

EN

Pancreatic Stent

CS

Pankreatický stent

DA

Panreasstent

NL

Panreasstent

FR

Endoprothèse pancréatique

DE

Pankreasstent

EL

Παγκρεατική ενδοπρόσθεση

HU

Hasnyálmirigysztent

IT

Stent pancreatico

NO

Bukspyttkjertelstent

PL

Stent do przewodów trzustkowych

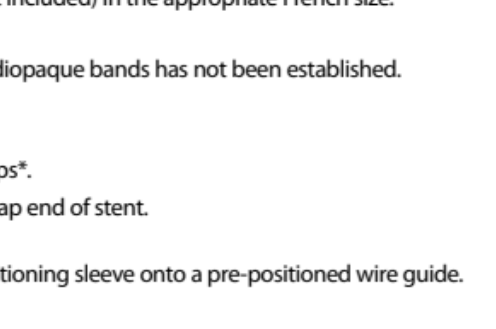
PT

Stent pancreático

ES

Stent pancreático

SV

PankreasstentCE
0088

18922/1013

ENGLISH**INTENDED USE**

This device is used to drain obstructed pancreatic ducts.

NOTES

This device is designed for single use only. Attempts to reprocess, resterilize, and/or reuse may lead to device failure and/or transmission of disease.

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

If package is opened or damaged when received, do not use. Visually inspect with particular attention to kinks, bends and breaks. If an abnormality is detected that would prohibit proper working condition, do not use. Please notify Cook for return authorization.

Store in a dry location, away from temperature extremes.

Use of this device restricted to a trained healthcare professional.

For 8.5 and 10 FR Sof-Flex® stents, lubricate the guiding catheter with water-soluble lubricant.

Retain the positioning sleeve (if any)* for use when introducing the stent flaps into the accessory channel.

CONTRAINDICATIONS

Those specific to ERCP and any procedure to be performed in conjunction with stent placement.

Inability to pass the wire guide or stent through the obstructed area.

POTENTIAL COMPLICATIONS

Those associated with ERCP include, but are not limited to: pancreatitis, cholangitis, aspiration, perforation, hemorrhage, infection, sepsis, allergic reaction to contrast or medication, hypotension, respiratory depression or arrest, cardiac arrhythmia or arrest.

Those associated with pancreatic stent placement include, but are not limited to: trauma to the pancreatic tract or duodenum, stent migration.

PRECAUTIONS

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

The positioning sleeve* or the pigtail straightener* is not intended for use in the accessory channel of the endoscope.

Care must be exercised when straightening the pigtail curls* in order to avoid kinking or breaking the stent.

The tapered tip end of the stent* must be positioned in the pancreatic duct while the other end remains in the duodenum.

This device should not be left indwelling for more than three months or as directed by a physician. Periodic evaluation is recommended.

Select the Cook stent introducer system (if not included) in the appropriate French size.

WARNINGS

MRI compatibility of pancreatic stents with radiopaque bands has not been established.

INSTRUCTIONS FOR USE**I. FOR NON-PIGTAIL STENTS:**

- Gently ensure full extension of all side flaps*.
- Load positioning sleeve onto duodenal flap end of stent.

For 7 FR and smaller stents:

- Introduce stent, tapered tip first, and positioning sleeve onto a pre-positioned wire guide.

For 8.5 FR and larger stents:

- Remove Tuohy-Borst adapter from end of guiding catheter*, then introduce guiding catheter* into accessory channel over a pre-positioned wire guide.

- Introduce stent, tapered tip first, and positioning sleeve onto guiding catheter* and pre-positioned wire guide.

THEN REFER TO STEPS 4-7 BELOW**II. FOR PIGTAIL STENTS:****For 7 FR and smaller stents:**

- Advance pigtail straightener* along shaft of stent from the tapered tip end in order to straighten pigtail curl. (See fig. 1)

- Introduce stent, tapered tip first, and pigtail straightener* onto pre-positioned wire guide.

- Advance pushing catheter over wire guide to advance pigtail stent into accessory channel.

For 8.5 FR and larger stents:

- Advance pigtail straightener* along shaft of stent from the tapered tip end in order to straighten pigtail curl. (See fig. 1)

- Introduce stent, pigtail first, and pigtail straightener* onto guiding catheter*. Advance guiding catheter over pre-positioned wire guide.

THEN REFER TO STEPS 4-7 BELOW

- Advance guiding catheter* and/or pushing catheter in 1-2 cm increments until stent is in desired position.

- Fluoroscopically and endoscopically confirm desired stent position.

- After confirming stent position, gently remove wire guide, then the guiding catheter* from endoscope while maintaining position of stent with pushing catheter.

- Gently remove pushing catheter from accessory channel.

Upon completion of procedure, dispose of device(s) per institutional guidelines for biohazardous medical waste.

*if any

ČESKY**URČENÉ POUŽITÍ**

Toto zařízení se používá k drenáži neprůchodného pankreatického duktu.

POZNÁMKY

Toto zařízení je určeno pouze k jednorázovému použití. Pokusy o opakování ošetření prostředu, jeho resterilizaci a/nebo opakování použití mohou vést k selhání prostředu a/nebo k přenosu onemocnění.

Nepoužívejte toto zařízení pro žádný jiný účel, než pro který je určeno.

Pokud je obal při převzetí otevřený nebo poškozený, zařízení nepoužívejte. Provedte vizuální kontrolu zařízení; věnujte přitom pozornost zejména zauzlení, ohybům a prasklinám. Pokud objevíte anomálie, která by bránila správné funkci, zařízení nepoužívejte. Požádejte společnost Cook o autorizaci pro vrácení zařízení.

Do akcesorního kanálu, který je uveden na štítku na obalu, nesmíte vložit žádné další zařízení.

Pro stenty Sof-Flex® velikosti 8,5 a 10 French lubrikujte vodicí katetr lubrikantem, který je uveden na štítku na obalu.

Ponechte polohovací rukáv na místo (pokud se používá)* pro použití při zavádění křidélek stantu do akcesorního kanálu.

Při napřimování zakroucených pigtailů* je nutno postupovat šetrně, aby nedošlo k zauzlení nebo zalamení stantu.

Zařízení nelze ponechat v těle pacienta déle než tři měsíce nebo po dobu předepsanou lékařem.

Doporučuje se pravidelné hodnocení.

Zvolte systém Cook pro zavádění stentů (pokud není součástí dodávky) ve vhodné velikosti French.

VAROVÁNÍ

Kompatibilita MRI a pankreatických stentů s rengenkontrastními proužky nebyla ustanovena.

NÁVOD NA POUŽITÍ**I. PRO STENTY BEZ PIGTAILŮ:**

- Šetrně zajistěte plně rovnutí všech postranních křidélek*.

- Nasuňte polohovací rukáv na duodenální konec stantu s křidélkem.

Pro stenty velikosti 7 French a menší:

- Zavedte stent, zúženým koncem napřed, a polohovací rukáv na dříve umístěný vodicí drát.

Pro stenty velikosti 8,5 French a větší:

- Sejměte adaptér Tuohy-Borst z konce vodicího katetru* a pak zasuňte vodicí katetr* do akcesorního kanálu po předem zavedeném vodicím drátem.

- Zavedte stent, zúženým koncem napřed, a polohovací rukáv na vodicí katetr* a předem zavedený vodicí drát.

DALŠÍ POSTUP JE POPSÁN V KROCÍCH 4-7 NIŽE**II. PRO STENTY S PIGTAILY:****Pro stenty velikosti 7 French a menší:**

- Posunujte napřimovač pigtailu* podél tubusu stantu od zúženého konce, aby se napřimilo zakřivení pigtailu. (Viz obr. 1)

- Zavedte stent, zúženým koncem napřed, a napřimovač pigtailu* na předem zavedený vodicí drát.

- Posunujte tlačný katetr po vodicím drátu a zavedte stent s pigtailem do akcesorního kanálu.

ČESKY**URČENÉ POUŽITÍ**

Toto zařízení se používá k drenáži neprůchodného pankreatického duktu.

POZNÁMKY

Toto zařízení je určeno pouze k jednorázovému použití. Pokusy o opakování ošetření prostředu, jeho resterilizaci a/nebo opakování použití mohou vést k selhání prostředu a/nebo k přenosu onemocnění.

Nepoužívejte toto zařízení pro žádný jiný účel, než pro který je určeno.

Pokud je obal při převzetí otevřený nebo poškozený, zařízení nepoužívejte. Provedte vizuální kontrolu zařízení; věnujte přitom pozornost zejména zauzlení, ohybům a prasklinám. Pokud objevíte anomálie, která by bránila správné funkci, zařízení nepoužívejte. Požádejte společnost Cook o autorizaci pro vrácení zařízení.

Do akcesorního kanálu, který je uveden na štítku na obalu, nesmíte vložit žádné další zařízení.

Pro stenty Sof-Flex® velikosti 8,5 a 10 French lubrikujte vodicí katetr lubrikantem, který je uveden na štítku na obalu.

Ponechte polohovací rukáv na místo (pokud se používá)* pro použití při zavádění křidélek stantu do akcesorního kanálu.

Při napřimování zakroucených pigtailů* je nutno postupovat šetrně, aby nedošlo k zauzlení nebo zalamení stantu.

Zařízení nelze ponechat v těle pacienta déle než tři měsíce nebo po dobu předepsanou lékařem.

Doporučuje se pravidelné hodnocení.

Zvolte systém Cook pro zavádění stentů (pokud není součástí dodávky) ve vhodné velikosti French.

VAROVÁNÍ

Kompatibilita MRI a pankreatických stentů s rengenkontrastními proužky nebyla ustanovena.

NÁVOD NA POUŽITÍ**I. PRO STENTY BEZ PIGTAILŮ:**

- Šetrně zajistěte plně rovnutí všech postranních křidélek*.

- Nasuňte polohovací rukáv na duodenální konec stantu s křidélkem.

Pro stenty velikosti 7 French a menší:

- Zavedte stent, zúženým koncem napřed, a polohovací rukáv na dříve umístěný vodicí drát.

Pro stenty velikosti 8,5 French a větší:

- Sejměte adaptér Tuohy-Borst z konce vodicího katetru* a pak zasuňte vodicí katetr* do akcesorního kanálu po předem zavedeném vodicím drátem.

Pro stenty velikosti 8,5 French a větší:

- 3a. Posunujte napřimovač pigtailu* podél tubusu stentu od zúženého konce, aby se napřimilo zakřivení pigtailu. (Viz obr. 1)
- 3b. Nasadte stent, pigtailom napřed, a napřimovač pigtailu* na vodici katetr*. Posunujte vodicí katetr po předem umístěném vodicím drátu.

DALŠÍ POSTUP JE POPSÁN V KROCÍCH 4-7 NÍŽE

4. Posunujte vodicí katetr* a/nebo tlačný katetr v krocích po 1-2 cm, až stent dostoupí do žádané polohy.
5. Potvrďte skiaskopicky a endoskopicky, zda je stent umístěn správně.
6. Po potvrzení polohy stentu šetrně vyjměte vodicí drát a pak vodicí katetr* z endoskopu. Zároveň udržujte stent na místě tlačným katetrem.
7. Šetrně odstraňte tlačný katetr z akcesorního kanálu.

Po dokončení výkonu zlikvidujte zařízení v souladu se směrnicemi pro likvidaci biologicky nebezpečného lékařského odpadu, platnými v daném zdravotnickém zařízení.

*pokud se používá

DANSK

TILSIGTET ANVENDELSE

Denne enhed anvendes til at dræne obstruerede pancreasgange.

BEMÆRKNINGER

Dette udstyr er kun beregnet til engangsbrug. Forsøg på genbehandling, resterilisering og/eller genbrug kan resultere i svigt af udstyret og/eller overførelse af sygdom.

Denne enhed må ikke bruges til noget andet formål end den angivne, tilsigtede anvendelse.

Hvis emballagen er åbnet eller beskadiget ved modtagelsen, må produktet ikke anvendes. Undersøg produktet visuelt med særlig opmærksomhed på eventuelle bugtninger, bøjninger og brud. Hvis der detekteres noget unormalt, der kan hindre korrekt brug, må enheden ikke anvendes. Underret Cook for at få tilladelse til at returnere enheden.

Opbevares tørt, væk fra temperaturudsving.

Brug af denne anordning er begrænset til uddannet sundhedspersonale.

For 8,5 og 10 French Sof-Flex® stenter smøres styrekatereteret med vandoploseligt smøremiddel.

Gem positioneringshylsteret (hvis til stede)* til brug, når stentflapperne indføres i tilbehørskanalen.

KONTRAINDIKATIONER

De kontraindikationer, der er specifikke for endoskopisk retrograd kolangiopancreatikografi (ERCP) og eventuelle indgreb, der skal udføres sammen med stentplacering.

Manglende evne til at føre kateterlederen eller stenten gennem det obstruerede område.

POTENTIELLE KOMPLIKATIONER

De potentielle komplikationer, der er forbundet med endoskopisk retrograd kolangiopancreatikografi, omfatter, men er ikke begrænset til: pancreatitis, cholangitis, aspiration, perforation, blødning, infektion, sepsis, allergisk reaktion over for kontraststof eller medicin, hypotension, respirationsdepression eller -ophør, hjertearytmier eller hjertestop.

De komplikationer, der er forbundet med stentanlæggelse i pancreas, omfatter, men er ikke begrænset til: trauma på pancreasgang eller duodenum, stentmigration.

FORHOLDSREGLER

Find oplysning om den nødvendige minimum kanalstørrelse for denne enhed på emballageetiketten.

Positioneringshylsteret* eller grisehaleudretteren* er ikke beregnet til brug i endoskopets tilbehørskanal.

Udvis forsigtighed, når grisehalekrøllerne* rettes ud, for at undgå at bukke eller brække stenten.

Stentens koniske spids* skal være positioneret i pancreasgangen, mens den anden ende forbliver i duodenum.

Denne anordning bør ikke blive indlagt længere end tre måneder eller som anvist af en læge. Periodisk evaluering tilrådes.

Vælg Cook stentindføringssystemet (hvis det ikke er vedlagt) i den rette French størrelse.

ADVARSLER

MRI-kompatibiliteten af pancreastenter med røntgenfaste markeringer er ikke fastlagt.

BRUGSANVISNING

I. FOR STENTER, DER IKKE HAR EN GRISEHALE:

1. Sørg forsigtigt for fuld udstrækning af alle sideflapper*.

2. Før positioneringshylsteret ind over stentens ende med duodenalflapper.

For stenter på 7 French og mindre:

- 3a. Indfør stenten, den koniske spids først, og positioneringshylsteret på en forud anbragt kateterleder.

- 3c. Indfør stenten, med den koniske ende først, og positioneringshylsteret på styrekatereteret* og den forud anbragte kateterleder.

SE DERNÆST TRIN 4-7 NEDENFOR

II. FOR STENTER MED GRISEHALE:

For stenter på 7 French og mindre:

1. Før grisehaleudretteren* frem langs stentens skaft fra enden med den koniske spids for at rette grisehalekrøllen ud. (Se figur 1)

2. Indfør stenten med den koniske spids først, og grisehaleudretteren* på en forud anbragt kateterleder.

3. Før skubbekatereteret over kateterlederen for at føre grisehalestenten ind i tilbehørskanalen.

For stenter på 8,5 French og større:

- 3a. Før grisehaleudretteren* frem langs stentens skaft fra enden med den koniske spids for at rette grisehalekrøllen ud. (Se figur 1)

- 3b. Indfør stenten, med grisehalen først, og grisehaleudretteren* på styrekatereteret*. Før styrekatereteret frem over den forud anbragte kateterleder.

SE DERNÆST TRIN 4-7 NEDENFOR

II. VOOR STENTS MET PIGTAIL:

Voor stents van 7 French en kleiner:

1. Voer de pigtail straightener* langs de schacht van de stent van het tapse tipuiteinde op om de krul van de pigtail uit te strekken. (Zie afb. 1)

2. Introduceer de stent, de tapse tip voorop, en de positioneringshuls over de vooraf gepositioneerde voerdraad in het werkkanal.

3. Voer de pushing-katheter op over de voerdraad om de pigtail-stent in het werkkanal te schuiven.

Voor stents van 8,5 French en groter:

- 3a. Voer de pigtail straightener* langs de schacht van de stent van het tapse tipuiteinde op om de krul van de pigtail uit te strekken. (Zie afb. 1)

- 3b. Introduceer de stent met de pigtail voorop en de pigtail straightener* over de geleidekatheter*. Voer de geleidekatheter over de vooraf gepositioneerde voerdraad op.

ZIE VERVOLGENS STAP 4-7 HIERONDER

4. Voer de geleidekatheter* en/of de pushing-katheter met 1-2 cm tegelijk op tot de stent in de gewenste positie ligt.

5. Bevestig de positie van de stent fluoroscopisch en endoscopisch.

6. Verwijder na bevestiging van de stentpositie voorzichtig de voerdraad en vervolgens de geleidekatheter* uit de endoscoop en houd de stent daarbij met de pushing-katheter in positie.

7. Verwijder de pushing-katheter voorzichtig uit het werkkanal.

Voer het hulpmiddel na voltooiing van de ingreep af volgens de richtlijnen van uw instelling voor biologisch gevraarlijk medisch afval.

*indien aanwezig

FRANÇAIS

BEZOOGD GEBRUIK

Dit instrument wordt gebruikt om geblokkeerde pancreaskanalen te draineren.

OPMERKINGEN

Dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik. Pogingen om het hulpmiddel voor hergebruik geschikt te maken, het opnieuw te steriliseren en/of het opnieuw te gebruiken kunnen leiden tot het falen van het hulpmiddel en/of ziekteoverdracht.

Gebruik dit hulpmiddel niet voor enigerlei ander doel dan onder 'Beoogd gebruik' vermeld staat.

Niet gebruiken indien de verpakking bij ontvangst geopend of beschadigd is. Een visuele inspectie uitvoeren met bijzondere aandacht voor knikken, verbuigingen enbreuken. Niet gebruiken indien er een abnormaliteit wordt waargenomen die de juiste werking kan verhinderen. Neem contact op met Cook voor een retourmachtiging.

Op een droge plaats zonder extreme temperaturen bewaren.

Dit hulpmiddel mag uitsluitend worden gebruikt door een ervaren medische zorgverlener.

Voor 8,5 en 10 French Sof-Flex® stents dient u de geleidekatheter met in water oplosbaar glijmiddel glad te maken.

Bewaar de positioneringshuls (indien aanwezig)* voor gebruik bij het inbrengen van de stent flaps in het werkkanal.

Udvis forsigtighed, når grisehalekrøllerne* rettes ud, for at undgå at bukke eller brække stenten.

Stentens koniske spids* skal være positioneret i pancreasgangen, mens den anden ende forbliver i duodenum.

Denne anordning bør ikke blive indlagt længere end tre måneder eller som anvist af en læge. Periodisk evaluering tilrådes.

Vælg Cook stentindføringssystemet (hvis det ikke er vedlagt) i den rette French størrelse.

ADVARSLER

MRI-kompatibiliteten af pancreastenter med røntgenfaste markeringer er ikke fastlagt.

BRUGSANVISNING

I. FOR STENTER, DER IKKE HAR EN GRISEHALE:

1. Sørg forsigtigt for fuld udstrækning af alle sideflapper*.

2. Før positioneringshylsteret ind over stentens ende med duodenalflapper.

For stenter på 7 French og mindre:

- 3a. Indfør stenten, den koniske spids først, og positioneringshylsteret på en forud anbragt kateterleder.

- 3c. Indfør stenten, med den koniske ende først, og positioneringshylsteret på styrekatereteret* og den forud anbragte kateterleder.

SE DERNÆST TRIN 4-7 NEDENFOR

II. FOR STENTER MED GRISEHALE:

For stenter på 7 French og mindre:

1. Før grisehaleudretteren* frem langs stentens skaft fra enden med den koniske spids for at rette grisehalekrøllen ud. (Se figur 1)

2. Indfør stenten med den koniske spids først, og grisehaleudretteren* på en forud anbragt kateterleder.

3. Før skubbekatereteret over kateterlederen for at føre grisehalestenten ind i tilbehørskanalen.

For stenter på 8,5 French og større:

- 3a. Før grisehaleudretteren* frem langs stentens skaft fra enden med den koniske spids for at rette grisehalekrøllen ud. (Se figur 1)

- 3b. Indfør stenten, med grisehalen først, og grisehaleudretteren* på styrekatereteret*. Før styrekatereteret frem over den forud anbragte kateterleder.

ZIE VERVOLGENS STAP 4-7 HIERONDER

4. Før de geleidekatheter* en/of de pushing-katheter met 1-2 cm tegelijk op tot de stent in de gewenste positie ligt.

5. Bevestig de positie van de stent fluoroscopisch en endoscopisch.

6. Verwijder na bevestiging van de stentpositie voorzichtig de voerdraad en vervolgens de geleidekatheter* uit de endoscoop en houd de stent daarbij met de pushing-katheter in positie.

7. Verwijder de pushing-katheter voorzichtig uit het werkkanal.

Voer het hulpmiddel na voltooiing van de ingreep af volgens de richtlijnen van uw instelling voor biologisch gevraarlijk medisch afval.

*indien aanwezig

NETHERLANDS

BEZOOGD GEBRUIK

Dit instrument wordt gebruikt om geblokkeerde pancreaskanalen te draineren.

OPMERKINGEN

Dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik. Pogingen om het hulpmiddel voor hergebruik geschikt te maken, het opnieuw te steriliseren en/of het opnieuw te gebruiken kunnen leiden tot het falen van het hulpmiddel en/of ziekteoverdracht.

Gebruik dit hulpmiddel niet voor enigerlei ander doel dan onder 'Beoog

Ne pas utiliser ce dispositif pour des indications autres que celles présentées ici.

Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé à la livraison. Examiner visuellement chaque dispositif en veillant particulièrement à l'absence de coutures, courbures et ruptures.

Ne pas utiliser si une anomalie est détectée susceptible d'empêcher le bon fonctionnement du dispositif. Avertir Cook pour obtenir une autorisation de renvoi.

Conserver dans un lieu sec, à l'abri de températures extrêmes.

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

Pour les endoprothèses Sof-Flex® de 8,5 et 10 Fr, lubrifier le cathéter guide avec un lubrifiant hydrosoluble.

Conserver la gaine de positionnement (le cas échéant)* pour l'utiliser lors de l'introduction des rabats de l'endoprothèse dans le canal opérateur.

CONTRE-INDICATIONS

Les contre-indications propres à une CPRE et aux procédures associées à la mise en place d'une endoprothèse.

Impossibilité de faire passer le guide ou l'endoprothèse par la zone obstruée.

COMPLICATIONS POSSIBLES

Parmi les complications possibles associées à une CPRE, on citera : pancréatite ; cholangite ; aspiration ; perforation ; hémorragie ; infection ; septicémie ; réaction allergique au produit de contraste ou à un médicament ; hypotension ; dépression ou arrêt respiratoire ; arythmie ou arrêt cardiaque.

Parmi les complications possibles associées à la mise en place d'une endoprothèse pancréatique, on citera : traumatisme des voies pancréatiques ou du duodénum, migration de l'endoprothèse.

MISES EN GARDE

Consulter l'étiquette de l'emballage en ce qui concerne le calibre de canal minimum nécessaire pour ce dispositif.

La gaine de positionnement* et le redresseur de pigtail* ne sont pas conçus pour être utilisés dans le canal opérateur de l'endoscope.

Lors du redressement des boucles pigtail*, veiller à éviter la couture ou la rupture de l'endoprothèse.

L'extrémité à embout conique de l'endoprothèse* doit être positionnée dans le canal pancréatique tandis que l'autre extrémité reste dans le duodénum.

Ce dispositif ne doit pas être laissé à demeure pendant plus de trois mois ou selon la prescription du médecin. Il est recommandé de procéder à des évaluations périodiques.

Selectionner le système d'introduction d'endoprothèse Cook (s'il n'est pas inclus) de diamètre approprié (Fr.).

AVERTISSEMENTS

La compatibilité avec l'IRM des endoprothèses pancréatiques à bandes radio-opaques n'a pas été établie.

MODE D'EMPLOI

I. ENDOPROTHÈSES SANS PIGTAIL :

1. Procéder délicatement au déploiement complet de tous les rabats latéraux*.
2. Charger la gaine de positionnement sur l'extrémité duodénale de l'endoprothèse.

Endoprothèses de 7 Fr. et de plus petit diamètre :

- 3a. Introduire l'endoprothèse (par son embout conique) et la gaine de positionnement sur un guide prépositionné.
- 3b. Retirer l'adaptateur Tuohy-Borst de l'extrémité du cathéter guide*, puis introduire celui-ci dans le canal opérateur sur un guide prépositionné.
- 3c. Introduire l'endoprothèse (par son embout conique) et la gaine de positionnement sur le cathéter guide* et le guide prépositionné.

CONSULTER ENSUITE LES ÉTAPES 4 À 7 CI-DESSOUS

II. ENDOPROTHÈSES AVEC PIGTAIL :

Endoprothèses de 7 Fr. et de plus petit diamètre :

- 3a. Avancer le redresseur de pigtail* le long de la tige de l'endoprothèse, à partir de l'extrémité à embout conique, pour redresser la boucle pigtail. (Voir Fig. 1)
2. Introduire l'endoprothèse (par son embout conique) et le redresseur de pigtail* sur un guide prépositionné.
3. Pousser le cathéter pousse-prothèse sur le guide pour faire progresser l'endoprothèse à pigtail dans le canal opérateur.

Endoprothèses de 8,5 Fr. et de plus grand diamètre :

- 3a. Avancer le redresseur de pigtail* le long de la tige de l'endoprothèse, à partir de l'extrémité à embout conique, pour redresser la boucle pigtail. (Voir Fig. 1)
- 3b. Introduire l'endoprothèse (par le pigtail) et le redresseur de pigtail* sur le cathéter guide*. Avancer le cathéter guide sur le guide prépositionné.

CONSULTER ENSUITE LES ÉTAPES 4 À 7 CI-DESSOUS

4. Avancer le cathéter guide* et/ou le cathéter pousse-prothèse par intervalles de 1 cm à 2 cm jusqu'à ce que l'endoprothèse soit dans la position souhaitée.

5. Vérifier que l'endoprothèse se trouve en position voulue sous contrôle radioscopique et endoscopique.

6. Après vérification de la position de l'endoprothèse, retirer délicatement le guide puis le cathéter guide* de l'endoscope, tout en maintenant la position de l'endoprothèse avec le cathéter pousse-prothèse.

7. Retirer délicatement le cathéter pousse-prothèse du canal opérateur.

Lorsque la procédure est terminée, jeter le dispositif conformément aux directives de l'établissement sur l'élimination des déchets médicaux présentant un danger de contamination.

*le cas échéant

DEUTSCH

VERWENDUNGSZWECK

Dieses Instrument wird zur Drainage von verschlossenen Pankreasgängen verwendet.

HINWEISE

Das Produkt ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Wiederaufbereitungs-, Resterilisierungs- und/oder Wiederverwendungsversuche können zum Ausfall des Produkts und/oder zur Übertragung von Krankheiten führen.

Dieses Instrument nur für den angegebenen Verwendungszweck einsetzen.

Nicht verwenden, falls die Verpackung bereits geöffnet oder beschädigt ist. Das Produkt einer Sichtprüfung unterziehen und dabei besonders auf Knicke, Verbiegungen und Bruchstellen achten. Nicht verwenden, falls Unregelmäßigkeiten festgestellt werden, die die einwandfreie Funktion beeinträchtigen würden. Bitte lassen Sie sich von Cook eine Rückgabeberechtigung erteilen.

Trocken lagern und keinen extremen Temperaturen aussetzen.

Dieses Produkt darf nur von geschultem medizinischem Personal verwendet werden.

Bei Sof-Flex® Stents der Größen 8,5 und 10 French den Führungskatheter mit einem wasserlöslichen Gleitmittel versehen.

Die Positionierhülse (falls vorhanden)* für den Gebrauch beim Einführen der Stent-Flaps in den Arbeitskanal aufbewahren.

KONTRAINDIKATIONEN

Die Kontraindikationen entsprechen denen bei einer ERCP und allen im Zusammenhang mit der Stent-Platzierung geplanten Eingriffen.

Unfähigkeit, den obstruierten Bereich mit Führungsdrähten oder Stent zu passieren.

POTENZIELLE KOMPLIKATIONEN

Zu den mit ERCP in Verbindung gebrachten Komplikationen gehören u.a.: Pankreatitis, Cholangitis, Aspiration, Perforation, Blutung, Infektion, Sepsis, allergische Reaktion auf Kontrast- oder Arzneimittel, Hypotonie, Atemdepression oder Atemstillstand, Herzarrhythmie oder Herzstillstand.

Komplikationen, die mit der Pankreasentplatzierung einhergehen, sind insbesondere die Verletzung des Pankreas oder Duodenums und Stentmigration.

VORSICHTSMASSNAHMEN

Die für dieses Instrument erforderliche Mindestgröße des Arbeitskanals ist auf dem Verpackungsetikett angegeben.

Die Positionierhülse* bzw. der Pigtail-Strecker* ist nicht für den Gebrauch im Arbeitskanal des Endoskops vorgesehen.

Beim Geraderichten der Pigtail-Windungen* vorsichtig vorgehen, um ein Knicken oder Brechen des Stents zu vermeiden.

Die konische Spitze des Stents* muss im Wirsung-Gang positioniert werden, während das andere Ende im Duodenum verbleibt.

Dieses Instrument sollte nicht länger als drei Monate oder gemäß ärztlicher Anweisung verweilen. Eine regelmäßige Begutachtung wird empfohlen.

Das Cook Stenteinführungssystem (falls nicht mitgeliefert) in der passenden French-Größe wählen.

WARNHINWEISE

Zur MRT-Kompatibilität von Pankreasstents mit röntgenologischen Streifen liegen keine Daten vor.

GEBRAUCHSANWEISUNG

I. FÜR STENTS OHNE PIGTAIL:

1. Alle Seiten-Flaps* vorsichtig vollständig aufzuspreizen.

2. Die Positionierhülse auf das Stent-Ende mit den Duodenum-Flaps schieben.

Für Stents bis einschließlich 7 French:

- 3b. Den Tuohy-Borst-Adapter vom Ende des Führungskatheters* abnehmen und den Führungskatheter* dann in den Arbeitskanal über einen vorpositionierten Führungsdrähten einführen.

- 3c. Stent, mit der konischen Spitze zuerst, und Positionierhülse auf dem Führungskatheter* und dem vorpositionierten Führungsdrähten einführen.

CONSULTER ENSUITE LES ÉTAPES 4 À 7 CI-DESSOUS

II. FÜR STENTS MIT PIGTAIL :

Endoprothèses de 7 Fr. et de plus petit diamètre :

- 3a. Introduire l'endoprothèse (par son embout conique) et la gaine de positionnement sur un guide prépositionné.

- 3b. Retirer l'adaptateur Tuohy-Borst de l'extrémité du cathéter guide*, puis introduire celui-ci dans le canal opérateur sur un guide prépositionné.

- 3c. Introduire l'endoprothèse (par son embout conique) et la gaine de positionnement sur le cathéter guide* et le guide prépositionné.

CONSULTER ENSUITE LES ÉTAPES 4 À 7 CI-DESSOUS

Endoprothèses de 8,5 Fr. et de plus grand diamètre :

- 3a. Avancer le redresseur de pigtail* le long de la tige de l'endoprothèse, à partir de l'extrémité à embout conique, pour redresser la boucle pigtail. (Voir Fig. 1)

- 3b. Introduire l'endoprothèse (par le pigtail) und der redresseur de pigtail* sur le cathéter guide*. Avancer le cathéter guide sur le guide prépositionné.

CONSULTER ENSUITE LES ÉTAPES 4 À 7 CI-DESSOUS

III. FÜR STENTS MIT PIGTAIL :

Endoprothèses de 8,5 Fr. et de plus grand diamètre :

- 3a. Avancer le redresseur de pigtail* le long de la tige de l'endoprothèse, à partir de l'extrémité à embout conique, pour redresser la boucle pigtail. (Voir Fig. 1)

- 3b. Introduire l'endoprothèse (par le pigtail) und der redresseur de pigtail* sur le cathéter guide*. Avancer le cathéter guide sur le guide prépositionné.

CONSULTER ENSUITE LES ÉTAPES 4 À 7 CI-DESSOUS

IV. FÜR STENTS MIT PIGTAIL :

Endoprothèses de 10 Fr. et de plus grand diamètre :

- 3a. Avancer le redresseur de pigtail* le long de la tige de l'endoprothèse, à partir de l'extrémité à embout conique, pour redresser la boucle pigtail. (Voir Fig. 1)

- 3b. Introduire l'endoprothèse (par le pigtail) und der redresseur de pigtail* sur le cathéter guide*. Avancer le cathéter guide sur le guide prépositionné.

CONSULTER ENSUITE LES ÉTAPES 4 À 7 CI-DESSOUS

V. FÜR STENTS MIT PIGTAIL :

Endoprothèses de 10 Fr. et de plus grand diamètre :

- 3a. Avancer le redresseur de pigtail* le long de la tige de l'endoprothèse, à partir de l'extrémité à embout conique, pour redresser la boucle pigtail. (Voir Fig. 1)

- 3b. Introduire l'endoprothèse (par le pigtail) und der redresseur de pigtail* sur le cathéter guide*. Avancer le cathéter guide sur le guide prépositionné.

CONSULTER ENSUITE LES ÉTAPES 4 À 7 CI-DESSOUS

VI. FÜR STENTS MIT PIGTAIL :

Endoprothèses de 10 Fr. et de plus grand diamètre :

- 3a. Avancer le redresseur de pigtail* le long de la tige de l'endoprothèse, à partir de l'extrémité à embout conique, pour redresser la boucle pigtail. (Voir Fig. 1)

- 3b. Introduire l'endoprothèse (par le pigtail) und der redresseur de pigtail* sur le cathéter guide*. Avancer le cathéter guide sur le guide prépositionné.

CONSULTER ENSUITE LES ÉTAPES 4 À 7 CI-DESSOUS

VII. FÜR STENTS MIT PIGTAIL :

Endoprothèses de 10 Fr. et de plus grand diamètre :

- 3a. Avancer le redresseur de pigtail* le long de la tige de l'endoprothèse, à partir de l'extrémité à embout conique, pour redresser la boucle pigtail. (Voir Fig. 1)

- 3b. Introduire l'endoprothèse (par le pigtail) und der redresseur de pigtail* sur le cathéter guide*. Avancer le cathéter guide sur le guide prépositionné.

CONSULTER ENSUITE LES ÉTAPES 4 À 7 CI-DESSOUS

VIII. FÜR STENTS MIT PIGTAIL :

Endoprothèses de 10 Fr. et de plus grand diamètre :

- 3a. Avancer le redresseur de pigtail* le long de la tige de l'endoprothèse, à partir de l'extrémité à embout conique, pour redresser la boucle pigtail. (Voir Fig. 1)

Αδυναμία διέλευσης του συρμάτινου οδηγού ή της ενδοπρόσθεσης μέσω της αποφραγμένης περιοχής.

ΔΥΝΗΤΙΚΕΣ ΕΠΙΠΛΟΚΕΣ

Μεταξύ εκείνων που συχετίζονται με την ERCP περιλαμβάνονται και οι εξής: παγκρεατίτιδα, χολαγγείτιδα, εισρόφηση, διάτρηση, αιμορραγία, λοίμωξη, σηψαμία, αλλεργική αντίδραση σε σκιαγραφικό μέσο ή φάρμακο, υπόταση, καταστολή ή παύση της αναπνοής, καρδιακή αρρυθμία ή ανακοπή.

Μεταξύ εκείνων που συχετίζονται με την τοποθέτηση παγκρεατικής ενδοπρόσθεσης περιλαμβάνονται και οι εξής: τραύμα στην παγκρεατική οδό ή το δωδεκαδάκτυλο, μετανάστευση της ενδοπρόσθεσης.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Ανατρέξτε στην ετικέτα της συσκευασίας για το ελάχιστο μέγεθος καναλιού που απαιτείται για τη συσκευή αυτή.

Το χιτώνιο τοποθέτησης* ή ο ευθειαστής σπειροειδούς άκρου* δεν προορίζεται για χρήση στο κανάλι εργασίας του ενδοσκοπίου.

Πρέπει να δίνετε προσοχή κατά τον ευθειασμό των σπειρών του σπειροειδούς άκρου* προκειμένου να αποφευχθεί τυχόν στρέβλωση ή θραύση της ενδοπρόσθεσης.

Το κωνικό άκρο της ενδοπρόσθεσης* πρέπει να τοποθετείται στον παγκρεατικό πόρο, ενώ το άλλο άκρο παραμένει στο δωδεκαδάκτυλο.

Η συσκευή αυτή δεν πρέπει να αιφνιδείται να παραμένει εντός του σώματος για περισσότερο από τρεις μήνες ή σύμφωνα με τις οδηγίες ιατρού. Συνιστάται περιοδική αξιολόγηση.

Επιλέξτε σύστημα εισαγωγέα ενδοπρόσθεσης της Cook (έαν δε συμπεριλαμβάνεται) κατάλληλου μεγέθους French.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Δεν έχει επιβεβαιωθεί η συμβατότητα με μαγνητική τομογραφία των παγκρεατικών ενδοπρόσθεσεων με ακτινοσκιερές ταινίες.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

I. ΓΙΑ ΕΝΔΟΠΡΟΣΘΕΣΙΣ ΧΩΡΙΣ ΣΠΕΙΡΟΕΙΔΕΣ ΑΚΡΟ:

1. Διασφαλίστε απαλά πλήρη προέκταση όλων των πλευρικών γλωττίδων*.
2. Εφαρμόστε το χιτώνιο τοποθέτησης πάνω στο άκρο της ενδοπρόσθεσης με τις γλωττίδες δωδεκαδάκτυλου.

Για ενδοπροσθέσεις 7 FR και μικρότερου μεγέθους:

- 3a. Εισαγάγετε την ενδοπρόσθεση, με το κωνικό άκρο πρώτα και το χιτώνιο τοποθέτησης πάνω σε έναν προτοποθετημένο συρμάτινο οδηγό.
- 3c. Εισαγάγετε την ενδοπρόσθεση, με το κωνικό άκρο πρώτα, και το χιτώνιο τοποθέτησης πάνω στον οδηγό καθετήρα* και τον προτοποθετημένο συρμάτινο οδηγό.

KATOPIN ANATREXEΣΤΑ ΒΗΜΑΤΑ 4-7 ΠΑΡΑΚΑΤΩ

II. ΓΙΑ ΕΝΔΟΠΡΟΣΘΕΣΙΣ ΜΕ ΣΠΕΙΡΟΕΙΔΕΣ ΑΚΡΟ:

Για ενδοπροσθέσεις 7 FR και μικρότερου μεγέθους:

1. Προωθήστε τον ευθειαστή σπειροειδούς άκρου* κατά μήκος του άξονα της ενδοπρόσθεσης από το κωνικό άκρο, προκειμένου να ευθειάσετε τη σπείρα του σπειροειδούς άκρου. (Βλ. σχήμα 1)
2. Εισαγάγετε την ενδοπρόσθεση, με το κωνικό άκρο πρώτα και τον ευθειαστή σπειροειδούς άκρου* πάνω σε έναν προτοποθετημένο συρμάτινο οδηγό.
3. Προωθήστε τον καθετήρα ώθησης πάνω από τον συρμάτινο οδηγό, για την προώθηση της ενδοπρόσθεσης με σπειροειδές άκρο μέσα στο κανάλι εργασίας.

Για ενδοπροσθέσεις 8,5 FR και μεγαλύτερου μεγέθους:

- 3a. Προωθήστε τον ευθειαστή σπειροειδούς άκρου* κατά μήκος του άξονα της ενδοπρόσθεσης από το κωνικό άκρο, προκειμένου να ευθειάσετε τη σπείρα του σπειροειδούς άκρου. (Βλ. σχήμα 1)
- 3b. Εισαγάγετε την ενδοπρόσθεση, με το σπειροειδές άκρο πρώτα, και τον ευθειαστή σπειροειδούς άκρου* πάνω στον οδηγό καθετήρα*. Προωθήστε τον οδηγό καθετήρα πάνω από τον προτοποθετημένο συρμάτινο οδηγό.

KATOPIN ANATREXEΣΤΑ ΒΗΜΑΤΑ 4-7 ΠΑΡΑΚΑΤΩ

4. Προωθήστε τον οδηγό καθετήρα* ή/και τον καθετήρα ώθησης σε βήματα των 1-2 cm, έως ότου η ενδοπρόσθεση βρεθεί στην επιθυμητή θέση.

5. Επιβεβαιώστε την επιθυμητή θέση της ενδοπρόσθεσης ακτινοσκοπικά και ενδοσκοπικά.

6. Μετά την επιβεβαίωση της θέσης της ενδοπρόσθεσης, αφαιρέστε απαλά τον συρμάτινο οδηγό, κατόπιν τον οδηγό καθετήρα* από το ενδοσκόπιο, ενώ διατηρείτε τη θέση της ενδοπρόσθεσης με τον καθετήρα ώθησης.

7. Αφαιρέστε απαλά τον καθετήρα ώθησης από το κανάλι εργασίας.

Κατά την ολοκλήρωση της διαδικασίας, απορρίψτε τη(ις) συσκευή(ές) σύμφωνα με τις κατευθυντήριες οδηγίες του ιδρύματός σας για βιολογικά επικίνδυνα ιατρικά απόβλητα.

*εάν υπάρχει

MAGYAR

RENDELTELTELÉS

Ez az eszköz az elzáródott hasnyálmirigy-vezeték drénezésére szolgál.

MEGJEZYESEK

Az eszköz kizárolag egyszeri használatra szolgál. Az újrafelhasználásra való előkészítés, az újrásterilizálás és/vagy az újrafelhasználás az eszköz meghibásodásához és/vagy betegségátvitelhez vezethet.

A feltüntetett rendeltetési területeken kívül az eszközöt más célra ne alkalmazza.

Ha a csomagolást átvételkor nyitva találja vagy az sérült, ne használja az eszközt.

Szemrevételezéssel ellenőrizze, különös tekintettel a csomókra, görbületekre és törésekre. Ha olyan rendellenességet észlel, amely a megfelelő működést megakadályozza, ne használja az eszközt. A visszaküldés jóváhagyása érdekében értesítse a Cook céget.

Száraz helyen tartandó, szélsőséges hőmérsékletengedő adozásoktól védve.

Ezt az eszközt csak képzett egészségügyi szakember használhatja.

8,5 és 10 Fr-es Sof-Flex® sztentekhez a vezetődrótot síkosítsa vízben oldható síkosítóval.

Tegye el a pozicionáló hüvelyt (ha van)*, mert szüksége lesz rá a sztent rögzítőszárnynak munkacsatornába történő bevezetésekor.

ELLENJAVALLATOK

Az ERCP-re, valamint a sztentbeültetéssel kombinált bármely eljárásra vonatkozó ellenjavallatok.

Olyan esetek, amikor a vezetődrótot vagy a sztentet nem lehet felvezetni a szükületen keresztül.

LEHETSÉGES KOMPLIKÁCIÓK

Az ERCP-re vonatkozó komplikációk, amelyek közé - a teljesség igénye nélkül - az alábbiak sorolhatók: pancreatitis, cholangitis, aspiráció, perforáció, vérzés, fertőzés, szepsis, allergiás reakció a kontrasztanyagra vagy gyógyszerre, alacsony vérnyomás, légzési elégtelenség vagy légzésleállás, szírvritmuszavar vagy szívmegállás.

A hasnyálmirigyszent elhelyezésével kapcsolatos komplikációk többek között: hasnyálutak vagy duodenum trauma, a sztent elvándorlása.

ÓVINTÉZKEDÉSEK

Az eszköz számára szükséges legkisebb csatornaméretet lásd a csomagolás címkéjén.

A pozicionáló hüvely*, illetve a pigtail kiegyenesítő* nem használható az endoszkóp munkacsatornájában.

A pigtail katéter görbületeinek* kiegyenesítésekor fokozott óvatossággal kell eljárni, a sztent csomósodását, illetve törését elkerülni.

A sztent kúpos végét* megfelelő helyzetbe kell hozni a hasnyálmirigy-vezetéken belül, miközben a másik vég a duodenumban marad.

Ez az eszköz nem maradhat a szervezetben három hónapnál hosszabb ideig, illetve ahogyan az orvos előírja. Az eszközöt bizonyos időközönként javasolt ellenőrizni.

Válassza ki a megfelelő Fr. méretű Cook sztentbevezető rendszert (ha az nincs mellékelve).

FIGYELMEZTETÉSEK

A sugár fogó sávokkal elláttott hasnyálmirigyszentek MRI-kompatibilitása nem ismeretes.

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

I. PIGTAIL KATÉTERREL NEM RENDELKEZŐ SZENTEK:

1. Óvatosan biztosítsa az összes oldalsó rögzítőszárnny* teljes kibontását.

2. Helyezze a pozicionáló hüvelyt a sztent duodenális rögzítőszárnnyal ellátott végére.

7 Fr-es vagy ennél kisebb sztentekhez:

- 3a. Vezesse be a sztentet (kúpos végével előrefelé) és a pozicionáló hüvelyt egy előzetesen behelyezett vezetődrótra.

8,5 Fr. méretű, vagy ennél nagyobb sztentekhez:

- 3b. Távolítsa el a Tuohy-Borst adaptort a vezetőkatéterről végéről, majd vezesse be a vezetőkatéterről egy előzetesen behelyezett vezetődrót fölött a munkacsatornába.

EZT KÖVETŐEN LÁSD ALÁBB A 4.-7. LÉPÉSEKET

II. PIGTAIL SZTENTEKHEZ:

7 Fr-es, vagy ennél kisebb sztentekhez:

1. A pigtail görbületének kiegyenesítéséhez tolja előre a pigtail kiegyenesítőt* a sztent törzse mentén, annak kúpos csúcsú végétől indulva. (Lásd az 1. ábrát)

2. Vezesse rá a sztentet (kúpos végével előrefelé) és a pigtail kiegyenesítőt* az vezetőkatéterről végéről. Tolja előre a vezetőkatéterről a sztent rögzítőszárnynak.

3. Tolja előre a vezetőkatéterről a vezetődrót felett, hogy a pigtail szent a munkacsatornába kerüljön.

8,5 Fr. méretű, vagy ennél nagyobb sztentekhez:

- 3a. Vezesse be a sztentet (pigtail részével előrefelé) és a pigtail kiegyenesítőt* a vezetőkatéterről végéről. Tolja előre a vezetőkatéterről a sztent rögzítőszárnynak.

EZT KÖVETŐEN LÁSD ALÁBB A 4.-7. LÉPÉSEKET

III. PIGTAIL SZTENTEKHEZ:

7 Fr-es, vagy ennél kisebb sztent

La permanenza di questo dispositivo non deve superare tre mesi o il periodo indicato dal medico. Si consiglia di sottoporre il paziente a una valutazione periodica.

Selezionare il sistema di introduzione dello stent Cook (se non incluso) della dimensione in French appropriata.

AVVERTENZE

La compatibilità in ambito MRI degli stent pancreatici dotati di bande radiopache non è stata determinata.

ISTRUZIONI PER L'USO

I. STENT SENZA PIGTAIL

- Accertare delicatamente la completa estensione di tutte le alette laterali*.
- Infilare il manico di posizionamento sull'estremità duodenale con alette dello stent.

Stent da 7 Fr e più piccoli

- Inserire lo stent, a partire dalla punta rastremata, e il manico di posizionamento su una guida precedentemente posizionata.

Stent da 8,5 Fr e più grandi

- Staccare l'adattatore Tuohy-Borst dall'estremità del catetere guida*, quindi inserire il catetere guida* nel canale operativo dell'endoscopio su una guida precedentemente posizionata.
- Infilare lo stent, a partire dalla punta rastremata, e il manico di posizionamento sul catetere guida* e su una guida precedentemente posizionata.

VEDERE QUINDI I PASSAGGI DA 4 A 7 QUI SOTTO

II. STENT CON PIGTAIL

Stent da 7 Fr e più piccoli

- Fare avanzare il raddrizzatore di pigtail* lungo il corpo dello stent a partire dall'estremità con punta rastremata allo scopo di raddrizzare la spira del pigtail. (Vedere la Figura 1)
- Infilare lo stent, a partire dalla punta rastremata, e il raddrizzatore di pigtail* sulla guida precedentemente posizionata.
- Fare avanzare il catetere di spinta sulla guida per fare avanzare lo stent con pigtail nel canale operativo dell'endoscopio.

Stent da 8,5 Fr e più grandi

- Fare avanzare il raddrizzatore di pigtail* lungo il corpo dello stent a partire dall'estremità con punta rastremata allo scopo di raddrizzare la spira del pigtail. (Vedere la Figura 1)
- Infilare lo stent, a partire dal pigtail, e il raddrizzatore di pigtail* sul catetere guida*. Fare avanzare il catetere guida sulla guida precedentemente posizionata.

VEDERE QUINDI I PASSAGGI DA 4 A 7 QUI SOTTO

- Fare avanzare il catetere guida* e/o il catetere di spinta in incrementi di 1-2 cm fino a portare lo stent nella posizione desiderata.
- Confermare sotto osservazione fluoroscopica ed endoscopica che lo stent si trovi nella posizione desiderata.
- Dopo avere confermato la posizione dello stent, rimuovere delicatamente la guida, quindi il catetere guida* dall'endoscopio mantenendo nel contempo invariata la posizione dello stent con il catetere di spinta.
- Rimuovere delicatamente il catetere di spinta dal canale operativo dell'endoscopio.

Al completamento della procedura, eliminare il dispositivo (o dispositivi) in conformità alle disposizioni della struttura sanitaria relative ai rifiuti medici a rischio biologico.

*se presente

NORSK

TILTENKT BRUK

Denne anordningen brukes til å tømme blokkert ductus pancreaticus.

MERKNADER

Denne anordningen er kun beregnet til engangsbruk. Forsøk på bearbeiding for gjenbruk, resterilisering og/eller gjenbruk kan føre til funksjonssvikt og/eller overføring av sykdom.

Denne anordningen skal ikke brukes til andre formål enn det som angis under tiltenk bruk.

Innholdet skal ikke brukes hvis pakningen er åpnet eller skadet når du mottar den. Gjør en visuell inspeksjon og se spesielt etter knekkpunkter, bøyninger eller brudd. Skal ikke brukes hvis det påvises avvik som kan hindre at utstyret ikke virker som det skal. Kontakt Cook for å få returtiltakelse.

Oppbevares tørt og uten å utsettes for ekstreme temperaturer.

Dette utstyret skal kun brukes av kvalifisert helsepersonell med relevant opplæring.

For 8,5 og 10 FR Sof-Flex® stenter smøres ledekateteret med vannløselig smøremiddel.

Behold posisjoneringshylsen (hvis det benyttes)* for bruk når stentflikene føres inn i arbeidskanalen.

KONTRAINDIKASJONER

Slike som gjelder spesielt for ERCP og alle prosedyrer som må utføres sammen med stentinnleggningen.

Manglende mulighet til å føre ledevaieren eller stenten gjennom det obstruerte området.

MULIGE KOMPLIKASJONER

Slike som forbindes med ERCP, omfatter, men er ikke begrenset til: pankreatitt, kolangitt, aspirasjon, perforasjon, hemoragi, infeksjon, sepsis, allergisk reaksjon på kontrastmiddel eller legemiddel, hypotensjon, nedsett respirasjon eller respirasjonsstans, hjertearytmier eller hjertestans.

De som er forbundet med plassering av stenten i bukspyttkjertelen omfatter, men er ikke begrenset til: traume på bukspyttkjertelkanalen eller duodenum, forskyrning av stent.

FORHOLDSREGLER

Se produktetiketten på pakningen for å finne den minste kanalstørrelsen som behøves for denne anordningen.

Posisjoneringshylsen* eller retteenheten for grisehale* er ikke beregnet for bruk i endoskopets arbeidskanal.

Det må utvises forsiktighet når grisehalekrøller* rettes ut for å unngå at stenten bøyes eller brekkes.

Stentenden med konisk spiss* må posisjoneres i ductus pancreaticus mens den andre enden forblir i duodenum.

Denne stenten må ikke være innlagt i mer enn tre måneder etter legens anvisning. Det anbefales periodiske vurderinger.

Velg Cook innføringssystem for stent (hvis det ikke er inkludert) i egnet French-størrelse.

ADVARSLER

MR-kompatibilitet for bukspyttkjertelstenter med radioopake bånd har ikke blitt fastslått.

BRUKSANVISNING

I. FOR STENTER UTEN GRISEHALE:

For stenter på 7 FR og mindre:

- Vær forsiktig og sorg for at alle sideflikene* er helt eksplandert.

- Sett posisjoneringshylsen på enden av stenten med duodenalfliket.

For stenter på 8,5 FR og større:

- Fjern Tuohy-Borst-adapteren fra enden på ledekateteret*, og før deretter ledekateteret* inn i arbeidskanalen over en forhåndsplassert ledevaier.

- Før stenten, den koniske enden først, og posisjoneringshylsen inn på ledekateteret* og den forhåndsplasserte ledevaieren.

SE DERETTER TRINN 4-7 NEDENFOR

II. FOR STENTER MED GRISEHALE:

For stenter på 7 FR og mindre:

- Før retteenheten for grisehale* frem langs stentens skaft fra enden med konisk spiss for å rette ut grisehalen. (Se figur 1)

- Før stenten, med den koniske spissen først, og retteenheten for grisehale* inn på den forhåndsplasserte ledevaieren.

- Før skyvekateteret frem over ledevaieren for å føre stenten med grisehale inn i arbeidskanalen.

For stenter på 8,5 FR og større:

- Før retteenheten for grisehale* frem langs stentens skaft fra enden med konisk spiss for å rette ut grisehalen. (Se figur 1)

- Før stenten, med grisehalen først, og retteenheten for grisehale* inn på ledekateteret*. Før ledekateteret frem over den forhåndsplasserte ledevaieren.

SE DERETTER TRINN 4-7 NEDENFOR

III. FOR STENTER MED GRISEHALE:

For stenter på 7 FR og mindre:

- Før ledekateteret* og/eller skyvekateteret inn med trinn på 1-2 cm til stenten er lagt inn på ønsket sted.

- Bruk fluoroskopi og endoskopi for å bekrefte at stenten har ønsket plassering.

- Etter at stentens posisjon har blitt bekreftet, fjern forsiktig ledevaieren og deretter ledekateteret* fra endoskopet mens stentens posisjon opprettholdes med skyvekateteret.

- Fjern skyvekateteret forsiktig fra arbeidskanalen.

Etter utført inngrep kasseres anordningen(e) i henhold til sykehusets retningslinjer for medisinsk biologisk farlig avfall.

*hvis det benyttes

POLSKI

PRZEZNACZENIE URZĄDZENIA

Niniejsze urządzenie jest stosowane do drenażu zablokowanych przewodów trzustkowych.

UWAGI

Urządzenie to jest przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku. Próby ponownego poddawania jakimkolwiek procesom, ponownej sterylizacji i/lub ponownego użycia mogą prowadzić do awarii urządzenia i/lub przeniesienia choroby.

Urządzenia nie należy używać do jakichkolwiek innych celów, niezgodnych z podanym przeznaczeniem.

Innholdet skal ikke brukes hvis pakningen er åpnet eller skadet når du mottar den. Gjør en visuell inspeksjon og se spesielt etter knekkpunkter, bøyninger eller brudd. Skal ikke brukes hvis det påvises avvik som kan hindre at utstyret ikke virker som det skal. Kontakt Cook for å få returtiltakelse.

Oppbevares tørt og uten å utsettes for ekstreme temperaturer.

Dette utstyret skal kun brukes av kvalifisert helsepersonell med relevant opplæring.

For 8,5 og 10 FR Sof-Flex® stenter smøres ledekateteret med vannløselig smøremiddel.

Behold posisjoneringshylsen (hvis det benyttes)* for bruk når stentflikene føres inn i arbeidskanalen.

KONTRAINDIKASJONER

Slike som gjelder spesielt for ERCP og alle prosedyrer som må utføres sammen med stentinnleggningen.

Manglende mulighet til å føre ledevaieren eller stenten gjennom det obstruerte området.

MULIGE KOMPLIKASJONER

Slike som forbindes med ERCP, omfatter, men er ikke begrenset til: pankreatitt, kolangitt, aspirasjon, perforasjon, hemoragi, infeksjon, sepsis, allergisk reaksjon på kontrastmiddel eller legemiddel, hypotensjon, nedsett respirasjon eller respirasjonsstans, hjertearytmier eller hjertestans.

De som er forbundet med plassering av stenten i bukspyttkjertelen omfatter, men er ikke begrenset til: traume på bukspyttkjertelkanalen eller duodenum, forskyrning av stent.

FORHOLDSREGLER

Se produktetiketten på pakningen for å finne den minste kanalstørrelsen som behøves for denne anordningen.

Posisjoneringshylsen* eller retteenheten for grisehale* er ikke beregnet for bruk i endoskopets arbeidskanal.

Det må utvises forsiktighet når grisehalekrøller* rettes ut for å unngå at stenten bøyes eller brekkes.

Stentenden med konisk spiss* må posisjoneres i ductus pancreaticus mens den andre enden forblir i duodenum.

Denne stenten må ikke være innlagt i mer enn tre måneder etter legens anvisning. Det anbefales periodiske vurderinger.

Velg Cook innføringssystem for stent (hvis det ikke er inkludert) i egnet French-størrelse.

ADVARSLER

MR-kompatibilitet for bukspyttkjertelstenter med radioopake bånd har ikke blitt fastslått.

BRUKSANVISNING

I. FOR STENTER BEZ KOŃCÓWKI PIGTAIL:

1. Vær forsiktig og sorg for at alle sideflikene* er helt eksplandert.

2. Sett posisjoneringshylsen på enden av stenten med duodenalfliket.

For stenter på 7 FR og mindre:

- Fjern Tuohy-Borst-adapteren fra enden på ledekateteret*, og før deretter ledekateteret* inn i arbeidskanalen over en forhåndsplassert ledevaier.

- Før stenten, den koniske enden først, og posisjoneringshylsen inn på ledekateteret* og den forhåndsplasserte ledevaieren.

SE DERETTER TRINN 4-7 NEDENFOR

II. FOR STENTER MED GRISEHALE:

For stenter på 7 FR og mindre:

- Før retteenheten for grisehale* frem langs stentens skaft fra enden med konisk spiss for å rette ut grisehalen. (Se figur 1)

- Før stenten, med den koniske spissen først, og retteenheten for grisehale* inn på ledekateteret* inn på den forhåndsplasserte ledevaieren.

- Før skyvekateteret frem over ledavaieren for å føre stenten med grisehale inn i arbeidskanalen.

For stenter på 8,5 FR og større:

- Før retteenheten for grisehale* frem langs stentens skaft fra enden med konisk spiss for å rette ut grisehalen. (Se figur 1)

- Før stenten, med grisehalen først, og retteenheten for grisehale* inn på ledekateteret*. Før ledekateteret frem over den forhåndsplasserte ledavaieren.

SE DERETTER TRINN 4-7 NEDENFOR

III. FOR STENTER MED

NASTĘPNIE PRZEJŚĆ DO PUNKTÓW 4-7 PONIŻEJ

II. STENTY Z KOŃCÓWKĄ PIGTAIL:

Stenty o średnicy 7 F i mniejsze:

1. Wsunąć element prostujący końcówkę pigtail* wzduż trzonu stentu, zaczynając od końca ze zwężoną końcówką, w celu wyprostowania spirali pigtail. (Patrz rys. 1)
2. Wprowadzić stent, zaczynając od zwężonej końcówki, oraz element prostujący końcówkę pigtail* na wcześniejszy umieszczony prowadnik.
3. Wsunąć cewnik popychający po prowadniku w celu wsunięcia stentu pigtail do kanału roboczego.

Stenty o średnicy 8,5 F i większe:

- 3a. Wsunąć element prostujący końcówkę pigtail* wzduż trzonu stentu, zaczynając od końca ze zwężoną końcówką, w celu wyprostowania spirali pigtail. (Patrz rys. 1)

- 3b. Wprowadzić stent, stroną z końcówką pigtail, i element prostujący końcówkę pigtail* na cewnik prowadzący*. Wsuwać cewnik prowadzący po wcześniejszym umieszczonym prowadniku.

NASTĘPNIE PRZEJŚĆ DO PUNKTÓW 4-7 PONIŻEJ

4. Wsuwać cewnik prowadzący* i/lub cewnik popychający w odstępach 1-2 cm aż do umieszczenia stentu w żądany polożeniu.

5. Żądane położenie stentu potwierdzić używając fluoroskopii i endoskopii.

6. Po potwierdzeniu położenia stentu delikatnie wyjąć z endoskopu prowadnik, a następnie cewnik prowadzący*, utrzymując położenie stentu przy użyciu cewnika popychającego.

7. Delikatnie wysunąć cewnik popychający z kanału roboczego.

Po zakończeniu zabiegu wyrzucić urządzenie zgodnie z zaleceniami danej placówki, dotyczącymi odpadów medycznych stanowiących zagrożenie biologiczne.

*jeżeli występuje

PORTUGUÊS

UTILIZAÇÃO PREVISTA

Este dispositivo é utilizado para drenar canais pancreáticos obstruídos.

NOTAS

Este dispositivo destina-se a uma única utilização. As tentativas de reprocessá-lo, reesterilizá-lo e/ou reutilizá-lo podem conduzir à falha do dispositivo e/ou à transmissão de doença.

Utilize este dispositivo exclusivamente para os fins indicados na utilização prevista.

Se, no momento da recepção, a embalagem se encontrar aberta ou danificada, não utilize o produto. Inspeccione visualmente com particular atenção a vincos, dobras e fracturas. Se detectar alguma anomalia que impeça um funcionamento correcto do produto, não o utilize. Avise a Cook para obter uma autorização de devolução do produto.

Guarde num local seco, afastado de temperaturas extremas.

Este dispositivo deve ser utilizado exclusivamente por um profissional de saúde com a formação adequada.

No caso dos stents Sof-Flex® de 8,5 e 10 Fr, lubrifique o cateter guia com um lubrificante hidrossolúvel.

Guarde a manga de posicionamento (se existir)* para utilizar quando introduzir as abas do stent dentro do canal acessório.

CONTRA-INDICAÇÕES

As contra-indicações específicas da CPRE e de outros procedimentos efectuados na colocação de um stent.

Incapacidade para fazer passar o fio guia ou o stent através da área obstruída.

POTENCIAIS COMPLICAÇÕES

As complicações associadas à CPRE incluem, embora não se limitem a: pancreatite, colangite, aspiração, perfuração, hemorragia, infecção, sépsis, reacção alérgica ao meio de contraste ou à medicação, hipotensão, depressão ou paragem respiratória e arritmia ou paragem cardíaca.

As complicações associadas à colocação de um stent pancreático incluem, entre outras: traumatismo do tracto pancreático ou do duodeno, ou migração do stent.

PRECAUÇÕES

Consulte o rótulo da embalagem relativamente ao diâmetro mínimo do canal necessário para este dispositivo.

A manga de posicionamento* ou o endireitador de espirais* não se destina a ser utilizado no canal acessório do endoscópio.

Deve-se ter cuidado ao endireitar as espirais* para evitar dobrar ou partir o stent.

A extremidade com ponta cónica do stent* tem de ser posicionada dentro do canal pancreático ficando a outra extremidade no duodeno.

Este dispositivo não deve ficar implantado durante mais de três meses ou conforme indicado por um médico. Recomenda-se uma avaliação periódica.

Escolha o sistema introductor de stent da Cook (caso não seja incluído) com o tamanho Fr apropriado.

ADVERTÊNCIAS

A compatibilidade entre os stents pancreáticos com bandas radiopacas e a RMN ainda não foi determinada.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

I. PARA STENTS SEM ESPIRAIS:

1. Com cuidado, assegure a extensão completa de todas as abas laterais*.

2. Coloque a manga de posicionamento sobre a extremidade duodenal com abas do stent.

Para stents de 7 Fr e mais pequenos:

- 3a. Introduza primeiro a extremidade do stent com ponta cónica e a manga de posicionamento sobre um fio guia pré-posicionado.

- 3c. Introduza o stent, com a ponta cónica primeiro, e a manga de posicionamento sobre o cateter guia* e o fio guia pré-posicionado.

EM SEGUIDA, CONSULTE OS PASSOS 4 A 7 DESCritos ABAIXO

II. PARA STENTS COM ESPIRAIS:

Para stents de 7 Fr e mais pequenos:

1. Avance o endireitador de espirais* ao longo da haste do stent, desde a extremidade com ponta cónica, de forma a endireitar a espiral. (Ver fig. 1)

2. Introduza primeiro a extremidade do stent com ponta cónica e o endireitador de espirais* sobre o fio guia previamente colocado.

3. Avance o cateter posicionador sobre o fio guia para avançar o stent com espiral para o canal acessório.

Para stents de 8,5 Fr ou mais:

- 3a. Avance o endireitador de espirais* ao longo da haste do stent, desde a extremidade com ponta cónica, de forma a endireitar a espiral. (Ver fig. 1)

- 3b. Introduza o stent, com a espiral primeiro, e o endireitador de espirais* sobre o cateter guia*. Avance o cateter guia sobre o fio guia pré-posicionado.

EM SEGUIDA, CONSULTE OS PASSOS 4 A 7 DESCritos ABAIXO

II. PARA STENTS CON ESPIRAIS:

Stents de 7 Fr y menores:

1. Haga avanzar el enderezador de pigtails* a lo largo del cuerpo del stent desde el extremo de punta cónica para enderezar el bucle del pigtail. (Vea la figura 1)

2. Introduzca el stent, con la punta cónica primero, y el enderezador de pigtails* sobre una guía colocada previamente.

3. Haga avanzar el catéter empujador sobre la guía para introducir el stent con pigtail en el canal de accesorios.

Stents de 8,5 Fr y mayores:

- 3a. Haga avanzar el enderezador de pigtails* a lo largo del cuerpo del stent desde el extremo de punta cónica para enderezar el bucle del pigtail. (Vea la figura 1)

- 3b. Introduzca el stent, con la punta pigtail primero, y el enderezador de pigtails* sobre el catéter guía*. Haga avanzar el catéter guía sobre una guía colocada previamente.

A CONTINUACIÓN, CONSULTE LOS PASOS 4-7 SIGUIENTES

4. Haga avanzar el catéter guía* y/o el catéter empujador con incrementos de 1-2 cm hasta que el stent se encuentre en la posición deseada.

5. Utilizando fluoroscopia y endoscopia, confirme que el stent está en la posición deseada.

6. Tras confirmar la posición del stent, extraiga con cuidado la guía y, a continuación, el catéter guía* del endoscopio mientras mantiene la posición del stent con el catéter empujador.

7. Extraiga con cuidado el catéter empujador del canal de accesorios.

Tras finalizar el procedimiento, deseche los dispositivos según las pautas del centro para residuos médicos biopeligrosos.

*si hay

ESPAÑOL

INDICACIONES

Este dispositivo se utiliza para drenar conductos pancreáticos obstruidos.

NOTAS

Este dispositivo está concebido para un solo uso. Cualquier intento de reprocesar, reesterilizar o reutilizar el dispositivo puede hacer que éste falle u ocasionar la transmisión de enfermedades.

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

No utilice el dispositivo si el envase está abierto o dañado cuando lo reciba. Inspeccione visualmente el dispositivo, prestando especial atención a la presencia de plicaturas, dobleces o roturas. No lo utilice si detecta alguna anomalía que pudiese impedir su correcto funcionamiento. Notifíquelo a Cook para obtener una autorización de devolución.

Almacénelo en un lugar seco y protegido de temperaturas extremas.

Este dispositivo sólo pueden utilizarlo profesionales sanitarios cualificados.

Cuando se empleen stents Sof-Flex® de 8,5 y 10 Fr, lubrique el catéter guía con lubricante hidrosoluble.

Conserve el manguito posicionador (si hay)* para utilizar cuando introducir las lengüetas del stent en el canal de accesorios.

CONTRAINDICACIONES

Las específicas de la colangiopancreatografía endoscópica retrógrada (ERCP) y de los procedimientos que se realicen junto con la colocación de stents.

Incapacidad para hacer pasar la guía o el stent a través de la zona obstruida.

POTENCIALES COMPLICACIONES

As complicações associadas à CPRE incluem, embora não se limitem a: pancreatite, colangite, aspiração, perfuração, hemorragia, infecção, sépsis, reacção alérgica ao meio de contraste ou à medicação, hipotensão, depressão ou paragem respiratória e arritmia ou paragem cardíaca.

As complicações associadas à colocação de um stent pancreático incluem, entre outras: traumatismo do tracto pancreático ou do duodeno, ou migração do stent.

PRECAUCIONES

Consulte o rótulo da embalagem relativamente ao diâmetro mínimo do canal necessário para este dispositivo.

A manga de posicionamiento* ou o endireitador de espirais* não se destina a ser utilizado no canal acessório do endoscópio.

Deve-se ter cuidado ao endireitar as espirais* para evitar dobrar ou partir o stent.

A extremidade com ponta cónica do stent* tem de ser posicionada dentro do canal pancreático ficando a outra extremidade no duodeno.

Este dispositivo não deve ficar implantado durante mais de três meses ou conforme indicado por um médico. Recomenda-se uma avaliação periódica.

Escolha o sistema introductor de stent da Cook (caso não seja incluído) com o tamanho Fr apropriado.

ADVERTENCIAS

A compatibilidade entre os stents pancreáticos con bandas radiopacas e a RMN ainda no foi determinada.

INSTRUCCIONES DE UTILIZACIÓN

I. PARA STENTS SIN ESPIRAIS:

1. Com cuidado, assegure a extensão completa de todas as abas laterais*.

2. Coloque a manga de posicionamiento sobre a extremidade duodenal com abas do stent.

Para stents de 7 Fr e más pequeños:

- 3a. Introduza primeiro a extremidade do stent con punta cónica e a manga de posicionamiento sobre un fio guia pré-posicionado.

- 3c. Introduza o stent, con la punta cónica primero, y el manguito posicionador sobre el catéter guía* y el fio guia pré-posicionado.

EM SEGUIDA, CONSULTE OS PASSOS 4 A 7 DESCritos ABAIXO

II. PARA STENTS CON ESPIRAIS:

Para stents de 7 Fr e más pequeños:

1. Avance o endireitador de espirais* ao longo da haste do stent, desde a extremidade con punta cónica, de forma a endireitar a espiral. (Ver fig. 1)

2. Introduza primeiro a extremidade do stent con punta cónica y el enderezador de espirais* sobre el fio guia previamente colocado.

3. Avance o cateter posicionador sobre el fio guia para avanzar el stent con espiral para el canal accesorio.

Para stents de 8,5 Fr ou más:

- 3a. Avance o enderezador de espirais* ao longo da haste do stent, desde la extremidad con punta cónica, de forma a enderezar el bucle del pigtail. (Vea la figura 1)

- 3b. Introduzca el stent, con la punta pigtail primero, y el enderezador de espirais* sobre el catéter guía*. Avance el catéter guía sobre una guía colocada previamente.

EM SEGUIDA, CONSULTE OS PASSOS 4 A 7 DESCritos ABAIXO

II. PARA STENTS CON ESPIRAIS:

Stents de 7 Fr y menores:

1. Haga avanzar el enderezador de espirais* a lo largo del cuerpo del stent desde el extremo de punta cónica para enderezar el bucle del pigtail. (Vea la figura 1)

2. Introduzca el stent, con la punta cónica primero, y el enderezador de espirais* sobre una guía colocada previamente.

SVENSKA

AVSEDD ANVÄNDNING

Denna produkt används vid dränage av tilläppta pancreasgånger.

ANMÄRKNINGAR

Denna produkt är avsedd endast för engångsbruk. Försök att bearbeta, omsterilisera och/eller återanvända produkten kan leda till att produkten inte fungerar och/eller orsaka sjukdomsöverföring.

Använd inte denna anordning för något annat syfte än den avsedda användning som anges.

Använd ej om förpackningen är öppnad eller skadad när den mottages. Undersök den visuellt och leta speciellt efter veck, böjar och brott. Använd inte om en abnormalitet upptäcks vilken kan förhindra korrekt arbetsförhållande. Meddela Cook för returauktorisering.

Förvaras på torr plats och på avstånd från extrem temperatur.

Användning av detta instrument begränsas till utbildad sjukvårdspersonal.

För 8,5 och 10 Fr. Sof-Flex® stenter, smörjs guidingkatetern med vattenlösigt smörjmedel.

Bevara positioneringshylsan (om sådan finns)* för användning när stentflikarna förs in i arbetskanalen.

KONTRAINDIKATIONER

De kontraindikationer som är specifika för ERCP och alla ingrepp som utförs i kombination med stentplacering.

Oförmåga att föra ledaren eller stenten genom tilläpptt område.

POTENTIELLA KOMPLIKATIONER

De potentiella komplikationer som är förbundna med ERCP omfattar, men är inte begränsade till: pankreatit, kolangit, aspiration, perforation, hemorragi, infektion, sepsis, allergisk reaktion mot kontrastmedel eller medicin, hypotoni, andningsdepression eller -stillestånd samt hjärtarytmier eller -stillestånd.

De potentiella komplikationer som är förbundna med placering av pankreasstenten omfattar, men är inte begränsade till: trauma i tractus pancreaticus eller duodenum samt stentmigration.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

Se förpackningsetiketten för minsta kanalstorlek som krävs för detta instrument.

Positioneringshylsan* eller pigtailuträtnaren* är inte avsedda för användning i endoskopets arbetskanal.

Var försiktig när pigtailringlarna* rätas ut för att undvika att stenten knickas eller bryts av.

Stentens avsmalnande spets* måste placeras i pancreasgången medan den andra änden är kvar i duodenum.

Denna anordning bör inte ligga kvar i mer än tre månader eller enligt läkares ordination. Vi rekommenderar periodiska utvärderingar.

Välj ett Cook stentinföringsystem (om det inte medföljer) i lämplig French-storlek.

WARNINGAR

MRT-kompatibiliteten har inte etablerats för pankreasstenter med röntgentäta band.

BRUKSANVISNING

I. FÖR STENTER UTAN PIGTAIL:

1. Kontrollera försiktigt att alla sidoflikar* är helt utsträckta.
2. Installera positioneringshylsan på stentens ände med duodenala flikar.

För stenter i storlek 7 Fr. och mindre:

- 3a. För in stenten med den avsmalnande spetsen först samt positioneringshylsan på en förinstallerad ledare.

För stenter i storlek 8,5 Fr. och större:

- 3b. Avlägsna Tuohy-Borst-adapttern från guidingkateterns* ände och för sedan in guidingkatetern* i arbetskanalen över en förinstallerad ledare.

- 3c. För in stenten med den avsmalnande spetsen först samt positioneringshylsan på guidingkatetern* och den förinstallerade ledaren.

SE DÄREFTER STEG 4-7 NEDAN

II. FÖR STENTER MED PIGTAIL:

För stenter i storlek 7 Fr. och mindre:

1. För fram pigtailuträtnaren* längs stentens skaft mot den avsmalnande spetsen för att räta ut pigtailringlarna. (Se fig. 1)
2. För in stenten med den avsmalnande spetsen först samt pigtailuträtnaren* på en förinstallerad ledare.

3. För fram påförarkatetern via ledaren för att föra in pigtailstenten i arbetskanalen.

För stenter i storlek 8,5 Fr. och större:

- 3a. För fram pigtailuträtnaren* längs stentens skaft mot den avsmalnande spetsen för att räta ut pigtailringlarna. (Se fig. 1)
- 3b. För in stenten, med pigtailen först, och pigtailuträtnaren* på guidingkatetern*. För fram guidingkatetern över den förinstallerade ledaren.

SE DÄREFTER STEG 4-7 NEDAN

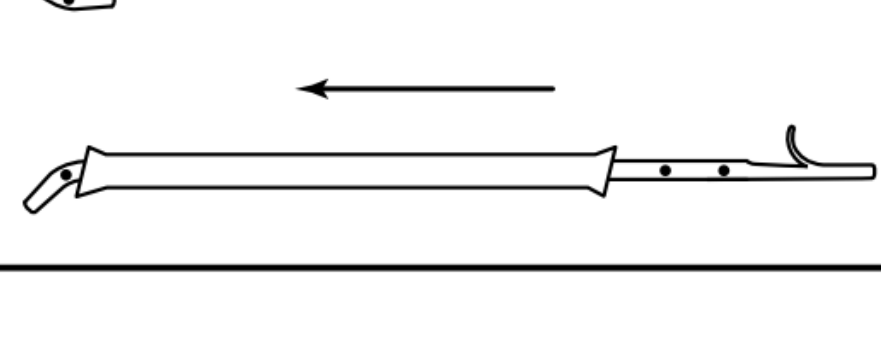
4. För fram styrkateatern* och/eller påförarkatetern 1-2 cm i taget tills stenten är i önskat läge.
5. Bekräfta att stenten nått önskat läge med fluoroskopi och endoskopi.

6. Bekräfta stentens placering och avlägsna försiktigt ledaren och sedan styrkateatern* från endoskopet medan stentens placering bibehålls med påförarkatetern.

7. Avlägsna försiktigt påförarkatetern från arbetskanalen.

När ingreppet avslutats kasseras instrumentet(-en) enligt institutionens riktlinjer för biofarligt medicinskt avfall.

*om sådan finns



RxOnly

STERILE

EO

EC REP



Wilson-Cook Medical, Inc.
4900 Bethania Station Road
Winston-Salem, North Carolina 27105
USA

© 2013 Cook Medical

Cook Ireland Ltd.
O'Halloran Road
National Technology Park
Limerick
Ireland