse.

Veenduge, et seedetrakti valendik ei oleks lainenud, sest Hemospray lisab protseduuri ajal insuflatsioonimahust suuremat mahtu. Jälgige hoolikalt soole lainenemist ja tasakaalustage insuflatsiooni ja Hemospray koguseid vastavalt vajadusele.

Rohkem kui (3) Hemospray seadme kasutamine pattiendi kohta võib põhjustada jāmesolde kinnijäämise ja see ei ole soovitatav.

Toode sisaldab 16 g CO<sub>2</sub> padrunit. Rõhu all olev sisu. Ärge torgake ega kuumutage üle temperatuuri 120° F / 49° C. Ärge hingake sisse ega laske välja näo/kehha suunas. Hoidke CO<sub>2</sub> dispenserit ja padrunit lastele kättesaamatus kohas.

Hemospray on inertne ja mittetoksiline.

Teralise materjalina võib tahtmatu kokkupuude pulbriga põhjustada naha, silmade ja kopsude potentsiaalset ärritust. Pulbri tahtmatul kokkupuuel järgige järgmisi esmaabimeetmeid:

**Nahk:** peske seebi ja veega, kuni see on puhas.  
**Silmad:** loputage veega, kuni ärritus lakkab.

**Sishehingamine:** liikuge piirkonda, kus pulbri ei ole. Kui ärrituse sümpтомid püsivad, võtke ühendust arstiga. Sishehingamine võib süvendada olemasolevaid hingamisteede haigusi.

Kõigi endoskooplise hemostaatiliste ravimeetoditega, sealhulgas Hemospray'ga, kaasnev uue verejooksu risk, eriti olukordades, kus verejooksu põhjas on lahendamata põhihaigus. Pärast hemostaasi saavutamist jälgige patsiente verejooksu suhtes vastavalt asjakohastele kliinilistele suunistele.

Kuigi kliinilises praktikas ei ole seda näha, on siiski olemas teoreetiline risk, et Hemospray pulbri aspiratsioon põhjustab hingamisteede tüsistusi. Möistlik on piirata Hemospray kasutamist 5 cm alapoolse ülemist sõögitoru sfinktrit.

See seade sisaldab üle 0,1 massiprotsendi osas koobaltit (Co), mis on viljakusele mürgine ja kasvajaid põhjustav aine (kategooria 1B). Kuid seade sisaldab koobaltit seda sisaldava roostevabast terasest sulamina, mis praeguse teaduslike töödendi kohaselt ei põhjusta vähihoitu ega kahjulikku toimet viljakusele.

## MRT OHUTUSTEAVE

**MR** Endoskoopilises hemostaadis Hemospray kasutatakse bentoniidi pulber on MR-ohutu.

## PROTSEDUURILISED ETTEVAATUSABINÖUD

Nagu teisedki meetodid, ei pruugi Hemospray olla efektiivne igat tüüpia verejooksude korral. Seedetrakti verejooks võib olemasolevaid haigusi süvendada, suurendades körvaltoimete, sealhulgas patsiendi suremuse võimalust.

## VÕIMALIKUD TÜSISTUSED

Seedetrakti endoskoopiaga seotud võimalikud tüsistused: allergiline reaktsioon ravimile • aspiratsioon • südame arütmia või seisukumine • palavik • hemorraagia • hüpotensioon • infektsioon • perforatsioon • hingamisdepressioon või hingamise seisukumine.

Hemospray kasutamine soolesulguse ja/või anastomoosi korral võib põhjustada vigastusohu ülevenitust tõttu.

Hemospray võib okluseerida juhasid ja avasid, mis on ühenduses peamise soolevalendikuga. Olge ettevaatlik, kui kasutate seadet Hemospray nende avade läheduses.

Muud, sh: pulbri kinnijäämine jāmesolde või embolisatsioon.

Retrofleksiioni asendis pihustamisel võib Hemospray pulber kinni jäädva endoskoobi välisküljele. See võib põhjustada raskusi endoskoobi ümberpaigutamisel/eemaldamisel, eriti struktuuriga ala läbimisel.

## KLIINILISED UURINGUD

Kliiniliste andmete kokkuvõtte teave, mis oli osaliselt de novo andmise alus, on saadaval ettevõtte Cook Medical veebisaidil aadressil [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## TARNEVIIS

Seade tarnitakse gamma kiirgusega steriliseeritud alusel, millel on lahtitömmatav kaas. Seade on ette nähtud ainult ühekordseks kasutamiseks.

## HOIUSTAMINE

Hoida pimedas, kuivas kohas, võtta välja äärmuslikke temperatuure.

## SEADME KONTROLL

Ärge kasutage seadet, kui steriilne pakend on enne kasutamist kahjustatud või tahtmatult avatud. Kontrollige seadet vaadeldes, pöörates erilist tähelepanu väändunud, painundun ning murdunud kohtadele. Mitte kasutada seadet, kui leiate defekti, mille töttu seade ei ole nõuetekohaselt töökorras. Teavitage Cooki tagatusloa saamiseks.

## SEADME ETTEVALMISTAMINE

1. Võtke seade pakendist välja.

## MÄRKUSED

Ärge keerake nuppu üle, sest see võib seadet kahjustada (vt joon. 1).

Ärge testige seadet enne endoskoobi lisakanalisse sisestamist, kuna see võib suureneda kateetri oklusiooni riski.

2. Aktiveerge CO<sub>2</sub> padrun, keerates punast aktiveerimisnuppu, kuni see peatub.

## HOIATUS

Ärge ühendage seda seadet alternatiivsete CO<sub>2</sub> allikatega.

## KASUTUSJUHEND

### ETTEVAATUST!

Veenduge, et seedetrakti valendik ei oleks laienenud, sest Hemospray lisab protseduuri ajal mahtu.

1. Enne kateetri lisakanalisse sisestamist tuvastage veritsemiskoht, eemaldage võimalikult palju verd, seejärel loputage lisakanalit õhuga.

### ETTEVAATUSABINÖÜ

Kateetri oklusiooni vältimiseks **ärge** asetage kateetrit otse kokkupuutesse vere ja/või limaskestaga, sealhulgas mis tahes vere kogumiga, ning **ärge** aspireerige verd, kui kateeter on lisakanalil.

## MÄRKUS

Vältimaks vedeliku sattumist kateetri töökanalisse, sulgege ajutiselt kateetri proksimaalne ots, asetades pöidla punasele kateetri muhvile, lükates kateetrit edasi lisakanalist alla poole (vt joon. 2).

2. Lükake kateeter aeglaselt läbi lisakanali lühikese sammudega edasi, kuni kateetri ots on endoskoobiliselt visualiseeritud (vt joon. 3).
3. Nõuetekohase nähtavuse tagamiseks peab kateetri ots olema kogu aeg 1–2 cm kaugusel veritususkohast (vt joon. 4).
4. Kinnitage kateeter käepideme külge, veendudes, et ühendus on kindel (vt joon. 5).

## MÄRKUS

Seade on nüüd aktiivne ja kasutusvalmis. **Ärge** vajutage päästikunuppu enne, kui soovite pulbri paigaldada.

5. Pulbri paigaldamiseks keerake punast klappi avamiseks nii, et klapp oleks pihustussuunaga paralleeline (vt joon. 6).

### ETTEVAATUSABINÖÜ

Päästiku esimene vajutus ei pruugi paigaldada piisavat kogust pulbri hemostaasi saavutamiseks; vajutage uuesti, et jätkata pulbri liikumist läbi süsteemi.

## MÄRKUSED

Jätke enne aspireerimist aega hemostaasiks. Hemostaas ei pruugi olla kohene, sest pulbri imendumine võtab aega.

Vajalikuks võib osutuda mitu kasutuskorda; patsiendi kohta ei tohi siiski kasutada rohkem kui (3) Hemospray seadet.

Pärast paigaldamist ei ole ravigut koha loputamine vajalik. Kui soovite loputada, jätke enne veega loputamist aega hemostaasiks.

Endoskoobi võimaliku oklusiooni vältimiseks ärge aspireerige pulbri endoskoobi kanalisse. Endoskoobi imemist saab ajutiselt välja lülitada või lahti ühendada, et vältida pulbri juhuslikku aspireerimist endoskoobi kanalisse, mis võib põhjustada endoskoobi oklusiooni.

6. Pulbri paigaldamiseks hoidke käepidet püstises asendis ja vajutage 1–2 sekundiks alla punane päästikunupp ja vabastage (vt joon. 7). Jätkake pealekandmist lühikese valangutega, kuni koht on täielikult pulbriga kaetud ja aktiivset veritsust ei visualiseerita.

## MÄRKUS

Kui kateeter ummistik, keerake punane klapp suletud asendisse, eemaldage kateeter endoskoobist ja asendage see pakendis oleva lisakateetriga. Seejärel korraage „Kasutusjuhiste“ samme 1–7. Kui vajatakse rohkem pulbri ja pihustuskanister ja/või CO<sub>2</sub> padrun on tühi, on vaja uut seadet.

7. Enne Hemospray seadme patsiendilt eemaldamist pöörake punane klapp suletud asendisse (vt joon. 8). Seadme endoskoobist eemaldamiseks haarake kateetrist ja tömmake aeglaselt.

## SEADME KASUTUSELT KÖRVALDAMINE

Protseduuri lõppedes vabastage seade rõhust, keerates aktiveerimisnuppu vastupäeva, kuni CO<sub>2</sub> kassett on täielikult rõhust vabastatud.

Seade võib olla saastunud võimalikult nakkusohtlike inimärítolü aineteega ning see tuleb körvaldada asutuse eeskirjade kohaselt.

## PATSIENDI NÖUSTAMISE TEAVE

Palun teavitage patsienti vajaduse korral olulitest hoitustest, ettevaatusbabinõudest, vastunäidustest, võetavatest meetmetest ja kasutuspiirangutest, millest patsient peaks teadlik olema.

## OHUJUHTUMITEST TEATAMINE

Kui seadmega on esinenud ohjuhtum, tuleb sellest teavitada ettevõtet Cook Medical ja selle riigi pädevat asutust ja/või reguleerivat asutust, kus seadet kasutati.

SUOMI

## Endoskooppien Hemospray®-hemostaatti

**Kaikki ohjeet on luettava huolellisesti. Jos annettuja tietoja ei asianmukaisesti noudata, laite ei ehkä toimi tarkoitettulla tavalla tai seurausena voi olla potilaan vamma.**

**HUOMIO: Yhdysvaltain liittovaltion lain mukaan tämän laitteen saa myydä ainoastaan lääkäri (tai lääkärinoikeudet saaneelle henkilölle) tai tämän määräyksestä.**

## LAITTEEN KUVAUS

### Laitteen rakenne

Hemospray-asetin koostuu kahvasta, jauhesäiliöstä ja asetuskatrista. Kahva sisältää CO<sub>2</sub>-patruunan, paineensäätimen ja venttiilit, jotka ohjaavat kaasun liikettä, jota ohjataan lopullisesti kahvan distaalipään päällä olevalla päälle/pois-painikkeella. Jauhesäiliö on kahvan sisällä, ja kahva on yhdistetty pitämään säiliö paikallaan. Tässä säiliössä on vähintään 20 g Hemospray-jauhetta. Jauheen asetuskatetri yhdistyy kahvan distaaliseen etuosaan. Jokaisen Hemospray-kokoontalon mukana toimitetaan kaksi katetria (220 cm).

### Suorituskykyominaisuudet

Hemospray on inertti bentoniittijauhe, joka on kehitetty endoskoopista hemostaasia varten. Jauhe levitetään hiiliidioksidikäytöissellä antojärjestelmällä ja endoskoopin työskentelykanavan läpi asetetun katetrin kautta. Näin saadaan yhteys verenvuotokohtaan. Jokainen laite sisältää vähintään 20 g 100 % bentoniittijauhetta.

### Laitteen yhteensopivuus

Katso tästä välinettä varten tarvittava kanavan minimikoko pakausmerkinnöistä.

### Potilasryhmä

Väline on tarkoitettu käytettäväksi vain aikuispotilaille.

## Tarkoitettu käyttäjä

Tämä laite on tarkoitettu vain koulutetulle terveydenhuollon ammattihenkilölle.

## Kosketus kehon kudoskeseen

Tämän laitteen kudoskosketus on aiotun tarkoitetun käytön muakainen.

## Toimintaperiaate

Endoskooppi viedään kehoon kehon luonnollisten aukkojen, kuten suun tai peräaukon, kautta. Kun endoskooppi on saavuttanut verenvuotokohdan, asetuskatetri työnetään endoskoopin läpi ja sen jälkeen kahva kiinnitetään katetrin proksimaaleen pähän.

Asetusjärjestelmän CO<sub>2</sub>-patruuna aktivoidaan kiertämällä kahvan punaista aktivoointinupbia. Käytäjä vapauttaa CO<sub>2</sub>:n patruunasta painamalla kahvan vapautuspainiketta. CO<sub>2</sub>-paine kuljettaa jauheen jauhesäiliöstä katetrin läpi. Jauhe levää sitten paikallisesti verenvuotokohtaan mahsuolianavassa.

## KÄYTÖTARKOITUS

Tätä välinettä käytetään mahsuolianavan muun verenvuodon kuin variksvuodon hemostaasiin.

## KÄYTÖN INDIKAATIOT

Endoskoopista Hemospray-hemostaatti käytetään aikuispotilailla endoskoopista toimenpiteistä ja sairauksista, kuten tulehdusleesioista, mahsuolianavan poikkeavuksista, kasvaimista ja haavaumista, johtuvan mahsuolianavan muun verenvuodon kuin variksvuodon hemostaasiin.

## KLIINISET HYÖDYT

Mahsuolianavan muun verenvuodon kuin variksvuodon tyrehtyttäminen.

## VASTA-AIHEET

Ne, jotka spesifisesti liittyvät tehtävään primaariseen endoskoopiseen toimenpiteeseen, jolla saadaan pääsy haluttuun kohdepaikkaan. Lisäksi vasta-aiheinen potilaalle, joilla on mahsuolianavan fisteleitä, joilla epäillään olevan mahsuolianavan puhkeama tai joilla on mahsuolianavan puhkeaman korkea riski endoskoopisen hoidon aikana.

## VAROITUKSET △

Pidä katetrin kärki vähintään yhden (1) cm:n päässä verenvuotokohdasta, jotta embolisointi riski minimoidaan. Tätä välinettä ei saa käyttää muuhun kuin ilmoitettuun käyttötarkoitukseen.

Tähän laitteeseen ei saa tehdä mitään muutosta.

Hemospray-tuotetta ei ole hyväksytty käyttöön lapsiväestöllä; turvallisuus- tai tehokkuustietoja ei ole ja käyttöä lapsilla pidettäisiin käyttööihin vastaisena käyttöön. Tämän tekeminen on kirurgin / terveydenhuollon ammattihenkilön ammatillinen riski.

Potilailla, joilla esiintyy maha-suolikanavan verenvuotoa ja jotka saavat tromboosilääkkeitä, voi olla suurempi uudelleenvuodon riski. Noudata asianmukaisia klinisiä ohjeistuksia tromboosilääkkeiden antamisesta endoskooppisia toimenpiteitä varten.

## Steriliili ja kertakäyttöinen

Tämä väline toimitetaan steriliinä, ja se tarkoitettu vain kertakäyttöön. Laitteen uudelleenkäsittelyn, -steriloinnin ja/tai -käytön yritykset voivat johtaa laitteen kontaminointumiseen biologisilla tai kemiallisilla aineilla ja/tai laitteen mekaaniseen vikaan.

## VAROTOIMET

Parhaiden tulosten saamiseksi Hemospray on levitettävä verenvuodon lähteeseen.

Varmista, että maha-suolikanavan luumen ei ole laajentunut, sillä Hemospray lisää tilavuutta, joka ylittää insufflaatiomäärät toimenpiteen aikana. Valvo tarkasti suolen laajenemista ja tasapainota insufflaatio- ja Hemospray-tilavuuden keskenään tarpeen mukaan.

Useamman kuin kolmen (3) Hemospray-välineen käytäminen potilaasta kohti voi johtaa koolonin impaktioon, eikä sitä suositella.

Tuote sisältää patruunan, jossa on 16 g CO<sub>2</sub>. Sisältö on paineistettu. Älä puhkaise tai kuumenna yli 49 °C:seen / 120 °F:seen. Älä hengitä tai päästää kasvoja/kehoa pään. Pidä CO<sub>2</sub>-jakelulaite ja -patruuna poissa lasten ulottuvilta.

Hemospray on inerttiä ja myrkityötöntä.

Se on rakeista materiaalista, joten tahaton altistuminen jauheelle voi aiheuttaa mahdollista ihmisen silmien ja keuhkojen ärsytystä.

Jos tahaton altistuminen jauheelle tapahtuu, perehdy seuraaviin ensiaputoimiihin:

**Iho:** Pese saippualla ja vedellä, kunnes iho on puhdas.

**Silmät:** Huuhtele vedellä, kunnes ärsytyksessä loppuu.

**Sisäänhengitys:** Siirry alueelle, jossa ei ole juuhetta.

Jos ärsytysoireet jatkuvat, otta yhteys lääkäriin.

Sisäänhengittämisen voi pahentaa olemassa olevaa hengitystiesairautta.

Kaikki endoskooppiset hemostaasioidot, myös Hemospray, on liitetty uudelleenvuodon riskiin, erityisesti tilanteissa, joissa verenvuodon syy on selvittämätön taustasairaus. Kun hemostaasi on saavutettu, tarkkaile potilaita mahdollisen uudelleenvuodon varalta asianmukaisten klinisten ohjeistusten mukaisesti.

Vaikka klinisessä käytännössä tätä ei näekään, on olemassa teoreettinen riski Hemospray-jauheen henkeen vetämisenstä, joka johtaa hengityksen komplikaatioihin. On viisasta rajoittaa Hemospray-tuotteen käyttö 5 cm:n verran ruokatorven yläsulkijan alapuolelle.

Laite sisältää yli 0,1 %:n määrään (paine/paino) kobolttia (Co), joka on lisääntymiselle vaarallinen ja syöpää aiheuttava aine (luokka 1B). Laite sisältää kobolttia kuitenkin kobolttia sisältävänä, ruostumattomasta teräksestä valmistettuna

seoksena, joka ei nykyisten tieteellisten tietojen mukaan aiheuta lisääntynyttyä syöpäriskiä tai haitallisita lisääntymisvaikutuksia.

## MAGNEETIKUVAUKSEN TURVALLISUUTTA KOSKEVAT TIEDOT

**MR** Endoskooppisessa Hemospray-hemostaatissa käytetty bentoniitti jauhe on MK-turvallista.

## TOIMENPITEESEEN LIITTYVÄT VAROTOIMET

Kuten muutkaan hoitomodaliteetit, ei myöskään Hemospray ehkä ole tehokas kaikentyyppisiä verenvuotoja varten. Maha-suolikanavan verenvuoto voa pahentaa samanaikaisia sairauskuja, mikä lisää haittataapatumien, myös potilaskuolleisuuden mahdolisuutta.

## MAHDOLLISET KOMPLIKAATIOT

Maha-suolikanavan endoskopian liittyvät, mukaan lukien: allerginen reaktio lääkkeelle • aspiraatio • sydämen rytmihäiriö tai sydänpysähdyksessä • kuume • verenvuoto • hypotensio • infektio • perforaatio • hengityksen lamaantuminen tai pysähtyminen.

Hemospryn käyttö suolitukoksen ja/tai anastomoosin esiintyessä voi muodostaa ylläajenemisestä johtuvan vamman riskin.

Hemospray voi tukkia tiehyet ja aukot, jotka liittyvät suolen pääonteloon. Ole varovainen käytäessäsi Hemospray-tuotetta näiden aukkojen lähellä.

Muut, mukaan lukien: jauheen impaktio koolonissa tai embolisatoatio.

Kun Hemospray-jauhetta suihkutetaan välineen taaksepäin taivutetussa asennossa, jauhe voi tarttua endoskoopin ulkopuolelle. Tämä voi johtaa vaikeuteen asetella endoskooppia uudelleen tai poistaa endoskooppi, erityisesti, jos endoskooppi kulkee ahtautuneen alueen läpi.

## KLIININSET TUTKIMUKSET

Kliinisten tietojen yhteenvedotiedot, jotka olivat osaltaan perusteena luvan myöntämiseelle de novo, ovat Cook Medicalin verkkosivustolla [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData).

## TOIMITUSTAPA

Laite toimitetaan gammasteriloituna tarjottimella, jonka yläosa on auki repäistävä. Tämä väline on tarkoitettu ainoastaan kertakäyttöiseksi.

## SÄILYTYS

Säilytettävä pimeässä, kuivassa tilassa, äärilämpötiloilta suojuettuna.

## LAITTEEN TARKASTUS

Älä käytä laitetta, jos steriliipakkauksia on vahingoittunut tai tahattomasti avattu ennen käyttöä. Tarkasta visuaalisesti huomioiden erityisesti, onko välineessä taitoksiakin, taipumia ja murtumia. Välinettiä ei saa käyttää, jos siinä havaitaan poikkeavuuksia, jotka voivat estää sen kunnollisen toiminnan. Ilmoita asiasta Cookille ja pyydä palautuslupaa.

## LAITTEEN VALMISTELU

1. Ota väline pakkauksesta.

### HUOMAUTUKSET

**Älä** käänä nuppia liikaa, sillä tämä voi vaurioittaa laitetta (ks. kuva 1).

**Älä** testaa välinettä ennen kuin viet sen endoskoopin työskentelykanavaan, sillä tämä voi lisätä katetrin tukkeutumisen riskiä.

2. Aktivoi CO<sub>2</sub>-patruuna käänämällä punaista aktivointinupbia, kunnes se pysähyyt.

### VAROITUS

**Älä** liitä tästä laitetta vaihtoehtoisin CO<sub>2</sub>-lähteisiin.

## KÄYTTÖOHJEET

### HUOMIO

Varmista, ettei maha-suolikanavan ontelo ole laajentunut, sillä Hemospray lisää tilavuutta toimipisteiden aikana.

1. Ennen kuin viet katetrin työskentelykanavaan, tunnista verenvuotokohta, poista niin paljon verta kuin mahdollista ja huuhtele sitten työskentelykanava ilmallia.

### VAROTOIMI

Jotta katetrin tukkeutuminen vältetään, **älä** aseta katetri suoraan kosketukseen veren ja/tai limakalvon kanssa, ei myös käännä kertyneen veren kanssa, **äläkä** aspiroi verta, kun katetri on työskentelykanavassa.

### HUOMAUTUS

Jotta nesteen pääsyä katetrikanaavaan rajoitetaan, tuki välialkaisesti katetrin proksimalinen pää asettamalla peukalo punaisen katetrikannan päälle, kun työnnät katetria työskentelykanavaan pitkin (ks. kuva 2).

2. Työnnyt katetri hitaasti työskentelykanavan läpi pieniä matkoja kerrallaan, kunnes katetrin kärki nähdään endoskooppisesti (ks. kuva 3).

3. Jotta varmistetaan kunnollinen näkyvyys, katetrin kärjen on oltava koko ajan 1–2 cm:n päässä verenvuotokohdasta (ks. kuva 4).

4. Liitä katetri kahvan varmistaen, että liitintä on pitvä (ks. kuva 5).

### HUOMAUTUS

Väline on nyt aktiivinen ja valmiina käyttöö varten. **Älä** paina laukaisinpainiketta ennen kuin jauheen vapautumista toivotaan.

5. Jotta jauhe voi vapautua, käänä punainen venttiili avoimeen asentoon siten, että venttiili on samansuuntainen suihkeen suunnan kanssa (ks. kuva 6).

### VAROTOIMI

Laukaisimen ensimmäinen painallus ei ehkä vapauta riittävää määrää jauhetta hemostaasin saavuttamiseksi; paina uudelleen jauheen liikkeen jatkamiseksi järjestelmän läpi.

## HUOMAUTUKSET

Anna aikaa hemostaasille ennen aspiointia. Hemostaasi ei ehkä ole välitön, sillä jauheen imeytyminen kestää jonkin aikaa. Voidaan tarvita useita levittämisiä; kuitenkaan ei pidä käyttää enempää kuin kolmea (3) Hemospray-välinettä potilasta kohti.

Hoidetun kohdan huuhtelemista ei tarvita vapauttamisen jälkeen. Jos huuhtelua halutaan, anna aikaa hemostaasille ennen vedellä huuhtelemista.

Jotta mahdollinen endoskoopin tukkeutuminen vältetään, **älä** aspiroi jauhetta endoskooppikanavaan. Skoopin imu voidaan kytkeä pois tai irrottaa välialkaisesti, jotta jauheen vahingossa tapahtuva aspiraatio endoskooppikanavaan vältetään, sillä se voi aiheuttaa endoskoopin tukkeutumisen.

6. Vapauta jauhetta pitämällä kahvaa pystysuunnassa ja painamalla punaista laukaisinpainiketta 1–2 sekunnin ajan ja vapauta ote (ks. kuva 7). Jatka levittämistä lyhyinä purskeina, kunnes kohta on kokonaan jauheen peittämä eikä aktiivista verenvuotoa nähdä.

### HUOMAUTUS

Jos katetri tukkeutuu, käänä punainen venttiili suljettuu asentoon, poista katetri endoskoopista ja korvaa uudella katetrilla, joka toimitetaan pakkaussessa. Toista sitten käyttöohjeiden vaiheet 1–7. Jos tarvitaan enemmän jauhetta ja suihkesäiliö ja/tai CO<sub>2</sub>-patruuna on tyhjä, tarvitaan uusi väline.

7. Käännä punainen venttiili suljettuun asentoon ennen Hemospray-laitteen poistamista potilaasta (ks. kuva 8). Poista väline endoskoopista tarttumalla katetriin ja vetämällä hitaasti.

## VÄLINEEN HÄVITTÄMINEN

Kun toimenpide on valmis, poista välineen paineistus käänämällä aktivaationuplia vastapäivään, kunnes CO<sub>2</sub>-patruunan paineistus poistuu kokonaan.

Tämä laite voi kontaminoidua ihmisperäisillä mahdollisilla tarttuville aineilla, ja se on hävitetävä laitoksen ohjeiden mukaisesti.

## POTILAAN NEUVONTATIEDOT

Kerro potilaalle tarpeen mukaan asianmukaiset varoitukset, varotoimet, vasta-aiheet, tarvittavat toimet ja käytön rajoitukset, joista potilaan tulee tietää.

## VAKAVASTA VAARATILANTEESTA ILMOITTAJINEN

Jos tähän laitteeseen liittyen on tapahtunut vakava vaaratilanne, tästä on ilmoitettava Cook Medical -yhtiölle ja sen maan toimivaltaiselle viranomaiselle ja/tai sääntelyviranomaiselle, jossa laitetta käytettiin.

### FRANÇAIS

**Dispositif d'hémostase endoscopique  
Hemospray®**

**Lire attentivement ce mode d'emploi. En conséquence du non-respect des consignes indiquées, le dispositif peut ne pas fonctionner comme prévu ou le patient peut subir un préjudice corporel.**

**MISE EN GARDE : En vertu de la législation fédérale des États-Unis, ce dispositif ne peut être vendu que par un médecin (ou un praticien autorisé à exercer) ou sur ordonnance médicale.**

## **DESCRIPTION DU DISPOSITIF**

### **Construction du dispositif**

L'introducteur Hemospray se compose d'une poignée, d'une chambre à poudre et d'un cathéter de largage. La poignée contient une cartouche de CO<sub>2</sub>, un détendeur et des valves pour contrôler le mouvement du gaz qui est contrôlé définitivement par l'interrupteur marche/arrêt sur le dessus de l'extrémité distale de la poignée. La chambre à poudre est contenue dans la poignée et la poignée est jointe pour maintenir la chambre en place. Cette chambre contient au moins 20 g de poudre Hemospray. Le cathéter de largage de poudre se connecte au côté avant distal de la poignée. Deux cathéters (220 cm) sont fournis avec chaque ensemble Hemospray.

### **Caractéristiques de performances**

Hemospray est une poudre de bentonite inerte conçue pour l'hémostase endoscopique. La poudre est déployée à l'aide d'un système de déploiement alimenté par du dioxyde de carbone et d'un cathéter inséré dans le canal de travail d'un endoscope qui permet un accès au site hémorragique. Chaque dispositif contient au moins 20 g de poudre de bentonite à 100 %.

### **Compatibilité du dispositif**

Consulter l'étiquette de l'emballage pour connaître le calibre de canal minimum nécessaire pour ce dispositif.

### **Catégorie de patients**

Ce dispositif est indiqué pour les adultes uniquement.

### **Utilisateur prévu**

L'utilisation de ce dispositif est limitée à un professionnel de santé ayant la formation nécessaire.

### **Contact avec les tissus organiques**

Le contact tissulaire pour ce dispositif est conforme à l'utilisation prévue.

### **Principe de fonctionnement**

Un endoscope est introduit dans le corps par l'un des orifices naturels du corps, comme la bouche ou l'anus. Une fois que l'endoscope a atteint le site de saignement, avancer le cathéter de largage à travers l'endoscope, puis fixer la poignée à l'extrémité proximale du cathéter.

La cartouche de CO<sub>2</sub> dans le système de déploiement est activée en tournant le bouton d'activation rouge sur la poignée. L'utilisateur appuie sur le bouton de déploiement de la poignée pour libérer le CO<sub>2</sub> de la cartouche. La pression

de CO<sub>2</sub> entraîne la poudre de la chambre à poudre à travers le cathéter. La poudre est ensuite dispersée localement vers le site de saignement dans les voies gastro-intestinales.

## **UTILISATION PRÉVUE**

Ce dispositif permet l'hémostase d'hémorragies digestives d'origine non variqueuse.

## **INDICATIONS**

Le dispositif d'hémostase endoscopique Hemospray est utilisé chez les patients adultes pour l'hémostase d'hémorragies digestives d'origine non variqueuse dues à des procédures endoscopiques et à des affections médicales telles que des lésions inflammatoires, des anomalies vasculaires gastro-intestinales, des tumeurs et des ulcères.

## **BÉNÉFICES CLINIQUES**

Arrêter les hémorragies digestives d'origine non variqueuse.

## **CONTRE-INDICATIONS**

Les contre-indications sont celles propres à la procédure endoscopique primaire nécessaire pour obtenir l'accès au site cible souhaité. Également contre-indiqué chez les patients qui présentent des fistules gastro-intestinales, et en cas de suspicion de perforation gastro-intestinale ou de risque élevé de perforation gastro-intestinale en cours de traitement endoscopique.

## **AVERTISSEMENTS**

Maintenir l'extrémité du cathéter à 1 cm au moins du site hémorragique pour minimiser le risque d'embolisation. Ne pas utiliser ce dispositif pour des utilisations autres que celles stipulées ici.

Aucune modification de ce matériel n'est autorisée. Hemospray n'a pas été autorisé pour une utilisation chez l'enfant. Aucune donnée n'existe sur la sécurité d'emploi ou l'efficacité de l'utilisation pédiatrique, qui serait donc considérée comme hors destination, et relèverait de la responsabilité professionnelle du chirurgien/professionnel de santé.

Les patients présentant une hémorragie digestive et qui sont sous traitement antithrombotique peuvent présenter un risque accru de récidive hémorragique. Observer les directives cliniques applicables pour la prise en charge des antithrombotiques dans le cadre d'interventions endoscopiques.

## **Usage unique et stérilité du dispositif**

Ce dispositif est fourni stérile et conçu pour un usage unique. Toute tentative de retraitement, de restérilisation et/ou de réutilisation pourrait provoquer une contamination du dispositif par des agents biologiques ou chimiques et/ou un défaut d'intégrité mécanique du dispositif.

## **MISES EN GARDE**

Pour de meilleurs résultats, Hemospray doit être administré sur la source de l'hémorragie.

S'assurer que la lumière gastro-intestinale n'est pas dilatée, car Hemospray ajoute du volume en plus des volumes d'insufflation pendant l'intervention. Surveiller étroitement la distension intestinale et équilibrer les volumes d'insufflation et de Hemospray en fonction des besoins. L'utilisation de plus de trois (3) dispositifs Hemospray par patient peut entraîner une impaction colique et n'est pas recommandée.

Le produit contient une cartouche de CO<sub>2</sub> de 16 g. Contenu sous pression. Ne pas percer ni chauffer au-delà de 49 °C (120 °F). Ne pas inhaller ni pulvériser vers le visage/corps.

Maintenir le présentoir et la cartouche de CO<sub>2</sub> hors de portée des enfants.

Hemospray est inerte et non toxique.

S'agissant d'une matière granuleuse, la poudre peut, en cas d'exposition accidentelle, entraîner une irritation de la peau, des yeux ou des poumons.

En cas d'exposition accidentelle à la poudre, se reporter aux mesures de premiers soins suivantes :

**Peau** : laver au savon et à l'eau jusqu'à ce qu'elle soit propre.

**Yeux** : rincer à l'eau jusqu'à ce que l'irritation cesse.

**Inhalation** : se rendre dans un local exempt de toute trace de poudre. Si les symptômes d'irritation persistent, contacter un médecin. L'inhalation peut aggraver une maladie respiratoire existante.

Tous les traitements hémostatiques endoscopiques, notamment Hemospray, comportent un risque associé de récidive hémorragique, particulièrement lorsque le saignement est imputable à une pathologie sous-jacente non résolue. Lorsque l'hémostase est obtenue, surveiller les patients pour tout signe de récidive hémorragique conformément aux directives cliniques applicables.

Un risque théorique d'aspiration de la poudre Hemospray entraînant des complications respiratoires existe, bien qu'il n'ait pas été observé dans la pratique clinique. Il est conseillé de restreindre l'utilisation de la poudre Hemospray à 5 cm au-dessous du SSO.

Ce dispositif contient du cobalt (Co), une substance toxique pour la reproduction et cancérogène (catégorie 1B), à un niveau supérieur à 0,1 % m/m. Cependant, le dispositif contient du cobalt sous forme d'alliage d'acier inoxydable contenant du cobalt, qui n'augmente pas le risque de cancer ou d'effet indésirable sur la reproduction selon les données probantes scientifiques actuelles.

## INFORMATIONS RELATIVES À LA SÉCURITÉ D'EMPLOI EN IRM

**[MR]** La poudre de bentonite utilisée dans le dispositif d'hémostase endoscopique Hemospray est compatible avec l'IRM.

## PRÉCAUTIONS OPÉRATOIRES

À l'instar d'autres modalités, il se peut que Hemospray ne soit pas efficace pour tous les types d'hémorragie. Une hémorragie digestive peut exacerber des comorbidités

existentes, augmentant le risque d'événements indésirables, y compris le décès du patient.

## COMPLICATIONS POSSIBLES

Celles associées à une endoscopie digestive, y compris : réaction allergique au médicament • aspiration • arythmie ou arrêt cardiaque • fièvre • hémorragie • hypotension • infection • perforation • dépression ou arrêt respiratoire.

L'utilisation de Hemospray en présence d'une obstruction intestinale ou d'une anastomose peut présenter un risque de lésion due à une distension excessive.

Hemospray peut obstruer les canaux et les orifices qui communiquent avec la principale lumière de l'intestin.

Hemospray doit être utilisé avec précaution aux abords de ces orifices.

D'autres complications incluent notamment : impaction de poudre dans le côlon ou embolisation.

Lorsque la poudre Hemospray est pulvérisée en position rétroflechie, elle peut adhérer à l'extérieur de l'endoscope. Cela peut entraîner des difficultés de repositionnement/ retrait de l'endoscope, particulièrement si l'endoscope doit passer dans une zone sténosée.

## ÉTUDES CLINIQUES

Les informations du récapitulatif des données cliniques sur lesquelles se fondent en partie l'octroi de l'autorisation de novo figurent sur le site Web de Cook Medical à l'adresse CookMedical.com/HemosprayData

## PRÉSENTATION

Le dispositif est fourni stérilisé par rayonnement gamma dans un plateau à capuchon pelable. Ce dispositif est destiné exclusivement à un usage unique.

## CONSERVATION

Conserver dans un lieu sombre et sec, à l'abri des températures extrêmes.

## INSPECTION DU DISPOSITIF

Ne pas utiliser le dispositif si le conditionnement stérile est endommagé ou a été accidentellement ouvert avant utilisation. Examiner visuellement chaque dispositif en veillant particulièrement à l'absence de plicatures, de courbures et de ruptures. Ne pas utiliser en cas d'anomalie susceptible d'empêcher le bon fonctionnement du dispositif. Avertir Cook pour obtenir une autorisation de retour.

## PRÉPARATION DU DISPOSITIF

- Sortir le dispositif du conditionnement.

## REMARQUES

**Ne pas** tourner excessivement le bouton, sous peine d'endommager le dispositif (Voir Fig. 1).

**Ne pas** tester le dispositif avant de l'insérer dans le canal opérateur de l'endoscope, sous peine d'augmenter le risque d'occlusion du cathéter.

- Activer la cartouche de CO<sub>2</sub> en tournant à fond le bouton d'activation rouge.

## **AVERTISSEMENT**

**Ne pas** connecter de dispositif à d'autres sources de CO<sub>2</sub>.

## **MODE D'EMPLOI**

### **MISE EN GARDE**

S'assurer que la lumière gastro-intestinale n'est pas dilatée, car Hemospray ajoute du volume pendant l'intervention.

1. Avant d'insérer le cathéter dans le canal opérateur, identifier le site hémorragique, éliminer autant de sang que possible, puis purger le canal opérateur avec de l'air.

### **MISE EN GARDE**

Afin d'éviter que le cathéter ne s'obstrue, **ne pas** le placer en contact direct avec du sang ou des muqueuses, y compris des accumulations de sang, et **ne pas** aspirer le sang tant que le cathéter se trouve dans le canal opérateur.

### **REMARQUE**

Pour éviter toute pénétration de liquide à l'intérieur du canal de travail, obturer provisoirement l'extrémité proximale du cathéter en plaçant le pouce sur l'embase rouge tout en faisant avancer le cathéter le long du canal opérateur (Voir Fig. 2).

2. Avancer doucement et progressivement le cathéter dans le canal opérateur jusqu'à ce que l'extrémité du cathéter soit visible à l'endoscope (Voir Fig. 3).
3. Pour garantir une bonne visibilité, l'extrémité du cathéter doit en permanence se situer à 1 ou 2 cm du site hémorragique (Voir Fig. 4).
4. Fixer le cathéter à la poignée en veillant à ce que les deux composants soient bien raccordés (Voir Fig. 5).

### **REMARQUE**

Le dispositif est désormais actif et prêt à être utilisé. **Ne pas** appuyer sur le bouton de déclenchement tant que l'application de la poudre n'est pas souhaitée.

5. Pour permettre l'application de la poudre, tourner la vanne rouge jusqu'à ce qu'elle soit dans la position ouverte, c'est-à-dire parallèle à la direction de la pulvérisation (Voir Fig. 6).

### **MISE EN GARDE**

Il se peut que la première pression sur la gâchette n'applique pas suffisamment de poudre pour permettre l'hémostase ; appuyer de nouveau pour poursuivre le déplacement de la poudre dans le système.

### **REMARQUES**

Attendre que l'hémostase se produise avant d'aspirer. Il est possible que l'hémostase ne soit pas immédiate, car la poudre met du temps à absorber le liquide. Plusieurs applications peuvent être nécessaires ; il convient cependant de ne pas utiliser plus de (3) dispositifs Hemospray par patient.

L'irrigation du site traité n'est pas obligatoire après l'application. Pour procéder à une irrigation, attendre que l'hémostase se produise avant d'irriguer le site avec de l'eau.

Afin d'éviter une obstruction potentielle de l'endoscope, ne pas aspirer la poudre dans le canal de l'endoscope. L'aspiration au niveau de l'endoscope peut être provisoirement éteinte ou déconnectée pour éviter toute aspiration involontaire de la poudre dans le canal de l'endoscope, qui est susceptible de provoquer son obstruction.

6. Pour appliquer la poudre, tenir la poignée à la verticale, appuyer sur le bouton de déclenchement rouge pendant 1 à 2 secondes et le relâcher (Voir Fig. 7). Continuer l'application en procédant par brèves pulvérisations jusqu'à ce que le site soit totalement couvert de poudre et qu'aucun saignement actif ne soit visible.

### **REMARQUE**

Si le cathéter s'obstrue pendant l'intervention, tourner la vanne rouge sur la position fermée, retirer le cathéter de l'endoscope et le remplacer par le cathéter supplémentaire fourni dans l'emballage. Répéter ensuite les étapes 1 à 7 du « Mode d'emploi ». Si une plus grande quantité de poudre est nécessaire et si la cartouche de poudre et/ou la cartouche de CO<sub>2</sub> sont vides, utiliser un nouveau dispositif.

7. Avant de retirer le dispositif Hemospray du corps du patient, tourner la vanne rouge sur la position fermée (Voir Fig. 8). Pour retirer le dispositif de l'endoscope, saisir le cathéter et tirer lentement.

## **MISE AU REBUT DU DISPOSITIF**

Une fois l'intervention terminée, dépressuriser le dispositif en tournant le bouton d'activation dans le sens antihoraire jusqu'à ce que la cartouche de CO<sub>2</sub> soit entièrement dépressurisée.

Ce dispositif peut être contaminé par des substances potentiellement infectieuses d'origine humaine et doit être éliminé conformément aux directives de l'établissement.

## **CONSEILS AUX PATIENTS**

Veuillez informer le patient, si nécessaire, des avertissements, mises en garde, contre-indications, mesures à prendre et limites d'utilisation applicables qu'il est important de connaître.

## **DÉCLARATION D'UN INCIDENT GRAVE**

Il est nécessaire de déclarer tout incident grave en lien avec ce dispositif à Cook Medical, aux autorités compétentes et/ou aux autorités réglementaires du pays où le dispositif a été utilisé.

### **HRVATSKI**

## **Hemospray® endoskopski hemostat**

**Pozorno pročitajte sve upute. Nepridržavanje navedenih informacija može dovesti do toga da proizvod ne funkcionira kako je predviđeno ili do ozljede pacijenta.**

**OPREZ:** Prema saveznom zakonu SAD-a prodaja ovog proizvoda dopuštena je samo liječniku (ili licenciranom stručnjaku) ili na njegov nalog.

## OPIS PROIZVODA

### Konstrukcija proizvoda

Uvodnica Hemospray sastoji se od drške, komore za prah i opskrbnog katetera. U dršci se nalazi CO<sub>2</sub> uložak, regulator tlaka i ventili za kontrolu protoka plina kojim se precizno upravlja prekidačem za uključivanje/isključivanje na vrhu distalnog kraja drške. Komora za prah je smještena unutar drške, a drška je dizajnirana tako da zahvaća komoru. Ova komora sadrži najmanje 20 g Hemospray praha. Kateter za opskrbu praha spojen je na distalnu, prednju stranu drške. Uz svaki sklop Hemospray uređaja isporučuju se dva katetera (220 cm).

### Karakteristike učinkovitosti

Hemospray je inertni bentonit prah razvijen za endoskopsku hemostazu. Prah se isporučuje putem sustava za postavljanje koji koristi ugljikov dioksid i kroz kateter umetnut kroz radni kanal endoskopa, što omogućava pristup mjestu krvarenja. Svaki uređaj sadrži najmanje 20 g 100 %-tnog bentonit praha.

### Kompatibilnost proizvoda

Informacije o minimalnoj veličini kanala potrebnoj za ovaj proizvod potražite na naljepnicu na ambalaži.

### Populacija pacijenata

Proizvod je indiciran isključivo za primjenu u odraslih osoba.

### Predviđeni korisnik

Ovaj proizvod smiju upotrebljavati samo obučeni zdravstveni djelatnici.

### Dodir s tjelesnim tkivom

Kontakt ovog proizvoda s tkivom u skladu s je s predviđenom uporabom.

### Princip rada

Endoskop se uvodi u tijelo putem jednog od prirodnih otvora tijela, poput usta ili anusa. Nakon što endoskop dosegne mjesto krvarenja, opskrbni kateter uvodi se kroz endoskop, a zatim se drška pričvršćuje na proksimalni kraj katetera.

CO<sub>2</sub> uložak u sustavu za postavljanje aktivira se okretanjem crvenog aktivacijskog gumba na dršći. Korisnik pritišće gumb za postavljanje na dršci da otpusti CO<sub>2</sub> iz uloške. CO<sub>2</sub> tlak potiskuje prah iz komore za prah kroz kateter. Prah se zatim lokalno raspršuje na mjesto krvarenja unutar gastrointestinalnog trakta.

### PREDVIĐENA UPORABA

Ovaj uređaj se koristi za hemostazu nevaricealnog gastrointestinalnog krvarenja.

## INDIKACIJE ZA UPORABU

Endoskopski hemostat Hemospray koristi se u odraslih pacijenata za hemostazu nevaricealnog gastrointestinalnog krvarenja uzrokovanih endoskopskim postupcima i medicinskim stanjima kao što su upalne lezije, vaskularne abnormalnosti gastrointestinalnog trakta, tumori i črevi.

## KLINIČKE KORISTI

Za zaustavljanje nevaricealnog gastrointestinalnog krvarenja.

## KONTRAINDIKACIJE

Kontraindikacije specifične za primarni endoskopski postupak koji se obavlja za dobivanje pristupa željenom cilnjom mjestu. Također je kontraindicirano u pacijenata s gastrointestinalnim fistulama, kod kojih se sumnja na gastrointestinalnu perforaciju ili kod kojih postoji visok rizik od gastrointestinalne perforacije tijekom endoskopskog liječenja.

## UPZOORENJA ▲

Vrh katetera držite najmanje 1 cm dalje od mesta krvarenja kako biste smanjili rizik od embolizacije.

Upotrebljavajte ovaj proizvod isključivo za predviđenu uporabu.

Nije dopuštena nikakva izmjena ove opreme.

Hemospray nije odobren za uporabu u pedijatrijskoj populaciji. Ne postoje podaci o sigurnosti ili učinkovitosti za takvu uporabu, te bi se takva uporaba smatrala uporabom izvan odobrene oznake. Korištenje ovog uređaja u pedijatrijskoj populaciji vrši se na profesionalni rizik kirurga / zdravstvenog djelatnika.

Pacijenti s gastrointestinalnim krvarenjem koji uzimaju antitrombocitne lijekove mogu biti pod povećanim rizikom od ponovnog krvarenja. Slijedite relevantne kliničke smjernice za postupanje s antitrombocitnim agensima tijekom endoskopskih postupaka.

## Sterilno i za jednokratnu uporabu

Ovaj proizvod isporučuje se sterilan i projektiran je samo za jednokratnu uporabu. Pokušaji dodatne obrade, ponovne sterilizacije i/ili ponovne uporabe proizvoda mogu dovesti do kontaminacije bioškim ili kemijskim sredstvima te do kvara mehaničkog integriteta proizvoda.

## MJERE OPREZA

Za najbolje rezultate, Hemospray se mora isporučiti na izvor krvarenja.

Pobrinite se da se gastrointestinalni lumen nije proširen jer Hemospray povećava volumen iznad volumena insuflacije tijekom postupka. Po potrebi pažljivo pratite širenje crijeva i po potrebi uskladite volumene insuflacije i Hemosprija.

Korištenje više od tri (3) Hemospray uređaja po pacijentu može rezultirati impakcijom debelog crijeva i ne preporučuje se.

Proizvod sadrži uložak CO<sub>2</sub> od 16 g. Sadržaj je pod tlakom. Nemojte bušiti ili zagrijavati iznad 49 °C / 120 °F. Nemojte

udisati ili ispuštati prema licu / tijelu. Držite dozator CO<sub>2</sub> i uložak izvan dohvata djece.

Hemospray je inertan i netoksičan.

Kao granularni materijal, nemamjerno izlaganje prahu može prouzročiti iritaciju kože, očiju i pluća.

U slučaju nemamjnog izlaganja prahu pogledajte sljedeće mjere prve pomoći:

**Koža:** Operite sapunom i vodom dok ne bude čisto.

**Oči:** Ispirajte vodom dok iritacija ne prestane.

**Udisanje:** Prijedite u područje u kojem nema praha. Ako se simptomi iritacije nastave, obratite se liječniku. Udisanjem se mogu pogoršati postojeće respiratorne bolesti.

Sve endoskopske hemostatske terapije, uključujući Hemospray, imaju povezani rizik od ponovnog krvarenja, osobito u situacijama kada je uzrok krvarenja nerazriješena osnovna bolest. Nakon postizanja hemostaze nadzrite pacijente radi ponovnog krvarenja sukladno relevantnim kliničkim smjernicama.

Iako to nije vidljivo u kliničkoj praksi, i dalje postoji teoretski rizik od aspiracije Hemospray praha što rezultira respiratornim komplikacijama. Mudro je ograničiti uporabu Hemosprega na 5 cm ispod gornjeg sfinktera jednjaka.

Ovaj proizvod sadrži kobalt (Co) u količini većoj od 0,1 % masenog udjela, a kobalt je tvar koja je toksična za reprodukciju i kancerogena (klasa 1B). Međutim, proizvod sadržava kobalt u obliku slitine nehrđajućeg čelika koja sadržava kobalt i koja ne uzrokuje povećani rizik od raka ili štetnih učinaka na reprodukciju u skladu s aktualnim znanstvenim dokazima.

## SIGURNOSNE INFORMACIJE ZA MR

**MR** Bentonit prah korišten u Hemospray endoskopskom hemostatu je siguran za snimanje MR-om.

## POSTUPOVNE MJERE OPREZA

Kao i druge metode, Hemospray možda neće biti učinkovit za sve vrste krvarenja. Gastrointestinalno krvarenje može pogoršati postojeće komorbiditete, povećavajući mogućnost štetnih događaja, uključujući smrtnost pacijenata.

## MOGUĆE KOMPLIKACIJE

One vezane za gastrointestinalnu endoskopiju obuhvaćaju: alergijska reakcija na lijek • aspiracija • srčana aritmija ili zastoj • groznica • krvarenje • hipotenzija • infekcija • perforacija • respiratorna depresija ili zastoj.

Korištenje Hemosprega u prisutnosti opstrukcije crijeva i/ili anastomoze može predstavljati rizik od ozljede zbog prekomernog rastezanja.

Hemospray može začepiti vodove i tvore koji komuniciraju s glavnim crijevnim lumenom. Budite oprezni prilikom uporabe Hemosprega u blizini ovih otvora.

Ostalo uključuje: impakciju praha u debelom crijevu ili embolizaciju.

Prilikom prskanja u retrofleksnoj poziciji, Hemospray prah može se zalijepiti za vanjsku stranu endoskopa. To može

dvesti do poteškoća prilikom ponovnog postavljanja / vađenja endoskopa, osobito ako se prolazi kroz suženo područje.

## KLINIČKA ISPITIVANJA

Sažetak kliničkih podataka koji je, dijelom, bio osnova za odobravanje novog proizvoda može se pronaći na internetskoj stranici tvrtke Cook Medical na [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## NAČIN ISPORUKE

Uredaj se isporučuje steriliziran gama zračenjem u posudi s poklopcom koji se otvara odlepšivanjem. Ovaj uređaj namijenjen je samo za jednokratnu uporabu.

## POHRANJIVANJE

Čuvajte na tamnom, suhom mjestu koje nije izloženo ekstremnim temperaturama.

## PREGLED PROIZVODA

Proizvod nemojte upotrebljavati ako je sterilno pakiranje oštećeno ili nemamjerno otvoreno prije uporabe. Vizualno pregledajte proizvod te obratite posebnu pažnju na eventualna uvijanja, savijanja i puknuća. Ako otkrijete kakvu nepravilnost kojom bi se spriječilo ispravno radno stanje, proizvod nemojte upotrebljavati. Obavijestite tvrtku Cook radi dobivanja odobrenja za povrat.

## PRIPREMA PROIZVODA

1. Izvadite uređaj iz pakiranja.

## NAPOMENE

**Nemojte** prekomjerno okretati gumb jer to može oštetići uređaj (pogledajte sliku 1).

**Nemojte** testirati uređaj prije umetanja u pomoći kanal endoskopa jer to može povećati rizik od okluzije katetera.

2. Aktivirajte CO<sub>2</sub> uložak okretanjem crvenog gumba za aktivaciju sve dok se ne zaustavi.

## UPOZORENJE

**Nemojte** priključivati ovaj uređaj na alternativne izvore CO<sub>2</sub>.

## UPUTE ZA UPORABU

### OPREZ

Pobrinite se da gastrointestinalni lumen nije proširen jer Hemospray povećava volumen tijekom postupka.

1. Prije umetanja katetera u pomoći kanal, utvrđite mjesto krvarenja, uklonite što više krvi, a zatim ispušte pomoći kanal zrakom.

### MJERA OPREZA

Kako biste izbjegli okluziju katetera, kateter **nemojte** dovoditi u izravan dodir s krvlju i/ili sluznicom, uključujući nakupljeni krv, i **nemojte** aspirirati krv dok je kateter u pomoći kanalu.

## **NAPOMENA**

Kako biste ograničili ulazak tekućine u radni kanal katetera, privremeno začepite proksimalni kraj katetera postavljanjem palca preko crvenog čvorišta katetera, dok uvodite kateter kroz pomoći kanal (pogledajte sliku 2).

2. Polako uvodite kateter kroz pomoći kanal u malim pomacima dok vrh katetera ne bude endoskopski vidljiv (pogledajte sliku 3).
3. Kako bi se osigurala dobra vidljivost, vrh katetera mora uujek biti 1-2 cm udaljen od mjesta krvarenja (pogledajte sliku 4).
4. Pričvrstite kateter na dršku pazeći da spoj bude siguran (pogledajte sliku 5).

## **NAPOMENA**

Uredaj je sada aktivan i spremam za uporabu. **Nemojte** pritisnati gumb okidača sve dok ne želite obaviti postavljanje praha.

5. Kako biste omogućili postavljanje praha, okrenite crveni ventil u otvoreni položaj tako da ventil bude paralelan sa smjerom prskanja (pogledajte sliku 6).

## **MJERA OPREZA**

Prvi pritisak okidača možda neće postaviti dovoljnu količinu praha za postizanje hemostaze; pritisnite ponovo kako biste nastavili s pomicanjem praha kroz sustav.

## **NAPOMENA**

Pričekajte da se postigne hemostaza prije aspiracije. Hemostaza možda neće biti odmah postignuta jer je prahu potrebno vrijeme da se apsorbira. Moguće je da će biti potrebne višestruke primjene; međutim, ne smiju se primijeniti više od (3) Hemospray uređaja po pacijentu.

Ispiranje mjesta liječenja nije potrebno nakon postavljanja. Ako je potrebno ispiranje, pričekajte da se postigne hemostaza prije ispiranja vodom.

Kako biste izbjegli potencijalnu okluziju endoskopa, nemojte aspirirati prah u endoskopski kanal. Sukciju endoskopa moguće je isključiti ili privremeno odspojiti kako bi se izbjeglo slučajno usisavanje praha u kanal endoskopa, što može prouzročiti okluziju endoskopa.

6. Kako biste postavili prah, držite dršku uspravno i pritisnite crveni gumb okidača na 1 do 2 sekunde te ga otpustite (pogledajte sliku 7). Nastavite s primjenom u kratkim intervalima dok se mjesto potpuno ne prekrije prahom i dok aktivno krvarenje ne bude vidljivo.

## **NAPOMENA**

Ako dode do okluzije katetera, okrenite crveni ventil u zatvoreni položaj, izvadite kateter iz endoskopa i zamijenite ga dodatnim kateterom isporučenog u pakiraju. Zatim ponovite korake 1 – 7 iz „Uputa za uporabu“. Ako je potrebno više praha, a spremnik za prskanje i/i CO<sub>2</sub> uložak su prazni, potrebno je koristiti novi uređaj.

7. Prije uklanjanja Hemospray uređaja iz pacijenta okrenite crveni ventil u zatvoreni položaj (pogledajte sliku 8).

Kako biste uklonili uređaj iz endoskopa, uhvatite kateter i polako ga povucite.

## **ODLAGANJE PROIZVODA U OTPAD**

Po završetku postupka, ispuštite tlak iz uređaja okretanjem gumba za aktivaciju u smjeru suprotnom od kazaljke na satu dok se tlak potpuno ne ispušti iz CO<sub>2</sub> uloška.

Ovaj proizvod može biti kontaminiran potencijalno zaraznim tvrima ljudskog podrijetla i treba ga odložiti u skladu sa smjernicama ustanove.

## **INFORMACIJE O SAVJETOVANJU PACIJENTA**

Po potrebi obavijestite pacijenta o relevantnim upozorenjima, mjerama opreza, kontraindikacijama, mjerama koje treba poduzeti i ograničenjima uporabe kojih pacijent mora biti svjestan.

## **PRIJAVLJIVANJE OZBILJNIH ŠTETNIH DOGAĐAJA**

Ako nastupi bilo kakav ozbiljan štetni događaj u vezi s ovim proizvodom, to treba prijaviti društvu Cook Medical, nadležnom tijelu i/ili regulatornom tijelu države u kojoj je proizvod korišten.

## **MAGYAR**

### **Hemospray® endoszkópos vérzéscsillapító**

**Figyelmesen olvasson el minden utasítást. A között információ pontos betartásának elmulasztása az eszköz nem rendeltetésszerű működéséhez vagy a beteg sérüléséhez vezethet.**

**FIGYELEM:** Az Egyesült Államok szövetségi törvényei értelmében ez az eszköz kizárolag orvos (vagy megfelelő engedélyteljes rendelkező egészségügyi szakember) által vagy rendelvényére értékesíthető.

## **AZ ESZKÖZ LEÍRÁSA**

### **Az eszköz felépítése**

A Hemospray bevezetőeszköz egy fogantyúból, egy porkamrából és egy bevezetőkatéterből áll. A fogantyú egy CO<sub>2</sub>-patront, egy nyomásszabályozót, és a gáz mozgását szabályozó szelepeket tartalmaz; a gáz mozgását a fogantyú disztális végénél tetején lévő be-/kikapcsológombbal lehet teljesen kontrollálni. A porkamra a fogantyún belül található, és a kamrát a fogantyú rögzítése tartja a helyén. Ez a kamra legalább 20 g Hemospray port tartalmaz. A porbejuttató katéter a fogantyú disztális, előlisi oldalához csatlakozik. minden Hemospray szerelvényhez két katétert (220 cm) mellékeltek.

### **Teljesítményjellemzők**

A Hemospray közömbös, bentonitból álló por, amelyet endoszkópos vérzéscsillapítás céljára fejlesztettek ki. A por szén-dioxiddal működtetett bejuttató rendszer segítségével juttatható be, a vérzés helyéhez hozzáférít biztosító endoszkóp munkacsornán át bevezetett

káteren keresztül. minden eszköz legalább 20 g 100%-os bentonitport tartalmaz.

## Az eszköz kompatibilitása

Az eszköz számára szükséges legkisebb csatornaméretet lásd a csomagolás címkéjén.

## Betegpopuláció

Ez az eszköz csak felnőtteken való használatra javallott.

## Rendeltetésszerű felhasználó

Az eszköz csak képzett egészségügyi szakemberek számára engedélyezett.

## Testszövettel való érintkezés

Ennél az eszköznél a szövetekkel való érintkezés megfelel az eszköz rendeltetésének.

## Működési elv

Az endoszkópot a test egyik természetes nyílásán, például a szájban vagy a végbélnyílásban keresztül vezetik be a testbe. Miután az endoszkóp elérte a vérzés helyét, tolja előre a bevezetőkatétert az endoszkópon keresztül, majd csatlakoztassa a fogantyút a katéter proximális végéhez. A bejuttatórendszerben lévő CO<sub>2</sub>-patron az aktiválás fogantyún lévő piros forgógombjának elforgatásával aktiválható. A felhasználó megnyomja az elhelyezés és kinyitás fogantyún lévő gombját a CO<sub>2</sub>-patronról történő felszabadításához. A CO<sub>2</sub> nyomás a port a porkamrából a káteren keresztül mozgatja. Ezután a port helyileg szétszórják a vérzés helyére a gasztrointesztinális pályán belül.

## RENDELTELÉS

Ez az eszköz a nem varix eredetű gasztrointesztinális vérzések csillapítására szolgál.

## HASZNÁLATI JAVALLATOK

A Hemospray endoszkópos vérzéscsillapító felnőtt betegeknél használatos az endoszkópos eljárások és olyan egészségügyi állapotok miatti nem visszeres gasztrointesztinális vérzések csillapítására, mint a gyulladásos léziók, a GI haszkarúris rendellenességek, a tumorok és a fekelyek.

## KLINIKAI ELŐNYÖK

A nem visszeres gasztrointesztinális vérzés megállítása.

## ELLENJAVALLATOK

A kívánt célhelyhez való hozzáférés biztosítására szolgáló elsődleges endoszkópos eljárás összes specifikus ellenjavallata. Ellenjavallott ezenkívül az olyan betegekben történő használat, akik gasztrointesztinális fízsztrálával rendelkeznek, akikben vélhetően gasztrointesztinális perforáció lépett fel, vagy akiknél az endoszkópos kezelés során a gasztrointesztinális perforáció nagy kockázata áll fenn.

## „VIGYÁZAT” SZINTŰ FIGYELMEZTETÉSEK

Az embolizáció kockázatának minimalizálása érdekében tartsa a katéter csúcsát legalább 1 cm-re a vérzés helyétől. A feltüntetett rendeltetési területeken kívül az eszköz más célra ne alkalmazza.

A berendezés semmiféle módosítása nem engedélyezett.

A Hemospray gyermekek kezelésére történő használata nincs jóváhagyva. A biztonságosságra és a hatásságra vonatkozóan nem állnak rendelkezésre adatok, ezért gyermekekhez való használata a címkén fel nem tüntetett alkalmazásnak minősül, és a sebész, illetve az egészségügyi szakember szakmai felelősségeire történik.

Gastrointestinalis vérzésben szenvédő, antitrombogén gyógyszert kapó betegek esetében az ismételt vérzés fokozott kockázata állhat fenn. Kövesse az endoszkópos eljárásokhoz szolgáló antitrombogén szerek kezelésére vonatkozó klinikai irányelvezeteket.

## Steril és egyszer használatos

Az eszköz steril kíszerelésű és kizárolag egyszeri használatra tervezet. Az újrafeloldozásra, újratérítelzésre és/vagy újrafelhasználásra tett kísérletek az eszköz biológiai vagy vegyi anyagokkal való szennyeződéséhez és/vagy az eszköz mechanikai épsegének a leromlásához vezethetnek.

## ÓVINTÉZKEDÉSEK

A legjobb eredmények biztosítása érdekében a Hemospray termékét a vérzés forrásának helyére kell bejuttatni.

Gyöződjön meg arról, hogy a gasztrointesztinális lumen nincs felfüvődva, mert a Hemospray az eljárás során a befűvű térfogatban felül növeli a térfogatot. Tartsa fokozott megfigyelést alatt a belek felfüvődését, és szükség szerint tartsa egyensúlyban a befűvást és a Hemospray termékkel bejuttatott térfogatot.

Betegként háromnál (3) több Hemospray eszköz használata a colonba való beékelődést eredményezhet, és nem ajánlott.

A termék egy 16 g-os CO<sub>2</sub>-patront tartalmaz. A patron tartalma nyomás alatt van. Tilos felszúrni vagy 49 °C / 120 °F fölé melegíteni! Tilos belélegezni vagy az arc/test irányába kibocsátani! A CO<sub>2</sub>-adagolót és a patron gyermekktől elzárva kell tartani.

A Hemospray közömbös és nem toxikus.

Mivel szemcsés anyagról van szó, a pornak való véletlen expozíció a bőr, a szem és a tüdő irritációját okozhatja.

A porral való véletlen érintkezés esetén alkalmazza a következő elsősegélynyújtási intézkedéseket:

**Bőr:** Szappannal és vízzel mosza tisztára.

**Szem:** Vízzel öblítse addig, amíg az irritáció meg nem szűnik.

**Belélegzés:** Távozzon a portól mentes helyre. Ha az irritáció tünetei nem műlnak el, forduljon orvoshoz. Belélegzése súlyosabbá teheti a fennálló légzőszervi betegséget.

Az összes endoszkópos vérzéscsillapító kezelés esetében, így a Hemospray használatakor is fennáll az ismételt vérzés kockázata, különösen olyankor, ha a vérzés oka megoldatlan

mögöttes betegség. A vérzéscsillapítás megvalósulása után a vonatkozó klinikai irányelvnek megfelelően kövesse nyomon, hogy lép-e fel ismételt vérzés a betegben.

Bár a klinikai gyakorlatban nem figyelték meg, elmeletileg fennáll a kockázata annak, hogy a

Hemospray por belélegzése légzési komplikációkat okoz. Elővigyázatosságból tanácsos a Hemospray használatát a felső nyelőcsői záróizom alatt 5 cm-en belül mellőzni.

Az eszköz 0,1 tömegszázalékot meghaladó koncentrációjában tartalmaz kobaltot (Co), amely reprodukciós toxicitású és rákkeltő hatású (1B veszélyességi kategóriába tartozó) anyag. Ugyanakkor kobaltot az eszköz kobalt tartalmú rozsdamentes acél ötvözet formájában tartalmaz, amely a jelenleg rendelkezésre álló tudományos bizonyítékok alapján nem növeli a rák vagy a kedvezőtlen reprodukciós hatás kialakulásának a kockázatát.

## AZ MRI BIZTONSÁGOSSÁGÁVAL KAPCSOLATOS INFORMÁCIÓK

**MR** A Hemospray endoszkópos vérzéscsillapítóban használt bentonitpor MR-biztonságos.

## ELJÁRÁSI ÓVINTÉZKEDÉSEK

Ahogy a többi módszer, úgy a Hemospray alkalmazása sem feltétlenül hatékony az összes típusú vérzés esetében. A gasztrointesztnális vérzés súlyosbíthatja a meglévő komorbiditásokat, és növelte a nemkívánatos események, közte a beteg elhalálozásának kockázatát.

## LEHETSÉGES KOMPLIKÁCIÓK

A gasztrointesztnális endoszkópiával kapcsolatos komplikációk többek között: allergiai gyógyszerreakció • aspiráció • szívritmuszavar vagy szívmegállás • láz • vérzés • alacsony vérnyomás • fertőzés • perforáció • légzési elügtelenség vagy légzésleállás.

A Hemospray használata béléleződés és/vagy anastomosis jelenlétében a tülfúvás miatti sérülés kockázatát okozhatja.

A Hemospray eldugithatja a fő bélleumennel kapcsolatban álló vezetékeket és nyílásokat. Övátossággal járjon el, ha e nyílások közelében alkalmazza a Hemospray termékét.

További komplikációk többek között: a por beékelődése a vastagbélbe, vagy az embolizáció.

Hátrahajlított helyzetben történő permetezésnél a Hemospray por az endoszkóp kúlsejhez tapadhat. Ez megnehezítheti az endoszkóp áthelyezését vagy eltávolítását, különösen akkor, ha összeszűkült területen kell áthaladni.

## KLINIKAI VIZSGÁLATOK

Az újbóli jóváhagyásnak részben az alapját képező klinikai adatok összefoglalója a Cook Medical honlapján található, a CookMedical.com/HemosprayData oldalon

## KISZERELÉS

Az eszköz gammasterilizáltan, széthúzható fedelű tálca n kerül forgalomba. Az eszköz kizárálag egyszeri használatra szolgál.

## TÁROLÁS

Sötét, száraz helyen tárolandó, szélsőséges hőmérsékleti értékektől védve.

## AZ ESZKÖZ SZEMREVÉTELEZÉSE

Tilos használni az eszközt, ha a steril csomagolás megsérült vagy véletlenül fel lett bontva használat előtt. Szemrevételezéssel ellenőrizze, különös tekintettel a megtörésekre, meghajlásokra és törésekre. Ha a megfelelő működést gátoló rendellenességet észlel, ne használja az eszközt. A visszaküldés jóváhagyása érdekében értesítse a Cook vállalatot.

## AZ ESZKÖZ ELŐKÉSZÍTÉSE

1. Vegye ki az eszközt a csomagból.

## MEGJEGYZÉSEK

**N**e forgassa az ütközési ponton túl a forgóombot, mert az eszköz megsérülhet (lásd az 1. ábrát).

**N**e tesztelje az eszközt az endoszkóp munkacsatornájába történő behelyezés előtt, mert ez megnövelheti a katéter elzáródásának kockázatát.

2. Aktiválja a CO<sub>2</sub>-patront az aktiválás piros forgóombjának ütközésig történő elforgatásával.

## VIGYÁZAT!

**N**e csatlakoztassa az eszközt alternatív CO<sub>2</sub>-forrásokhoz.

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS

### FIGYELEM

Gyöződjön meg arról, hogy a gasztrointesztnális lumen nincs felfüvödve, mert a Hemospray az eljárás során növeli a térfogatot.

1. Mielőtt behelyezné a katétert a munkacsornába, azonosítsa a vérzés helyét, távolítsa el a lehető legnagyobb mennyiségi vért, majd levegővel öblítse át a munkacsornát.

## ÓVINTÉZKEDÉS

A katéter elzáródásának megelőzése érdekében **ne** helyezze úgy el a katétert, hogy közvetlenül érintkezzen vérrel – ideértve az összegyűlt vért is – és/vagy nyálkahártyával, és **ne** aspiráljon vért, amíg a katéter a munkacsornában található.

## MEGJEGYZÉS

Annak megelőzésére, hogy folyadék kerüljön a katéter munkacsornájába, a katéternek a munkacsornán való végigtolása idejére átmenetileg zárja el a katéter proximális végét, ehhez helyezze hüvelykujját a katéter piros színű kónuszára (lásd a 2. ábrát).

2. Lassan tolja előre a katétert a munkacsornán át kis lépésekben, amíg a katéter csúcsa endoszkóposan láthatóvá nem válik (lásd a 3. ábrát).
3. A megfelelő láthatóság biztosítása érdekében a katéter csúcsának mindenkor 1–2 cm távolságban kell lennie a vérzés helyétől (lásd a 4. ábrát).

4. Csatlakoztassa a katétert a fogantyúhoz, ügyelve arra, hogy a csatlakozás biztonságos legyen (lásd az 5. ábrát).

## MEGJEGYZÉS

Az eszköz ekkor aktív, és használatra kész. **Ne nyomja meg az elsütőgombot mindenkor!** amíg nem kívánja bevinni a port.

5. A por bevitelének lehetővé tételehez fordítsa a piros szelepet nyitott helyzetbe, úgy, hogy a szelep a permetezés irányával párhuzamosan álljon (lásd a 6. ábrát).

## ÓVINTÉZKEDÉS

Előfordulhat, hogy az elsütőgomb első megnyomásakor a bevitt por mennyisége nem elegendő a vérzéscsillapításhoz; az elsütőgomb ismételt megnyomásával segítse a por áthaladását a rendszeren.

## MEGJEGYZÉSEK

Aspiráció előtt hagyjon elegendő időt a vérzéscsillapítás bekövetkeztére. Lehetséges, hogy a vérzéscsillapítás nem következik be azonnal, mivel a por abszorbáló hatásához időre van szükség. Lehetséges, hogy többszöri alkalmazás szükséges, azonban betegenként legfeljebb három (3) Hemospray eszköz alkalmazható.

A por bevitellel után nincs szükség a kezelt hely irrigálására. Ha irrigálni kíván, vízzel történő irrigálás előtt hagyjon elegendő időt a vérzéscsillapítás bekövetkeztére.

Az endoszkóp esetleges elzáródásának megelőzése érdekében ne aspiráljon port az endoszkóp csatornájába. A pornak az endoszkópba való véletlen aspirálása az endoszkóp elzáródását okozhatja; ennek megelőzésére az endoszkóp szívását ki lehet kapcsolni vagy ideiglenesen le lehet csatlakoztatni.

6. A por beviteléhez tartsa a fogantyút felfelé, és 1–2 másodpercre nyomja le, majd engedje fel a piros elsütőgombot (lásd a 7. ábrát). Folytassa a por bevitelét rövid löketekkel addig, amíg a vérzés helyét teljesen be nem fedi a por, és már nem látható aktív vérzés.

## MEGJEGYZÉS

Ha a katéter elzáródik, fordítsa a piros szelepet zárt helyzetbe, távolítsa el a katétert az endoszkópról, és cserélje ki a csomagolásban mellékelt extra katétere terre. Ezután ismételje meg a „Használati utasítás” 1–7. lépését. Ha több porra van szükség, és a permetezőpalack, illetve a CO<sub>2</sub>-patron kiürült, akkor új eszköz szükséges.

7. Mielőtt eltávolítaná a Hemospray eszközt a betegből, fordítsa a piros szelepet zárt helyzetbe (lásd a 8. ábrát). Az eszköznek az endoszkópról történő eltávolításához fogja meg, és húzza lassan a katétert.

## AZ ESZKÖZ ÁRTALMATLANÍTÁSA

Az eljárás befejezésé után nyomásmentesítse az eszközt az aktiválás forgóbójának az óramutató járásával ellentétes irányba történő elforgatásával, amíg a CO<sub>2</sub>-patron túlnyomása teljesen meg nem szűnik.

Ez az eszköz emberi eredetű, potenciálisan fertőző anyaggal szennyeződhet, és az intézményi irányelveknek megfelelően ártalmatlanítandó.

## BETEGTANÁCSADÁSRA VONATKOZÓ INFORMÁCIÓK

Kérjük, szükséges szerint tájékoztassa a beteget a releváns „Vigyázat” szintű figyelmeztetésekrol, óvintézkedésekrol, ellenjavallatokról, a megtendő intézkedésekrol és a használati korlátokról, amelyekről a betegnek tudnia kell.

## SÚLYOS VÁRATLAN ESEMÉNYEK JELENTÉSE

Ha az eszközzel kapcsolatosan súlyos váratlan esemény következik be, azt jelenteni kell a Cook Medical és az eszköz használati helye szerinti ország illetékes hatóságának és/vagy szabályozó hatóságának.

## ITALIANO

### Dispositivo endoscopico per emostasi Hemospray®

**Leggere attentamente tutte le istruzioni. L'inosservanza delle informazioni fornite può pregiudicare il comportamento previsto del dispositivo e nuocere al paziente.**

**ATTENZIONE – Le leggi federali degli Stati Uniti d'America limitano la vendita del presente dispositivo a medici (o a operatori sanitari abilitati).**

### DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO

#### Struttura del dispositivo

L'introdotore Hemospray è composto da un'impugnatura, una camera per la polvere e un catetere di somministrazione. L'impugnatura contiene una cartuccia di CO<sub>2</sub> un regolatore di pressione e valvole per controllare il movimento del gas; quest'ultimo è controllato in modo definitivo dall'interruttore di accensione/spegnimento situato sulla parte superiore dell'estremità distale dell'impugnatura. La camera per la polvere si trova all'interno dell'impugnatura e quest'ultima è progettata per mantenere la camera in posizione. Questa camera contiene almeno 20 g di polvere Hemospray. Il catetere di somministrazione della polvere si collega al lato anteriore distale dell'impugnatura. Con ogni Hemospray assemblato sono forniti due cateteri (220 cm).

#### Caratteristiche prestazionali

Hemospray è una polvere inerte di bentonite sviluppata per l'emostasi endoscopica. La polvere viene applicata utilizzando un sistema di erogazione ad anidride carbonica attraverso un catetere inserito nel canale operativo di un endoscopio che fornisce l'accesso al sito del sanguinamento. Ogni dispositivo contiene almeno 20 g di polvere di bentonite al 100%.

## **Compatibilità del dispositivo**

Per il diametro minimo del canale operativo dell'endoscopio richiesto per questo dispositivo, fare riferimento all'etichetta della confezione del prodotto.

## **Popolazione di pazienti**

Il dispositivo è indicato esclusivamente per l'uso su pazienti adulti.

## **Utilizzatori previsti**

Il presente dispositivo è riservato esclusivamente a operatori sanitari debitamente addestrati.

## **Contatto con il tessuto corporeo**

Il contatto del dispositivo con i tessuti corporei è contemplato dall'uso previsto.

## **Principio operativo**

Un endoscopio si introduce nel corpo attraverso uno degli orifici naturali del corpo, come la bocca o l'ano. Quando l'endoscopio raggiunge il sito del sanguinamento, il catetere di somministrazione viene fatto avanzare attraverso l'endoscopio e in seguito l'impugnatura viene collegata all'estremità prossimale del catetere.

La cartuccia di CO<sub>2</sub> nel sistema di erogazione viene attivata ruotando la manopola di attivazione rossa sull'impugnatura. L'utilizzatore preme il pulsante di erogazione sull'impugnatura per rilasciare la CO<sub>2</sub> dalla cartuccia. La pressione della CO<sub>2</sub> spinge la polvere dall'apposita camera attraverso il catetere. In seguito, la polvere viene sparsa localmente nel sito del sanguinamento all'interno del tratto gastrointestinale.

## **USO PREVISTO**

Questo dispositivo viene usato per l'emostasi nei casi di sanguinamento non varicoso del tratto gastrointestinale.

## **INDICAZIONI PER L'USO**

Il dispositivo endoscopico per emostasi Hemospray viene usato nei pazienti adulti per l'emostasi del sanguinamento gastrointestinale non varicoso causato da procedure endoscopiche e patologie come lesioni infiammatorie, anomalie vascolari del tratto gastrointestinale, tumori e ulcere.

## **BENEFICI CLINICI**

Arrestare il sanguinamento gastrointestinale non varicoso.

## **CONTROINDICAZIONI**

Le controindicazioni sono quelle specifiche delle procedure endoscopiche primarie eseguite per ottenere l'accesso al sito di trattamento previsto. Il dispositivo è inoltre controindicato nei pazienti con fistole gastrointestinali, con sospetta perforazione gastrointestinale o ad alto rischio di perforazione gastrointestinale durante il trattamento endoscopico.

## **AVVERTENZE ▲**

Per ridurre al minimo il rischio di embolizzazione, tenere la punta del catetere ad almeno 1 cm di distanza dal sito del sanguinamento.

Non utilizzare questo dispositivo per applicazioni diverse dall'uso espressamente previsto.

Non è consentito apportare alcuna modifica a questa apparecchiatura.

Il dispositivo Hemospray non è approvato per l'uso nelle popolazioni pediatriche. Non esistono dati sulla sicurezza o sull'efficacia del prodotto nel quadro di questo tipo di applicazione, che è quindi considerato un impiego off-label. Il chirurgo/operatoro sanitario si assume in modo esclusivo il rischio professionale in merito a questo tipo di applicazione.

I pazienti con sanguinamento gastrointestinale che assumono farmaci antitrombotici potrebbero essere soggetti a un rischio aumentato di ripresa del sanguinamento. Attenersi alle pertinenti linee guida cliniche per la gestione degli agenti antitrombotici nell'ambito delle procedure endoscopiche.

## **Prodotto sterile monouso**

Il dispositivo è fornito sterile ed è progettato per essere esclusivamente monouso. Qualsiasi tentativo di ricondizionamento, risterilizzazione e/o riutilizzo può determinare la contaminazione del dispositivo con agenti biologici o chimici e/o la compromissione dell'integrità meccanica del dispositivo.

## **PRECAUZIONI**

Per ottenere risultati ottimali, il trattamento con Hemospray deve essere applicato direttamente sul sito di origine del sanguinamento.

Assicurarsi che il lume gastrointestinale non sia disteso, in quanto il dispositivo Hemospray, durante la procedura, provoca un aumento di volume oltre i volumi di insufflazione. Monitorare attentamente la distensione intestinale e bilanciare l'insufflazione e i volumi di Hemospray come necessario.

L'uso di più di tre (3) dispositivi Hemospray su un singolo paziente può comportare l'impattamento nel colon ed è quindi sconsigliato.

Il prodotto contiene una cartuccia di CO<sub>2</sub> da 16 g. Il contenuto è pressurizzato. Non forare né riscaldare a temperature superiori a 49 °C (120 °F). Non inalare né dirigere il getto verso il viso o il corpo. Tenere l'erogatore e la cartuccia di CO<sub>2</sub> fuori dalla portata dei bambini.

Il dispositivo Hemospray è inerte e non tossico.

Poiché si tratta di un materiale granulare, la polvere può causare irritazione cutanea, oculare e polmonare in caso di esposizione accidentale.

In caso di esposizione accidentale alla polvere, adottare le misure di pronto soccorso indicate qui di seguito.

**Cute:** lavare con acqua e sapone fino ad asportare ogni traccia di polvere.

**Occhi:** lavare con acqua fino alla scomparsa dell'irritazione.

**Inalazione:** spostarsi in un'area priva di polvere. Se i sintomi di irritazione persistono, rivolgersi a un medico. L'inalazione può aggravare eventuali patologie respiratorie preesistenti. Tutte le terapie emostatiche endoscopiche, Hemospray inclusa, comportano il rischio di ripresa del sanguinamento, specialmente nelle situazioni in cui la causa del sanguinamento è una patologia di base non risolta. Ottenuta l'emostasi, per escludere la ripresa del sanguinamento monitorare i pazienti attenendosi alle pertinenti linee guida cliniche.

Sebbene non riscontrato nella pratica clinica, esiste il rischio teorico che l'aspirazione di polvere Hemospray possa causare complicanze respiratorie. È prudente limitare l'uso di Hemospray a 5 cm sotto lo sfintere esofageo superiore.

Questo dispositivo contiene cobalto (Co), una sostanza tossica per la riproduzione e cancerogena (classe 1B), in concentrazione superiore allo 0,1% in peso (p/p). Ciò nonostante, il contenuto di cobalto nel dispositivo è sotto forma di lega di acciaio inossidabile contenente cobalto, la quale, sulla base delle evidenze scientifiche attualmente disponibili, non provoca un aumento del rischio di cancro né effetti avversi sulla riproduzione.

## INFORMAZIONI SULLA SICUREZZA IN AMBIENTE RM

**[MR]** La polvere di bentonite usata nel dispositivo endoscopico per emostasi Hemospray è sicura per la RM.

## PRECAUZIONI PROCEDURALI

Analogamente ad altri metodi di trattamento, il dispositivo Hemospray potrebbe non essere efficace per tutti i tipi di sanguinamento. Il sanguinamento gastrointestinale può esacerbare le patologie concomitanti preesistenti, aumentando la possibilità di eventi avversi, incluso il decesso del paziente.

## POTENZIALI COMPLICANZE

Complicanze associate all'endoscopia gastrointestinale, tra cui: reazione allergica al farmaco • aspirazione • aritmia o arresto cardiaco • febbre • emorragia • ipotensione • infezione • perforazione • depressione respiratoria o arresto respiratorio.

L'uso di Hemospray in presenza di ostruzione intestinale e/o di un'anastomosi può comportare il rischio di lesione causata da eccessiva distensione.

Hemospray può occludere dotti e orifizi comunicanti con il lume intestinale principale. Usare cautela quando si utilizza Hemospray nelle vicinanze di questi orifizi.

Le altre complicanze includono: impattamento della polvere nel colon o embolizzazione.

Quando si spruzza con l'endoscopio in posizione retroflessa, la polvere Hemospray può aderire alla superficie esterna dell'endoscopio, rendendo difficoltoso il riposizionamento o la rimozione dello stesso, specialmente nel passare attraverso un'area stenosata.

## STUDI CLINICI

Il riepilogo dei dati clinici, parzialmente utilizzati come base per il rilascio della nuova approvazione, è disponibile nel sito web di Cook Medical all'indirizzo [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## CONFEZIONAMENTO

Il dispositivo è fornito sterilizzato con raggi gamma in una confezione con apertura a strappo. Il dispositivo è esclusivamente monouso.

## CONSERVAZIONE

Conservare il dispositivo in luogo asciutto e al riparo dalla luce e da temperature estreme.

## ESAME VISIVO DEL DISPOSITIVO

Non utilizzare il dispositivo se la confezione sterile è danneggiata o è stata accidentalmente aperta prima dell'uso. Ispezionare visivamente il dispositivo prestando particolare attenzione all'eventuale presenza di piegamenti, curvature e rotture. In caso di anomalie in grado di compromettere la corretta funzionalità del dispositivo, non utilizzarlo. Rivolgersi a Cook per richiedere l'autorizzazione alla restituzione del dispositivo.

## PREPARAZIONE DEL DISPOSITIVO

1. Rimuovere il dispositivo dalla confezione.

### NOTE

**Non** ruotare eccessivamente la manopola, in quanto si rischierebbe di danneggiare il dispositivo (vedere la Fig. 1).

**Non** collaudare il dispositivo prima di inserirlo nel canale operativo dell'endoscopio, in quanto questa operazione può aumentare il rischio di occlusione del catetere.

2. Attivare la cartuccia di CO<sub>2</sub> ruotando fino all'arresto la manopola di attivazione rossa.

### AVVERTENZA

**Non** collegare questo dispositivo a fonti di CO<sub>2</sub> alternative.

## ISTRUZIONI PER L'USO

### ATTENZIONE

Assicurarsi che il lume gastrointestinale non sia disteso, in quanto il dispositivo Hemospray provoca l'aumento del volume durante la procedura.

1. Prima di inserire il catetere nel canale operativo, individuare il sito del sanguinamento, rimuovere quanto più sangue possibile, quindi far passare aria nel canale operativo.

### PRECAUZIONE

Per evitare l'occlusione del catetere, **non** posizionare il catetere a contatto diretto con sangue e/o mucosa (ivi compresi eventuali ristagni di sangue) e **non** aspirare sangue mentre il catetere si trova nel canale operativo.

## **NOTA**

Per limitare l'ingresso di liquidi nel canale operativo del catetere, occludere temporaneamente l'estremità prossimale del medesimo posizionando il pollice sopra il connettore rosso del catetere mentre lo si fa avanzare lungo il canale operativo (vedere la Fig. 2).

2. Far avanzare lentamente il catetere nel canale operativo, con spostamenti brevi, fino a visualizzare endoscopicamente la punta del catetere (vedere la Fig. 3).
3. Per garantire un'adeguata visibilità, la punta del catetere deve sempre trovarsi a 1-2 cm di distanza dal sito del sanguinamento (Fig. 4).
4. Fissare il catetere all'impugnatura, verificando che la connessione sia ben salda (vedere la Fig. 5).

## **NOTA**

Il dispositivo è ora attivo e pronto per l'uso. **Non** premere il pulsante di azionamento fino al momento di erogare la polvere.

5. Per consentire l'erogazione della polvere, ruotare la valvola rossa sulla posizione di apertura in modo che la valvola sia parallela alla direzione di irrorazione (vedere la Fig. 6).

## **PRECAUZIONE**

La prima pressione del pulsante di azionamento potrebbe non erogare una quantità di polvere sufficiente ai fini dell'emostasi; premere nuovamente il pulsante di azionamento per mantenere il flusso di polvere attraverso il sistema.

## **NOTE**

Prima di aspirare, attendere l'avvenuta emostasi. L'emostasi potrebbe non essere immediata perché l'assorbimento della polvere richiede tempo. È possibile che siano necessarie diverse applicazioni; non devono tuttavia essere impiegati più di tre (3) dispositivi Hemospray per paziente.

Dopo l'erogazione, non è necessario irrigare il sito trattato. Se si desidera irrigare il sito, attendere che avvenga l'emostasi prima di irrigare con acqua.

Per evitare la potenziale occlusione dell'endoscopio, non aspirare la polvere nel canale operativo dell'endoscopio. L'aspirazione dell'endoscopio può essere disattivata o disconnessa temporaneamente per evitare l'aspirazione accidentale della polvere all'interno del canale operativo dell'endoscopio, che ne potrebbe causare l'occlusione.

6. Per erogare la polvere, tenere l'impugnatura in verticale, premere il pulsante di azionamento rosso per 1-2 secondi e poi rilasciarlo (vedere la Fig. 7). Continuare l'applicazione a piccoli getti fino a coprire completamente di polvere il sito e fino a quando non sarà più visibile alcun sanguinamento attivo.

## **NOTA**

Se il catetere si ostruisce, portare la valvola rossa in posizione di chiusura, staccare il catetere dall'endoscopio e sostituirlo con il catetere aggiuntivo fornito nella confezione. Ripetere

quindi le operazioni da 1 a 7 della sezione "Istruzioni per l'uso". Se è necessaria altra polvere ma il recipiente spray e/o la cartuccia di CO<sub>2</sub> sono vuoti, bisogna usare un dispositivo nuovo.

7. Prima di estrarre il dispositivo Hemospray dal paziente, ruotare la valvola rossa in posizione di chiusura (vedere la Fig. 8). Per rimuovere il dispositivo dall'endoscopio, afferrare il catetere e tirare lentamente.

## **SMALTIMENTO DEL DISPOSITIVO**

Al termine della procedura, depressurizzare il dispositivo ruotando la manopola di attivazione in senso antiorario fino alla completa depressurizzazione della cartuccia di CO<sub>2</sub>.

Questo dispositivo potrebbe essere contaminato con sostanze di origine umana potenzialmente infettive e dovrà essere smaltito attenendosi alle linee guida dell'istituto.

## **INFORMAZIONI DA FORNIRE AI PAZIENTI**

Informare il paziente secondo necessità riguardo alle avvertenze, alle precauzioni, alle controindicazioni, alle misure da adottare e ai limiti di impiego pertinenti di cui debba essere messo a conoscenza.

## **SEGNALAZIONE DI INCIDENTI GRAVI**

Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione a questo dispositivo deve essere segnalato a Cook Medical, all'autorità competente e/o all'ente normativo del Paese in cui è stato utilizzato il dispositivo.

## **NEDERLANDS**

### **Hemospray® endoscopisch hemostaticum**

**Lees alle instructies zorgvuldig door. Het niet correct opvolgen van de verstrekte informatie kan ertoe leiden dat het hulpmiddel niet werkt zoals bedoeld of dat de patiënt letsel oploopt.**

**LET OP: Krachtens de federale wetgeving van de Verenigde Staten mag dit hulpmiddel uitsluitend worden verkocht door of op voorschrijf van een arts (of een zorgverlener met de juiste bevoegdheid).**

## **BESCHRIJVING VAN HET HULPMIDDEL**

### **Constructie van het hulpmiddel**

De Hemospray introducer bestaat uit een handgreep, een poederkamer en een plaatsingskatheter. De handgreep bevat een CO<sub>2</sub>-patroon, een drukregelaar en kleppen om de beweging van gas te regelen, die definitief wordt geregeld door de aan/uit-schakelaar bovenop het distale uiteinde van de handgreep. De poederkamer bevindt zich in de handgreep en de handgreep is verbonden om de kamer op zijn plaats te houden. Deze kamer bevat minimaal 20 g Hemospray-poeder. De poederplaatsingskatheter wordt aangesloten op de distale voorkant van de handgreep. Bij elke Hemospray-constructie worden twee katheters (220 cm) meegeleverd.

## Prestatiekenmerken

Hemospray is een inert bentonietpoeder ontwikkeld voor endoscopische hemostase. Het poeder wordt door middel van een koolstofdioxide aangedreven introductiesysteem toegediend via een katheter die door het werkkaanaal van een endoscoop is ingebracht en toegang biedt tot de plaats van de bloeding. Elk hulpmiddel bevat minimaal 20 g van 100% bentonietpoeder.

## Compatibiliteit van het hulpmiddel

Raadpleeg het etiket op de verpakking voor de minimale werkkaanaaldiameter die voor dit hulpmiddel vereist is.

## Patiëntenpopulatie

Dit hulpmiddel is uitsluitend geïndiceerd voor gebruik bij volwassenen.

## Beoogde gebruiker

Dit hulpmiddel is voorbehouden aan een opgeleide zorgverlener.

## Contact met lichaamsweefsel

Contact met weefsel valt voor dit hulpmiddel binnen het beoogde gebruik.

## Werkingsprincipe

Een endoscoop wordt in het lichaam ingebracht via één van de natuurlijke openingen van het lichaam, zoals de mond of anus. Nadat de endoscoop de bloedingslocatie heeft bereikt, wordt de plaatsingskatheter door de endoscoop opgevoerd en wordt vervolgens de handgreep aan het proximale uiteinde van de katheter bevestigd.

De CO<sub>2</sub>-patroon in het plaatsingssysteem wordt geactiveerd door aan de rode activatieknop op de handgreep te draaien. De gebruiker drukt op de bedieningsknop op de handgreep om CO<sub>2</sub> uit de cartridge vrij te geven. De CO<sub>2</sub>-druk drijft het poeder uit de poederkamer door de katheter. Het poeder wordt vervolgens lokaal verspreid naar de bloedingsplaats in het maagdarmkanaal.

## BEOOGD GEBRUIK

Dit hulpmiddel wordt gebruikt voor hemostase van niet-varicesbloedingen in het maag-darmkanaal.

## INDICATIES VOOR GEBRUIK

Het Hemospray endoscopisch hemostaticum wordt gebruikt bij volwassen patiënten voor de hemostase van niet-varicesbloedingen in het maagdarmkanaal als gevolg van endoscopische procedures en medische aandoeningen, zoals ontstekingslaesies, vasculaire gastro-intestinale afwijkingen, tumoren en ulceren.

## KLINISCHE VOORDELEN

Om niet-varicesbloedingen in het maagdarmkanaal te stoppen.

## CONTRA-INDICATIES

De contra-indicaties die specifiek zijn voor de primaire endoscopische procedure die moet worden uitgevoerd

om toegang te krijgen tot de gewenste behandelplaats. Eveneens gecontra-indiceerd bij patiënten met een gastro-intestinale fistel, vermoeden of van vastgestelde gastro-intestinale perforatie, of een verhoogd risico op gastro-intestinale perforatie tijdens endoscopische behandeling.

## WAARSCHUWINGEN ▲

Houd de kathetertip op minimaal 1 cm afstand van de plaats van de bloeding om het risico op embolisatie te minimaliseren.

Gebruik dit hulpmiddel niet voor andere doeleinden dan het vermelde beoogde gebruik.

Wijzigingen aan deze apparatuur zijn niet toegestaan.

Hemospray is niet goedgekeurd voor gebruik bij kinderen, waarvoor geen gegevens over de veiligheid en effectiviteit beschikbaar zijn en wat als off-labelgebruik wordt beschouwd. Gebruik van het hulpmiddel bij kinderen is een risico dat de chirurg/zorgverlener neemt in zijn of haar beroepsfunctie.

Patiënten met een gastro-intestinale bloeding die antitrombotische medicatie gebruiken, hebben mogelijk een verhoogd risico op nabloeding. Volg de toepasselijke klinische richtlijnen inzake het antitrombotisch beleid bij endoscopische ingrepen.

## Steriel en voor eenmalig gebruik

Dit hulpmiddel wordt steriel geleverd en is uitsluitend ontworpen voor eenmalig gebruik. Pogingen om het hulpmiddel voor hergebruik geschikt te maken, opnieuw te steriliseren en/of opnieuw te gebruiken kunnen leiden tot contaminatie van het hulpmiddel met biologische of chemische stoffen en/of tot het falen van de mechanische integriteit van het hulpmiddel.

## VOORZORGSMAAATREGELEN

Voor het beste resultaat moet Hemospray op de bron van de bloeding worden aangebracht.

Let op dat er geen distensie van het gastro-intestinale lumen optreedt, want Hemospray voegt tijdens de procedure extra volume toe aan het insufflatievolume. Bewaak de darm nauwlettend op distensie en breng de insufflatie en het Hemospray-volume zo nodig met elkaar in evenwicht.

Gebruik van meer dan drie (3) Hemospray-hulpmiddelen per patiënt kan tot impactie in het colon leiden en wordt niet aanbevolen.

Dit product bevat een patroon met 16 g CO<sub>2</sub>. De inhoud staat onder druk. Niet aanprikkken en niet warmer laten worden dan 49 °C/120 °F. Niet inademen of in de richting van het gezicht/lichaam spuiten. Houd de CO<sub>2</sub>-houder en -patroon buiten het bereik van kinderen.

Hemospray is inert en niet-toxisch.

Het poeder is korrelig en kan bij onbedoelde blootstelling irritatie aan de huid, de ogen en de longen veroorzaken.

Raadpleeg in geval van onbedoelde blootstelling aan het poeder de volgende eerstehulpmaatregelen:

**Huid:** met water en zeep wassen totdat de huid schoon is.

**Ogen:** met water spoelen totdat de irritatie verdwijnt.

**Inademing:** naar gebied zonder poeder gaan. Neem contact op met een arts als symptomen van irritatie aanhouden. Inademing kan bestaande ademhalingsaandoeningen verergeren.

Bij elke endoscopische hemostatische therapie, met inbegrip van Hemospray, is er een risico op nabloeding, met name wanneer de bloedingsoorzaak een niet verholpen onderliggende ziekte is. Nadat hemostase is bereikt, moeten patiënten worden gecontroleerd op nabloeding volgens de toepasselijke klinische richtlijnen.

Hoewel dit in de klinische praktijk niet is voorgekomen, is er altijd een theoretische kans op inademing van Hemospray-poeder met ademhalingscomplicaties tot gevolg. Het is verstandig om het gebruik van Hemospray te beperken tot 5 cm onder de bovenste oesofageale sphincter.

Dit hulpmiddel kobalt (Co) bevat in een gehalte van meer dan 0,1 gewichtsprocent. Deze stof is reprotoxisch en carcinogeen (klasse 1B). Het hulpmiddel bevat echter kobalt in de vorm van een legering van roestvrij staal die kobalt bevat, die volgens actueel wetenschappelijk bewijs geen verhoogd risico op kanker of schadelijke effecten op de voortplanting veroorzaakt.

## INFORMATIE OVER MRI-VEILIGHEID

**MR** Het bentonietpoeder dat in Hemospray endoscopisch hemostaticum wordt gebruikt, is MRI-veilig.

## PROCEDURELE VOORZORGSMAATREGELEN

Nets als bij andere modaliteiten bestaat de mogelijkheid dat Hemospray niet bij alle typen bloedingen effectief is. Door een gastro-intestinale bloeding kunnen bestaande comorbiditeiten verergeren, waardoor het risico op ongewenste voorvalen, inclusief overlijden van de patiënt, toeneemt.

## MOGELIJKE COMPLICATIES

De mogelijke complicaties in verband met endoscopie van het maag-darmkanaal omvatten: allergische reactie op medicatie • aspiratie • hartritmestoornissen of hartstilstand • koorts • hemorragie • hypotensie • infectie • perforatie • ademhalingsdepressie of -stilstand.

Gebruik van Hemospray bij aanwezigheid van een darmobstructie en/of anastomose kan een risico op letsel door overmatige distensie met zich meebrengen.

Hemospray kan kanalen en openingen afsluiten die in verbinding staan met het hoofdlumen van de darm. Wees voorzichtig wanneer u Hemospray in de buurt van zulke openingen gebruikt.

Andere mogelijke complicaties zijn onder meer: impactie van poeder in het colon of embolisatie.

Bij spuiten met de endoscoop in retroflexie kan Hemospray-poeder zich aan de buitenkant van de endoscoop hechten. Dit kan herpositionering/verwijdering van de endoscoop bemoeilijken, met name bij het passeren van een vernauwd gebied.

## KLINISCHE STUDIES

Een samenvatting van de klinische gegevens die een deel van de grond vormde voor het verlenen van de 'de novo'-goedkeuring is te vinden op de website van Cook Medical, op CookMedical.com/HemosprayData

## WIJZE VAN LEVERING

Het hulpmiddel wordt gesteriliseerd met gammastraling geleverd in een pakket met een opentrekbare bovenkant. Dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik.

## OPSLAG

Op een donkere, droge plaats uit de buurt van extreme temperaturen bewaren.

## INSPECTIE VAN HET HULPMIDDEL

Gebruik het hulpmiddel niet als de steriele verpakking vóór gebruik beschadigd of onbedoeld geopend is. Voer een visuele inspectie uit met bijzondere aandacht voor knikken, verbuigingen en breuken. Niet gebruiken als er een afwijking wordt geconstateerd die correcte werkomstandigheden zou belemmeren. Neem contact op met Cook voor een retourmachtiging.

## VOORBEREIDING VAN HET HULPMIDDEL

1. Neem het hulpmiddel uit de verpakking.

## OPMERKINGEN

Draai de knop **niet** te ver door, want daardoor kan het hulpmiddel worden beschadigd (zie afb. 1).

Test het hulpmiddel **niet** voordat de katheter in het werkkanal van de endoscoop wordt ingebracht, omdat vooraf testen het risico op katheretroclusie kan vergroten.

2. Activeer de CO<sub>2</sub>-patroon door aan de rode activatieknop te draaien tot deze niet verder kan.

## WAARSCHUWING

Sluit dit hulpmiddel **niet** aan op alternatieve CO<sub>2</sub>-bronnen.

## GEBRUIKSAAWIJZING

### LET OP

Zorg ervoor dat het gastro-intestinale lumen niet uitzet doordat Hemospray volume toevoegt tijdens de procedure.

1. Voordat u de katheter inbrengt in het werkkanal, stelt u vast waar de bloeding zich bevindt, verwijdert u zo veel mogelijk bloed en blaast u het werkkanal door met lucht.

## VOORZORGSMAATREGEL

Voorkom katheretroclusie door te zorgen dat de katheter **niet** rechtstreeks in aanraking komt met bloed en/of slijmvliezen, met inbegrip van opgehoopt bloed, en door **geen** bloed op te zuigen terwijl de katheter zich in het werkkanal bevindt.

## NB

Om de hoeveelheid vocht die in het werkkanal van de katheter komt te beperken, sluit u het proximale uiteinde

van de katheter tijdelijk af door een duim op het rode katheteraanzetstuk te plaatsen terwijl u de katheter opvoert door het werkkanal van de endoscoop (zie afb. 2).

2. Voer de katheter langzaam en in kleine stappen op door het werkkanal tot de kathetertip endoscopisch zichtbaar is (zie afb. 3).
3. Om goed zicht te houden dient de kathetertip te allen tijde op 1 à 2 cm afstand van de plaats van de bloeding te worden gehouden (zie afb. 4).
4. Bevestig de katheter aan de handgreep, waarbij u controleert of de aansluiting stevig vastzit (zie afb. 5).

## NB

Het hulpmiddel is nu actief en klaar voor gebruik. Druk **niet** op de sputtknop totdat u poeder wilt aanbrengen.

5. Om het aanbrengen van poeder mogelijk te maken draait u de rode klep naar de open stand, zodanig dat de klep parallel staat aan de spruitrichting (zie afb. 6).

## VOORZORGSMAATREGEEL

Met één keer drukken op de sputtknop wordt er mogelijk nog niet voldoende poeder aangegeven om hemostase tot stand te brengen; druk opnieuw om het poeder verder door het systeem heen te verplaatsen.

## OPMERKINGEN

Wacht met afzuigen totdat voldoende tijd voor hemostase is verstreken. Er wordt mogelijk niet onmiddellijk hemostase tot stand gebracht, want de absorptie van het poeder neemt enige tijd in beslag. Het kan nodig zijn meerdere keren poeder aan te brengen; per patiënt mogen echter niet meer dan drie (3) Hemospray-hulpmiddelen worden gebruikt. De behandelplaats hoeft niet te worden geïrrigeerd nadat het poeder is aangebracht. Als irrigatie gewenst is, wacht dan tot er voldoende tijd voor hemostase is verstreken en irrigeer vervolgens met water.

Voorkom mogelijke oclusie van de endoscoop door geen poeder in het kanaal van de endoscoop op te zuigen. De zuigfunctie van de endoscoop kan tijdelijk worden uitgeschakeld of losgekoppeld ter voorkoming van het per ongeluk opzuigen van poeder in het endoscoopkanaal, wat oclusie van de endoscoop kan veroorzaken.

6. Om het poeder aan te brengen houdt u de handgreep rechtop, drukt u gedurende 1-2 seconden op de rode sputtknop en laat u de knop vervolgens los (zie afb. 7). Ga door met het in korte stoten aanbrengen van poeder totdat de bloedingsplaats geheel met poeder bedekt is en er geen actieve bloeding meer te zien is.

## NB

Als de katheter geocludeerd raakt, draai de rode klep dan naar de gesloten stand, verwijder de katheter uit de endoscoop en vervang deze door de extra katheter die in de verpakking is meegeleverd. Herhaal vervolgens stap 1-7 van 'Gebruksaanwijzing'. Als er meer poeder nodig is en de sputibus en/of de CO<sub>2</sub>-patroon leeg is, is er een nieuw hulpmiddel nodig.

7. Draai de rode klep naar de gesloten stand alvorens het Hemospray-hulpmiddel uit de patiënt te verwijderen (zie afb. 8). Verwijder het hulpmiddel uit de endoscoop door de katheter vast te pakken en langzaam naar buiten te trekken.

## AFVOER VAN HET HULPMIDDEL

Laat na afloop van de procedure de druk af uit het hulpmiddel door de activatieknop linksom te draaien tot de druk in de CO<sub>2</sub>-patroon geheel is afgelaten.

Dit hulpmiddel kan besmet zijn met mogelijke infectieuze stoffen van menselijke herkomst en moet worden afgevoerd volgens de richtlijnen van de instelling.

## INFORMATIE OVER BEGELEIDING VAN DE PATIËNT

Licht de patiënt naargelang nodig in over de relevante waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen, contra-indicatie, te treffen maatregelen en gebruiksbeprekingen waar de patiënt zich van bewust moet zijn.

## MELDING VAN ERNSTIGE INCIDENTEN

Als een ernstig incident heeft plaatsgevonden in verband met het hulpmiddel, moet dit worden gemeld aan Cook Medical, de bevoegde autoriteit en/of de regelgevende instantie van het land waar het hulpmiddel is gebruikt.

## NORSK

### Hemospray® endoskopisk hemostatikum

**Les alle instruksjonene grundig. Dersom den gitte informasjonen ikke følges nøyne, kan dette føre til at anordningen ikke fungerer som tiltenkt, eller til skade på pasienten.**

**FORSIKTIG: I henhold til amerikansk lovgivning skal denne anordningen bare selges eller forskrives av en lege (eller en autorisert behandler).**

## BESKRIVELSE AV ANORDNINGEN

### Anordningens konstruksjon

Hemospray-innføringsenheten består av et håndtak, pulverkammer og innføringskateter. Håndtaket huser en CO<sub>2</sub>-patron, en trykkregulatør og ventiler for å kontrollere gassbevegelsen, som styres definitivt med av/på-bryteren øverst på den distale enden av håndtaket. Pulverkammeret ligger inne i håndtaket, og håndtaket lukkes for å holde kammeret på plass. Dette kammeret inneholder minst 20 g Hemospray-pulver. Pulverinnføringskateteret kobles til den distale siden (forsiden) av håndtaket. To katetre (220 cm) følger med hver Hemospray-enhet.

## **Ytelsesegenskaper**

Hemospray er et inert bentonittpulver som er utviklet for endoskopisk hemostase. Pulveret tilføres ved bruk av et karbodioksidsvet innføringssystem og gjennom et kateter som settes inn gjennom arbeidskanalen til et endoskop som gir tilgang til blødningssstedet. Hver anordning inneholder minst 20 g 100 % bentonittpulver.

## **Anordningens kompatibilitet**

Se etiketten på pakningen for å finne den minste kanalstørrelsen som behøves for denne anordningen.

## **Pasientpopulasjon**

Denne anordningen er indisert kun for bruk på voksne.

## **Tiltenkt bruker**

Denne anordningen skal kun brukes av opplært helsepersonell.

## **Kontakt med kroppssvev**

Vevskontakt for denne anordningen er i tråd med den tiltenkte bruken.

## **Bruksprinsipp**

Et endoskop føres inn i kroppen via en av kroppens naturlige åpninger, for eksempel munnen eller anus. Etter at endoskopet har nådd blødningssstedet, føres innføringskaterret frem gjennom endoskopet, og deretter festes håndtaket til den prosimiale enden av kateteret. CO<sub>2</sub>-patronen i innføringssystemet aktiveres ved å vri den røde aktivéringsknappen på håndtaket. Brukeren trykker på frigjøringsknappen på håndtaket for å frigjøre CO<sub>2</sub> fra patronen. CO<sub>2</sub>-trykket driver pulveret fra pulverbammeret gjennom kateteret. Pulveret spres deretter lokalt til blødningssstedet i mage-tarm-kanalen.

## **TILTENKT BRUK**

Denne anordningen brukes til hemostase av ikke-variceale gastrointestinale blødninger.

## **INDIKASJONER FOR BRUK**

Hemospray endoskopisk hemostatikum brukes hos voksne pasienter til hemostase av ikke-variceale gastrointestinale blødninger på grunn av endoskopiske prosedyrer og medisinske tilstander som inflammatoriske lesjoner, vaskulære abnormaliteter i mage-tarm-kanalen, tumorer og sår.

## **KLINISKE FORDELER**

For å stoppe ikke-variceal gastrointestinal blødning.

## **KONTRAINDIKASJONER**

Slike kontraindikasjoner som er spesifikke for primær endoskopisk prosedyre som skal utføres for å få tilgang til ønsket målsted. Kontraindiseres også hos pasienter som har gastrointestinale fistler, der det er mistanke om gastrointestinal perforering eller hos pasienter som har høy risiko for gastrointestinal perforering under endoskopisk behandling.

## **ADVARSLER ▲**

Hold kateterspissen minst 1 cm unna blødningsstedet for å minimere faren for embolisering.

Denne anordningen skal ikke brukes til noen andre formål enn det som angis under tiltenkt bruk.

Det er ikke tillatt å modifisere dette utstyret.

Hemospray har ikke blitt godkjent for bruk hos barn, da det ikke finnes data på sikkerheten og effektiviteten av slik bruk, som regnes for å være utenfor tiltenkt bruksområde og utføres på kirurgens/helsepersonellets profesjonelle risiko.

Pasienter med gastrointestinal blødning som tar antitrombotika, kan ha økt risiko for reblødning. Følg de relevante kliniske retningslinjene for administrering av antitrombotika for endoskopiske prosedyrer.

## **Sterilt og til engangsbruk**

Anordningen leveres steril og er kun laget til engangsbruk. Forsøk på reprosessering, resterilisering og/eller gjenbruk kan føre til kontaminasjon av anordningen med biologiske eller kjemiske agenser og/eller svikt i anordningens mekaniske integritet.

## **FORHOLDSREGLER**

Hemospray må påføres blødningsskilden for best resultat. Pass på at det gastrointestinale lumenet ikke er distendert, fordi Hemospray gir ytterligere volum utover insufflasjon under prosedyren. Følg nøyde med på tarmdistensjon og balanser insufflasjons- og Hemospray-volumene etter behov.

Bruk av mer enn (3) Hemospray-anordninger per pasient kan føre til impaksjon i kolon og anbefales ikke.

Produktet inneholder en 16 g patron med CO<sub>2</sub>. Innhold under trykk. Ikke punkter eller varm opp over 49 °C / 120 °F. Må ikke inhaleres eller tømmes mot ansiktet/kroppen.

Oppbevar CO<sub>2</sub>-dispenser og patron utenfor rekkevidde for barn.

Hemospray er inert og ikke giftig.

Som granulatmateriale kan utilsiktet eksponering overfor pulveret føre til irritasjon av huden, øynene og lungene.

Hvis utilsiktet eksponering overfor pulveret skulle forekomme, se følgende førstehjelptiltak:

**Hud:** Vask med såpe og vann til huden er ren.

**Øyne:** Skyll med vann til irritasjonen opphører.

**Innånding:** Gå til et pulverfritt område. Hvis irritasjonssymptomene vedvarer, ta kontakt med lege.

Innånding kan forverre eksisterende åndedrettssykdom.

Alle endoskopiske hemostatiske behandlinger, inkludert Hemospray, er forbundet med risiko for reblødning, spesielt i situasjoner hvor årsaken til blødningen er en uavklart underliggende sykdom. Etter at hemostase er oppnådd, skal pasientene overvåkes for reblødning i henhold til relevante kliniske retningslinjer.

Selv om det ikke er forekommert i klinisk praksis, er det en teoretisk risiko for aspirasjon av Hemospray-pulver som fører til åndedrettskomplikasjoner. Det er klok å begrense bruken av Hemospray til 5 cm under øvre øsofageale sfinkter.

Denne anordningen inneholder kobolt (Co) på et nivå over 0,1 vektprosent, som er et stoff som er toksisk for reproduksjon og et karsinogen (klasse 1B). Anordningen inneholder imidlertid kobolt som en legering av rustfritt stål som inneholder kobolt, som ifølge gjeldende vitenskapelig evidens ikke gir en økt risiko for kreft eller uønsket reproduksjonseffekt.

## INFORMASJON OM MR-SIKKERHET

**MR** Bentonittpulveret som brukes i Hemospray endoskopisk hemostatikum, er MR-sikkert.

## FORHOLDSREGLER FOR PROSEODYRE

Det kan hende at Hemospray, i likhet med andre modaliteter, ikke er effektiv for alle typer blødninger. Gastrointestinal blødning kan forverre eksisterende komorbiditeter og øke fare for bivirkninger, inkludert pasientdød.

## MULIGE KOMPLIKASJONER

De som er forbundet med gastrointestinal endoskop, inkludert: allergisk reaksjon på legemiddel • aspirasjon • arytmier eller hjertestans • feber • blødning • hypotensjon • infeksjon • perforasjon • respirasjonsdepresjon eller -stans. Bruk av Hemospray ved forekomst av tarmobstruksjon og/eller en anastomose kan utgjøre en risiko for skade på grunn av overdistensjon.

Hemospray kan okkludere kanaler og hulrom som kommuniserer med tarmens hovedlumen. Vær forsiktig ved bruk av Hemospray i nærheten av disse hulrommene.

Andre innbefatter: pulverimpaksjon i kolon eller embolisering.

Når det sprayes i bakoverbøyd posisjon, kan Hemospray-pulver feste seg på utsiden av endoskopet. Dette kan føre til problemer med å omlappere/fjerne endoskopet, spesielt hvis det går gjennom et innsnevret område.

## KLINISKE STUDIER

Informasjon om oversikt over kliniske data som delvis var grunnlag for tildelingen av de novo, finnes på Cook Medicals nettsted på [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## LEVERINGSFORM

Anordningen leveres gammasterilisert i et brett med en peel-open-topp. Denne anordningen er kun beregnet til engangsbruk.

## OPPBEVARING

Oppbevares på et mørkt, tørt sted unna ekstreme temperaturer.

## INSPEKSJON AV ANORDNINGEN

Anordningen må ikke brukes dersom den sterile emballasjen er skadet eller åpnet utsiktet for bruk. Gjør en visuell inspeksjon og se spesielt etter knekkpunkter, bøyninger og brudd. Skal ikke brukes hvis det påvises avvik som kan hindre at utstyret virker som det skal. Kontakt Cook for å få returtiltakse.

## KLARGJØRING AV ANORDNINGEN

1. Ta anordningen ut av pakningen.

### MERKNADER

**Ikke** roter knappen for mye, da dette kan skade anordningen (se fig. 1).

**Ikke** test anordningen før innsetting i endoskopets arbeidskanal, da dette kan gi økt fare for okklusjon av kateteret.

2. Aktiver CO<sub>2</sub>-patronen ved å dreie den røde aktiveringsskappen så langt den går.

### ADVARSEL

**Ikke** koble denne anordningen til andre CO<sub>2</sub>-kilder.

## BRUKSANVISNING

### FORSIKTIG

Pass på at det gastrointestinal lumenet ikke er distendert, fordi Hemospray gir ytterligere volum under prosedyren.

1. Før kateteret settes inn i arbeidskanalen, må du identifisere blødningsstedet, fjerne så mye blod som mulig og deretter spyle arbeidskanalen med luft.

### FORHOLDSREGEL

For å unngå okklusjon av kateteret skal kateteret **ikke** plasseres i direkte kontakt med blod og/eller slimhinner, inkludert evt. oppsamlet blod, og det skal **ikke** aspireres blod mens kateteret er inne i arbeidskanalen.

### MERK

For å hindre væske i å komme inn i kateterets arbeidskanal okkluderes kateterets proksimale ende midlertidig ved å plassere tommen over den røde katetermuffen mens kateteret føres ned i arbeidskanalen (se fig. 2).

2. For kateteret langsomt gjennom arbeidskanalen i korte trinn til kateterspissen kan visualiseres endoskopisk (se fig. 3).
3. For å sikre god visibilitet bør kateterspissen være 1 – 2 cm innan blødningsstedet til enhver tid (se fig. 4).
4. Fest kateteret til håndtaket og sørge for at det er skikkelig festet (se fig. 5).

### MERK

Anordningen er nå aktiv og klar til bruk. **Ikke** trykk på utløserknappen før det ønskes pulverfrigjøring.

5. For å tillate pulverfrigjøring dreies den røde ventilen til åpen posisjon slik at ventilen er parallell med sprayretningen (se fig. 6).

### FORHOLDSREGEL

Det er ikke sikkert det første trykket på utløseren frigjør nok pulver til å oppnå hemostase. Trykk på nytt for å fortsette bevegelsen av pulver gjennom systemet.

### MERKNADER

Gi tid for hemostasen før aspirasjon. Hemostase er kanskje ikke umiddelbar fordi pulveret trenger tid til å absorbere.

Det kan være nødvendig med flere påføringer, men ikke flere enn (3) Hemospray-anordninger skal påføres per pasient.

Det kreves ikke irrigasjon av det behandlede stedet etter frigjøring. Hvis du ønsker irrigasjon, må du gi hemostasen tid før du irrigerer med vann.

Før å unngå potensiell okklusjon av endoskopet skal det ikke aspireres pulver inn i endoskopkanalen. Skopsug kan slås av eller kobles fra midlertidig for å unngå utilsiktet aspirasjon av pulver inn i endoskopets kanal, noe som kan forårsake okklusjon av endoskopet.

6. Før å frigjøre pulver holder du håndtaket oppover og trykker på den røde utløserknappen i 1 – 2 sekunder og slipper (se fig. 7). Fortsett påføring i korte støt til stedet er helt dekket av pulver og ingen aktiv blødning er synlig.

#### MERK

Hvis kateteret blir okkludert, skal den røde ventilen skrus til lukket stilling og kateteret fjernes fra endoskopet og erstattes med det ekstra kateteret som finnes i pakningen. Gjenta så trinn 1 – 7 i bruksanvisningen. Hvis det trengs mer pulver og sprayboksen og/eller CO<sub>2</sub>-patronen er tom, trengs det en ny anordning.

7. Før Hemospray-anordningen fjernes fra pasienten, skal du skru den røde ventilen til lukket stilling (se fig. 8). Ta tak i kateteret og trekk langsomt for å fjerne anordningen fra endoskopet.

### KASSERING AV ANORDNINGEN

Når prosedyren er fullført, skal anordningen tømmes for trykk ved at aktiveringsknappen dreies mot urviseren til CO<sub>2</sub>-patronen er helt tom for trykk.

Denne anordningen kan være kontaminert med potensielt infeksjøse stoffer av menneskelig opprinnelse og skal kasseres i samsvar med institusjonens retningslinjer.

### INFORMASJON OM PASIENTRÅDGIVNING

Informér pasienten som påkrevd om de relevante advarsler, forholdsregler, kontraindikasjoner, tiltak som skal tas, og brugsbegrensninger som pasienten bør være oppmerksom på.

### RAPPORTERING AV ALVORLIGE HENDELSER

Hvis det har oppstått en alvorlig hendelse i forbindelse med anordningen, skal den rapporteres til Cook Medical, fagmyndigheten og/eller reguleringssmyndigheten i landet der anordningen ble brukt.

### POLSKI

## Endoskopowy przyrząd hemostatyczny Hemospray®

**Należy dokładnie przeczytać całą instrukcję.  
Postępowanie niezgodne z podanymi informacjami  
może doprowadzić do tego, że działanie wyrobu będzie  
inne niż zamierzone lub spowodować uraz u pacjenta.**

**PRZESTROGA:** Zgodnie z amerykańskim prawem federalnym sprzedaż opisywanego wyrobu może być prowadzona wyłącznie przez lekarza lub na zlecenie lekarza (bądź uprawnionej osoby posiadającej odpowiednie zezwolenie).

### OPIS WYROBU

#### Budowa wyrobu

Introduktor Hemospray składa się z uchwytu, komory na proszek i cewnika wprowadzającego. Uchwyt zawiera kartridż CO<sub>2</sub>, regulator ciśnienia i zawory do sterowania ruchem gazu, który jest ostatecznie kontrolowany za pomocą przełącznika w/./wył. u góry końca dystalnego uchwytu. Komora na proszek znajduje się w uchwycie, a uchwyt jest połączony tak, aby utrzymać komorę na miejscu. W tej komorze znajduje się co najmniej 20 g proszku Hemospray. Cewnik wprowadzający proszek łączy się z dystalną, przednią stroną uchwytu. Z każdym zespołem Hemospray dołączone są dwa cewniki (220 cm).

#### Charakterystyka działania

Hemospray to obojętny proszek bentonitowy opracowany do celów hemostazy endoskopowej. Proszek jest podawany z użyciem systemu podawania zasilanego dwutlenkiem węgla, przez cewnik wprowadzony przez kanał roboczy endoskopu, który zapewnia dostęp do miejsca krwawienia. Każdy wyrób zawiera co najmniej 20 g 100% proszku bentonitowego

#### Zgodność wyrobu

Minimalna średnica kanału wymagana dla tego wyrobu została podana na etykiecie opakowania.

#### Populacja pacjentów

Ten wyrób jest przeznaczony do stosowania wyłącznie u osób dorosłych.

#### Użytkownik docelowy

Ten wyrób może być stosowany wyłącznie przez wyszkolony personel medyczny.

#### Kontakt z tkankami ciała

Kontakt z tkankami w przypadku tego wyrobu jest zgodny z przeznaczeniem.

#### Zasada działania

Endoskop jest wprowadzany do ciała przez jeden z naturalnych otworów ciała, takich jak usta lub odbyt. Po dotarciu endoskopu do miejsca krwawienia cewnik wprowadzający jest wprowadzany przez endoskop, a następnie uchwyt jest przymocowany do proksymalnego końca cewnika.

Kartridż CO<sub>2</sub> w systemie podawania jest aktywowany przez obrócenie czerwonego pokrętła aktywacyjnego na uchwycie. Użytkownik naciska przycisk wdrożenia na uchwycie, aby uwolnić CO<sub>2</sub> z kartridża. Ciśnienie CO<sub>2</sub> wypycha proszek z komory na proszek przez cewnik.

Następnie proszek jest miejscowo rozpraszany do miejsca krwawienia w obrębie przewodu pokarmowego.

## PRZEZNACZENIE

Ten wyrob służy do uzyskiwania hemostazy w przypadku krwawienia z przewodu pokarmowego niezwiązanego z żyłkami.

## WSKAZANIA DO STOSOWANIA

Endoskopowy przyrząd hemostatyczny Hemospray jest stosowany u dorosłych pacjentów do hemostazy krwawienia z przewodu pokarmowego innych niż żyłkowe w związku z zabiegami endoskopowymi i chorobami medycznymi, takimi jak zmiany zapalne, zaburzenia naczyniowe przewodu pokarmowego, guzy i owrzodzenia.

## KORZYŚCI KLINICZNE

Zatrzymanie krwawienia z przewodu pokarmowego innego niż żyłki.

## PRZECIWWSKAZANIA

Przeciwskazania dotyczące głównego zabiegu endoskopowego, który ma być wykonany w celu uzyskania dostępu do żądanej lokalizacji docelowej.

Przeciwskazania obejmują także pacjentów z przetokami żołądkowo-jelitowymi, z podejrzeniem perforacji przewodu pokarmowego lub z wysokim ryzykiem perforacji przewodu pokarmowego podczas zabiegu endoskopowego.

## OSTRZEŻENIA ▲

Należy trzymać końcówkę cewnika w odległości co najmniej 1 cm od miejsca krwawienia, aby zminimalizować ryzyko powstania zatoru.

Tego wyrobu nie wolno używać do żadnych celów niezgodnych z podanym przeznaczeniem.

Nie są dozwolone żadne modyfikacje tego wyrobu.

Hemospray nie został zatwierdzony do stosowania u pacjentów pediatrycznych. Ponieważ brak jest danych na temat bezpieczeństwa i skuteczności, zastosowanie w takim przypadku zostały uznane za używanie poza przewidzianym zastosowaniem, dlatego związane z nim ryzyko zawodowe obciążyły chirurga lub personel medyczny.

U pacjentów z krwawieniem z układu pokarmowego przyjmujących leki przeciwzakrzepowe może wystąpić zwiększone ryzyko ponownego krwawienia. Należy postępować zgodnie z odpowiednimi wytycznymi klinicznymi dotyczącymi stosowania środków przeciwzakrzepowych przy zabiegach endoskopowych.

## Sterylność i jednorazowy użytk

Dostarczany wyrob jest jałowy i jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Próby ponownej regeneracji, ponownej sterylizacji i/lub ponownego użycia mogą prowadzić do zanieczyszczenia wyrobu czynnikami biologicznymi lub chemicznymi i/lub uszkodzenia mechanicznego wyrobu.

## ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

W celu uzyskania najlepszych rezultatów Hemospray musi zostać podany do źródła krwawienia.

Należy dopilnować, aby światło przewodu pokarmowego nie było rozciągnięte, gdyż Hemospray stwarza podczas zabiegu dodatkową objętość poza objętością insuflacji. Należy ścisłe monitorować stopień rozciągnięcia jelit i odpowiednio równoważyć objętość insuflacji i objętość Hemospray.

Zastosowanie więcej niż trzech (3) wyrobów Hemospray u jednego pacjenta może spowodować zaklinowanie w okrężnicy i nie jest zalecane.

Produkt zawiera 16 g kartridż CO<sub>2</sub>. Zawartość kartridża pod ciśnieniem. Nie wolno przebiąć ani nagrzewać powyżej 49 °C/120 °F. Nie wolno wdychać ani rozpylać w kierunku twarzy/ciała. Dozownik i kartridż CO<sub>2</sub> należy chronić przed dziećmi.

Hemospray jest obojętny i nietoksyczny.

Niezamierzony kontakt z proszkiem w postaci ziarnistej może powodować podrażnienie skóry, oczu i płuc.

W przypadku niezamierzzonego kontaktu z proszkiem należy podjąć następujące środki pierwszej pomocy:

**Skóra:** zmyć z czystą wodą z mydlem.

**Oczu:** płukać wodą do ustania podrażnienia.

**Wdychanie:** przenieść w miejsce wolne od proszku. Jeśli objawy podrażnienia będą się utrzymywać, skontaktować się z lekarzem. Wdychanie może nasilić objawy istniejącej choroby układu oddechowego.

Przy wszystkich endoskopowych metodach terapii hemostatycznej, w tym przy stosowaniu Hemospray, występuje powiązane ryzyko wystąpienia ponownego krwawienia, szczególnie w sytuacjach, w których przyczyną krwawienia jest niewyleczona choroba podstawowa. Po uzyskaniu hemostazy należy monitorować pacjentów pod kątem ponownego krwawienia, zgodnie z odpowiednimi wytycznymi klinicznymi.

Jakkolwiek nie stwierdzono tego w praktyce klinicznej, istnieje teoretyczne ryzyko aspiracji proszku Hemospray, prowadzącej do powikłań oddechowych. Rozsądne jest ograniczenie stosowania Hemospray do 5 cm poniżej górnego zwieracza przełyku.

Ten wyrob zawiera kobalt (Co) w stężeniu powyżej 0,1% wag./wag., który jest substancją toksyczną o działaniu szkodliwym na rozrodczość i rakotwórczą (kategoria 1B). Niemniej jednak wyrob zawiera kobalt w postaci stopu stali nierdzewnej zawierającego kobalt, który zgodnie z aktualnymi dowodami naukowymi nie powoduje zwiększonego ryzyka zachorowania na raka ani nie ma szkodliwego wpływu na rozrodczość.

## INFORMACJE DOTYCZĄCE BEZPIECZEŃSTWA W ŚRODOWISKU RM

**[ ]** Bentonit w proszku stosowany w endoskopowym przyrządzie hemostatycznym Hemospray jest produktem bezpiecznym w środowisku RM.

## **ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PODCZAS ZABIEGU**

Podobnie jak inne opcje, Hemospray może nie być skuteczny w przypadku wszystkich rodzajów krwawienia. Krwawienie z przewodu pokarmowego może zaosztrzyć istniejące schorzenia towarzyszące, zwiększaając możliwość zdarzeń niepożądanych, w tym również zgromadzenia pacjenta.

## **MOŻLIWE POWIKŁANIA**

Możliwe powikłania związane z endoskopią przewodu pokarmowego, w tym: reakcja alergiczna na lek • aspiracja

- zaburzenia rytmu serca lub zatrzymanie akcji serca • gorączka • krwotok • niedociśnienie • zakażenie • perforacja • depresja oddechowa lub zatrzymanie oddechu.

Zastosowanie Hemospray w przypadku niedrożności jelit i/lub zespolenia może stwarzać ryzyko urazu ze względu na nadmiernie rozciągnięcie.

Hemospray może blokować kanały i otwory łączące się z głównym światłem jelita. Należy zachować ostrożność podczas używania Hemospray w pobliżu tych otworów.

Do innych powikłań należą: zaklinianie proszku w okrężnicy lub powstanie zatoru.

Podczas rozpylania w pozycji wstecznnej proszek Hemospray może przywierać do zewnętrznej powierzchni endoskopu. Może to prowadzić do utrudnień przy zmianie położenia/wyjmowaniu endoskopu, szczególnie przy przechodzeniu przez zwężone obszary.

## **BADANIA KLINICZNE**

Podsumowanie danych klinicznych, które między innymi stanowiły podstawę przyznania klasyfikacji de novo, jest dostępne na stronie internetowej firmy Cook Medical pod adresem [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## **OPAKOWANIE**

Wyrób jest dostarczany w stanie wysterylizowanym promieniami gamma na tacy ze zrywalną, otwartą górną częścią. Ten wyrób jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku.

## **PRZECHOWYWANIE**

Przechowywać w ciemnym, suchym miejscu, z dala od skrajnych temperatur.

## **KONTROLA WYROBU**

Nie używa wyróbu, jeżeli steryline opakowanie zostało uszkodzone lub nieumyślnie otwarte przed użyciem. Obejrzeć wyrób, zwracając szczególną uwagę na zapętlienia, zagięcia i pęknięcia. Nie używać w przypadku wykrycia nieprawidłowości, która może uniemożliwić prawidłowe działanie. Należy się wrócić do firmy Cook o zgodę na zwrot wyróbu.

## **PRZYGOTOWANIE WYROBU**

1. Wyjąć wyrób z opakowania.

## **UWAGI**

**Nie** wolno nadmiernie obracać pokrętla, ponieważ może to uszkodzić wyrób (patrz rys. 1).

**Nie** wolno testować wyróbu przed wprowadzeniem do kanału roboczego endoskopu, ponieważ może to zwiększyć ryzyko okluzji cewnika.

2. Uaktywnić kartridż CO<sub>2</sub>, obracając do oporu czerwone pokrętło aktywacyjne.

## **OSTRZEŻENIE**

**Nie** podłączać tego wyróbu do alternatywnych źródeł CO<sub>2</sub>.

## **INSTRUKCJA UŻYWANIA**

### **PRZESTROGA**

Należy dopilnować, aby światło przewodu pokarmowego nie było rozciągnięte, gdyż Hemospray stwarza dodatkową objętość podczas zabiegu.

3. Przed wprowadzeniem cewnika do kanału roboczego określić miejsce krwawienia, usunąć jak najwięcej krwi, a następnie przepłukać kanał roboczy powietrzem.

### **ŚRODEK OSTROŻNOŚCI**

Aby uniknąć okluzji cewnika, **nie** umieszczać cewnika w bezpośrednim kontakcie z krwią i/lub błonami śluzowymi; dotyczy to wszelkiej wynaczynionej krwi. Ponadto **nie** aspirować krwi, gdy cewnik znajduje się w kanale roboczym.

### **UWAGA**

Aby ograniczyć ilość płynów dostających się do kanału roboczego cewnika, należy tymczasowo zamknąć koniec proksymalny cewnika, przykładając kciuk do czerwonej złączki cewnika i jednocześnie wsuwając cewnik do kanału roboczego (patrz rys. 2).

4. Powoli wsuwać cewnik przez kanał roboczy, wykonując krótkie posunięcia, aż do momentu endoskopowego uwidocznienia końcówki cewnika (patrz rys. 3).
5. W celu zapewnienia właściwej widoczności cewnika jego końcówka powinna znajdować się przez cały czas w odległości 1–2 cm od miejsca krwawienia (patrz rys. 4).
6. Podłączyć cewnik do uchwytu, upewniając się, że połączenie jest prawidłowe (patrz rys. 5).

### **UWAGA**

Wyrób jest w tym momencie aktywny i gotowy do użycia. **Nie** naciskać przycisku podania do momentu, w którym proszek ma zostać podany.

7. Aby umożliwić podanie proszku, należy obrócić czerwony zawór do położenia otwarcia, tak aby zawór był ustawiony równolegle z kierunkiem rozpylania (patrz rys. 6).

### **ŚRODEK OSTROŻNOŚCI**

Pierwsze naciśnięcie spustu może nie spowodować uwolnienia odpowiedniej ilości proszku do osiągnięcia hemostazy; należy naciąć ponownie, aby kontynuować przemieszczenie proszku w systemie.

### **UWAGI**

Przed zaasprowaniem należy poczekać na uzyskanie hemostazy. Hemostaza może nie nastąpić natychmiast, gdyż proszek jest materiałem absorpcyjnym, którego

uaktywnienie wymaga czasu. Może być konieczne kilkakrotnie zastosowanie produktu, jednak u jednego pacjenta można maksymalnie stosować tylko trzy (3) wyroby Hemospray.

Nie jest konieczna irygacja miejsca zabiegu po podaniu proszku. Jeśli irygacja jest pożądana, należy odczekać do uzyskania hemostazy, po czym wykonać irygację wodą. Aby uniknąć potencjalnej okluzji endoskopu nie wolno zasysać proszku do kanału endoskopu. Ssanie endoskopu można wyłączyć lub tymczasowo odłączyć, aby uniknąć przypadkowego zasania proszku do kanału endoskopu, co może prowadzić do okluzji endoskopu.

8. Aby podać proszek, należy trzymać uchwyt w pozycji pionowej i naciągnąć czerwony przycisk podania na 1–2 sekundy, po czym zwolnić przycisk (patrz rys. 7). Kontynuować aplikowanie proszku w krótkich rztuchach do pełnego pokrycia leczonego miejsca i zatamowania aktywnego krwawienia w polu widzenia.

## UWAGA

W przypadku zablokowania cewnika obrócić czerwony zawór do położenia zamknięcia, wyjąć cewnik z endoskopu i wymienić go na zapasowy, dostarczony wraz z produktem. Następnie ponownie wykonać kroki 1–7 opisane w instrukcji użytkowania. Jeśli wymagane jest zastosowanie większej ilości proszku, a pojemnik z rozpylaczem i/lub kartridż CO<sub>2</sub> jest pusty, konieczne jest użycie nowego wyrobu.

9. Przed wyjęciem wyrobu Hemospray z ciała pacjenta obrócić czerwony zawór do położenia zamknięcia (patrz rys. 8). Aby wyjąć wyrób z endoskopu, uchwycić cewnik i powoli ciągnąć.

## USUWANIE WYROBU

Po wykonaniu zabiegu zredukować ciśnienie w wyrobie, obracając w lewo pokrętło aktywacyjne aż do uzyskania pełnej redukcji ciśnienia w kartridżu CO<sub>2</sub>.

Ten wyrób może być zanieczyszczony potencjalnie zakaźnymi substancjami pochodzenia ludzkiego i powinien być usuwany zgodnie z wytycznymi placówki.

## INFORMACJE O PROWADZENIU PACJENTA

Należy poinformować pacjenta zgodnie z wymaganiami o stosowanych ostrzeżeniach, środkach ostrożności, przeciwskazaniach, krokach do podjęcia i ograniczeniach zastosowania, o których pacjent powinien wiedzieć.

## ZGŁASZANIE POWAŻNYCH INCYDENTÓW

Wszelkie poważne incydenty związane z tym wyrokiem należy zgłaszać firmie Cook Medical, właściwemu organowi i/lub organom regulacyjnym w kraju, w którym wyrób był używany.

## PORUGUÊS

# Dispositivo hemostático endoscópico Hemospray®

**Leia com atenção todas as instruções. O não seguimento adequado da informação fornecida pode levar a que o dispositivo não funcione como pretendido ou a lesão do doente.**

**ATENÇÃO: A legislação federal dos EUA restringe a venda deste dispositivo a um médico ou a um profissional de saúde certificado ou mediante prescrição de um destes profissionais.**

## DESCRÍÇÃO DO DISPOSITIVO

### Construção do dispositivo

O introdutor Hemospray é composto por um punho, uma câmara de pó e um cateter de colocação. O punho contém um cartucho de CO<sub>2</sub>, um regulador de pressão e válvulas para controlar o movimento do gás que é controlado definitivamente pelo interruptor de ligar/desligar na parte superior da extremidade distal do punho. A câmara de pó encontra-se no interior do punho e o punho é unido para manter a câmara na devida posição. Esta câmara contém um mínimo de 20 g de pó Hemospray. O cateter de colocação de pó liga-se à parte distal frontal do punho. São fornecidos dois cateteres (220 cm) com cada conjunto Hemospray.

### Características de desempenho

O Hemospray consiste em bentonite inerte em pó desenvolvida para hemostase endoscópica. O pó é administrado, utilizando um sistema de colocação alimentado a dióxido de carbono, através de um cateter inserido pelo canal de trabalho de um endoscópio que fornece acesso ao local da hemorragia. Cada dispositivo contém um mínimo de 20 g de pó de bentonite a 100%.

### Compatibilidade do dispositivo

Consulte o rótulo da embalagem para conhecer o tamanho mínimo do canal necessário para este dispositivo.

### População de doentes

Este dispositivo está indicado apenas para utilização em adultos.

### Utilizadores previstos

Este dispositivo deve ser utilizado exclusivamente por um profissional de saúde com a formação adequada.

### Contacto com tecidos corporais

O contacto com os tecidos para este dispositivo está de acordo com a utilização prevista.

### Princípio de funcionamento

Um endoscópio é introduzido no corpo através de um dos orifícios naturais do corpo, como a boca ou o ânus. Depois de o endoscópio ter alcançado o local da hemorragia, o cateter de colocação é avançado através do endoscópio e, em seguida, o punho é fixado à extremidade proximal do cateter.

O cartucho de CO<sub>2</sub> no sistema de colocação é ativado rodando o botão de ativação vermelho no punho.

O utilizador prime o botão de ativação no punho para

libertar CO<sub>2</sub> do cartucho. A pressão de CO<sub>2</sub> conduz o pó da câmara de pó através do cateter. O pó é dispersado localmente no local da hemorragia no trato gastrointestinal.

## UTILIZAÇÃO PREVISTA

Este dispositivo é utilizado para hemostase de hemorragia gastrointestinal não varicosa.

## INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

O dispositivo hemostático endoscópico Hemospray é utilizado em doentes adultos para a hemostase de hemorragia gastrointestinal não varicosa devido a procedimentos endoscópicos e condições médicas, tais como lesões inflamatórias, anomalias vasculares do trato gastrointestinal, tumores e úlceras.

## BENEFÍCIOS CLÍNICOS

Para parar a hemorragia gastrointestinal não varicosa.

## CONTRAINDICAÇÕES

As contraindicações específicas do procedimento endoscópico primário a ser executado para obter acesso ao local desejado. Está igualmente contraindicado em doentes com fistulas gastrointestinais, suspeitos de terem uma perfuração gastrointestinal ou com risco elevado de perfuração gastrointestinal durante o tratamento endoscópico.

## ADVERTÊNCIAS

Mantenha a ponta do cateter a pelo menos 1 cm do local da hemorragia para minimizar o risco de embolia.

Utilize este dispositivo exclusivamente para os fins indicados na utilização prevista.

Não é permitida qualquer modificação a este equipamento. O Hemospray não foi aprovado para utilização em doentes pediátricos, não existindo dados sobre segurança ou eficácia, devendo considerar-se uso não conforme, pelo que o uso do produto numa população pediátrica é da responsabilidade do cirurgião/profissional de saúde.

Os doentes com hemorragia gastrointestinal que estejam a tomar medicamentos antitrombóticos podem apresentar risco acrescido de nova hemorragia. Siga as orientações clínicas relevantes relativamente à gestão dos agentes antitrombóticos para procedimentos endoscópicos.

## Estéril e utilização única

Este dispositivo é fornecido estéril e foi concebido para uma única utilização. Tentativas de reprocessamento, reesterilização e/ou reutilização podem levar à contaminação do dispositivo com agentes biológicos ou químicos e/ou falha de integridade mecânica do dispositivo.

## PRECAUÇÕES

Para a obtenção de melhores resultados, o Hemospray tem de ser aplicado na origem da hemorragia.

Certifique-se de que o lúmen gastrointestinal não está distendido porque o Hemospray adiciona volume aos volumes de enchimento durante o procedimento. Monitorize

atentamente a distensão abdominal e equilibre o volume de enchimento e de Hemospray conforme necessário.

A utilização de mais de três (3) dispositivos Hemospray por doente poderá resultar em obstrução do cólon, pelo que não é recomendada.

O produto contém um cartucho de 16 g de CO<sub>2</sub>. O conteúdo está sob pressão. Não perfure nem aqueça a temperaturas superiores a 49 °C/120 °F. Não inale nem efetue descargas na direção do rosto/corpo. Mantenha o dispensador e o cartucho de CO<sub>2</sub> fora do alcance das crianças. O Hemospray é inerte e não tóxico.

Como é um material granular, o pó poderá provocar irritação cutânea, ocular e pulmonar em caso de exposição accidental. Em caso de exposição accidental ao pó, siga as seguintes medidas de primeiros socorros:

**Pele:** Lave com sabão e água até estar limpa.

**Olhos:** Lave com água até não existir irritação.

**Inalação:** Desloque-se para uma área livre de pó. Se os sintomas de irritação persistirem, contacte um médico. A inalação poderá agravar doenças respiratórias existentes. Todas as terapêuticas hemostáticas endoscópicas, incluindo o Hemospray, têm um risco associado de nova hemorragia, nomeadamente em situações em que a causa da hemorragia seja uma doença subjacente por resolver. Depois de alcançada a hemostase, monitorize os doentes quanto a nova hemorragia de acordo com as orientações clínicas relevantes.

Embora seja algo que ainda não se verificou na prática clínica, existe um risco teórico de aspiração do pó do Hemospray, dando origem a complicações respiratórias.

É prudente circunscrever a utilização do Hemospray a 5 cm abaixo do esfínter esofágico superior.

Este dispositivo contém cobalto (Co) a um nível acima de 0,1% p/p, o qual é uma substância tóxica para a reprodução e cancerígena (Classe 1B). No entanto, o dispositivo contém cobalto como uma liga de aço inoxidável contendo cobalto, a qual não causa um risco acrescido de cancro ou efeito reprodutivo adverso de acordo com as atuais evidências científicas.

## INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA PARA RMN

**MR:** O pó de bentonite utilizado no dispositivo hemostático endoscópico Hemospray é seguro para RM.

## PRECAUÇÕES RELATIVAS AO PROCEDIMENTO

Tal como sucede com outras formas de hemostase, o Hemospray poderá não ser eficaz em todos os tipos de hemorragia. A hemorragia gastrointestinal pode exacerbar co-morbilidades existentes, aumentando a possibilidade de acontecimentos adversos, incluindo a mortalidade dos doentes.

## POTENCIAIS COMPLICAÇÕES

As associadas à endoscopia gastrointestinal, incluindo: reação alérgica a medicação • aspiração • arritmia ou paragem cardíaca • febre • hemorragia • hipotensão • infecção

• perfuração • depressão ou paragem respiratória.  
A utilização do Hemospray na presença de obstrução intestinal e/ou anastomose pode representar risco de lesão devido a sobredistensão.  
O Hemospray pode ocluir canais e orifícios que comunicam com o lúmen intestinal principal. Tenha cuidado ao utilizar o Hemospray na proximidade destes orifícios.

Entre outras, incluem-se: obstrução do cólon devido ao pó ou embolização.

Quando pulverizar numa posição retrofletida, o pó do Hemospray pode aderir à parte exterior do endoscópio. Tal pode resultar em dificuldades de reposicionamento/remoção do endoscópio, principalmente se passar por uma área estenosada.

## ESTUDOS CLÍNICOS

As informações resumidas dos dados clínicos que foram, em parte, a base para a concessão de novo podem ser encontradas no website da Cook Medical em [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## APRESENTAÇÃO

O dispositivo é fornecido esterilizado por radiação gama num tabuleiro com uma tampa de abertura fácil. O dispositivo destina-se a uma única utilização.

## ARMAZENAMENTO

Guarde num local escuro e seco, afastado de temperaturas extremas.

## INSPEÇÃO DO DISPOSITIVO

Não utilize o dispositivo se a embalagem estéril estiver danificada ou tiver sido accidentalmente aberta antes da utilização. Inspecione-o visualmente com particular atenção a vincos, dobras e rururas. Se for detetada alguma anomalia que impeça condições de funcionamento adequadas, não o utilize. Avise a Cook para obter uma autorização de devolução do produto.

## PREPARAÇÃO DO DISPOSITIVO

1. Retire o dispositivo da embalagem.

### NOTAS

**Não** rode excessivamente o botão, pois poderá danificar o dispositivo (ver fig. 1).

**Não** teste o dispositivo antes da inserção no canal acessório do endoscópio, pois poderá aumentar o risco de oclusão do cateter.

2. Ative o cartucho de CO<sub>2</sub>, rodando o botão de ativação vermelho até que pare.

### ADVERTÊNCIA

**Não** ligue este dispositivo a fontes de CO<sub>2</sub> alternativas.

## INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

### ATENÇÃO

Certifique-se de que o lúmen gastrointestinal não está distendido porque o Hemospray adiciona volume durante o procedimento.

1. Antes de inserir o cateter no canal acessório, identifique o local da hemorragia, retire a maior quantidade de sangue possível e, em seguida, injete ar no canal acessório.

### PRECAUÇÃO

Para evitar a oclusão do cateter, **não** coloque o cateter diretamente em contacto com sangue e/ou mucosa, incluindo algum sangue acumulado, e **não** aspire sangue enquanto o cateter estiver no canal acessório.

### NOTA

Para limitar a entrada de fluido no canal de trabalho do cateter, oclua temporariamente a extremidade proximal do cateter, colocando um polegar sobre o conector do cateter vermelho enquanto faz avançar o cateter para baixo no canal acessório (ver fig. 2).

2. Faça o cateter avançar lentamente, pouco a pouco, através do canal acessório, até que a ponta do cateter seja visualizada endoscopicamente (ver fig. 3).
3. Para assegurar a correta visibilidade, a ponta do cateter deve estar sempre a 1 cm-2 cm do local da hemorragia (ver fig. 4).
4. Ligue o cateter ao punho, certificando-se de que a ligação está segura (ver fig. 5).

### NOTA

O dispositivo está agora ativo e pronto para ser utilizado. **Não** prima o botão em forma de gatilho até à altura em que desejar libertar o pó.

5. Para permitir a libertação do pó, rode a válvula vermelha para a posição aberta, de forma que a válvula fique paralela à direção do spray (ver fig. 6).

### PRECAUÇÃO

A primeira pressão do dispositivo de disparo pode não libertar uma quantidade adequada de pó de forma a obter a hemostase, pressione novamente para continuar a movimentação do pó através do sistema.

### NOTAS

Aguarde a ocorrência de hemostase antes de aspirar. A hemostase pode não ser imediata, uma vez que a absorção feita pelo pó demora algum tempo. Podem ser necessárias várias aplicações; contudo, não deve aplicar mais de (3) dispositivos Hemospray por doente.

A irrigação do local tratado não é necessária após a libertação. Caso seja desejada irrigação, aguarde a ocorrência de hemostase antes de irrigar com água.

Para evitar a potencial oclusão do endoscópio, não aspire o pó para dentro do canal do endoscópio. A aspiração do endoscópio pode ser desligada na corrente elétrica ou desconectada temporariamente para evitar a aspiração

accidental de pó para dentro do canal do endoscópio, o que pode causar oclusão do endoscópio.

6. Para libertar o pó, segure o punho na vertical e prima o botão em forma de gatilho vermelho durante 1 a 2 segundos, soltando-o depois (ver fig. 7). Continue a aplicar em pequenas pulverizações até que o local esteja totalmente coberto por pó e não se visualize hemorragia ativa.

#### **NOTA**

Se o cateter ficar ocluído, rode a válvula vermelha para a posição fechada, retire o cateter do endoscópio e substitua-o pelo cateter extra fornecido na embalagem. Em seguida, repita os passos 1 a 7 das "Instruções de utilização". Caso seja necessário mais pó e a lata de spray e/ou cartucho de CO<sub>2</sub> estiverem vazios, é necessário um novo dispositivo.

7. Antes de retirar o dispositivo Hemospray do doente, rode a válvula vermelha para a posição fechada (ver fig. 8). Para retirar o dispositivo do endoscópio, segure no cateter e puxe lentamente.

## **ELIMINAÇÃO DO DISPOSITIVO**

Após o fim do procedimento, despressurize o dispositivo, rodando o botão de ativação no sentido contrário ao dos ponteiros do relógio até que o cartucho de CO<sub>2</sub> fique completamente despressurizado.

Este dispositivo pode ser contaminado com substâncias potencialmente infeciosas de origem humana e deve ser eliminado de acordo com as diretrizes institucionais.

## **INFORMAÇÃO DE ACONSELHAMENTO AOS DOENTES**

Informe o doente, conforme necessário, acerca das advertências, precauções, contra-indicações, medidas a tomar e limitação de utilização de que o doente deve estar ciente.

## **NOTIFICAÇÃO DE INCIDENTES GRAVES**

Se tiver ocorrido qualquer incidente grave relativamente a este dispositivo, este deve ser comunicado à Cook Medical, à autoridade competente e/ou autoridade reguladora do país onde o dispositivo foi usado.

## **ROMÂNĂ**

### **Hemostat endoscopic Hemospray®**

**Citiți toate instrucțiunile cu atenție. Dacă nu se respectă întocmai informațiile furnizate, este posibil ca dispozitivul să nu funcționeze în modul intenționat sau ca pacientul să fie rănit.**

**ATENȚIE: Legile federale ale SUA restricționează vânzarea acestui dispozitiv numai de către sau pe baza comenzi unui medic (sau a altui specialist cu licență adevărată).**

## **DESCRIEREA DISPOZITIVULUI**

### **Alcătuirea dispozitivului**

Dispozitivul de introducere Hemospray constă dintr-un mâner, o cameră cu pulbere și un cateter de aplicare. Mânerul găzduiește un cartuș cu CO<sub>2</sub>, un regulator de presiune și supape pentru a controla mișcarea gazului care este controlată definitiv de comutatorul de pornire/oprire din partea superioară a capătului distal al mânerului. Camera de pulbere este conținută în mâner, iar mânerul este îmbinat pentru a menține camera în poziție. Această cameră găzduiește minimum 20 g de pudră Hemospray. Cateterul de livrare a pulberii se conectează la partea distal frontală a mânerului. Împreună cu fiecare ansamblu Hemospray sunt furnizate două cateteri (220 cm).

### **Caracteristici de performanță**

Hemospray este o pudră inertă, de bentonită, dezvoltată pentru hemostază endoscopică. Pulberea este administrată prin utilizarea unui sistem de portaj alimentat cu dioxid de carbon și printr-un cateter introdus prin canalul de lucru al unui endoscop, care permite accesul la locul sângerării. Fiecare dispozitiv conține minimum 20 g de pulbere de bentonită 100%.

### **Compatibilitatea dispozitivului**

Consultați eticheta ambalajului pentru a vedea dimensiunea minimă a canalului necesară pentru acest dispozitiv.

### **Populația de pacienți**

Acest dispozitiv este indicat exclusiv utilizării la adulți.

### **Utilizatorii preconizați**

Utilizarea acestui dispozitiv este restricționată exclusiv la profesioniștii din domeniul sănătății instruiți.

### **Contactul cu țesutul corporal**

Contactul cu țesutul pentru acest dispozitiv este în conformitate cu destinația de utilizare.

### **Principiul de funcționare**

Un endoscop este introdus în corp prin intermediul unuia dintre orificiile naturale ale corpului, cum ar fi gura sau anusul. După ce endoscopul a ajuns la locul sângerării, cateterul de aplicare este avansat prin endoscop și apoi mânerul este atașat la capătul proximal al cateterului. Cartușul cu CO<sub>2</sub> din sistemul de portaj este activat prin răsucirea butonului roșu de activare de pe mâner. Utilizatorul apasă butonul pentru aplicare de pe mâner pentru a elibera CO<sub>2</sub> din cartus. Presiunea CO<sub>2</sub> antrenează pudra din camera pentru pulbere prin cateter. Pulberea este apoi dispersată local la locul sângerării din tractul gastrointestinal.

### **DESTINAȚIE DE UTILIZARE**

Acest dispozitiv este utilizat pentru hemostaza sângerării gastrointestinale nevaricoase.

## **INDICAȚII DE UTILIZARE**

Hemostatul endoscopic Hemospray este utilizat la pacienții adulți pentru hemostaza sângerării gastrointestinale nevaricoase cauzată de procedurile endoscopice și de unele afecțiuni medicale, cum ar fi leziunile inflamatorii, anomaliiile vasculare gastrointestinale, tumorile și ulceratiile.

## **BENEFICI CLINICE**

Pentru a opri sângerarea gastrointestinală nevaricoasă.

## **CONTRAINDICAȚII**

Cele specifice procedurilor endoscopice primare care trebuie efectuate pentru obținerea accesului la situsul ţintă dorit. De asemenea, contraindicația pacienții care prezintă fistule gastrointestinale, la care se suspectează o perforație gastrointestinală sau există un risc crescut de perforație gastrointestinală în timpul tratamentului endoscopic.

## **AVERTISMENTE ▲**

Țineți vârful cateterului la cel puțin 1 cm distanță de locul sângerării, pentru a minimiza riscul de embolizare.

Nu utilizați dispozitivul pentru niciun alt scop decât destinația de utilizare prevăzută.

Nu este permisă nicio modificare a acestui echipament.

Hemospray nu a fost aprobat pentru utilizare la populațiile pediatricre, nu există date privind siguranța sau eficacitatea și ar fi considerat utilizare în afara indicațiilor aprobatelor; acest lucru se face pe riscul profesional al chirurgului/profesionalist din domeniul sănătății.

Pacienții cu sângerări gastrointestinale care urmează un tratament cu medicamente antitrombotice pot prezenta un risc crescut de resângerare. Respectați liniile directoare clinice relevante pentru gestionarea agentilor antitrombotici pentru procedurile endoscopice.

## **Steril și de unică folosință**

Acest dispozitiv este livrat în stare sterilă și este de unică folosință. Încercările de reprocessare, resterilizare și/sau reutilizare pot duce la contaminarea dispozitivului cu agenți biologici sau chimici și/sau afectarea integrității mecanice a dispozitivului.

## **PRECAUȚII**

Pentru rezultate optime, Hemospray trebuie administrat la surse sângerării.

Asigurați-vă că lumenul gastrointestinal nu este destins, deoarece Hemospray adaugă un volum mai mare decât volumele de insuflare în timpul procedurii. Monitorizați cu atenție distensia intestinală și echilibrați volumele de insuflare și Hemospray, după cum este necesar.

Utilizarea a mai mult de (3) dispozitive Hemospray per pacient poate duce la impactare în colon și nu este recomandată.

Produsul conține un cartuș de 16 g cu CO<sub>2</sub>. Conținut sub presiune. Nu perforați sau nu încălziți peste 49 °C/120 °F. Nu înalătați și nu descărcați înspre față/corp. Nu lăsați dozatorul și cartușul de CO<sub>2</sub> la îndemâna copiilor.

Hemospray este inert și netoxic.

Pentru că este un material granular, expunerea neintenționată la pudră poate cauza iritația potențială a pielei, ochilor și plămânilor.

În cazul expunerii neintenționate la pudră, consultați următoarele măsuri de prim ajutor:

**Piele:** Spălați cu apă și săpun până la curătare.

**Ochi:** Clătiți cu apă până când se oprește iritația.

**Inhalare:** Deplasați-vă în zona fără pudră. Dacă simptomele iritației persistă, contactați medicul. Inhalarea poate agrava bolile respiratorii existente.

Toate terapiile hemostatice endoscopice, inclusiv Hemospray, prezintă un risc asociat de resângerare, în special în situații în care cauza sângerării este o boală subiacentă nerezolvată. După obținerea hemostazei, monitorizați pacienții pentru resângerare conform Ghidului clinic relevant.

Deși nu se observă în practica clinică, există în continuare un risc teoretic de aspirare a pulberii Hemospray, ceea ce duce la complicații respiratorii. Este prudent să se restricționeze utilizarea Hemospray la 5 cm sub sfincterul esofagian superior.

Acest dispozitiv conține cobalt (Co) în cantitate de peste 0,1% fracție masică, ceea ce reprezintă o substanță toxică pentru reproducere și carcinogenă (clasa 1B). Cu toate acestea, dispozitivul conține cobalt sub formă de aliaj de otel inoxidabil ce are cobalt în compoziție, ceea ce, conform dovezilor științifice actuale, nu generează risc crescut de cancer sau efecte adverse asupra reproducерii.

## **INFORMAȚII PRIVIND SIGURANȚA ÎN MEDIUL RM**

**MR** Pulberea de bentonită utilizată în hemostatul endoscopic Hemospray este sigură în mediul RM.

## **PRECAUȚII PROCEDURALE**

Ca și în cazul altor modalități, este posibil ca Hemospray să nu fie eficient pentru toate tipurile de sângerări. Sângerarea gastrointestinală poate exacerbă comorbiditățile existente, crescând potențialul de evenimente adverse, inclusiv mortalitatea pacientului.

## **COMPLICAȚII POTENȚIALE**

Cele asociate cu endoscopia gastrointestinală, inclusiv: reacție alergică la medicație • aspirație • aritmie cardiacă sau stop cardiac • febră • hemoragie • hipotensiune arterială • infecție • perforație • detresă respiratorie sau stop respirator. Utilizarea Hemospray în prezența obstrucției intestinale și/sau a unei anastomoze poate prezenta un risc de vătămare din cauza supradistemiei.

Hemospray poate obstruționa canale și orificii care comunică cu lumenul intestinului principal. Procedați cu atenție atunci când utilizați Hemospray în vecinătatea acestor orificii.

Alte complicații, inclusiv: impactare cu pulbere în colon sau embolizare.

La pulverizarea în poziție retroflexată, pulberea Hemospray poate adera la exteriorul endoscopului. Acest lucru poate duce la dificultăți în reposiționarea/îndepărțarea endoscopului, în special dacă trece printr-o zonă strictrată.

## STUDII CLINICE

Informațile din rezumatul datelor clinice care au stat, parțial, la baza acordării indicației „de novo” pot fi găsite pe site-ul web Cook Medical la adresa  
[CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## MOD DE PREZENTARE

Dispozitivul este furnizat sterilizat cu raze gama într-o tavă cu un capac deschis prin dezlipire. Acest dispozitiv este de unică folosință.

## DEPOZITARE

Depozitați într-un loc întunecos, uscat, ferit de temperaturi extreme.

## INSPECTAREA DISPOZITIVULUI

Nu utilizați dispozitivul dacă ambalajul steril este deteriorat sau dacă a fost deschis accidental înainte de utilizare.

Inspectați vizual acordând o atenție deosebită eventualelor bucle, îndoiri și rupturi. A nu se utilizează dacă este detectată o anomalie care ar face imposibilă funcționarea normală a dispozitivului. Vă rugăm să notificați compania Cook pentru obținerea autorizației de return.

## PREGĂTIREA DISPOZITIVULUI

1. Scoateți dispozitivul din ambalaj.

## NOTE

**Nu** rotiți excesiv butonul, deoarece acest lucru ar putea deteriora dispozitivul (vezi Fig. 1).

**Nu** testați dispozitivul înainte de introducerea în canalul pentru accesoriu al endoscopului, deoarece acest lucru poate crește riscul de ocluzie a cateterului.

2. Activăți cartușul cu CO<sub>2</sub> rotind butonul roșu de activare până când se oprește.

## AVERTISMENT

**Nu** conectați acest dispozitiv la surse alternative de CO<sub>2</sub>.

## INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

### ATENȚIE

Asigurați-vă că lumenul gastrointestinal nu este dilatat, deoarece Hemospray adaugă volum în timpul procedurii.

1. Înainte de a introduce cateterul în canalul pentru accesoriu, identificați locul săngerării, îndepărtați cât mai mult sânge posibil, apoi purjați canalul pentru accesoriu cu aer.

### PRECAUȚIE

Pentru a evita ocluzia cateterului, **nu** amplasați cateterul în contact direct cu săngele și/sau mucoasa, inclusiv săngele acumulat, și **nu** aspirați sânge în timp ce cateterul se află în canalul pentru accesoriu.

## NOTĂ

Pentru a limita pătrunderea lichidului în canalul de lucru al cateterului, ocluzați temporar capătul proximal al cateterului, așezând un deget peste amboul roșu al cateterului, în timp ce avansați cateterul în jos pe canalul pentru accesoriu (vezi Fig. 2).

2. Avansați lent cateterul prin canalul pentru accesoriu, în pași mici, până când vârful cateterului este vizualizat endoscopic (vezi Fig. 3).
3. Pentru a asigura o vizibilitate corespunzătoare, vârful cateterului trebuie să fie, întotdeauna, la 1-2 cm distanță de locul săngerării (vezi Fig. 4).
4. Ataşați cateterul la mâner, asigurându-vă că conexiunea este sigură (vezi Fig. 5).

## NOTĂ

Dispozitivul este acum activ și gata de utilizare. **Nu** apăsați butonul declanșator până când nu se dorește administrarea pulberii.

5. Pentru a permite administrarea pulberii, roțiți valva roșie în poziția deschis, astfel încât valva să fie paralelă cu direcția de pulverizare (vezi Fig. 6).

## PRECAUȚIE

Este posibil ca prima apăsare a declanșatorului să nu aplice o cantitate adecvată de pulbere pentru a obține hemostază; apăsați din nou pentru a continua deplasarea pulberii prin sistem.

## NOTE

Lăsați timp pentru obținerea hemostazei înainte de a aspira. Este posibil ca hemostaza să nu fie imediată, deoarece absorbirea pudrei necesită timp. Pot fi necesare mai multe administrații; cu toate acestea, nu trebuie administrate mai mult de (3) dispozitive Hemospray per pacient.

Irigarea locului tratat nu este necesară după administrazione. Dacă se dorește irigare, lăsați să treacă timp pentru hemostază înainte de irigarea cu apă.

Pentru a evita posibila ocluzie a endoscopului, nu aspirați pulberea în canalul endoscopului. Funcția de aspirare a endoscopului poate fi opriță sau deconectată temporar pentru a evita aspirarea accidentală a pulberii în canalul endoscopului, ceea ce poate cauza ocluzia endoscopului.

6. Pentru administrarea pudrei, țineți mânerul în poziție verticală și apăsați butonul roșu de declanșare timp de 1-2 secunde, apoi eliberați (vezi Fig. 7). Continuați să aplicați în rafale scurte până când zona este acoperită complet cu pudră și nu se vizualizează nicio săngerare activă.

## NOTĂ

În cazul în care cateterul se infundă, roțiți valva roșie în poziția închis, scoateți cateterul din endoscop și înlocuiți-l cu un cateter suplimentar furnizat în ambalaj. Repetați apoi pașii 1-7 din „Instrucțiuni de utilizare”. Dacă este necesară mai multă pudră și recipientul de pulverizare și/sau cartușul u CO<sub>2</sub> sunt goale, este necesar un dispozitiv nou.

7. Înainte de a scoate dispozitivul Hemospray din pacient, rotiți valva roșie în poziția închis (vezi Fig. 8). Pentru a scoate dispozitivul din endoscop, apucați cateterul și trageți încet.

## ELIMINAREA DISPOZITIVULUI

La finalizarea procedurii, depresurizați dispozitivul rotind butonul de activare în sens antiorar până când cartușul cu CO<sub>2</sub> se depresurizează complet.

Acest dispozitiv poate fi contaminat cu substanțe potențial infecțioase de origine umană și trebuie eliminat în conformitate cu liniile directoare ale instituției.

## INFORMAȚII PRIVIND CONSIGLIEREA PACIENTULUI

Informați pacientul, dacă este cazul, în legătură cu avertismentele, precauțiile, contraindicațiile, măsurile relevante ce trebuie luate și limitările privind utilizarea, care trebuie cunoscute de către pacient.

## RAPORTAREA INCIDENTELOR GRAVE

În cazul apariției oricărui incident grav în legătură cu dispozitivul, acesta trebuie raportat către Cook Medical, autoritatea competentă și/sau către autoritatea de reglementare și/ sau în care a fost utilizat dispozitivul.

## SLOVENŠČINA

### Hemospray® endoskopski hemostat

**Pazljivo preberite celotna navodila. Neupoštevanje navedenih informacij lahko privede do neuspeha predvidenega delovanja pripomočka ali do poškodb paciente.**

**PREDVIDNOSTNO OBVESTILO: Zvezna zakonodaja v ZDA omejuje prodajo tega pripomočka na zdravnika oziroma po njegovem naročilu (ali ustrezno licenciranega izvajalca).**

### OPIS PRIPOMOČKA

#### Zgradba pripomočka

Uvajalo Hemospray je sestavljen iz ročaja, komore za prah in uvajalnega katetra. Ročaj vsebuje vložek CO<sub>2</sub>, regulator tlaka in ventile za nadzor premikanja plina, ki ga dokončno nadzira stikalo za vklop/izklop na vrhu distalnega konca ročaja. Komora za prah je v ročaju, ročaj pa je združen, da drži komoro na mestu. Ta komora vsebuje najmanj 20 g praška Hemospray. Uvajalni kateter v prahu se priključi na distalno, sprednjo stran ročaja. Vsakemu sklopu Hemospray sta priložena dva katetra (220 cm).

### Značilnosti učinkovitosti

Hemospray je inertni bentonitni prašek, razvit za endoskopsko hemostazo. Prašek se dovaja z uporabo sistema za dovajanje ogljikovega dioksida in skozi kateter, vstavljen skozi delovni kanal endoskopa, ki omogoča dostop do mesta krvavitve. Vsak pripomoček vsebuje najmanj 20 g 100-odstotnega bentonitnega praška.

### Združljivost pripomočka

Za najmanjo velikost kanala, zahtevano za ta pripomoček, glejte oznako na embalaži.

### Populacija pacientov

Ta pripomoček je indiciran samo za uporabo pri odraslih.

### Predvideni uporabniki

Ta pripomoček sme uporabljati samo usposobljen zdravstveni delavec.

### Stik s telesnim tkivom

Stik s tkivom je pri tem pripomočku v skladu z namenom uporabe.

### Princip delovanja

Endoskop se v telo uvede prek ene od naravnih odprtin telesa, kot sta usta ali anus. Ko endoskop doseže mesto krvavitve, se uvajalni kateter potisne skozi endoskop, nato pa se ročaj pritrdi na proksimalni konec katete.

Vložek CO<sub>2</sub> v uvajalnem sistemu se aktivira z zasukom rdečega aktivacijskega gumbe na ročaju. Uporabnik pritisne gumb za namestitev na ročaju, da sprosti CO<sub>2</sub> iz vložka. Tlak CO<sub>2</sub> poganja prašek iz komore za prah skozi kateter. Prašek se nato lokalno razprši na mesto krvavitve znotraj prebavil.

### PREDVIDENA UPORABA

Ta pripomoček se uporablja za hemostazo nevarikozne gastrointestinalne krvavitve.

### INDIKACIJE ZA UPORABO

Endoskopski hemostat Hemospray se uporablja pri odraslih pacientih za hemostazo nevaricealne gastrointestinalne krvavitve zaradi endoskopskih posegov in zdravstvenih stanj, kot so vnetne lezije, žilne nepravilnosti prebavil, tumorji in razjede.

### KLINIČNE KORISTI

Za zaustavitev nevaricealne gastrointestinalne krvavitve.

### KONTRAINDIKACIJE

Značilne za primarni endoskopski poseg, ki se izvede za zagotovitev dostopa do želenega ciljnega mesta. Pri pacientih, ki imajo fistule prebavil, obstaja tudi sum, da imajo perforacijo prebavil, ali obstaja veliko tveganje za perforacijo prebavil med endoskopskim zdravljenjem.

### OPOZORILA ▲

Konico katetra držite vsaj 1 cm stran od mesta krvavitve, da zmanjšate tveganje za embolizacijo.

Tega pripomočka ne uporabljajte v kateri koli drug namen, ki ni naveden pod predvideno uporabo.

Te opreme ni dovoljeno spremnijati.

Hemospray ni bil odobren za uporabo v pediatrični populaciji, ni podatkov o varnosti ali učinkovitosti in bi se smatralo kot uporaba v drug namen; kirurg/zdravstveni delavec jo izvaja na lastno odgovornost.

Pacienti s gastrointestinalno krvavitvijo, ki jemljejo antitrombotična zdravila, imajo lahko večje tveganje za ponovno krvavitve. Upoštevajte ustrezne klinične smernice za zdravljenje antitrombotičnih sredstev pri endoskopskih posegih.

### Izdelek za enkratno uporabo in sterilnost

Ta pripomoček je sterilen in je zasnovan samo za enkratno uporabo. Poskusi ponovne obdelave, ponovne sterilizacije in/ali ponovne uporabe lahko vodijo do okužbe z bioškimi ali kemičnimi snovmi in/ali do izgube mehanične celovitosti pripomočka.

### PREVIDNOSTNI UKREPI

Za najboljše rezultate je treba Hemospray dojavati na vir krvavitve.

Prepričajte se, da gastrointestinalna svetlina ni razširjena, ker Hemospray med posegom dodaja volumen, ki presega volumen insuflacije. Po potrebi natančno spremljajte črevesno distenzijo in uravnoteženo insuflacijo ter volumen Hemospray.

Uporaba več kot (3) pripomočkov Hemospray na pacienta lahko povzroči impakcijo debelega črevesa in se ne priporoča.

Izdelek vsebuje 16 g vložek CO<sub>2</sub>. Vsebina pod pritiskom. Ne prebadajte ali ogrevajte nad 49 °C/120 °F. Ne vdihavajte in ne izpuščajte proti obrazu/telesu. Podajalnik CO<sub>2</sub> in vložek hranite izven dosega otrok.

Hemospray je inerten in nestrenup.

Ker gre za zrnat material, lahko nenamerena izpostavljenost prahu povzroči draženje kože, oči in pljuč.

V primeru nenamerne izpostavljenosti prašku glejte naslednje ukrepe prve pomoči:

**Koža:** Umivajte z vodo in milom, dokler povsem je povsem ne očistite.

**Oči:** Izperite z vodo, dokler draženje ne preneha.

**Vdihavanje:** Premaknite se na območje brez praška.

Če simptomi draženja vztrajajo, se obrnite na zdravnika. Vdihavanje lahko poslabša obstoječo respiratorno bolezni.

Vse endoskopske hemostatske terapije, vključno s hemostatom Hemospray, imajo povezano tveganje za ponovno krvavitve, zlasti v primerih, ko je vzrok krvavitve nerešena osnovna bolezen. Ko dosežete hemostazo, spremljajte paciente glede krvavitve v skladu z ustreznimi kliničnimi smernicami.

Čeprav v klinični praksi ni video, ostaja teoretično tveganje aspiracije praška Hemospray, kar povzroči dihalne zaplete.

Pametno je omejiti uporabo hemostata Hemospray na 5 cm pod UES (upper esophageal sphincter).

Ta pripomoček vsebuje kobalt (Co) na ravni nad 0,1 % m/m, kar pomeni, da gre za snov, ki ima toksičen učinek na sposobnost razmnoževanja in je rakotvorna (razred 1B). Vendar pripomoček vsebuje kobalt v obliki zlitine nerjavnega jekla, ki vsebuje kobalt, kar v skladu s trenutnimi znanstvenimi dokazi ne povzroča povečanega tveganja za raka ali za neželene vplive na sposobnost razmnoževanja.

### INFORMACIJE O VARNOSTI MR-SLIKANJA

**MR** Bentonitin prašek, ki se uporablja v endoskopskem hemostatu Hemospray, je varen za MR.

### POSTOPKOVNI PREVIDNOSTNI UKREPI

Tako kot drugi načini tudi Hemospray morda ne bo učinkovit pri vseh vrstah krvavitve. Gastrointestinalna krvavitve lahko poslabša obstoječe sočasne bolezni in poveča možnost neželenih dogodkov, vključno z umrljivostjo pacienta.

### MOŽNI ZAPLETI

Tisti, povezani z endoskopijo prebavil, vključno s: alergijske reakcije na zdravilo • aspiracija • srčna aritmija ali srčni zastoj • vročina • krvavitve • hipotenzija • okužba • perforacija • depresija dihanja ali zastoj dihanja.

Uporaba pripomočka Hemospray v prisotnosti črevesne obstrukcije in/ali anastomoze lahko predstavlja tveganje za poškodbo zaradi čezmernega raztezanja.

Hemospray lahko zamaši kanale in odprtine, ki komunicirajo z glavno svetlico črevesja. Pri uporabi pripomočka Hemospray v bližini teh odprtin bodite previdni.

Drugo, vključno z: stik praška z debelim črevesjem ali embolizacija.

Pri škropljjenju v retrofleksnem položaju se lahko prašek Hemospray prilepi na zunanjо stran endoskopa. To lahko povzroči težave pri premeščanju/odstranjevanju endoskopa, zlasti če gre skozi strikturo.

### KLINIČNE ŠTUDIJE

Informacije o povzetku kliničnih podatkov, ki so bile delno podlag za izdajo de novo, lahko najdete na spletnem mestu družbe Cook Medical na naslovu [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

### OBLIKA PAKIRANJA

Naprava je dobavljena sterilizirana z gama svetlobo na pladnju z odprtim zgornjim delom, ki se odlepi. Pripomoček je namenjen samo za enkratno uporabo.

### SHRANJEVANJE

Shranjujte na temnem, suhem mestu, ki ni izpostavljenu skrajnim temperaturam.

### PREGLEDOVANJE PRIPOMOČKA

Ne uporabite pripomočka, če je sterilna embalaža poškodovana ali nenamerno odprta pred uporabo. Posebej pozorno vizualno preglejte, ali je pripomoček zapognjen, ukrivljen ali počen. Če odkrijete nepravilnost, ki bi

onemogočila pravilno delovanje, pripomočka ne uporabite. Obvestite družbo Cook za odobritev враčila.

## PRIPRAVA PRIPOMOČKA

1. Odstranite pripomoček iz embalaže.

### OPOMBE

**Gumba** ne obračajte preveč, saj bi to lahko poškodovalo pripomoček (glejte sliko 1).

Pripomočka **ne preizkušajte** pred vstavitvijo v kanal za dodatke endoskopa, saj lahko to poveča tveganje za okluzijo katetra.

2. Vložek CO<sub>2</sub> aktivirajte tako, da obrnete rdeči aktivacijski gumb, dokler se ne ustavi.

### OPOZORILO

Tega pripomočka **ne priključite** na druge vire CO<sub>2</sub>.

## NAVODILA ZA UPORABO

### PREVIDNOSTNO OBVESTILO

Prepričajte se, da gastrointestinalna svetlina ni razširjena, ker Hemospray med posegom dodaja volumen.

1. Preden kateter vstavite v kanal za dodatke, določite mesto krvavitve, odstranite čim več krvi in nato kanal za dodatke izperite z zrakom.

### PREVIDNOSTNI UKREP

Da preprečite okluzijo katetra, katetra **ne** postavljajte neposredno v stik s krvijo in/ali sluznico, vključno z zlito krvjo, in **ne** aspirirajte krvi, ko je kateter v kanalu za dodatke.

### OPOMBA

Za omejitve vstopa tekočine v delovni kanal katetra začasno zaprite proksimalni konec katetra tako, da nad rdečim pestom katetra položite palec, medtem ko pomikate kateter navzdol po kanalu za dodatke (glejte sliko 2).

2. Kateter počasi pomikajte skozi kanal za dodatke v kratkih korakih, dokler ni konica katetra prikazana endoskopsko (glejte sliko 3).

3. Za zagotovitev ustrezne vidljivosti mora biti konica katetra vedno 1–2 cm oddaljena od mesta krvavitve (glejte sliko 4).

4. Pritrdite kateter na ročaj in se prepričajte, da je povezava varna (glejte sliko 5).

### OPOMBA

Pripomoček je zdaj aktivien in pripravljen za uporabo. **Ne** pritisnite prožilnega gumba, dokler ne želite uvesti praška.

5. Da omogočite uvajanje praška, obrnite rdeči ventil v odprt položaj tako, da je ventil vzporeden s smerjo pršenja (glejte sliko 6).

### PREVIDNOSTNI UKREP

Prvi pritisk na sprožilec morda ne bo uvedel zadostne količine praška za doseganje hemostaze; ponovno pritisnite, da nadaljujete s premikanjem praška skozi sistem.

## OPOMBE

Pred aspiracijo počakajte na hemostazo. Hemostaza morda ne bo takojšnja, ker prašek potrebuje čas, da se absorbira. Morda bo potrebnih več aplikacij; vendar pa za posameznega pacienta ne smete uporabiti več kot (3) pripomočkov Hemospray.

Izpiranje zdravljenega mesta po namestitvi ni potrebno. Če je izpiranje zaželeno, pred izpiranjem z vodo počakajte na hemostazo.

Da preprečite morebitno okluzijo endoskopa, praška ne aspirirajte v kanal endoskopa. Sesalni pripomoček endoskopa lahko začasno izklopite ali odklopite, da preprečite nenamerno aspiracijo praška v kanal endoskopa, kar lahko povzroči okluzijo endoskopa.

6. Za namestitev praška držite ročaj pokonci in 1–2 sekundi pritisnjte rdeči sprožilec ter ga sprostite (glejte sliko 7). Nadaljujte z nanosom v kratkih razpokah, dokler ni mesto popolnoma prekrito s prahom in ni prikazana nobena aktivna krvavitev.

### OPOMBA

Če se kateter zamaši, obrnite rdeči ventil v zaprti položaj, odstranite kateter iz endoskopa in ga zamenjajte z dodatnim katetrom, ki je priložen v embalaži. Nato ponovite korake od 1 do 7 v razdelku »Navodila za uporabo«. Če je potrebnega več praška in sta kanister z razpršilom in/ali vložek CO<sub>2</sub> prazna, je potreben nov pripomoček.

7. Preden pripomoček Hemospray odstranite iz pacienta, obrnite rdeči ventil v zaprti položaj (glejte sliko 8). Za odstranitev pripomočka iz endoskopa primite kateter in ga počasi povlecite.

## ODSTRANJEVANJE PRIPOMOČKA

Po končanem posegu sprostite tlak iz pripomočka tako, da zavrtite aktivacijski gumb v nasprotni smeri urinega kazalca, dokler se vložek CO<sub>2</sub> popolnoma ne sprosti.

Ta pripomoček je lahko kontaminiran z nalezljivimi snovmi človeškega izvora in ga je treba zavreči v skladu s smernicami ustanove.

## PODATKI ZA SVETOVANJE PACIENTU

Po potrebi seznanite pacienta z ustrezнимi opozorili, previdnostnimi ukrepni, kontraindikacijami, ukrepni, ki jih je treba sprejeti, in omejitvami pri uporabi, ki jih mora pacient poznati.

## POROČANJE O RESNIH ZAPLETIH

O vsakem resnem zapletu, ki nastane v povezavi s tem pripomočkom, poročajte družbi Cook Medical, pristojnemu organu in/ali regulatornemu organu države, v kateri je bil pripomoček uporabljen.

### SVENSKA

**Hemospray® endoskopisk blodstillare**

**Läs igenom alla instruktioner noggrant. Underlåtenhet att korrekt följa den tillhandahållna informationen kan leda till att produkten inte fungerar som avsett eller skada patienten.**

**VAR FÖRSIKTIG:** Enligt federal lagstiftning i USA får denna produkt endast säljas av eller på ordination från en läkare (eller korrekt legitimerad praktiker).

## PRODUKTBESKRIVNING

### Produktens konstruktion

Hemospray-införaren består av ett handtag, en pulverkammare och en införingskateter. Handtaget innehåller en CO<sub>2</sub>-patron, en tryckregulator och ventiler för att kontrollera gasrörelser som definitivt kontrolleras med på-/av-knappen ovanpå handtagets distala ände. Pulverkammaren är innesluten i handtaget, och handtaget är fastmonterat för att hålla kammaren på plats. Denna kammare innehåller minst 20 g Hemospray-pulver. Pulvertillförselkatern ansluts till handtagets distala, främre sida. Två katetrar (220 cm) medföljer varje Hemospray-enhet.

### Prestandaegenskaper

Hemospray är ett inert, bentonitpulver som utvecklats för endoskopisk hemostas. Pulvret administreras av ett införingssystem som drivs av koldioxid och via en kateter som införs genom endoskopets arbetskanal, vilken tillhandahåller åtkomst till blödningsstället. Varje enhet innehåller minst 20 g 100 % bentonitpulver.

### Produktens kompatibilitet

Se förpackningsetiketten beträffande minsta kanalstorlek som krävs för denna produkt.

### Patientpopulation

Denna produkt är endast avsedd för användning på vuxna.

### Avsedd användare

Denna produkt är begränsad till utbildad hälso- och sjukvärdspersonal.

### Kontakt med kroppsvävnad

Att produkten kommer i kontakt med vävnad är i linje med dess avsedda användning.

### Driftsprincip

Ett endoskop förs in i kroppen via en av kroppens naturliga öppningar, såsom munnen eller anus. När endoskopet har nått blödningsstället förs införingskatetern fram genom endoskopet, och sedan fästs handtaget vid kateterns proximala ände.

CO<sub>2</sub>-patronen i införingssystemet aktiveras genom att vrida den röda aktiveringsratten på handtaget. Användaren trycker på utplaceringsknappen på handtaget för att frigöra CO<sub>2</sub> från patronen. CO<sub>2</sub>-trycket driver pulvret från pulverkammaren genom katetern. Pulvret sprids sedan ut lokalt till blödningsstället i gastrointestinalkanalen.

## AVSEDD ANVÄNDNING

Denna enhet används för hemostas av icke-variceal gastrointestinal blödning.

## INDIKATIONER FÖR ANVÄNDNING

Hemospray endoskopisk blodstillare används på vuxna patienter för hemostas av icke-variceal gastrointestinal blödning på grund av endoskopiska ingrep och medicinska tillstånd som t.ex. inflammatoriska lesioner, gastrointestinala vaskulära abnormiter, tumörer och sår.

## KLINISK NYTTA

För att stoppa icke-variceal gastrointestinal blödning.

## KONTRAINDIKATIONER

De som är specifika för primär endoskopisk procedur avsedd att skapa åtkomst till önskat målområde. Kontraindiceras även hos patienter som har gastrointestinala fistlar, misstänks ha drabbats av gastrointestinal perforation eller har en hög risk för gastrointestinal perforation i samband med endoskopisk behandling.

## VARNINGAR ▲

Håll kateterspetsen på minst 1 cm avstånd från blödningsstället för att minimera risken för embolisering. Använd inte denna produkt i något annat syfte än den avsedda användning som anges.

Inga ändringar av denna utrustning är tillåtna.

Hemospray har inte godkänts för att användas på barn. Inga data om säkerhet eller effektivitet vid sådan användning finns. Det skulle betraktas som icke avsedd användning och sådan användning sker på kirurgens/hälso- och sjukvärdspersonalens egen risk.

Patienter med gastrointestinal blödning som står på antitrombotisk läkemedelsbehandling kan löpa en ökad risk för att blöda igen. Följ relevanta kliniska riktlinjer för behandling med antitrombotiska medel för endoskopiska ingrepp.

## Steril och för engångsbruk

Denna produkt levereras steril och är endast utformad för engångsbruk. Försök att ombearbeta, omsterilisera och/eller återanvända produkten kan medföra kontaminering av produkten med biologiska eller kemiska medel och/eller mekaniskt integritetsfel på produkten.

## FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

För bästa resultat ska Hemospray appliceras på blödningens källa.

Säkerställ att gastrointestinalt lumen inte spänns ut på grund av att Hemospray tillför överskottsvolym utöver insufflationsvolymer under proceduren. Övervaka eventuell tarmutspändhet noggrant och balansera insufflations- och Hemospray-volymer vid behov.

Användning av flera än 3 Hemospray-produkter per patient kan orsaka impaktion i tjocktarmen och rekommenderas inte.

Produkten innehåller en 16 g CO<sub>2</sub>-patron. Trycksatt innehåll. Får inte punkteras eller värmas upp över 49 °C (120 °F). Får inte inandas eller utlösas i riktning mot ansikte/kropp. Förvara CO<sub>2</sub>-behållaren och -patronen utom räckhåll för barn.

Hemospray är inert och icke-toxisk.

Eftersom det är ett granulärt material kan pulvret orsaka irritation på hud, ögon och lungor vid oavsiktlig exponering. Vid oavsiktlig exponering för pulvret, läs följande första hjälpen-åtgärder:

**Hud:** Tvätta med tvål och vatten tills huden är ren.

**Ögon:** Spola med vatten tills irritationen upphör.

**Inandning:** Flytta den exponerade personen till ett pulverfritt område. Kontakta läkare om irritationssymtomen kvarstår. Inandning kan förvärra befintliga andningssjukdomar.

Alla endoskopiska hemostasbehandlingar, inklusive Hemospray, innebär en risk för att blödning startar igen, särskilt i situationer där orsaken till blödningen är en olöst underliggande sjukdom. När hemostas har uppnåtts ska patienten övervakas med avseende på att patienten blöder igen enligt relevanta kliniska riktlinjer.

Fastän det aldrig observerats i klinisk rutin föreligger en teoretisk risk för aspiration av Hemospray-pulvret vilken kan leda till andningskomplikationer. Det är klokt att begränsa användning av Hemospray till 5 cm nedan den övre oesofagussfinktern.

Denna produkt innehåller kobolt (Co) på en nivå över 0,1 viktprocent. Kobolt är ett ämne som är giftigt för reproduktion samt ett cancerframkallande ämne (klass 1B). Anordningen som däremot innehåller kobolt som en legering med rostfritt stål som innehåller kobolt, vilket inte orsakar någon ökad risk för cancer eller negativ effekt på reproduktion i enlighet med aktuella vetenskapliga bevis.

## INFORMATION OM MRT-SÄKERHET

**MR** Bentonitpulvret som används i Hemospray endoskopisk blodstillare är MR-säkert.

## FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR PROCEDUREN

Liksom andra behandlingsmetoder är det möjligt att Hemospray inte är verksam vid alla typer av blödningar. Gastrointestinal blödning kan förvärra befintliga komorbiditeter och öka risken för negativa händelser, inklusive dödlighet för patienten.

## POTENTIELLA KOMPLIKATIONER

De som förekommer med gastrointestinal endoskop, omfattande: allergisk reaktion mot läkemedel • aspiration • hjärtarytmier eller -stillestånd • feber • hemorragi • hypotoni • infektion • perforation • respiratorisk depression eller andningsstillestånd.

Användning av Hemospray vid förekomst av tarmobstruktion och/eller en tarmanastomos kan utgöra en risk för skada vid kraftig uppspändhet.

Hemospray kan ockludera gångar och öppningar vilka kommunicerar med den stora tarmlumen. Iaktta försiktighet när Hemospray används i näheten av dessa öppningar. Andra omfattar: impaktion av pulver i tjocktarmen eller embolisering.

När Hemospray-pulvret sprejas i tillbakaböjt läge kan det fastna på endoskopets utsida. Detta kan leda till svårigheter vid omplacering/borttagning av endoskopet, speciellt om det förs genom ett strikturerat område.

## KLINISKA STUDIER

Sammanfattningsinformation av kliniska data som, delvis, förelägg som grund för beviljande av de novo finns på Cook Medical:s hemsida på [CookMedical.com/HemosprayData](http://CookMedical.com/HemosprayData)

## LEVERANSSÄTT

Enheten levereras gammasteriliseras på en bricka med en avdragbar överdel. Den här produkten är endast avsedd för engångsbruk.

## FÖRVARING

Förvaras på en mörk, torr plats undan extrema temperaturer.

## INSPEKTION AV PRODUKTEN

Använd inte produkten om den sterila förpackningen är skadad eller oavsiktligt har öppnats före användning. Undersök produkten visuellt och leta speciellt efter väkningar, böjningar och brott. Om en abnormalitet upptäcks som skulle förhindra korrekt funktion får enheten inte användas. Meddela Cook för att få returauktorisering.

## FÖRBEREDELSE AV PRODUKTEN

1. Avlägsna produkten från förpackningen.

## ANMÄRKNINGAR

Vrid **inte** ratten alltför långt eftersom det skulle kunna skada enheten (se Fig. 1).

Testa **inte** enheten före införing i endoskopets arbetskanal eftersom det kan öka risken för kateterocklusion.

2. Aktivera CO<sub>2</sub>-patronen genom att vrida den röda aktiveringsratten tills den tar stopp.

## VARNING!

Anslut **inte** denna enhet till alternativa CO<sub>2</sub>-källor.

## BRUKSANVISNING

## VAR FÖRSIKTIG

Säkerställ att gastrointestinal lumen inte spänns ut på grund av att Hemospray tillför volym under proceduren.

1. Innan du för in katatern i arbetskanalen ska du identifiera blödningsstället, avlägsna så mycket blod som möjligt och sedan spa arbetskanalen med luft.

## FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD

För att förhindra kateterocklusion ska du **inte** placera katatern direkt i kontakt med blod och/eller mukosa, inklusive eventuellt poolat blod och **inte** aspirera blod medan katatern är placerad i arbetskanalen.

## OBS!

- För att begränsa vätska från att komma in i kateterns arbetskanal, ockludera tillfälligt kateterns proximala ände genom att placera tummen över den röda kateterfattningen medan katetern förs fram och ned i arbetskanalen (se Fig. 2).
2. För sakta fram katetern genom arbetskanalen i korta steg tills kateterspetsen syns endoskopiskt (se Fig. 3).
  3. För att säkerställa korrekt synlighet ska kateterspetsen alltid vara på 1–2 cm avstånd från blödningsstället (se Fig. 4).
  4. Sätt fast katetern på handtaget och säkerställ att anslutningen är säker (se Fig. 5).

## OBS!

Produkten är nu aktiv och klar att användas. Tryck **inte** på utlösarknappen förrän du vill tillföra pulver.

5. För att tillföra pulver, vrid den röda ventilen till det öppna läget så att ventilen är parallell med sprayriktningen (se Fig. 6).

## FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD

Vid första tryckningen på utlösaren kanske inte en lämplig mängd pulver placeras ut för att uppnå hemostas. Tryck igen för att fortsätta pulvrets väg genom systemet.

## ANMÄRKNINGAR

Avvaka en stund för att ge tid för hemostas innan du aspirerar. Hemostas inträder eventuellt inte omedelbart eftersom absorptionen tar en viss tid för pulvret. Flera appliceringar kan krävas, men högst 3 Hemospray-enheter får appliceras per patient.

Det behandlade stället behöver inte spolas efter tillförsel. Om spolning önskas ska du avvakta en stund för att ge tid för hemostas innan du spolar med vatten.

För att förhindra risken för endoskopocklusion får du inte aspirera pulver i endoskopkanalen. Endoskopsugning kan stängas av eller tillfälligt fränkopplas för att undvika oavsiktlig aspiration av pulver in i endoskopkanalen, vilket kan orsaka endoskopocklusion.

6. När du vill tillföra pulver håller du handtaget upprätt, trycker ned den röda utlösarknappen i 1–2 sekunder och släpper sedan knappen (se Fig. 7). Fortsätt att applicera i korta skurar tills stället är helt täckt med pulver och ingen aktiv blödning syns.

## OBS!

Om katetern ockluderas ska du vrinda den röda ventilen till stängt läge, avlägsna katetern från endoskopet och ersätta den med den extra kateter som medföljer i förpackningen. Upprepa sedan stegen 1–7 i "Bruksanvisningen". Om mer pulver behövs och spraybehållaren och/eller CO<sub>2</sub>-patronen är tom behövs en ny enhet.

7. Vrid den röda ventilen till stängt läge innan du avlägsnar Hemospray-enheten från patienten (se Fig. 8). Fatta tag i katetern och dra sakta när du vill avlägsna enheten från endoskopet.

## KASSERING AV PRODUKTEN

När proceduren har slutförts ska du avlasta trycket i enheten genom att vrinda aktiveringsratten moturs tills allt tryck försvinner ur CO<sub>2</sub>-patronen.

Den här enheten kan vara kontaminerad av potentiellt infektiösa ämnen med mänskligt ursprung och bör kasseras i enlighet med institutionens riktlinjer.

## INFORMATION TILL PATIENTRÄDGIVNING

Informera patienten efter behov om relevanta varningar, försiktighetssättgärder, kontraindikationer, åtgärder som ska vidtas och begränsningar av användning som patienten bör känna till.

## RAPPORTERING AV ALLVARLIGT TILLBUD

Rapportera alla allvarliga tillbud som har skett i relation till denna produkt till Cook Medical och den behöriga myndigheten och/eller tillsynsmyndigheten i det land där produkten användes.









## If symbol appears on product label, X = maximum insertion portion width

**CS** Pokud je značka uvedena na označení výrobku, X = maximální šířka zavedené části • **DA** Hvis symbolet vises på produktets mærkning, er X = indføringsdelen maksimumsbredde • **DE** Sofern das Symbol auf dem Produktetikett aufgeführt ist: X = maximale Breite des einzuführenden Teils • **EL** Εάν εμφανίζεται το σύμβολο στην επισήμανση του προϊόντος, X = μέγιστο πλάτος τημάτου εισαγωγής • **ES** Si el símbolo aparece en la etiqueta del producto, X = anchura máxima de la parte que se va a insertar • **ET** Kui sümbool asub toote märgistusel, X = sisestatava osa maksimaalne laius • **FI** Jos symboli esintyy tuotemerkinnoissa, X = sisäänvientiosan suurin leveys • **FR** Si le symbole est visible sur l'étiquette du produit, X = largeur maximale de la section d'insertion • **HR** Ako je simbol naveden na oznaci proizvoda, X = maksimalna širina uvodnog dijela • **HU** Ha ez a szimbólum szerepel a termék címkején, akkor X a bevezetendő szakasz maximális szélessége • **IT** Se questo simbolo compare sull'etichetta del prodotto, X = larghezza massima della sezione inseribile • **NL** Als dit symbool op het productetiket staat: X = maximale breedte van inbrenggedeelte • **NO** Hvis symbolet vises på produktetiketten, X = maksimal bredde på innføringsdelen • **PL** Jeśli symbol występuje na etykiecie produktu, X oznacza maksymalną szerokość zagłębianej części wyrobu • **PT** Se o símbolo aparecer no rótulo do produto, X = largura máxima da parte introduzida • **RO** Dacă simbolul apare pe eticheta produsului, X = lățimea maximă a porțiunii de introducere • **SL** Če je simbol prisoten na oznaki izdelka, X = največja širina uvajalnega dela • **SV** Om symbolen finns på produktens etikett, X = maximal bredd på införingsdelen



## If symbol appears on product label, X = minimum accessory channel

**CS** Pokud je značka uvedena na označení výrobku, X = minimální akcesorní kanál • **DA** Hvis symbolet vises på produktets mærkning, er X = minimum for tilbehørskanal • **DE** Sofern das Symbol auf dem Produktetikett aufgeführt ist: X = Mindestdurchmesser des Arbeitskanals • **EL** Εάν εμφανίζεται το σύμβολο στην επισήμανση του προϊόντος, X = ελάχιστο κανάλι εργασίας • **ES** Si el símbolo aparece en la etiqueta del producto, X = diámetro mínimo del canal de accesorios • **ET** Kui sümbool asub toote märgistusel, X = minimaalne lisakanal • **FI** Jos symboli esintyy tuotemerkinnoissa, X = pienin lisävarustekanava • **FR** Si le symbole est visible sur l'étiquette du produit, X = canal opérateur minimal • **HR** Ako je simbol naveden na oznaci proizvoda, X = kompatibilnost sa žicom vodilicom • **HU** Ha ez a szimbólum szerepel a termék címkején, akkor X a munakascatorma minimális mérete • **IT** Se questo simbolo compare sull'etichetta del prodotto, X = canale operativo minimo • **NL** Als dit symbool op het productetiket staat: X = minimale diameter van werkkanalen • **NO** Hvis symbolet vises på produktetiketten, X = minimum arbeidskanal • **PL** Jeśli symbol występuje na etykiecie produktu, X oznacza minimalną średnicę kanału roboczego • **PT** Se o símbolo aparecer no rótulo do produto, X = canal acessório mínimo • **RO** Dacă simbolul apare pe eticheta produsului, X = canalul pentru accesoriu minim • **SL** Če je simbol prisoten na oznaki izdelka, X = najmanjša velikost kanala za dodatke • **SV** Om symbolen finns på produktens etikett, X = minsta arbetskanal



## MR Safe

**CS** Bezpečné při vyšetření MR • **DA** MR-sikker • **DE** MR-sicher • **EL** Ασφαλές για μαγνητική τομογραφία • **ES** «MR Safe» (esto es, seguro con la RM) • **ET** MR-ohutu • **FI** MK-turvallinen • **FR** Compatible avec l'IRM • **HR** Sigurno za snimanje MR-om • **HU** MR-biztonságos • **IT** Sicuro per la RM • **NL** MRI-veilig • **NO** MR-sikker • **PL** Produkt bezpieczny w środowisku RM • **PT** Seguro para RM • **RO** Sigur în mediul RM • **SL** Varno za MR • **SV** MR-säker



## EU Importer

**CS** Dovozce v EU • **DA** EU-importør • **DE** EU-Importeur • **EL** Εισαγωγέας ΕΕ • **ES** Importador en la UE • **ET** ELi importja • **FI** EU-mahantuoja • **FR** Importateur dans l'UE • **HR** EU uvoznič • **HU** Európai uniós importőr • **IT** Importatore UE • **NL** EU-importeur • **NO** EU-importør • **PL** Importer UE • **PT** Importador EU • **RO** Importator în UE • **SL** Uvoznič v EU • **SV** EU-importör

## Australian Sponsor

## Australian Sponsor

**CS** Australský zadavatel • **DA** Australsk sponsor • **DE** Australischer Sponsor • **EL** Χορηγός για την Αυστραλία • **ES** Patrocinador australiano • **ET** Australia sponsor • **FI** Australianen toimeksiantaja • **FR** Partenaire australien • **HR** Australski naručitelj • **HU** Ausztráliai partner • **IT** Sponsor australiano • **NL** Australische opdrachtgever • **NO** Australisk sponsor • **PL** Sponsor australijski • **PT** Promotor australiano • **RO** Sponsor australian • **SL** Avustralski sponsor • **SV** Australisk sponsor



**The symbol on the label indicates that the device contains cobalt (Co) at a level above 0.1% w/w, which is a substance that is toxic to reproduction and a carcinogen (Class 1B). However, the device contains cobalt as a stainless steel alloy containing cobalt, which does not cause an increased risk of cancer or adverse reproductive effect according to current scientific evidence.**

**CS** Symbol na označení označuje, že prostředek obsahuje kobalt (Co) v množství vyšším než 0,1 % hmotnosti, což je látku toxickou pro reprodukci a karcinogen (třída 1B). Prostředek však kobalt obsahuje ve formě slitiny nerezové oceli obsahující kobalt, což podle současných vědeckých důkazů nezpůsobuje zvýšené riziko rakoviny ani nepríznivý dopad na reprodukci. • **DA** Symbolo på märkningen anger, att utstyret innehåller kobolt (Co) ved et niveau over 0,1 % v/v, som er et stål, der er kærfremkaldende og skadeligt for forplantningseven (klasse 1B). Udstyret indeholder dog kobolt i form af en legering af rostfrit stål med kobolt, hvilket ikke er forbundet med en større risiko for kærf eller skadelig virkning for forplantningseven iht. den seneste videnskabelige forskning. • **DS** Das Symbol auf der Kennzeichnung weist darauf hin, dass das Produkt Kobalt (Co), eine fortplanzungsgefährdende und karzinogene Substanz (Klasse 1B), in einer Konzentration von über 0,1 Gew.-% enthält. Allerdings enthält das Produkt Kobalt als kobalthaltiges Edelstahllegierung, die nach aktuellen wissenschaftlichen Erkenntnissen kein erhöhtes Krebsrisiko oder nachteilige Auswirkungen auf die Fortpflanzungsfähigkeit mit sich bringt. • **EL** To ούμβολο επισήμων στην ετικέτα υποδεικνύει ότι το ιατροχειολογικό προϊόν περιέχει κοβάλτιο (Co), μια τοξική για την αναπαραγωγή και καρκινογόρο ουσία (Κατηγορία 1B), σε επίπεδο άνω του 0,1% κ.β. Ωστόσο, το ιατροχειολογικό προϊόν περιέχει κοβάλτιο σε μορφή κραμαστού ανεξίδιου χαλύβα που περιέχει κοβάλτιο, το οποίο δεν προκαλεί αυξημένο κίνδυνο καρκίνου ή δυουμένες επιπτώσεις στην αναπαραγωγή σύμφωνα με τα πρέστα επιστημονικά στοιχεία. • **ES** El símbolo en la etiqueta indica que el dispositivo contiene cobalto (Co)—una sustancia tóxica para la reproducción y cancerígena (clase 1B)—en un nivel superior al 0,1 % p/p. Sin embargo, el dispositivo contiene cobalto en forma de aleación de acero inoxidable con cobalto, que no aumenta el riesgo de cáncer ni tiene efectos reproductivos adversos según la información científica actual. • **ET** Símbolo márgistusel näitab, et seade sisaldbal üle 0,1 massiprotsentsi osas koobaltit (Co), mis on viljakas müringe ja kasvajaid põhjustav aine (kategooria 1B). Kuid seade sisaldbal koobaltit seda sisaldata roostevabast terasesat sulamina, mis praeguste teaduslike törendite kohaselt ei pöhjista vähiohta ega kahjulikku toimet viljakusele. • **FI** Symbol merkitsee nissä taroitetta, että laite sisältää yli 0,1 %n määrään (palmo/paino) kobolttia (Co), joka on lisäantymiselle vaarallinen ja syöpää aiheuttava aine (luokka 1B). Laite sisältää kobolttia kuitenkin kobolttia sisältäväni, ruostumattomasta teräksestä valmistettuna sekoena, joka ei nykyistä tieteellisen tietojen mukaan aiheuta lisääntynyttyä syöpääriä tai haittailta lisääntymisvaikuttusta. • **FR** Le symbole sur l'étiquette indique que le dispositif contient du cobalt (Co), une substance toxique pour la reproduction et癌érogène (catégorie 1B), à un niveau supérieur à 0,1 % m/m. Cependant, le dispositif contient du cobalt sous forme d'alliage d'acier inoxydable contenant du cobalt, qui n'augmente pas le risque de cancer ou d'effet indésirable sur la reproduction selon les données probantes scientifiques actuelles. • **HR** Simbol na oznaci ukazuje na to da proizvod sadržava kobalt (Co) pri razini iznad 0,1 % težine u tezini (w/w). Kobalt je tvar koja je toksična za reprodukciju i koja je kancerogena (klasa 1B). Međutim, proizvod sadržava kobalt u obliku slitine nehrdajućeg čelika koja sadržava kobalt u koja ne uzrokuje povećani rizik od raka ili štetnih učinaka na reprodukciju u skladu s aktualnim znanstvenim dokazima. • **HU** A címén szereplő szimbólum azt jelzi, hogy az eszköz 0,1 tömegszázalékot meghaladó koncentrációban tartalmaz kobaltot (Co), amelyre reprodukciós toxicitás és rákkeltő hatású (1B vezetélyességi kategóriába tartozó) anyag. Ugyanakkor kobaltot az eszköz körülbelül tartsálmaz, amely a jelenleg rendelkezésre álló tudományos bizonyítékok alapján nem növeli a rák vagy a kedvezőtlen reprodukciós hatás kialakulásának a kockázatát. • **IT** Questo simbolo sull'etichetta indica che il dispositivo contiene cobalto (Co), una sostanza tossica per la riproduzione e cancerogena (classe 1B), in concentrazione superiore allo 0,1% in peso (p/p). Ciò nonostante, il contenuto di cobalto nel dispositivo è sotto forma di lega di acciaio inossidabile contenente cobalto, la quale, sulla base delle evidenze scientifiche attualmente disponibili, non provoca un aumento del rischio di cancro né effetti avversi sulla riproduzione. • **NL** Het symbool op het etiket geeft aan dat het hulpmiddel kobalt (Co) bevat in een gehalte van meer dan 0,1% m/m. Deze stof is reprotoxisch en carcinogeen (klasse 1B). Het hulpmiddel bevat echter kobalt in de vorm van een legering van roestvrij staal dat kobalt bevat, die volgens actueel wetenschappelijk bewijs geen verhoogd risico op kanker of schadelijke effecten op de voortplanting veroorzaakt. • **NO** Symbolo på etiketten indikerer at anordningen inneholder kobolt (Co) på et nivå over 0,1 % v/v, som er et stål som er tokisk for reproduksjon og et karsinogen (klasse 1B). Anordningen inneholder imidlertid kobolt som en legering av rustfritt stål som inneholder kobolt, som ifølge gjeldende vitenskapelig evidens ikke gir en økt risiko for kærf eller ønsket reproduksjonseffekt. • **PL** Symbol na etykiety wskazuje, że wyrob zawiera kobalt (Co) na poziomie powyżej 0,1% wag., który jest substancją toksyczną o działaniu szkodliwym na rozrodczość i rakotwórczą (kategoria 1B). Niemniej jednak wyrob zawiera kobalt w postaci stali nierdzewnej zawierającej kobalt, który zgodnie z aktualnymi dowodami naukowymi nie powoduje zwiększonego ryzyka zatrudniania na raka ani nie ma szkodliwego wpływu na rozrodczość. • **PT** O símbolo no rótulo indica que o dispositivo contém cobalto (Co) a um nível acima de 0,1% p/p, o qual é uma substância tóxica para a reprodução e cancerígena (Classe 1B). No entanto, o dispositivo contém cobalto como uma liga de aço inoxidável contendo cobalto, a qual não causa um risco acrescido de cancro ou efeito reprodutivo adverso de acordo com as atuais evidências científicas. • **RO** Simbolul de pe etichetă indică faptul că dispozitivul conține cobalt (Co) în cantitate de peste 0,1% fracție masică, ceea ce reprezintă o substanță toxică pentru reproducere și un carcinogen (clasa 1B). Cu toate acestea, dispozitivul conține cobalt sub formă de aliaj de oțel inoxidabil ce are cobalt în compozиie, ceea ce, conform dovezilor științifice actuale, nu generează risc crescut de cancer sau efecte adverse asupra producătorii. • **SL** Simbol na oznaci označuje, da prípomoček vsebuje kobalt (Co) na ravni nad 0,1 % m/m, kar pomeni snov, ki vpliva na sposobnost razmnoževanja in je rakotvorna (razred 1B). Vendar prípomoček vsebuje kobalt v obliki zlitine nerjavnega jekla, ki vsebuje kobalt, kar v skladu s trenutnimi znanstvenimi dokazi ne povzroča povečanega tveganja za raka ali za neželene vplive na sposobnost razmnoževanja. • **SV** Symbolen på etiketten anger att produkten innehåller kobolt (Co) på en nivå över 0,1 viktprocent, som är ett ämne som är giftigt för reproduktion samt ett cancerframkallande ämne (klass 1B). Anordningen som däremot innehåller kobolt som en legering med rostfritt stål som innehåller kobolt, vilket inte orsakar någon ökad risk för cancer eller negativ effekt på reproduktion i enlighet med aktuella vetenskapliga bevis

**RxOnly**



 This device is intended  
for single use only.

[cookmedical.com/symbol-glossary](http://cookmedical.com/symbol-glossary)



**Wilson-Cook Medical, Inc.**  
4900 Bethania Station Road  
Winston-Salem, North Carolina  
27105  
USA



**[EC REP]**

**Cook Medical Europe LTD**  
O'Halloran Road  
National Technology Park  
Limerick  
Ireland

**Australian Sponsor**

**William A. Cook Australia Pty. Ltd.**  
95 Brandl Street,  
Eight Mile Plains  
QLD 4113  
Australia

2025-03  
12898\_0325  
© COOK 2025  
[cookmedical.com](http://cookmedical.com)