

EN
6

Evolution® Esophageal Stent System – Partially Covered / Fully Covered Instructions for Use

BG
11

Система за езофагеален стент Evolution® – частично покрит стент/напълно покрит стент

Инструкции за употреба

CS
16

Systém ezofageálního stentu Evolution® – částečně krytý / zcela krytý Návod k použití

DA
21

Evolution® oesophagus-stentsystem – delvist dækket / helt dækket Brugsanvisning

NL
26

Evolution® oesofagusstentsysteem – gedeeltelijk bedekt/volledig bedekt Gebruiksaanwijzing

ET
32

Söögitorustendi süsteem Evolution® – osaliselt/täielikult kaetud Kasutusjuhised

FR
37

Système d'endoprothèse œsophagienne Evolution® – partiellement couverte / complètement couverte Mode d'emploi

DE
42

Evolution® Ösophagusstentsystem – teilweise gecovert / vollständig gecovert Gebrauchsanweisung

EL
47

Σύστημα ενδοπρόσθεσης οισοφάγου Evolution® – Μερικώς καλυμμένο / Πλήρως καλυμμένο Οδηγίες χρήσης

HU
53

Evolution® nyelőcsősztentrendszer – részlegesen bevont / teljesen bevont Használati utasítás

IT
58

Sistema con stent esofageo Evolution® – parzialmente rivestito/ completamente rivestito

Istruzioni per l'uso

LV
64

Evolution® barības vada stenta sistēma – daļēji pārklāta/pilnībā pārklāta Lietošanas instrukcija

LT
69

„Evolution®“ stemplės stento sistema – iš dalies dengta / visiškai dengta Naudojimo nurodymai

NO
74

Evolution® stentsystem for øsofagus – delvis belagt / helt belagt Bruksanvisning

PL
79

System do stentowania przełyku Evolution® – częściowo pokrywany / całkowicie pokrywany Instrukcja użycia



I F U 0 0 6 1 - 7

PT
84

**Sistema de stent esofágico Evolution® – parcialmente revestido /
totalmente revestido**

Instruções de utilização

RO
89

**Sistem pentru stent esofagian Evolution® – cu acoperire parțială /
cu acoperire integrală**

Instrucțiuni de utilizare

SK
94

**Systém ezofagálneho stentu Evolution® – čiastočne pokrytého/plne
pokrytého**

Návod na použitie

ES
99

Sistema de stent esofágico Evolution® – Parcial o totalmente recubierto

Instrucciones de uso

SV
104

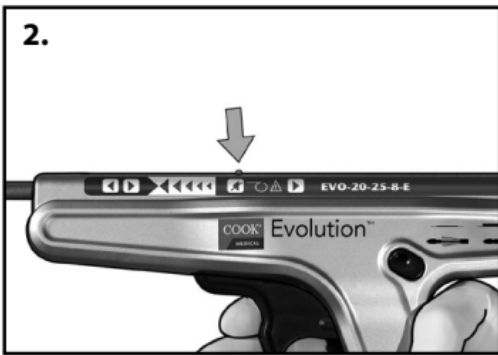
Evolution® stentsystem för esofagus – delvis täckt/helt täckt

Bruksanvisning

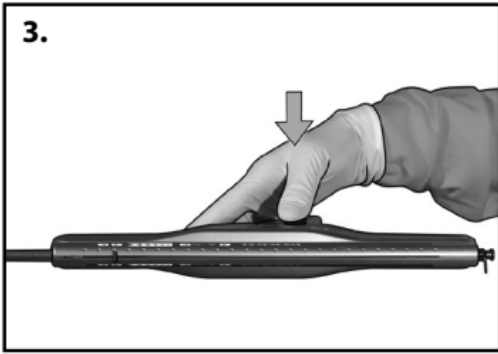
1.



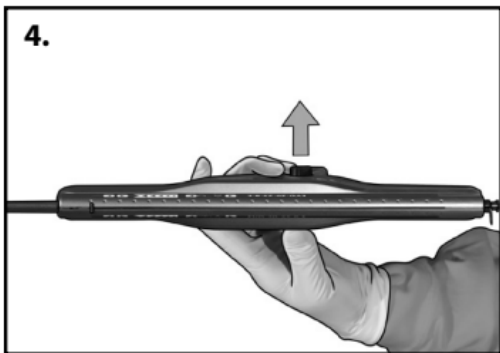
2.



3.



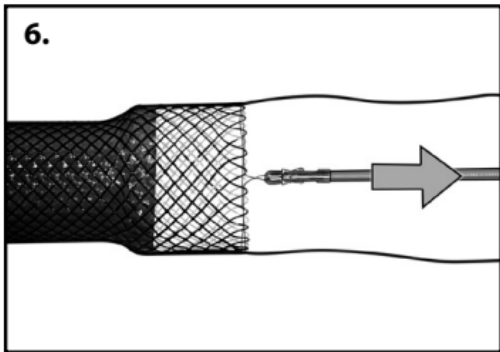
4.



5.



6.



7.



Evolution® Esophageal Stent System – Partially Covered / Fully Covered**IMPORTANT INFORMATION**

Please review prior to use.

INTENDED USE

This device is used to maintain patency of malignant esophageal strictures and/or to seal tracheoesophageal fistulas.

STENT DESCRIPTION

This flexible, self-expanding stent is constructed of a single, woven, nitinol wire. The stent foreshortens due to its design. The total length of the stent is indicated by radiopaque markers on the inner catheter, indicating the actual length of the stent at nominal stent diameter. There is a lasso at the proximal end of the stent (partially covered) or the proximal and distal ends of the stent (fully covered), purpose is to reposition the stent in the event of incorrect placement.

DELIVERY SYSTEM DESCRIPTION

Stent is mounted on an inner catheter, which accepts a .035 inch wire guide, and is constrained by an outer catheter. A pistol-grip delivery handle allows stent deployment or recapture.

NOTES

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

Part numbers with the prefix EVO-FC are Fully Covered.

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.

CONTRAINDICATIONS

Those specific to upper GI endoscopy and any procedure to be performed in conjunction with stent placement.

Additional contraindications include, but are not limited to: total esophageal obstruction, strictures that cannot be dilated a minimum size as outlined in the precautions section, placement requiring positioning of stent within 2 cm of the cricopharynx, surgical resection candidates, hiatal hernia and gastric prolapse in the esophageal area, patients with a perforated esophagus, placement in actively bleeding tumors, benign diseases.

Relative contraindications include, but are not limited to: uncooperative patient, coagulopathy, tracheal compression, recent myocardial infarction, cervical arthritis with fixed

cervical spine, large tumor mass occupying the mediastinum, nonobstructive tumor, gastric outlet obstruction, necrotic esophageal mucosa, acutely angled stenosis.

POTENTIAL COMPLICATIONS

Those associated with upper GI endoscopy include, but are not limited to: perforation, hemorrhage, aspiration, reflux, fever, infection, allergic reaction to medication, hypotension, respiratory depression or arrest, cardiac arrhythmia or arrest.

Additional complications include, but are not limited to: stent misplacement and/or migration; tumor ingrowth or overgrowth; esophageal ulceration and erosion; nausea; chest or retrosternal pain; foreign body sensation; food bolus impaction; gasbloat; sensitivity to metal components; fistula involving trachea, bronchi or pleural space; intestinal obstruction secondary to migration; mediastinitis or peritonitis; airway compression; tracheal obstruction; aorto and arterioesophageal fistula; erosion or perforation of stent into adjacent vascular structures.

PRECAUTIONS

A complete diagnostic evaluation must be performed prior to use to determine proper stent size.

Stent should be placed using fluoroscopic monitoring.

Stent should only be placed with the Cook delivery system, which is provided with each stent.

Note: Prior to advancing system, area to be stented should be dilated to:

For (18mm x 23mm) stent – a minimum 9 mm and a maximum of 11 mm. If area is dilated greater than 11 mm, stent may migrate.

For (20mm x 25mm) stent – a minimum of 10 mm and a maximum of 14 mm. If area is dilated greater than 14 mm, stent may migrate.

This device is intended for palliative treatment only. Alternate methods of therapy should be investigated prior to placement.

After stent placement, alternative methods of treatment such as chemotherapy and radiation should not be administered as this may increase risk of stent migration due to tumor shrinkage, stent erosion, and/or mucosal bleeding.

Long-term patency of this device has not been established. Periodic evaluation is advised.

After stent placement, patients should be instructed to chew food well or eat soft or pureed food.

This device shortens upon deployment. With proximal strictures near the upper esophageal sphincter, deployment should be performed under fluoroscopic visualization as this may enhance placement accuracy.

WARNINGS

The stent is not intended to be removed and is intended to remain in the body permanently. Attempts to remove stent after placement may cause damage to esophageal mucosa.

Stent cannot be retrieved after the deployment threshold has been passed. Corresponding marks on outer catheter and delivery handle indicate when threshold has been passed.

The risk of perforation and erosion into adjacent vascular structures or aortoesophageal and arterioesophageal fistulas may be increased with pre- or post-operative chemotherapy and radiation, longer implantation times, aberrant anatomy, and/or mediastinal contamination or inflammation.

MRI Safety Information



This symbol means the device is MR Conditional

Nonclinical testing has demonstrated the Evolution® Esophageal Stents are MR Conditional. A patient with this device can be safely scanned in an MR system meeting the following conditions:

- Static magnetic field of 3 T or 1.5 T
- Maximum spatial field gradient of 1900 gauss/cm (19 T/m)
- Maximum MR system reported, whole body averaged specific absorption rate (SAR) of 2 W/kg (Normal Operating Mode)

Under the scan conditions defined above, nonclinical testing results indicate the Evolution® Esophageal Stent is expected to produce a maximum temperature rise of less than 4.4°C after 15 minutes of continuous scanning.

In nonclinical testing, the image artifact caused by the device extends approximately 7 mm from the Evolution® Esophageal Stent when imaged with a spin echo pulse sequence and a 3 T MR system.

The safety of MR imaging using a local transmit/receive RF coil in areas immediately adjacent or directly involving the stent has not been established and is therefore not recommended.

The safety of performing MRI imaging in patients with overlapping stents or other device(s) in the esophagus has not been established and is therefore not recommended.

For US Patients only

Cook recommends that the patient register the MR conditions disclosed in this IFU with the MedicAlert Foundation. The MedicAlert Foundation can be contacted in the following manners:

Mail:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382
Phone:	888-633-4298 (toll free) 209-668-3333 from outside the US
Fax:	209-669-2450
Web:	www.medicalert.org

EQUIPMENT REQUIRED

Stent and delivery system

Esophageal Balloon Dilators or Bougie Dilators

.035 inch wire guide

PATIENT PREPARATION

1. Dilate stricture to a minimum size as outlined in the precautions section using Balloon Dilators or Bougie Dilators.
2. Endoscopically locate and mark upper and lower margins of lesion with radiopaque marker.
Caution: Accurate marking of lesion borders is essential for proper stent placement.
3. Place a .035 inch wire guide, floppy tip first, through accessory channel, through stricture, until it is fluoroscopically visualized in stomach. Leave wire guide in place and remove endoscope.

INSTRUCTIONS FOR USE

Illustrations

1. Remove the protective tubing from stent.
2. Using fluoroscopic guidance, introduce and advance the introduction system in short increments over the pre-positioned wire guide into the esophagus.
3. To ensure that stent will bridge stricture after deployment, fluoroscopically position radiopaque markers on inner catheter beyond extremities of stricture to be crossed.
4. Confirm desired stent position fluoroscopically and deploy stent by removing red safety guard from the handle. (See Fig. 1)
5. Continue deploying stent by squeezing trigger. Note: Each trigger squeeze will deploy stent by an equal amount.
6. If stent repositioning is required during deployment, it is possible to recapture stent. Note: It is not possible to recapture stent after passing point-of-no-return, indicated when red marker on top of introducer has passed the point-of-no-return indicator on handle. (See Fig. 2)

- 7.** To recapture stent, push direction button on side of delivery system to opposite side. (See Fig. 3) Note: Hold thumb on button when squeezing trigger for first time to recapture.
- 8.** Continue squeezing trigger as required to recapture stent by desired amount.
- 9.** To resume deployment, push button to opposite side again and hold thumb on button for first stroke while squeezing trigger. (See Fig. 4)
- 10.** When stent point-of-no-return has been passed, pull safety wire out of delivery handle near wire guide port. (See Fig. 5)
- 11.** Continue deploying stent by squeezing trigger.
- 12.** After deployment, fluoroscopically confirm full stent expansion. Once full expansion is confirmed, introduction system can be safely removed. **Note:** You may introduce endoscope and advance to the upper margin of the stent to endoscopically confirm position and patency of the stent. **Warning:** Do not introduce the endoscope into the stent as displacement may occur.

For partially covered stent:

- 13.** To reposition stent directly after placement, grip the white lasso at proximal-end of stent with forceps and reposition stent to desired area. (See Fig. 6)

For fully covered stent:

- 14.** To reposition stent directly after placement, grip either the proximal-end lasso or the distal-end lasso with forceps and reposition stent to desired area. (See Fig. 7)

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

Система за езофагеален стент Evolution® – частично покрит стент/напълно покрит стент

ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ

Моля, прочетете преди употреба.

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

Това изделие се използва за поддържане проходимостта на злокачествени езофагеални структури и/или за затваряне на трахеоезофагеални фистули.

ОПИСАНИЕ НА СТЕНТА

Този гъвкав, саморазгъващ се стент е направен от единична, плетена нитинолова нишка. Стентът се скъсява поради своя дизайн. Общата дължина на стента се определя от рентген положителни маркери върху вътрешния катетър, показващи действителната дължина на стента при номинален диаметър на стента. В проксималния край на стента (частично покрит стент) или проксималния и дисталния край на стента (напълно покрит стент) има примка, чието предназначение е да се смени позицията на стента при неправилно поставяне.

ОПИСАНИЕ НА СИСТЕМАТА ЗА ПОСТАВЯНЕ

Стентът е поставен върху вътрешен катетър, в който може да се постави метален водач с размер 0,035 inch, и е ограничен от външен катетър. Дръжка с подобна на пистолет ръкохватка прави възможно разгръщането или повторното захващане на стента.

ЗАБЕЛЕЖКИ

Да не се използва изделието за цел, различна от посоченото предназначение.

Номера на части, започващи с EVO-FC, са за напълно покрит стент.

Да не се използва, ако опаковката при получаване е отворена или повредена. Да се провери визуално, като се обрне специално внимание за наличие на прегъвания, огъвания и разкъсвания. Да не се използва, ако се открие повреда, която наруши нормалното работно състояние. За да получите разрешение за връщане, моля, уведомете Cook.

Да се съхранява на сухо място, без екстремни температури.

Това изделие може да се използва само от обучени медицински специалисти.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Противопоказанията, специфични за горна гастроинтестинална ендоскопия и всяка друга процедура, извършвана във връзка с поставяне на стент.

Допълнителните противопоказания включват, без да се ограничават до: пълна езофагеална обструкция; структури, които не могат да бъдат дилатирани до минимален размер, посочен в раздела за предпазни мерки; поставяне, при което позицията на стента трябва да бъде до 2 см от крикофаринкс; предстояща хирургична резекция,

хиатална херния и гастрален пролапс в хранопровода; пациенти с перфориран хранопровод; поставяне в активно кървящи тумори; доброкачествени заболявания.

Относителните противопоказания включват, без да се ограничават до: пациент, който не желае да сътрудничи, коагулопатия, трахеална компресия, пресен инфаркт на миокарда, артрит на шийни прешлени с фиксирани шийни прешлени, голяма туморна маса в медиастинума, необструктивен тумор, запушване на изхода на стомаха, некротична лигавица на хранопровода, стеноза на хранопровода при прегъване под остър ъгъл.

ПОТЕНЦИАЛНИ УСЛОЖНЕНИЯ

Съврзаните с горна гастроинтестинална ендоскопия включват, без да се ограничават до: перфорация, кръвоизлив, аспирация, рефлукс, повишена температура, инфекция, алергична реакция към медикамент, хипотензия, респираторна депресия или респираторен арест, сърдечна аритмия или сърден арест.

Допълнителните усложнения включват, без да се ограничават до: разместване и/или миграция на стента, врастване на или обрастване на тумора, разязяване и ерозия на хранопровода, гадене, болка в гърдите или зад гръдената кост, усещане за чуждо тяло, запушване с храна, газове и подуване, чувствителност към металните компоненти, фистула със засягане на трахеята, бронхите или плевралното пространство, чревна обструкция поради миграция, медиастинит или перитонит, компресия на дихателните пътища, запушване на трахеята, аорто- и артериоезофагеална фистула, ерозия или порфорация на стент в съседни съдови структури.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

Преди употреба трябва да се направи пълна диагностична преценка за определяне на правилния размер на стента.

Стентът следва да се поставя под флуороскопски контрол.

Стентът следва да се поставя само със системата за доставяне на Cook, предоставяна с всеки стент.

Забележка: Преди придвижването на системата напред зоната, която ще се стентира, следва да се дилатира до:

За стент 18 mm x 23 mm – минимум 9 mm и максимум 11 mm. Ако областта се дилатира повече от 11 mm, стентът може да мигрира.

За стент 20 mm x 25 mm – минимум 10 mm и максимум 14 mm. Ако областта се дилатира повече от 14 mm, стентът може да мигрира.

Това изделие е предназначено само за палиативно лечение. Преди поставянето следва да се проучат алтернативни методи за лечение.

След поставянето на стента не трябва да се прилагат алтернативни методи за лечение като химиотерапия и лъчелечение, тъй като това може да увеличи рисъкът от миграция на стента поради свиване на тумора, ерозия на стента и/или лигавично кървене.

С това изделие не е установена продължителна проходимост. Препоръчва се да се прави периодична оценка на състоянието.

След поставянето на стента пациентите следва да бъдат инструктирани да дъвчат добре храната или да се хранят с мека или пасирана храна.

При поставяне изделието се скъсява. При проксимални структури близо до горния езофагеален сфинктер поставянето следва да става под флуороскопско визуализиране, тъй като това може да повиши точността на поставяне.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Стентът не е предназначен да бъде изваждан, а е предназначен да остане в тялото постоянно. Опитите да се извади стентът след поставянето му могат да доведат до увреждане на лигавицата на хранопровода.

Стентът не може да бъде изваден след преминаване отвъд границата на разгръщане. Преминаването през границата се обективизира със съответните маркери върху външния катетър и дръжката за доставяне.

Рискът от перфорация и ерозия в съседни съдови структури или аортозофагеални и артериозофагеални фистули може да се увеличи при пре- или постоперативна химиотерапия и лъчелечение, по-дълги времена на имплантация, абберантна анатомия и/или медиастинална контаминация или възпаление.

Информация за безопасност при употреба на ЯМР



Този символ означава, че устройството може да се използва в среда на ЯМР при определени условия

Неклинично изпитване показва, че езофагеалните стентове Evolution® могат да се използват в среда на ЯМР при определени условия. Пациент с това устройство може да бъде сканиран безопасно в система за ЯМР, отговаряща на следните условия:

- Статично магнитно поле от 3 Тесла или 1,5 Тесла
- Магнитно поле с максимален пространствен градиент 1900 Гауса/см (19 Тесла/м)
- Максимална докладвана от ЯМР система, усреднена за цяло тяло специфична скорост на абсорбция (SAR): 2 W/kg (Нормален режим на функциониране)

Неклиничните изпитвания показват, че при условията на сканиране, дефинирани по-горе, се очаква езофагеалният стент Evolution® да причини максимално повишаване на температурата по-малко от 4,4 °C след 15 минути непрекъснато сканиране.

При неклинични изпитвания артефактът на изображението, породен от устройството, се разпростира приблизително на 7 mm от езофагеалния стент Evolution®, когато се изобразява с градиентна ехо пулсова секвенция и система за ЯМР 3 Тесла.

Не е доказана безопасността на сканиране с ЯМР чрез използване на локална приемо-предавателна РЧ бобина в области, непосредствено до или пряко включващи стента, и затова не се препоръчва.

Не е доказана безопасността на сканиране с ЯМР при пациенти с припокриващи се стентове или други устройства в хранопровода и затова не се препоръчва.

Само за пациенти в САЩ

Cook препоръчва пациентът да регистрира условията на ЯМР, описани в тези инструкции за употреба, в MedicAlert Foundation. Можете да се свържете с MedicAlert Foundation по следните начини:

Пошт. адрес:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, САЩ
Тел.:	888-633-4298 (безплатен в САЩ) +1-209-668-3333 международен
Факс:	+1-209-669-2450
Уеб адрес:	www.medicalert.org

НЕОБХОДИМО ОБОРУДВАНЕ

Стент и система за поставяне

Езофагеални балонни дилататори или дилататори тип "буж"

Метален водач 0,035 inch

ПОДГОТОВКА НА ПАЦИЕНТА

1. Дилатирайте структурата до минимален размер според указанията в раздела за предпазни мерки, като използвате балонен дилататор или дилататор тип "буж".
2. Ендоскопски локализирайте и маркирайте горния и долния край на лезията с рентген положителен маркер. Внимание: Точното маркиране на границите на лезията е от съществено значение за правилното поставяне на стента.
3. Поставете метален водач 0,035 inch, първо широкия край, през работния канал, през структурата, докато се визуализира флуороскопски в stomахa. Оставете металния водач на място и извадете ендоскопа.

ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА

1. Свалете защитната тръбичка от стента.

Илюстрации

2. Под флуороскопски контрол въведете и придвижете напред системата за въвеждане с малки стъпки над предварително поставения в хранопровода метален водач.

- 3.** За да сте сигурни, че стентът ще обхване структурата след поставяне, под флуороскопски контрол поставете рентген положителни маркери върху вътрешния катетър извън краищата на структурата, през която ще се преминава.
- 4.** Потвърдете флуороскопски желаната позиция на стента и го разгърнете, като свалите червения обезопасяващ предпазител от дръжката.
- 5.** Продължете да разгръщате стента, като натиснете спусъка. Забележка: При всяко натискане на спусъка стентът ще се разгръща с еднаква големина.
- 6.** Ако по време на разгръщането се налага препозициониране на стента, възможно е той да бъде захванат отново. Забележка: Не е възможно да се захване стентът отново след преминаването му отвъд пределната критична точка, което се показва от индикатора, когато червеният маркер премине върху въвеждащото устройство зад индикатора за пределна критична точка върху дръжката. (Вж. фиг. 2)
- 7.** За да захватите отново стента, натиснете бутона за определяне на посоката, отстрани на системата за доставяне, в обратна посока. (Вж. фиг. 3) Забележка: Натискайте с палеца бутона, когато натискате спусъка за първи път за повторно захващане.
- 8.** Продължете да натискате спусъка колкото е необходимо, за да захватите повторно желаната част от стента.
- 9.** За да започнете отново с разгръщането, натиснете отново бутона в обратна посока и задръжте палеца върху бутона за първото задвижване, като продължавате да натискате спусъка. (Вж. фиг. 4)
- 10.** Когато се премине пределната критична точка на стента, изтеглете обезопасяващия водач от дръжката за доставяне близо до входа за металния водач. (Вж. фиг. 5)
- 11.** Продължете с разгръщането на стента, като натиснете спусъка.
- 12.** След разгръщането флуороскопски потвърдете пълното разгръщане на стента. След като се потвърди пълното разгръщане, системата за доставяне може да бъде безопасно извадена. **Забележка:** Можете да въведете ендоскоп и да го придвижите до горната граница на стента, за да потвърдите ендоскопски позицията и проходимостта на стента. **Предупреждение:** Не вкарвайте ендоскопа в стента, тъй като това може да доведе до разместването му.
- За частично покрит стент:**
- 13.** За да промените позицията на стента веднага след поставянето му, хванете бялата примка в проксималния край на стента с форцепс и преместете стента в желаното положение. (Вж. фиг. 6)
- За напълно покрит стент:**
- 14.** За да промените позицията на стента веднага след поставянето му, хванете с форцепс примката в проксималния или дисталния край на стента и преместете стента в желаното положение. (Вж. фиг. 7)
- При завършване на процедурата изхвърлете изделието в съответствие с указанията на болничното заведение относно биологично опасните медицински отпадъци.**

Systém ezofageálního stentu Evolution® – částečně krytý / zcela krytý**DŮLEŽITÉ INFORMACE**

Prostudujte před použitím.

URČENÉ POUŽITÍ

Tento prostředek je určen k udržení průchodnosti maligních striktur jícnu a/nebo k utěsnění tracheoezofageálních píštělí.

POPIS STENTU

Tento pružný samoexpandující stent je vyroben z jednoho splétaného nitinolového drátu. Tento stent se díky své konstrukci zkracuje. Celková délka stentu je vyznačena rentgenokontrastními značkami na vnitřním katetru, označujícími skutečnou délku stentu při jeho jmenovitém průměru. Proximální konec částečně krytého stentu, případně proximální i distální konec zcela krytého stentu, je opatřen vláknenem se smyčkou, které slouží k repozici stentu v případě nesprávného umístění.

POPIS APLIKAČNÍHO SYSTÉMU

Stent je připevněn ke vnitřnímu katetru, který je přizpůsoben pro vodicí drát 0,035 inch a je stlačen vnějším katetrem. Pistolová aplikační rukojeť umožňuje rozvinutí nebo opětovné zachycení stentu.

POZNÁMKY

Nepoužívejte tento prostředek pro žádný jiný účel, než pro který je určen.

Dily, jejichž čísla mají předponu EVO-FC, jsou zcela kryté.

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

Skladujte na suchém místě, chráňte před extrémními teplotami.

Tento prostředek smí používat pouze vyškolený zdravotnický pracovník.

KONTRAINDIKACE

Specifické pro endoskopii horního gastrointestinálního traktu a pro veškeré výkony prováděné v souvislosti s umístěním stentu.

Mezi další kontraindikace mimo jiné patří: úplná obstrukce jícnu, striktury, které nelze dilatovat na minimální velikost uvedenou v odstavci Upozornění, umístění vyžadující polohu stentu do 2 cm od přechodu jícnu do hltanu, kandidáti pro chirurgickou resekci, hiátová hernie a prolaps žaludku v jícnové oblasti, pacienti s perforovaným jícnem, umístění do aktivně krvácejících nádorů, benigní onemocnění.

K relativním kontraindikacím mimo jiné patří: nespolupracující pacient, koagulopatie, komprese trachey, nedávný infarkt myokardu, artritida krční páteře s nepohyblivou krční páteří, objemný nádor naplňující mediastinum, neobstrukтивní nádor, obstrukce pyloru, nekróza sliznice jícnu, stenóza pod ostrým úhlem.

POTENCIÁLNÍ KOMPLIKACE

Kontraindikace související s endoskopí horní části zažívacího traktu zahrnují, kromě jiného, následující: perforaci, krvácení, aspiraci, reflux, horečku, infekci, alergickou reakci na lék, hypotenzi, ztižené dýchání nebo zástavu dýchání, srdeční arytmii nebo srdeční zástavu.

Mezi další komplikace mimo jiné patří: posunutí a/nebo migrace stentu, zarůstání nebo přerůstání nádoru, ulcerace a eroze jícnu, nevolnost, bolest na hrudi nebo za hrudní kostí, pocítování cizího tělesa, uplavání sousty jídla, plynatost, citlivost na kovové součásti, píštěl zasahující průdušnici, průdušky či pleurální prostor, obstrukce střeva sekundárně k migraci, mediastinitida nebo peritonitida, komprese dýchacích cest, obstrukce průdušnice, aortální a arterioezofageální píštěl, eroze nebo perforace stentu do okolních cévních struktur.

UPOZORNĚNÍ

Před použitím se musí provést kompletní diagnostické vyšetření k určení správné velikosti stentu.

Implantace stentu se musí provádět pod skiaskopickou kontrolou.

Stent se smí umísťovat výhradně za použití aplikačního systému Cook, který se dodává s každým stentem.

Poznámka: Před zasunutím systému se oblast, která má být zastentována, musí dilatovat na:

Stent o rozměru 18 mm x 23 mm – minimálně 9 mm a maximálně 11 mm. Pokud se oblast dilatuje na více než 11 mm, stent může migrovat.

Stent o rozměru 20 mm x 25 mm – minimálně 10 mm a maximálně 14 mm. Pokud se oblast dilatuje na více než 14 mm, stent může migrovat.

Tento prostředek je určen pouze k palliativní léčbě. Před zaváděním je třeba prošetřit možnost alternativní léčby.

Po umístění stentu již nelze použít alternativní metody léčby, jako je například chemoterapie nebo ozařování, protože mohou zvyšovat riziko migrace stentu kvůli zmenšení nádoru, erozi stentu a/ nebo slizničnímu krvácení.

Dlouhodobá průchodnost tohoto prostředku nebyla zjištěna. Doporučuje se pravidelné hodnocení.

Po umístění stentu je třeba pacienta poučit, aby stravu pečlivě žvýkal nebo aby požíval měkkou či kašovitou stravu.

Tento prostředek se po rozvinutí zkrátí. U proximálních struktur v blízkosti horního jícnového svěrače se musí rozvinutí provést pod skiaskopickou kontrolou, která může zvýšit přesnost umístění.

VAROVÁNÍ

Stent není určený k vyjmutí a zůstává v těle natrvalo. Pokus o vynětí stentu po jeho umístění může poškodit sliznici jícnu.

Stent nelze opět zachytit, pokud byl překročen práh rozvinutí. Překročení prahu rozvinutí indikují příslušné značky na vnějším katetu a na aplikační rukojeti.

Riziko perforace a eroze do okolních cévních struktur nebo aortoezofageálních a arterioezofageálních píštěl může být zvýšeno s předoperační nebo pooperační chemoterapií a ozařováním, delším časem implantace, abnormální anatomií a/nebo mediastinální kontaminací nebo zánětem mediastina.

Informace o bezpečnosti při vyšetření MRI



Tento symbol znamená, že prostředek je podmíněně bezpečný při vyšetření MRI (MR Conditional)

Neklinické testy prokázaly, že ezofageální stenty Evolution® jsou podmíněně bezpečné při vyšetření MRI (MR Conditional). Pacient s tímto prostředkem může být bezpečně snímkován systémem MRI splňujícím tyto podmínky:

- Statické magnetické pole o síle 3 tesla nebo 1,5 tesla.
- Maximální prostorový gradient magnetického pole 1 900 gaussů/cm (19 T/m).
- Maximální hodnota měrného absorbovaného výkonu přepočteného na celé tělo (SAR) 2 W/kg (v normálním provozním režimu) oznamená MRI systémem.

Za výše definovaných snímkovacích podmínek se podle výsledků neklinických testů očekává, že ezofageální stent Evolution® způsobí maximální zvýšení teploty o méně než 4,4 °C po 15 minutách neporušovaného snímkování.

V neklinických testech zasahuje artefakt obrazu způsobený zařízením přibližně 7 mm od ezofageálního stentu Evolution® při snímkování pulzní sekvencí spin echo na systému MRI o 3 tesla.

Bezpečnost MR snímkování za použití lokální vysílací/přijímací RF cívky v oblastech bezprostředně přiléhajících ke stentu nebo jej přímo zasahujících nebyla zjištována, a proto se toto snímkování nedoporučuje.

Bezpečnost MR snímkování u pacientů s překrývajícími se stenty nebo jinými prostředky v jícnu nebyla zjištována a proto se toto snímkování nedoporučuje.

Pouze pro pacienty v USA

Společnost Cook doporučuje, aby pacient zaregistroval podmínky MR uvedené v tomto návodu k použití pro použití u nadace MedicAlert. Nadaci MedicAlert lze kontaktovat následujícími způsoby:

Poštou:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, USA
Telefon:	888-633-4298 (bez poplatku v USA) Mimo území USA: +1-209-668-3333
Fax:	+1-209-669-2450
Web:	www.medicalert.org

POTŘEBNÉ ZAŘÍZENÍ

Stent a aplikační systém

Jícnové balónkové dilatátory nebo dilatátory bougie

Vodicí drát 0,035 inch

PŘÍPRAVA PACIENTA

1. Strikturu dilatuje na minimální velikost uvedenou v odstavci Upozornění, a to za použití balónkových dilatátorů nebo dilatátorů bougie.

2. Endoskopicky lokalizujte a označte horní a dolní okraj léze rentgenokontrastní značkou. Pozor: Přesné označení okrajů léze je nezbytné pro správné umístění stentu.

3. Akcesorním kanálem zavedte přes strukturu vodicí drát velikosti 0,035 inch poddajným koncem napřed tak, až bude skiauskopicky viditelný v žaludku. Vodicí drát ponechte na místě a vyjměte endoskop.

NÁVOD K POUŽITÍ

Ilustrace

1. Odstraňte ochrannou trubičku ze stentu.

2. Pod skiauskopickým naváděním zasuňte zaváděcí systém a posouvejte jej po malých postupných krocích přes předem zavedený vodicí drát do jícnu.

3. K zajištění přemostění struktury rozvinutým stentem umístěte pod skiauskopickou kontrolou rentgenokontrastní značky na vnitřním katetru za okraje struktury, která má být přemostěna.

4. Skiauskopicky zkонтrolujte požadovanou polohu stentu a stent rozvíjte odstraněním červeného chrániče z rukojeti. (Viz obr. 1.)

5. Pokračujte v rozvinování stentu stisknutím spouště. Poznámka: Každým stisknutím spouště se stent rozvine o stejný díl.

6. Pokud je během rozvinování stentu nutná jeho repozice, je možno stent znova zachytit. Poznámka: Stent není možno znova zachytit poté, co projde mezním bodem, který je označen průchodem červené značky za indikátor mezního bodu na rukojeti. (Viz obr. 2.)

7. Chcete-li stent znova zachytit, stiskem posuňte směrový knoflík na jedné straně aplikačního systému na druhou stranu. (Viz obr. 3.) Poznámka: Při prvním stisknutí spouště při zachycování podržte knoflík palcem.

8. Opakovaným stisknutím spouště podle potřeby zachtejte stent do požadované míry.

9. Chcete-li obnovit rozvinování, posuňte knoflík znova na opačnou stranu a při prvním stisknutí spouště podržte na knoflíku palec. (Viz obr. 4.)

10. Po překročení mezního bodu stentu vytáhněte pojistný drát z aplikační rukojeti v blízkosti portu vodicího drátu. (Viz obr. 5.)

11. Pokračujte v rozvinování stentu stisknutím spouště.

12. Po rozvinutí stentu skiaskopicky potvrďte úplnou expanzi stentu. Po potvrzení úplné expanze je možno zaváděcí systém bezpečně vytáhnout. **Poznámka:** Můžete zavést endoskop a posunout jej k hornímu okraji stentu, abyste endoskopicky potvrdili polohu a průchodnost stentu. **Varování:** Endoskop nezavádějte do stentu, protože může dojít k posunutí.

Částečně krytý stent:

13. Chcete-li provést repozici stentu okamžitě po jeho umístění, uchopte bílé vlákno se smyčkou na proximálním konci stentu kleštěmi a stent přemístěte na požadované místo. (Viz obr. 6.)

Zcela krytý stent:

14. Chcete-li provést repozici stentu okamžitě po jeho umístění, uchopte vlákno se smyčkou na proximálním konci stentu nebo vlákno se smyčkou na distálním konci stentu kleštěmi a stent posuňte na požadované místo. (Viz obr. 7.)

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

Evolution® oesophagus-stentsystem – delvist dækket / helt dækket

VIGTIGE OPLYSNINGER

Gennemgå oplysningerne før anvendelse.

TILSIGTET ANVENDELSE

Anordningen anvendes til at opretholde åbenhed i tilfælde af maligne oesophagusstrikturer og/eller for at forsegle tracheo-oesophageale fistler.

BESKRIVELSE AF STENT

Denne fleksible selvekspanderende stent er konstrueret af en enkelt, spundet nitinoltråd. Stenten forkortes på grund af konstruktionen. Stentens samlede længde angives af røntgenfaste markører på det indre kateter, som angiver den faktiske længde på stenten ved nominel stentdiameter. Der er en lasso i den proksimale ende af stenten (delvist dækket) eller i stentens proksimale eller distale ende (helt dækket). Formålet er at repositionere stenten, hvis den er anbragt forkert.

BESKRIVELSE AF INDFØRINGSSYSTEM

Stenten er monteret på et indre kateter, som kan rumme en kateterleder på 0,035 inch, og som er holdt på plads at et ydre kateter. Et fremføringshåndtag med pistolgreb giver mulighed for anlæggelse eller tilbageføring af stenten.

BEMÆRKNINGER

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

Dele, som har et nummer med præfixet EVO-FC, er helt dækkede.

Hvis emballagen er åbnet eller beskadiget ved modtagelsen, må anordningen ikke anvendes. Undersøg anordningen visuelt med særlig opmærksomhed på eventuelle knæk, bøjninger og brud. Hvis der detekteres noget unormalt, der kan hindre korrekt brug, må anordningen 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.

KONTRAINDIKATIONER

Kontraindikationer, der er forbundet med øvre gastrointestinal endoskopi, samt ethvert indgreb, der skal udføres sammen med stentanlæggelse.

Yderligere kontraindikationer omfatter men er ikke begrænset til: total oesophageal obstruktion, strikturer der ikke kan dilateres til det minimumsmål, der er angivet under forholdsregler, placering der kræver anbringelse af stenten inden for 2 cm fra hypofarynks, kandidater til kirurgisk resektion, hiatusbrok og gastrisk prolaps i det oesophageale område, patienter med perforeret oesophagus, anbringelse i aktivt blødende tumorer, godartede sygdomme.

Relative kontraindikationer omfatter, men er ikke begrænset til: en patient, der ikke vil samarbejde, koagulopati, tracheal kompression, nyligt myokardieinfarkt, cervical gigt med stiv columna cervicalis, stor tumormasse, der udfylder mediastinum, ikke-obstruktiv tumor, obstruktion i gastrisk udløb, nekrotisk oesophageal mucosa, akut vinklet stenose.

POTENTIELLE KOMPLIKATIONER

De potentielle komplikationer, der er forbundet med øvre gastrointestinal endoskopi, omfatter, men er ikke begrænset til: perforation, blødning, aspiration, refluks, feber, infektion, allergisk reaktion over for medicin, hypotension, respirationsdepression eller -ophør, hjertearytmier eller hjertestop.

Yderligere komplikationer omfatter men er ikke begrænset til: fejlplacering og/eller migration af stenten, tumorindvækst eller overvækst, oesophageal sår dannelse og erosion, kvalme, thorax- eller retrosternal smerte, følelse af et fremmedlegeme, indkiling af madbolus, oppustethed, følsomhed over for metalkomponenter, fistler der involverer trachea, bronkierne eller pleuraram, tarmobstruktion efter migration, mediastinitis eller peritonitis, luftvejskompression, tracheal obstruktion, aorto- og arterio-oesophageal fistel, erosion eller perforation af stent ind i omkringliggende karstrukturer.

FORHOLDSREGLER

Der skal udføres en komplet diagnostisk evaluering forud for anvendelse for at fastslå den korrekte stentstørrelse.

Stenten bør placeres ved hjælp af fluoroskopisk monitorering.

Stenten må kun anbringes med Cook-indføringssystemet, som leveres med hver stent.

Bemærk: Inden fremføring af systemet skal det område, der skal stentes, dilateres til:

For stenter 18 mm x 23 mm – mindst 9 mm og højst 11 mm. Hvis området dilateres til mere end 11 mm, kan stenten migrere.

For stenter 20 mm x 25 mm – mindst 10 mm og højst 14 mm. Hvis området dilateres til mere end 14 mm, kan stenten migrere.

Anordningen er kun beregnet til palliativ behandling. Alternative behandlingsmetoder bør undersøges inden anlæggelse.

Når stenten er anbragt, bør man ikke administrere alternative behandlingsmetoder som f.eks. kemoterapi og strålebehandling, da dette kan øge risikoen for stentmigration på grund af tumorskrumpning, stenterosion og/eller blødning fra mucosa.

Langvarig åbenhed med denne anordning er ikke fastslået. Periodisk evaluering tilrådes.

Efter anlæggelse af stenten bør patienterne vejledes om at tygge maden godt eller spise blød eller pureret mad.

Denne stent bliver kortere efter anlæggelse. Ved proksimale strikturer nær øvre øsofageal sfinkter skal anlæggelse udføres under fluoroskopisk visualisering for at forbedre placeringens nøjagtighed.

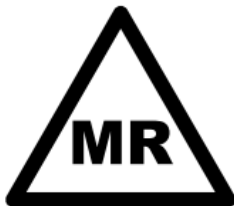
ADVARSLER

Stenten er ikke beregnet til at blive fjernet, men er beregnet til at blive permanent i kroppen. Forsøg på at fjerne stenten efter placeringen kan forårsage beskadigelse af den oesophageale mucosa.

Stenten kan ikke hentes tilbage, når anlæggelестærsklen er passeret. Tilsvarende mærker på det ydre kateter og indføringshåndtaget angiver, hvornår tærsklen er passeret.

Risikoen for perforation og erosion ind i omkringliggende karstrukturer eller aorto-oesophageale og arterio-oesophageale fistler kan øges ved præ- eller postoperativ kemoterapi og strålning, længere implantationstider, aberrant anatomi og/eller mediastinal kontamination eller inflammation.

Sikkerhedsoplysninger for MR-scanning



Dette symbol betyder, at anordningen er **MR Conditional**
(betinget MR-sikker)

Ikke-klinisk testning har vist, at Evolution® oesophagusstents er MR Conditional. Det er sikkert for en patient med denne anordning at blive scannet i et MR-system, der opfylder følgende betingelser:

- Statisk magnetfelt på 3 eller 1,5 T
- Magnetfelt med maksimal rumlig gradient på 1900 gauss/cm (19 T/m)
- MR-system-rapporteret maksimal helkrops gennemsnitlig specifik absorptionsrate (SAR) på 2 W/kg (normal driftsfunktion)

Under de scanningsforhold, som er fastsat ovenfor, angiver ikke-kliniske testresultater, at Evolution® oesophagusstenten forventes at producere en maksimal temperaturstigning på mindre end 4,4 °C efter 15 minutters uafbrudt scanning.

Ved ikke-klinisk testning strækker billedartefaktet forårsaget af anordningen sig cirka 7 mm ud fra Evolution® oesophagusstenten, når der bruges en spin ekko-pulsekvens og et 3 T MR-system.

Sikkerheden ved MR-scanning ved hjælp af en lokal sende/modtage-RF-spole over områder, der ligger i umiddelbar nærhed af eller direkte omfatter stenten, er ikke blevet fastlagt, og anbefales derfor ikke.

Sikkerheden ved udførelse af MR-scanning på patienter med overlappende stenter eller andre enheder i oesophagus er ikke blevet fastlagt, og anbefales derfor ikke.

Gælder kun patienter i USA

Cook anbefaler, at patienten registrerer betingelserne for MR-scanning, der er beskrevet i denne brugsanvisning, hos MedicAlert Foundation. MedicAlert Foundation kan kontaktes på følgende måder:

Adresse:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, USA
Telefon:	888-633-4298 (gratis ved opkald i USA) +1-209-668-3333 uden for USA
Fax:	+1-209-669-2450
Web:	www.medicalert.org

NØDVENDIGT UDSTYR

Stent og indføringssystem

Oesophagus-ballondilatatorer eller bougie dilatatorer

0,035 inch kateterleder

KLARGØRING AF PATIENTEN

1. Dilater strikturen til minimumsstørrelse som angivet under forholdsregler med ballon- eller bougie-dilatatorer.

2. Lokaliser og marker ved hjælp af endoskopi de øverste og nederste margener for læsionen med en røntgenfast markør. Forsigtig: Nøjagtig markering af læsionens kanter er væsentlig for korrekt stentanlæggelse.

3. Anbring en 0,035 inch kateterleder, med den bløde spids først, gennem tilbehørskanalen, gennem strikturen, indtil den er visualiseret i maven ved gennemlysning. Lad kateterlederen sidde og fjern endoskopet.

BRUGSANVISNING

Illustrationer

1. Fjern den beskyttende slange fra stenten.

2. Ved hjælp af gennemlysning skal indføringssystemet introduceres og fremføres i korte ryk over den forud anbragte kateterleder ind i oesophagus.

3. For at være sikker på at stenten udfylder strikturen efter anlæggelse, skal man ved gennemlysning anbringe de røntgenfaste markører på det indre kateter på den anden side af de strikturekstremitter, der skal passeres.

4. Bekræft den ønskede stentposition ved gennemlysning og anlæg stenten ved at fjerne den røde sikkerhedsanordning fra håndtaget. (Se fig. 1)

- 5.** Fortsæt med at anlægge stenten ved at klemme udløseren. Bemærk: Hvert klem på udløseren vil anlægge stenten med et lige stort stykke.
- 6.** Hvis det er påkrævet at omplacere stenten under anlæggelsen, er det muligt at tilbageføre stenten. Bemærk: Det er ikke muligt at tilbageføre stenten, når den har passeret punktet, hvor processen ikke kan reverseres, som er angivet, når den røde markør oven på indføreren har passeret mærket på håndtaget. (Se fig. 2)
- 7.** For at tilbageføre stenten skal man trykke på retningsknappen på siden af indføringssystemet til modsat side. (Se fig. 3) Bemærk: Hold tommelfingeren på knappen, når udløseren klemmes første gang for at tilbageføre stenten.
- 8.** Fortsæt med at klemme udløseren som påkrævet for at tilbageføre stenten med det ønskede stykke.
- 9.** For at genoptage anlæggelsen skal man trykke på knappen til modsat side igen og holde tommelfingeren på knappen for det første ryk, medens udløseren klemmes. (Se fig. 4)
- 10.** Når man har passeret punktet, hvor processen ikke kan reverseres, skal man trække sikkerhedstråden ud af indføringshåndtaget tæt ved kateterlederens port. (Se fig. 5)
- 11.** Fortsæt med at anlægge stenten ved at klemme udløseren.
- 12.** Efter anlæggelse skal man ved gennemlysning bekræfte fuldstændig stentudvidelse. Når fuldstændig udvidelse er bekræftet, kan indføringssystemet fjernes på sikker vis. **Bemærk:** Endoskopet kan indføres og fremføres til stentens øvre margin for at bekræfte stentens position og åbenhed endoskopisk. **Advarsel:** Før ikke endoskopet ind i stenten, da det kan resultere i forkert placering.
- For delvist dækket stent:**
- 13.** Repositionering af stenten umiddelbart efter anbringelse udføres ved at gribe fat i den hvide lasso i stentens proksimale ende med en tang og flytte stenten til det ønskede sted. (Se fig. 6)
- For helt dækket stent:**
- 14.** Repositionering af stenten umiddelbart efter anbringelse udføres ved at gribe fat i lassoen i enten den proksimale eller distale ende med en tang og flytte stenten til det ønskede sted. (Se fig. 7)
- Efter udført indgreb kasseres anordningen efter hospitalets retningslinjer for biologisk farligt medicinsk affald.**

Evolution® oesofagusstentsysteem – gedeeltelijk bedekt/volledig bedekt

BELANGRIJKE INFORMATIE

Vóór gebruik zorgvuldig doorlezen.

BEOOGD GEBRUIK

Dit hulpmiddel wordt gebruikt om maligne oesofagusstricturen doorgankelijk te houden en/of tracheo-oesophageale fistels af te sluiten.

BESCHRIJVING VAN DE STENT

Deze flexibele zelfexpanderende stent is vervaardigd van een enkele geweven nitinoldraad. De stent is zodanig ontworpen dat de stent verkort. De totale lengte van de stent wordt aangegeven door radiopake markeringen op de binnenste katheter die de feitelijke lengte van de stent bij de nominale stendiameter aangeven. Aan het proximale uiteinde van de gedeeltelijk bedekte stent of aan het proximale en distale uiteinde van de volledig bedekte stent bevindt zich een lasso waarmee de stent kan worden gerepositioneerd als deze verkeerd geplaatst is.

BESCHRIJVING VAN HET INTRODUCTIESYSTEEM

De stent is gemonteerd op een binnenste katheter, waarin een 0,035 inch voerdraad kan worden ingebracht, en wordt door een buitenste katheter samengevouwen gehouden. Met een plaatsingshandgreep met pistoolgreep kan de stent worden ontplooid of teruggenomen.

OPMERKINGEN

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

Onderdeelnummers met het prefix EVO-FC verwijzen naar volledig bedekte stents.

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

Op een droge plaats zonder extreme temperaturen bewaren.

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

CONTRA-INDICATIES

Contra-indicaties specifiek voor endoscopie in het bovenste deel van het maag-darmkanaal en andere procedures die bij stentplaatsing worden uitgevoerd.

Andere contra-indicaties zijn onder meer: totale oesofagusobstructie, stricturen die niet tot de in de voorzorgsmaatregelen vermelde minimumdiameter kunnen worden

gedilateerd, plaatsing waarbij de stent binnen 2 cm afstand van de cricofarynx moet worden gepositioneerd, kandidaten voor operatieve resectie, hiatushernia en maagverzakking in het oesophageale gebied, patiënten met een oesofagusperforatie, plaatsing in actief bloedende tumoren, benigne aandoeningen.

Relatieve contra-indicaties zijn onder meer: een niet-bereidwillige patiënt, coagulopathie, tracheacompressie, recent myocardinfarct, cervicale artrose met stijve cervicale wervelkolom, een grote tumormassa die het mediastinum beslaat, een niet-obstructieve tumor, obstructie van de maaguitgang, necrotisch oesofagusslijmvlies, stenose met scherpe hoek.

MOGELIJKE COMPLICATIES

Mogelijke complicaties van endoscopie in het bovenste deel van het maag-darmkanaal zijn onder meer: perforatie, hemorrhage, aspiratie, reflux, koorts, infectie, allergische reactie op medicatie, hypotensie, ademdepressie of ademstilstand, hartritmestoornissen of hartstilstand.

Andere complicaties zijn onder meer: verkeerde plaatsing en/of migratie van de stent, ingroei en overgroei van de tumor, ulceratie en erosie van de oesofagus, misselijkheid, pijn op de borst of retrosternale pijn, het gevoel dat er een vreemd voorwerp aanwezig is, voedselimpactie, 'gas bloat' (opgezette maag en niet kunnen boeren), overgevoeligheid voor metalen onderdelen, fistel naar de trachea, bronchiën of pleuraholte, intestinale obstructie als gevolg van migratie, mediastinitis, peritonitis, luchtwegcompressie, tracheaoobstructie, aorto- en arterio-oesophageale fistel, door de stent veroorzaakte erosie of perforatie naar aangrenzende vasculaire structuren.

VOORZORGSMAAATREGELLEN

Voorafgaand aan gebruik dient een volledige diagnostische evaluatie plaats te vinden om de juiste maat stent vast te stellen.

De stent dient onder fluoroscopische controle te worden geplaatst.

De stent mag uitsluitend worden geplaatst met het Cook introductiesysteem dat met iedere stent wordt meegeleverd.

NB: Voordat het systeem wordt opgevoerd, dient het te stenten gebied als volgt te worden gedilateerd:

Voor (18 mm x 23 mm) stent – minimaal 9 mm en maximaal 11 mm. Indien het gebied tot meer dan 11 mm wordt gedilateerd, kan de stent migreren.

Voor (20 mm x 25 mm) stent – minimaal 10 mm en maximaal 14 mm. Indien het gebied tot meer dan 14 mm wordt gedilateerd, kan de stent migreren.

Dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor palliatieve behandeling. Andere behandelmethoden moeten voorafgaand aan de plaatsing worden onderzocht.

Na plaatsing van de stent mogen geen andere behandelingen zoals chemotherapie en bestraling worden toegepast omdat door deze behandelingen het risico van stentmigratie als gevolg van slinken van de tumor, stenterosie en/of slijmvliesbloedingen kan toenemen.

De doorgankelijkheid op lange termijn van dit hulpmiddel is niet vastgesteld. Periodieke evaluatie wordt aanbevolen.

Na plaatsing van de stent dient de patiënt te worden geïnstrueerd voedsel goed te kauwen of zacht of gepureerd voedsel te gebruiken.

Dit hulpmiddel wordt korter bij ontplooiing. Bij aanwezigheid van proximale stricturen dicht bij de bovenste oesofageale sfincter moet de stent worden ontplooid onder fluoroscopische controle, omdat dit de nauwkeurigheid van de plaatsing mogelijk bevordert.

WAARSCHUWINGEN

De **stent is niet bedoeld om te worden verwijderd**, maar is bedoeld om permanent in het lichaam te blijven. Pogingen om de stent na plaatsing te verwijderen kunnen tot beschadiging van oesofagusslijmvlies leiden.

De stent kan niet meer worden teruggenomen nadat de ontplooingsdrempel gepasseerd is. Corresponderende markeringen op de buitenste katheter en de plaatsingshandgreep geven aan wanneer die drempel gepasseerd is.

Het risico op perforatie en erosie naar aangrenzende vasculaire structuren of aorto-oesofageale en arterio-oesofageale fistels kan verhoogd zijn bij pre- of postoperatieve chemotherapie en bestraling, langere implantatietijden, afwijkende anatomie en/of mediastinale contaminatie of ontsteking.

Informatie over MRI-veiligheid



Dit symbool betekent dat het hulpmiddel onder bepaalde voorwaarden MRI-veilig is

Niet-klinische tests hebben aangetoond dat de Evolution® oesofagusstents onder bepaalde voorwaarden MRI-veilig zijn. Een patiënt met dit hulpmiddel kan veilig worden gescand in een MRI-systeem dat aan de volgende voorwaarden voldoet:

- Statisch magnetisch veld van 3 T of 1,5 T
- Magnetisch veld met maximale ruimtelijke gradiënt van 1900 gauss/cm (19 T/m)
- Maximale door het MRI-systeem gemelde specific absorption rate (SAR) die gemiddeld over het gehele lichaam 2 W/kg bedraagt (normale bedrijfsmodus)

Op basis van de resultaten van niet-klinische tests wordt verwacht dat de Evolution® oesofagusstent onder de hierboven gedefinieerde scanvoorwaarden een maximale temperatuurstijging van minder dan 4,4 °C zal produceren na 15 minuten continu scannen.

In niet-klinische tests steekt het door het hulpmiddel veroorzaakte beeldartefact ongeveer 7 mm uit rondom de Evolution® oesofagusstent bij beeldvorming met een spinechopulsquentie en een MRI-systeem van 3 T.

De veiligheid van een MRI-onderzoek met gebruik van een lokale zendende/ontvangende RF-spoel in gebieden onmiddellijk naast de stent of gebieden die de stent omvatten, is niet vastgesteld en een dergelijk MRI-onderzoek wordt daarom niet aanbevolen.

De veiligheid van een MRI-onderzoek bij patiënten met overlappende stents of een of meer andere hulpmiddelen in de oesofagus is niet vastgesteld en een MRI-onderzoek wordt dan ook niet aanbevolen.

Uitsluitend voor patiënten in de VS

Cook beveelt aan dat de patiënt de in deze gebruiksaanwijzing bekendgemaakte MRI-voorraarden registreert bij de MedicAlert Foundation. Er kan op de volgende wijze contact met de MedicAlert Foundation worden opgenomen:

Post:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, VS
Tel.:	888-633-4298 (gratis in VS) +1-209-668-3333 van buiten de VS
Fax:	+1-209-669-2450
Web:	www.medicalert.org

BENODIGDE MATERIALEN

Stent en introductiesysteem

Oesofagusballondilatators of bougiedilatators

0,035 inch voerdraad

VOORBEREIDING VAN DE PATIËNT

1. Dilateer de strictuur tot de in de voorzorgsmaatregelen vermelde minimumdiameter met gebruik van ballondilatators of bougiedilatators.
2. Lokaliseer de onder- en bovenrand van de laesie endoscopisch en markeer deze met radiopake markeringen. Let op: Nauwkeurige markering van de laesiegrenzen is van essentieel belang voor het plaatsen van de stent.
3. Voer een 0,035 inch voerdraad (de flexibele tip eerst) op door het werkkanal en de strictuur tot de voerdraad fluoroscopisch zichtbaar in de maag ligt. Laat de voerdraad in positie en verwijder de endoscoop.

GEBRUIKSAANWIJZING

Afbeeldingen

1. Verwijder de beschermsslang van de stent.

2. Introduceer het introductiesysteem onder fluoroscopische controle over de vooraf gepositioneerde voerdraad en voer het systeem met kleine eindjes tegelijk onder fluoroscopische controle op in de oesofagus.

3. Zorg ervoor dat de stent de strictuur na ontplooiing overbrugt door de radiopake markeringen op de binnenste katheter onder fluoroscopische controle voorbij de uiterste randen van de te overbruggen strictuur te positioneren.

4. Controleer fluoroscopisch of de stent zich in de gewenste positie bevindt en ontplooit de stent door de rode veiligheid van de handgreep te verwijderen. (Zie afb. 1)

5. Ontplooit de stent verder door de trekker in te drukken. NB: Elke keer dat de trekker wordt ingedrukt, wordt de stent in dezelfde mate verder ontplooid.

6. Als de stent tijdens het ontplooien moet worden gerepositioneerd, is het mogelijk de stent terug te nemen. NB: De stent kan echter niet meer worden teruggenomen nadat het punt gepasseerd is waarna geen terugkeer mogelijk is; dit is het geval wanneer de rode markering boven op de introducer de indicator voor dit punt op de handgreep gepasseerd is. (Zie afb. 2)

7. De stent wordt als volgt teruggenomen: Duw de richtingsknop op de zijkant van het introductiesysteem naar de tegenoverliggende kant. (Zie afb. 3) NB: Houd de duim op de knop wanneer de trekker voor de eerste keer voor het terugnemen wordt ingedrukt.

8. Druk de trekker zo veel keer in als nodig is om de stent over de gewenste afstand terug te nemen.

9. Het ontplooien wordt hervat door de knop weer naar de tegenoverliggende kant te duwen en de duim tijdens de eerste keer indrukken van de trekker op de knop te houden. (Zie afb. 4)

10. Trek de veiligheidsdraad uit de plaatsingshandgreep bij de voerdraadpoort wanneer de stent het punt waarna geen terugkeer mogelijk is gepasseerd is. (Zie afb. 5)

11. Ontplooit de stent verder door de trekker in te drukken.

12. Controleer na ontplooiing fluoroscopisch of de stent geheel geëxpandeerd is. Nadat volledige expansie bevestigd is, kan het introductiesysteem veilig worden verwijderd. **NB:** U kunt de endoscoop inbrengen en opvoeren tot de bovenste rand van de stent om de plaatsing en doorgankelijkheid van de stent endoscopisch te verifiëren. **Waarschuwing:** Breng de endoscoop niet in de stent in omdat dislocatie kan optreden.

Voor een gedeeltelijk bedekte stent:

13. Met behulp van de witte lasso aan het proximale uiteinde van de stent kan de stent direct na plaatsing worden gerepositioneerd door met een tang de lasso vast te pakken en de stent naar de gewenste plaats te brengen. (Zie afb. 6)

Voor een volledig bedekte stent:

14. Met behulp van de lasso aan het proximale of distale uiteinde van de stent kan de stent direct na plaatsing worden gerepositioneerd door met een tang de lasso vast te pakken en de stent naar de gewenste plaats te brengen. (Zie afb. 7)

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

Söögitorustendi süsteem Evolution® – osaliselt/täielikult kaetud**TÄHTIS TEAVE**

Palun tutvuge enne kasutamist.

KAVANDATUD KASUTUS

Seadet kasutatakse pahaloomuliste söögitoruahendite läbitavuse tagamiseks ja/või trahheoösageaalsete fistulite sulgemiseks.

STENDI KIRJELDUS

See paindluk iselaienev stent on valmistatud ühekordsest punutud nitinooltraadist. Stent on oma ehituselt lühenev. Stendi üldpiikkust näitavad sisemisel kateetril olevad kiirgusele läbipaistmatud tähisid, mis näitavad stendi tegelikku piikkust stendi nominaaldiameetri korral. Stendi proksimaalses otsas (osaliselt kaetud stendil) või proksimaalses ja distaalses otsas (täielikult kaetud stendil) on silmus, millega on võimalik stendi asendit ebaõige paigutuse korral korrigeerida.

PAIGALDUSSÜSTEEMI KIRJELDUS

Stent on paigaldatud sisemisele kateetrikele, millesse mahub 0,035-tolline (inch) juhttetraat, ning selle ümber on väline kateeter. Stenti võimaldab kohale paigaldada või tagasi võtta päästikuga paigalduskäepide.

MÄRKUSED

Ärge kasutage seadet selleks mitte ettenähtud otstarbeks.

Täielikult kaetud toodetel on osa numbriga ees EVO-FC.

Mitte kasutada seadet, kui selle pakend on kättesaamisel avatud või vigastatud. Kontrollige seadet visuaalselt, pöörates erilist tähelepanu keerdunud, paindunud ning murdunud kohtadele. Mitte kasutada seadet, kui leiate defekti, mille töttu seade ei ole nõuetekohaselt töökoras. Tagastamisloa saamiseks teavitage sellest Cooki.

Hoida kuivas kohas, vältida äärmuslikke temperatuure.

Seadet tohivad kasutada üksnes väljaöpppe saanud tervishoiutöötajad.

VASTUNÄIDUSTUSED

Seedetrakti ülaosa endoskoopia ja köigi koos stendi paigaldamisega teostatavate protseduuride vastunäidustused.

Täiendavad vastunäidustused on muu hulgas: söögitoru täielik obstruktsioon; ahendid, mida ei ole võimalik laiendada minimaalse suuruseni, nagu märgitud ettevaatusabinöude lõigus; asend, mis nõuaks stendi paigaldamist 2 cm kaugusele sõrmusköhre-neelu piirkonnast; kirurgilise resektsooni näidustus; hiaatuse song ja mao prolaps söögitoru piirkonnas; söögitoru perforatsioon; paigaldamine aktiivselt veritseva tuumori piirkonda; healoomulised haigused.

Suhtelised vastunäidustused on muu hulgas: patsiendipoolse koostöö puudumine, koagulopaatia, hingetoru kompressioon, hiljutine müokardiinfarkt, kaelaartriit koos lülisamba kaelosa jäikusega, mediastiinumis suur tuumorimass, mitteobstruktiivne tuumor, maost väljumise obstruktsioon, söögitoru limaskesta nekroos, järsu nurgaga stenoos.

VÕIMALIKUD TÜSISTUSED

Seotud seedetrakti ülaosa endoskoopiaga, muu hulgas: perforatsioon, verejooks, aspiratsioon, refluks, palavik, infektsioon, allergiline reaktsioon ravimitele, hüpotensioon, respiratoorne depressioon või hingamise seiskumine, südame rütmihäired või seisukumine.

Täiendavad tüsistused on muu hulgas: stendi vale asend ja/või paigalt liikumine, tuumori sisse- või ülekasvamine, söögitoru haavand ja erosioon, iiveldus, valu rindkeres või rinnaku taga, võörkeha tunnetamine, toidumasside kinnijäämine, gaaside kogunemine, tundlikkus metallosade suhtes, fistul hingetoru, bronhide või pleuraõõne piirkonnas, stendi migratsioonist põhjustatud soolesulgus, mediastiniit või peritoniiit, hingamisteede kompressioon, hingetoru obstruktsioon, aordi- ja arteri-söögitoru fistul, kulgnevate veresoonte perforatsioon või erosioon stendi poolt.

ETTEVAATUSABINÖUD

Enne kasutamist tuleb stendi õige suuruse määramiseks teha täielik diagnostiline hindamine.

Stent tuleb paigaldada fluoroskoopilise jälgimise all.

Stenti võib paigaldada ainult paigaldussüsteemiga Cook, mis on iga stendiga kaasas.

Märkus: Enne süsteemi sisestamist tuleb stenditavat piirkonda laiendada:

18 mm x 23 mm stendi puhul – minimaalselt 9 mm ja maksimaalselt 11 mm-ni. Kui piirkonda on laiendatud rohkem kui 11 mm-ni, võib stent migreeruda.

20 mm x 25 mm stendi puhul – minimaalselt 10 mm ja maksimaalselt 14 mm-ni. Kui piirkonda on laiendatud rohkem kui 14 mm-ni, võib stent migreeruda.

Seade on ette nähtud ainult leevendavaks raviks. Enne paigaldamist tuleb uurida alternatiivseid ravivõimalusi.

Pärast stendi paigaldamist ei tohi kasutada alternatiivseid ravimeetodeid, nt keemiaravi ja kiiritust, sest need võivad suurendada stendi migratsiooni ohtu tuumori kahanemise, stendi erosiooni ja/ või limaskesta veritsemise tagajärvel.

Seadme pikaajalist läbitavust ei ole kindlaks määratud. Seadet on soovitatav perioodiliselt kontrollida.

Patsiendile peab andma juhise pärast stendi paigaldamist toit hästi läbi närida või süüa pehmet või püreeritud toitu.

Seade lüheneb selle paigaldamisel. Kui proksimaalsed ahendid asuvad söögitoru ülemise sulgurlihase läheosal, peab paigaldamine toimuma fluoroskoopilise jälgimisega, sest see võib paigaldamise täpsust parandada.

HOIATUSED

See stent ei kuulu eemaldamisele ning on ette nähtud püsivalt kehasse jätmiseks. Kui stenti püütakse pärast paigaldamist eemaldada, võib see söögitoru limaskesta kahjustada.

Pärast paigaldamisläve ületamist ei saa stenti enam tagasi võtta. Läve ületamist näitavad vastavad tähised välisel kateetril ja paigaldamiskäepidemel.

Risk, et stent tekitab külgnevate veresoonte perforatsiooni ja erosiooni või tekib aordi- ja arteri-söögitoru fistul, võib olla suurenenud pre- või postoperatiivse keemiaravi ja kiiruse, pikade paigaldusaegade, ebatüüpilise anatoomia ja/või mediastiinumi saastumise või põletiku korral.

MRT ohutusteave



See märk tähendab, et seade on testitud tingimustel MR-kölblik

Mittekliinilised uuringud on näidanud, et seade Evolution® söögitorustest on testitud tingimustel MR-kölblik. Selle seadmega patsienti võib ohult skannida MR-süsteemis järgmistel tingimustel:

- Staatiline magnetvälgi 3 T või 1,5 T
- Maksimaalne magnetvälja ruumiline gradient 1900 gaussi/cm (19 T/m)
- Maksimaalne MR-süsteem näitas terve keha keskmist erineelduvuskiirust (SAR) 2-W/kg (normaalses töörežiimis).

Eelnevalt mainitud skannimistingimustel töuseb seadme Evolution® söögitorustendi temperatuur eeldatavasti maksimaalselt vähem kui 4,4 °C pärast 15-minutilist skannimist.

Mittekliinilistes uuringutes ületas seadme poolt tekitatud kujutise artefakt seadet Evolution® söögitorustenti ligikaudu 7 mm, kui kujutis tekitati spinnkaja impulsiseeriaga ja 3 T MR-süsteemis.

MRT ohutus lokaalse saate/vastuvõtu RF pooli kasutamisel stendiga külgnevates või seda otsest kaasavates piirkondades on kindlaks määramata ning ei ole seetõttu soovitatav.

MRT teostamise ohutus patsientidel ülekattuvate stentide või muu(de) seadme(te)ga söögitorus on kindlaks määramata ning ei ole seetõttu soovitatav.

Ainult USA patsientidele

Cook soovitab patsientidel registreerida käesolevas kasutusjuhendis avaldatud MR-tingimused MedicAlert Foundation'is. MedicAlert Foundation'i kontaktandmed:

Aadress:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, USA
Telefon:	888-633-4298 (USAs tasuta) +1-209-668-3333 väljastpoolt USA
Faks:	+1-209-669-2450
Veeb:	www.medicalert.org

VAJALIKUD VAHENDID

Stent ja paigaldussüsteem

Söögitoru balloon- või torudilataatorid

0,035-tolline (inch) juhtetraat

PATSIENDI ETTEVALMISTAMINE

1. Laiendage ahend balloon- või torudilataatori abil minimaalse suuruseni, nagu ettevaatusabinöude läigus märgitud.
 2. Leidke endoskoopiliselt kahjustuse ülemine ja alumine piir ja tähistage need kiurgusele läbipaistmatu tähisega. Ettevaatust: Kahjustuse täpne tähistamine on oluline stendi õigeks paigaldamiseks.
 3. Sisestage 0,035-tolline (inch) juhtetraat, painduv ots ees, lisakanali kaudu läbi ahendi, kuni see on maos fluoroskoopiliselt jälgitav. Jätke juhttraat paigale ja eemalda endoskoop.
- | | |
|----------------------|-------------------------|
| KASUTUSJUHEND | Illustratsioonid |
|----------------------|-------------------------|
1. Eemalda stendilt kaitsvad ümbrised.
 2. Sisestage fluoroskoopilise jälgimise all sisestamissüsteem ja viige see eelnevalt paigaldatud juhttetraadi kohal lühikeste sammudena edasi söögitorru.
 3. Selleks et tagada stendi ulatumine üle kogu ahendi pikkuse pärast paigaldamist, seadke sisemisel kateetril olevad kiurgusele läbipaistmatud tähisid kahele poole läbitava ahendi otstest.
 4. Veenduge fluoroskoopiliselt stendi õiges asendis ja paigaldage stent, eemaldades käepidemelt punase ohutuspiirde. (Vt joonist 1)
 5. Jätkake stendi paigaldamist päästikule vajutades. Märkus: Päästiku iga vajutusega liigub stent võrdsete sammudena edasi.
 6. Kui paigaldamise käigus on vaja stendi asendit muuta, on võimalik stenti tagasi tömmata. Märkus: Pärast lõpp-punkti ületamist ei ole stenti enam võimalik tagasi tömmata; seda näitab sisestusvahendil oleva punase tähise liikumine üle käepidemel oleva lõpp-punkti tähise. (Vt joonist 2)

7. Stendi tagasitömbamiseks lükake paigaldussüsteemi küljel olev suunanupp vastasküljele. (Vt joonist 3) Märkus: Päästiku esmakordsel vajutamisel stendi tagasitömbamisel hoidke pöialt nupul.

8. Hoidke päästikut vajaduse korral all, kuni stent on vajalikul määral tagasi tömmatud.

9. Paigaldamise jätkamiseks lükake nupp jälle vastasküljele ja hoidke päästiku esmakordse vajutamise ajal pöialt nupul. (Vt joonist 4)

10. Kui stendi lõpp-punkt on ületatud, tömmake paigalduskäepidemes juhtetraadi ava lähedalt kaitsetraat välja. (Vt joonist 5)

11. Jätkake stendi paigaldamist päästiku vajutamise teel.

12. Pärast paigaldamist kontrollige fluoroskoopiliselt, kas stent on täielikult laienenud. Kui olete veendunud, et stent on täielikult laienenud, võib sisestussüsteemi ohutult välja võtta. **Märkus:** Stendi asendi ja läbitavuse kontrollimiseks endoskoobiga võite sisestada endoskoobi ja viia selle stendi ülemise piirini. **Hoiatus!** Ärge sisestage endoskoopi stendisse, sest stent võib paigalt nihkuda.

Osaliselt kaetud stendi korral:

13. Stendi asendi muutmiseks vahetult pärast paigaldamist haarake pintsettidega stendi proksimaalses otsas olevast valgest silmusest ja paigaldage stent soovitud asendisse. (Vt joonist 6)

Täielikult kaetud stendi korral:

14. Stendi asendi muutmiseks vahetult pärast paigaldamist haarake pintsettidega stendi proksimaalses või distaalses otsas olevast silmusest ja paigaldage stent soovitud asendisse. (Vt joonist 7)

Pärast protseduuri lõppu körvaldage seade kasutuselt vastavalt oma asutuse eeskirjadele ohtlike biomeditsiiniliste jäätmete hävitamise kohta.

Système d'endoprothèse œsophagienne Evolution® – partiellement couverte / complètement couverte

INFORMATIONS IMPORTANTES

Veuillez lire ce qui suit avant utilisation.

UTILISATION

Ce dispositif est utilisé pour assurer la perméabilité des sténoses de l'œsophage d'origine maligne et/ou l'étanchéité des fistules oeso-trachéales.

DESCRIPTION DE L'ENDOPROTHÈSE

Cette endoprothèse souple auto-expansile est fabriquée en un seul fil de nitinol tressé. Le raccourcissement de l'endoprothèse est assuré par sa conception. La longueur totale de l'endoprothèse est indiquée par des marqueurs radio-opaques sur le cathéter interne ; ces marqueurs indiquent la longueur réelle de l'endoprothèse à son diamètre nominal. L'extrémité proximale de l'endoprothèse (partiellement couverte) ou les extrémités proximale et distale de l'endoprothèse (complètement couverte) sont dotées d'un lasso qui sert à repositionner l'endoprothèse en cas de mise en place incorrecte.

DESCRIPTION DU SYSTÈME DE LARGAGE

L'endoprothèse est montée sur un cathéter interne qui accepte un guide de 0,035 inch et est maintenue en place par un cathéter externe. Une poignée-pistolet de largage permet le déploiement ou la récupération de l'endoprothèse.

REMARQUES

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

Les références avec le préfixe EVO-FC correspondent à des endoprothèses complètement couvertes.

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

CONTRE-INDICATIONS

Celles qui sont spécifiques à l'endoscopie des voies digestives hautes et à toute procédure pratiquée en conjonction avec la mise en place d'une endoprothèse.

Parmi d'autres contre-indications possibles, on citera : obstruction œsophagienne complète, sténoses qui ne peuvent pas être dilatées à la taille minimum indiquée dans la section sur les mises en garde, nécessité de la mise en place de l'endoprothèse à moins de 2 cm du muscle

cricopharyngien, candidats à une résection chirurgicale, hernie hiatale et prolapsus gastrique dans la zone œsophagienne, patients présentant une perforation de l'œsophage, mise en place dans des tumeurs qui saignent activement, maladies bénignes.

Parmi les contre-indications relatives, on citera : patients récalcitrants, coagulopathie, compression trachéale, infarctus du myocarde récent, arthrose cervicale avec rachis cervical rigide, masse tumorale importante envahissant le médiastin, tumeur non obstructive, sténose pyloro-duodénale, nécrose de la muqueuse œsophagienne, sténose formant un angle aigu.

COMPLICATIONS POSSIBLES

Parmi les complications possibles associées à une endoscopie des voies digestives hautes, on citera : perforation, hémorragie, aspiration, reflux, fièvre, infection, réaction allergique à un médicament, hypotension, dépression ou arrêt respiratoire, arythmie ou arrêt cardiaque.

Parmi d'autres complications possibles, on citera : mise en place erronée et/ou migration de l'endoprothèse, encapsulation interne ou externe de l'endoprothèse, ulcération et érosion œsophagiennes, nausées, douleurs thoraciques ou rétrosternales, sensation de présence d'un corps étranger, impaction du bol alimentaire, sensation de distension gazeuse, sensibilité aux composants métalliques, fistules oeso-trachéales, oeso-bronchiques ou oeso-pleurales, iléus dû à une migration de l'endoprothèse, médiastinite ou péritonite, compression des voies aériennes, obstruction trachéale, fistule aorto- et artério-œsophagienne, érosion ou perforation de l'endoprothèse dans les structures vasculaires adjacentes.

MISES EN GARDE

Il est essentiel de faire une évaluation diagnostique complète avant l'emploi pour déterminer le calibre adapté de l'endoprothèse.

L'endoprothèse doit être mise en place sous contrôle radioscopique.

Pour sa mise en place, n'utiliser que le système de largage Cook fourni avec chaque endoprothèse.

Remarque : Avant d'avancer le système, dilater la zone d'implantation de l'endoprothèse à :

Pour une endoprothèse de 18 mm x 23 mm – 9 mm minimum et 11 mm maximum. En cas de dilatation de la zone à plus de 11 mm, une migration de l'endoprothèse est possible.

Pour une endoprothèse de 20 mm x 25 mm – 10 mm minimum et 14 mm maximum. En cas de dilatation de la zone à plus de 14 mm, une migration de l'endoprothèse est possible.

Ce dispositif est conçu pour un traitement palliatif uniquement. Il convient de rechercher d'autres méthodes de traitement avant de recourir à celui-ci.

Après la mise en place de l'endoprothèse, d'autres méthodes de traitement telles que la chimiothérapie et la radiothérapie ne doivent pas être administrées car elles peuvent augmenter le risque de migration de l'endoprothèse à la suite d'un rétrécissement de la tumeur, d'une érosion de l'endoprothèse et/ou de saignements de la muqueuse.

La perméabilité à long terme de ce dispositif n'a pas été établie. Il est recommandé de procéder à une évaluation périodique du dispositif.

Après la mise en place de l'endoprothèse, il est essentiel d'expliquer aux patients qu'ils doivent bien mâcher ou consommer des aliments mous ou sous forme de purée.

Ce dispositif subit un raccourcissement lorsqu'il est déployé. Pour les sténoses proximales situées à proximité du sphincter œsophagien supérieur, procéder au déploiement sous contrôle radioscopique car cela peut améliorer la précision du positionnement.

AVERTISSEMENTS

L'endoprothèse n'est pas destinée à être retirée, elle est destinée à rester dans le corps de façon permanente. Toute tentative de retrait de l'endoprothèse après sa mise en place peut entraîner des lésions de la muqueuse œsophagienne.

Il est impossible de récupérer l'endoprothèse une fois que le seuil de déploiement a été dépassé. Des repères sur le cathéter externe et des repères correspondants sur la poignée de largeur indiquent quand le seuil a été dépassé.

Le risque de perforation et d'érosion dans les structures vasculaires adjacentes ou les fistules aorto-œsophagiennes et artéio-œsophagiennes peut augmenter avec la chimiothérapie et la radiothérapie pré-opératoire et postopératoire, des durées d'implantation supérieures, une anatomie aberrante et/ou une contamination ou une inflammation du médiastin.

Informations relatives à la sécurité d'emploi de l'IRM



Ce symbole indique que le dispositif est « MR Conditional » (compatible avec l'IRM sous certaines conditions)

Des tests non cliniques ont démontré que les endoprothèses œsophagiennes Evolution® sont « MR Conditional ». Les patients porteurs de ce dispositif peuvent subir un examen en toute sécurité dans un système IRM répondant aux exigences suivantes :

- Champ magnétique statique de 3 teslas ou 1,5 tesla
- Champ magnétique à gradient spatial maximum de 1 900 gauss/cm (19 T/m)
- Débit maximum d'absorption spécifique moyen (DAS) pour le corps entier, rapporté par le système IRM, de 2 W/kg (en mode de fonctionnement normal)

Dans les conditions de scan définies ci-dessus, il est attendu, d'après les résultats des tests non cliniques, que l'endoprothèse œsophagienne Evolution® produise une augmentation maximale de température de moins de 4,4 °C après 15 min de scan en continu.

Dans les tests non cliniques, l'artefact d'image dû au dispositif se prolonge d'environ 7 mm par rapport à l'endoprothèse œsophagienne Evolution® dans le cadre d'une imagerie avec séquence d'impulsions en écho de spin et un système d'IRM de 3 T.

La sécurité lors d'une IRM avec une bobine RF d'émission/réception locale dans les zones immédiatement adjacentes à ou comprenant l'endoprothèse n'a pas été établie et, par conséquent, cette procédure n'est pas recommandée.

La sécurité lors de l'imagerie IRM chez les patients portant plusieurs endoprothèses qui se chévauchent ou d'autres dispositifs dans l'œsophage n'a pas été établie et, par conséquent, cette procédure n'est pas recommandée.

Pour les patients américains uniquement

Cook recommande que le patient enregistre auprès de la MedicAlert Foundation les conditions IRM divulguées dans ce mode d'emploi. La MedicAlert Foundation peut être contactée aux coordonnées suivantes :

Adresse postale :	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, États-Unis
Tél. :	888-633-4298 (numéro sans frais aux États-Unis) +1-209-668-3333 (en dehors des États-Unis)
Fax :	+1-209-669-2450
Adresse Web :	www.medicalert.org

MATÉRIEL REQUIS

Endoprothèse et système de largage

Dilatateurs à ballonnet œsophagiens ou bougies de dilatation

Guide de 0,035 inch

PRÉPARATION DU PATIENT

1. Dilater la sténose à la taille minimum indiquée dans la section sur les mises en garde à l'aide de dilatateurs à ballonnet ou de bougies de dilatation.
2. Sous contrôle endoscopique, repérer et indiquer les bords supérieur et inférieur de la lésion au marqueur radio-opaque. Mise en garde : il est essentiel d'indiquer d'une manière précise les bords de la lésion pour assurer la mise en place correcte de l'endoprothèse.
3. Introduire un guide de 0,035 inch par son extrémité souple, dans le canal opérateur, et le pousser à travers la sténose jusqu'à ce qu'elle soit visualisée sous contrôle radioscopique dans l'estomac. Laisser le guide en place et retirer l'endoscope.

MODE D'EMPLOI

1. Retirer le tube de protection de l'endoprothèse.

Illustrations

2. Sous contrôle radioscopique, introduire et avancer le système d'introduction petit à petit sur le guide prépositionné, jusque dans l'œsophage.

3. Pour s'assurer que, une fois déployée, l'endoprothèse permettra d'ouvrir la sténose sur toute sa longueur, vérifier sous contrôle radioscopique que les marqueurs radio-opaques du cathéter interne sont positionnés au-delà des extrémités de la sténose à franchir.

4. Vérifier sous contrôle radioscopique que l'endoprothèse se trouve dans la position voulue et procéder à son déploiement en retirant le dispositif de sécurité rouge de la poignée. (Voir fig. 1)

5. Poursuivre le déploiement de l'endoprothèse en appuyant sur la gâchette. Remarque : chaque pression sur la gâchette déploie l'endoprothèse d'un diamètre donné.

6. S'il est nécessaire de repositionner l'endoprothèse pendant le déploiement, il est possible de récupérer l'endoprothèse. Remarque : il n'est pas possible de la récupérer une fois que le point de non-retour a été dépassé, ce qui est indiqué lorsque le repère rouge en haut de l'introducteur a dépassé l'indicateur du point de non-retour sur la poignée. (Voir fig. 2)

7. Pour récupérer l'endoprothèse, pousser le bouton directionnel situé sur le côté du système de largage vers le côté opposé. (Voir fig. 3) Remarque : lors de la première opération de récupération, garder le pouce sur le bouton tout en appuyant sur la gâchette.

8. Continuer à appuyer sur la gâchette le nombre de fois nécessaire pour récupérer l'endoprothèse et la ramener au niveau voulu.

9. Pour reprendre le déploiement, pousser le bouton à nouveau vers le côté opposé et garder le pouce sur le bouton tout en appuyant sur la gâchette la première fois. (Voir fig. 4)

10. Une fois que le point de non-retour de l'endoprothèse a été dépassé, retirer le guide de sécurité de la poignée de largage près de l'orifice pour guide. (Voir fig. 5)

11. Poursuivre le déploiement de l'endoprothèse en appuyant sur la gâchette

12. Après son déploiement, confirmer l'expansion complète de l'endoprothèse sous contrôle radioscopique. Une fois que l'expansion complète a été confirmée, le système d'introduction peut être retiré en toute sécurité. **Remarque :** un endoscope peut être introduit et avancé jusqu'au bord supérieur de l'endoprothèse pour confirmer sa position et sa perméabilité.

Avertissement : ne pas introduire l'endoscope dans l'endoprothèse au risque de provoquer son déplacement.

Endoprothèse partiellement couverte :

13. Pour repositionner l'endoprothèse immédiatement après sa mise en place, saisir le lasso blanc à l'extrémité proximale de l'endoprothèse à l'aide d'une pince et repositionner l'endoprothèse dans la zone voulue. (Voir fig. 6)

Endoprothèse complètement couverte :

14. Pour repositionner l'endoprothèse immédiatement après sa mise en place, saisir le lasso soit à l'extrémité proximale, soit à l'extrémité distale de l'endoprothèse à l'aide d'une pince et repositionner dans la zone voulue. (Voir fig. 7)

Lorsque la procédure est terminée, éliminer le dispositif conformément aux directives de l'établissement sur l'élimination des déchets médicaux dangereux.

Evolution® Ösophagusstentsystem – teilweise gecovert / vollständig gecovert**WICHTIGE INFORMATIONEN**

Bitte vor Gebrauch gut durchlesen.

VERWENDUNGSZWECK

Dieses Produkt dient zur Aufrechterhaltung der Durchgängigkeit von malignen Ösophagusstrukturen und/oder zum Verschluss von Tracheoösophagealfisteln.

BESCHREIBUNG DES STENTS

Dieser flexible, selbstexpandierende Stent besteht aus einem einzigen verwobenen Nitinoldraht. Der Stent verkürzt sich konstruktionsbedingt. Die Gesamtlänge des Stents wird durch Röntgenmarker auf dem Innenkatheter angegeben, welche die tatsächliche Stentlänge bei Stent-Nenndurchmesser anzeigen. Am proximalen Stentende (teilweise gecovert Stent) bzw. sowohl am proximalen als auch am distalen Stentende (vollständig gecovert Stent) befindet sich ein Lasso zur Neupositionierung des Stents im Falle einer Fehlplatzierung.

BESCHREIBUNG DES PLATZIERUNGSSYSTEMS

Der Stent ist auf einen Innenkatheter montiert, der einen Führungsdrat von 0,035 Inch Durchmesser aufnimmt, und wird durch einen Außenkatheter an der Entfaltung gehindert. Das Einsetzen oder Zurückholen des Stents wird durch einen Pistolen-Platzierungsgriff erleichtert.

HINWEISE

Dieses Instrument nur für den angegebenen Verwendungszweck einsetzen.

Stents, deren Artikelnummern mit EVO-FC beginnen, sind vollständig gecoerte Stents.

Nicht verwenden, falls die Verpackung beim Empfang 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.

KONTRAINDIKATIONEN

Es gelten die spezifischen Kontraindikationen für eine Endoskopie des oberen GI-Trakts und für alle im Zusammenhang mit der Stentplatzierung geplanten Eingriffe.

Weitere Kontraindikationen umfassen u. a.: vollständige Ösophagusobstruktion, Strukturen, die sich nicht bis auf das unter „Vorsichtsmaßnahmen“ angegebene Mindestmaß dilatieren lassen, Positionierung des Stents innerhalb von 2 cm des Krikopharynx erforderlich, Kandidaten für eine chirurgische Resektion, Hiatushernie und Magenvorfall im

Ösophagusbereich, Patienten mit perforiertem Ösophagus, Platzierung in aktiv blutenden Tumoren, benigne Erkrankungen.

Die relativen Kontraindikationen umfassen u. a.: unkooperativer Patient, Gerinnungsstörungen, Tracheakompression, rezenter Myokardinfarkt, Arthritis der Halswirbelsäule mit unbeweglicher HWS, große Tumormasse im Mediastinum, nichtobstruktiver Tumor, Obstruktion des Magenausgangs, Nekrose der Ösophagusschleimhaut, spitzwinklige Stenose.

POTENZIELLE KOMPLIKATIONEN

Zu den mit einer Endoskopie des oberen GI-Trakts verbundenen potenziellen Komplikationen gehören u. a.: Perforation, Blutung, Aspiration, Reflux, Fieber, Infektion, allergische Reaktion auf Medikamente, Hypotonie, Atemdepression oder -stillstand, Herzarrhythmie oder -stillstand.

Weitere Komplikationen umfassen u. a.: Fehlplatzierung und/oder Migration des Stents, Ein- bzw. Überwachsen eines Tumors, Ulzeration und Erosion des Ösophagus, Übelkeit, retrosternale bzw. Brustschmerzen, Fremdkörpergefühl, Nahrungsbolus-Einklemmung, Gasbauch, Empfindlichkeit gegenüber Metallkomponenten, Fisteln mit Einbezug von Trachea, Bronchien oder Pleuraraum, Darmverschluss infolge Stentmigration, Mediastinitis bzw. Peritonitis, Atemwegskompression, Luftröhrenverschluss, aorto- und arterio-ösophageale Fistel, Erosion oder Perforation des Stents in benachbarte Gefäßstrukturen.

VORSICHTSMASSNAHMEN

Um die richtige Stentgröße zu bestimmen, muss vor Gebrauch eine umfassende diagnostische Beurteilung erfolgen.

Den Stent unter Durchleuchtungskontrolle platzieren.

Der Stent sollte nur mit dem Cook Platzierungssystem platziert werden, das bei jedem Stent mitgeliefert wird.

Hinweis: Vor Einführen des Systems sollte der mit dem Stent zu versehene Bereich wie folgt dilatiert werden:

Bei einem 18 mm x 23 mm Stent – mindestens 9 mm und höchstens 11 mm. Wird der Bereich auf mehr als 11 mm dilatiert, kann es zur Stentmigration kommen.

Bei einem 20 mm x 25 mm Stent – mindestens 10 mm und höchstens 14 mm. Wird der Bereich auf mehr als 14 mm dilatiert, kann es zur Stentmigration kommen.

Das Produkt ist ausschließlich für palliative Behandlungen bestimmt. Alternative Behandlungsmöglichkeiten sollten vor der Platzierung erwogen werden.

Nach der Stentplatzierung sollten keine alternativen Behandlungsmethoden wie Chemo- oder Strahlentherapie angewandt werden, da dies die Gefahr von Stentmigration infolge von Tumorschrumpfung, Stenterosion und/oder Schleimhautblutungen erhöhen könnte.

Die Langzeitdurchgängigkeit dieses Produkts wurde nicht nachgewiesen. Es empfehlen sich regelmäßige Kontrollen.

Nach der Stentplatzierung sollten Patienten angewiesen werden, ihre Nahrung gut zu kauen oder weiche bzw. pürierte Speisen zu essen.

Der Stent verkürzt sich bei der Entfaltung. Bei proximalen Strikturen in der Nähe des oberen Ösophagussphinkters ist die Entfaltung unter Durchleuchtung durchzuführen, da sich so eventuell eine genauere Platzierung erzielen lässt.

WARNHINWEISE

Für den **Stent ist keine Entfernungsmöglichkeit vorgesehen**; er ist dafür vorgesehen, dauerhaft im Körper zu verbleiben. Versuche, den Stent nach erfolgter Platzierung wieder zu entfernen, könnten die Ösophagusschleimhaut schädigen.

Nach Überschreiten der Rückholgrenze kann der Stent nicht mehr zurückgeholt werden. Entsprechende Warnmarkierungen auf Außenkatheter und Platzierungsgriff zeigen an, wann diese Grenze passiert wird.

Das Risiko einer Perforation und Erosion in benachbarte Gefäßstrukturen oder von aorto- und arterio-ösophagealen Fisteln ist bei einer prä- oder postoperativen Chemo- und Strahlentherapie, längerer Implantationsdauer, aberrierender Anatomie und/oder Kontamination oder Entzündung des Mediastinums eventuell erhöht.

MRT-Sicherheitsinformationen



Dieses Symbol bedeutet, dass das Implantat bedingt MR-sicher ist

Nicht-klinische Tests haben gezeigt, dass Evolution® Ösophagusstents bedingt MR-sicher sind. Ein Patient mit dieser Vorrichtung kann in einem MR-System, das folgende Voraussetzungen erfüllt, sicher gescannt werden:

- Statisches Magnetfeld von 3 T oder 1,5 T
- Räumliches Magnet-Gradientenfeld von höchstens 1900 Gauss/cm (19 T/m)
- Maximale, vom MR-System angezeigte und über den ganzen Körper gemittelte spezifische Absorptionsrate (SAR) von 2 W/kg (normaler Betriebsmodus)

Unter den oben beschriebenen Scan-Bedingungen dürfte der Evolution® Ösophagusstent gemäß den Ergebnissen aus nicht-klinischen Tests nach einer kontinuierlichen Scandauer von 15 Minuten einen maximalen Temperaturanstieg von weniger als 4,4 °C ergeben.

In nicht-klinischen Tests erstreckt sich das von diesem Produkt verursachte Bildartefakt bei Bildgebung mit einer Spin-Echo-Impulssequenz und einem MR-System von 3 T ungefähr 7 mm vom Evolution® Ösophagusstent.

Die Sicherheit der MR-Bildgebung unter Verwendung einer lokalen HF-Sende-/Empfangsspule in Bereichen unmittelbar neben bzw. bei direkter Beteiligung des Stents wurde nicht untersucht und wird deshalb nicht empfohlen.

Die Sicherheit der MR-Bildgebung bei Patienten mit überlappenden Stents oder anderen Vorrichtungen im Ösophagus wurde nicht untersucht und wird deshalb nicht empfohlen.

Nur für Patienten in den USA

Cook empfiehlt, dass der Patient die in dieser Gebrauchsanweisung angegebenen MR-Bedingungen bei der MedicAlert Foundation registriert. Die MedicAlert Foundation ist wie folgt zu erreichen:

Anschrift:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, USA
Telefon:	888-633-4298 (gebührenfrei in den USA) +1-209-668-3333 von außerhalb der USA
Fax:	+1-209-669-2450
Internet:	www.medicalert.org

ERFORDERLICHE AUSSTATTUNG

Stent und Platzierungssystem

Ösophagus-Ballondilatatoren bzw. Bougie-Dilatatoren

0,035 Inch Führungsdraht

VORBEREITUNG DES PATIENTEN

1. Die Struktur mit Ballondilatatoren oder Bougie-Dilatatoren auf das unter „Vorsichtsmaßnahmen“ angegebene Mindestmaß dilatieren.
2. Den oberen und unteren Rand der Läsion endoskopisch lokalisieren und mit Röntgenmarkern markieren. Vorsicht: Das genaue Markieren der Läsionsränder ist entscheidend für die richtige Stentplatzierung.
3. Einen Führungsdrat von 0,035 Inch Durchmesser mit der flexiblen Spitze voran durch den Arbeitskanal durch die Struktur vorschlieben, bis er unter fluoroskopischer Kontrolle im Magen sichtbar wird. Den Führungsdrat in situ belassen und das Endoskop entfernen.

GEBRAUCHSANWEISUNG

1. Die Schutzhülle vom Stent entfernen.

2. Das Einführsystem unter fluoroskopischer Kontrolle in kurzen Schritten über den vorpositionierten Führungsdrat in den Ösophagus einführen und vorschlieben.

Abbildungen

- 3.** Damit der Stent nach dem Einsetzen die Struktur mit Sicherheit überbrückt, die Röntgenmarker auf dem Innenkatheter unter fluoroskopischer Kontrolle vor bzw. hinter den Endpunkten der zu überbrückenden Struktur positionieren.
- 4.** Die gewünschte Stentposition fluoroskopisch bestätigen und den Stent durch Entfernen des roten Sicherheitsschutzes vom Griff einsetzen. (Siehe Abb. 1)
- 5.** Den Einsetzvorgang durch Drücken des Auslösers fortsetzen. Hinweis: Mit jeder Betätigung des Auslösers wird der Stent gleichmäßig weiter entfaltet.
- 6.** Ist während des Einsetzvorgangs eine Neupositionierung des Stents erforderlich, kann er zurückgeholt werden. Hinweis: Nach Überschreiten der Rückholgrenze kann der Stent nicht mehr zurückgeholt werden. Dieser Punkt ist erreicht, sobald die rote Markierung auf der Einführhilfe die Warnmarkierung auf dem Platzierungsgriff passiert hat. (Siehe Abb. 2)
- 7.** Um den Stent zurückzuholen, den Richtungsknopf an der Seite des Platzierungssystems auf die andere Seite schieben. (Siehe Abb. 3) Hinweis: Beim ersten Drücken des Auslösers zum Zurückholen des Stents den Knopf mit dem Daumen festhalten.
- 8.** Den Auslöser solange weiter drücken, bis der Stent um die gewünschte Distanz zurückgeholt wurde.
- 9.** Zur Wiederaufnahme des Einsetzvorgangs den Knopf auf die andere Seite zurückschieben und ihn beim ersten Drücken des Auslösers mit dem Daumen festhalten. (Siehe Abb. 4)
- 10.** Nach Passieren der Rückholgrenze des Stents den Sicherheitsdraht neben dem Führungsdräht-Port aus dem Platzierungsgriff herausziehen. (Siehe Abb. 5)
- 11.** Den Einsetzvorgang durch Drücken des Auslösers fortsetzen.
- 12.** Die vollständige Expansion des Stents nach dem Einsetzen fluoroskopisch bestätigen. Sobald die vollständige Expansion bestätigt ist, kann das Einführungssystem gefahrlos entfernt werden. **Hinweis:** Zur endoskopischen Überprüfung der Lage und Durchgängigkeit des Stents kann ein Endoskop eingeführt und bis zum oberen Stentrand vorgeschoben werden. **Warnhinweis:** Das Endoskop darf nicht in den Stent eingeführt werden, da sich der Stent verschieben könnte.
- Für den teilweise gecoverten Stent:**
- 13.** Zur Neupositionierung des Stents direkt nach der Platzierung die weiße Schlinge am proximalen Stentende mit einer Zange fassen und den Stent an die gewünschte Stelle umlagern. (Siehe Abb. 6)
- Für den vollständig gecoverten Stent:**
- 14.** Zur Neupositionierung des Stents direkt nach der Platzierung das Lasso am proximalen oder distalen Stentende mit einer Zange fassen und den Stent an die gewünschte Stelle umlagern. (Siehe Abb. 7)
- Nach dem Eingriff das Instrument nach Klinikrichtlinien für den Umgang mit biologisch gefährlichem medizinischem Abfall entsorgen.**

Σύστημα ενδοπρόσθεσης οισοφάγου Evolution® – Μερικώς καλυμμένο / Πλήρως καλυμμένο

ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Παρακαλώ μελετήστε πριν από τη χρήση.

ΧΡΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ

Η παρούσα συσκευή χρησιμοποιείται για τη διατήρηση της βατότητας κακοηθών οισοφαγικών στενώσεων ή/και για τη σφράγιση τραχειοοισοφαγικών συριγγίων.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΗΣ ΕΝΔΟΠΡΟΣΘΕΣΗΣ

Αυτή η εύκαμπτη, αυτοεκτενόμενη ενδοπρόσθεση είναι κατασκευασμένη από ένα μονό, πλεκτό, σύρμα από nitinol. Η ενδοπρόσθεση βραχύνεται λόγω του σχεδιασμού της. Το συνολικό μήκος της ενδοπρόσθεσης υποδεικνύεται από ακτινοσκιερούς δείκτες στον εσωτερικό καθετήρα, που υποδεικνύουν το πραγματικό μήκος της ενδοπρόσθεσης στην ονομαστική διάμετρο της ενδοπρόσθεσης. Υπάρχει ένας βρόχος στο εγγύς άκρο της ενδοπρόσθεσης (μερικώς καλυμμένη) ή στο εγγύς και το περιφερικό άκρο της ενδοπρόσθεσης (πλήρως καλυμμένη), ο σκοπός του οποίου είναι η επανατοποθέτηση της ενδοπρόσθεσης σε περίπτωση εσφαλμένης τοποθέτησης.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ

Η ενδοπρόσθεση τοποθετείται σε έναν εσωτερικό καθετήρα, ο οποίος μπορεί να δεχτεί συρμάτινο οδηγό 0,035 inch και περιορίζεται από έναν εξωτερικό καθετήρα. Μια λαβή τοποθέτησης με μορφή πιστολιού επιτρέπει την απελευθέρωση ή την επανασύλληψη της ενδοπρόσθεσης.

ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

Μη χρησιμοποιείτε τη συσκευή αυτή για οποιοδήποτε σκοπό, εκτός από την αναφερόμενη χρήση για την οποία προορίζεται.

Οι κωδικοί είδους με πρόθεμα EVO-FC αφορούν πλήρως καλυμμένες ενδοπροσθέσεις.

Εάν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή υποστεί ζημιά κατά την παραλαβή της, μη χρησιμοποιήσετε το προϊόν. Επιθεωρήστε οπτικά, προσέχοντας ιδιαίτερα για τυχόν στρεβλώσεις, κάμψεις και ρήξεις. Εάν εντοπίσετε ανωμαλία που θα παρεμπόδιζε τη σωστή κατάσταση λειτουργίας, μη χρησιμοποιήσετε το προϊόν. Ενημερώστε την Cook για να λάβετε εξουσιοδότηση επιστροφής.

Φυλάσσετε σε ξηρό χώρο, μακριά από ακραίες τιμές θερμοκρασίας.

Επιτρέπεται η χρήση αυτής της συσκευής μόνον από εκπαιδευμένους επαγγελματίες υγείας.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Εκείνες που αφορούν ειδικά την ενδοσκόπηση του ανώτερου γαστρεντερικού σωλήνα και οποιαδήποτε άλλη διαδικασία πρόκειται να πραγματοποιηθεί σε συνδυασμό με την τοποθέτηση ενδοπρόσθεσης.

Επιπρόσθετες αντενδείξεις περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων, και τις εξής: ολική απόφραξη του οισοφάγου, στενώσεις που δεν μπορούν να διασταλούν έως το ελάχιστο μέγεθος που περιγράφεται στην ενότητα των προφυλάξεων, ανάγκη τοποθέτησης της ενδοπρόσθεσης εντός 2 cm του κρικοφάρυγγα, υποψήφιοι χειρουργικής εκτομής, διαφραγματοκήλη και πρόπτωση του στομάχου στην περιοχή του οισοφάγου, ασθενείς με διάτρηση οισοφάγου, τοποθέτηση σε ενεργώς αιμορραγούντες όγκους, καλοίθεις νόσοι.

Οι σχετικές αντενδείξεις περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων, τις εξής: μη συνεργάσιμο ασθενή, διαταραχή της πήξης, συμπίεση τραχείας, πρόσφατο έμφραγμα του μυοκαρδίου, αυχενική αρθρίτιδα με δύσκαμπτη αυχενική μοίρα της σπονδυλικής στήλης, μεγάλο όγκο που καταλαμβάνει το μεσοθωράκιο, μη αποφρακτικό όγκο, απόφραξη της γαστρικής εξόδου, νεκρωτικό βλεννογόνο οισοφάγου, στένωση οξείας γωνίας.

ΔΥΝΗΤΙΚΕΣ ΕΠΙΠΛΟΚΕΣ

Μεταξύ εκείνων που σχετίζονται με την ενδοσκόπηση του ανώτερου γαστρεντερικού σωλήνα περιλαμβάνονται και οι εξής: διάτρηση, αιμορραγία, εισρόφηση, παλινδρόμηση, πυρετός, λοίμωξη, αλλεργική αντίδραση σε φάρμακο, υπόταση, καταστολή ή παύση της αναπνοής, καρδιακή αρρυθμία ή ανακοπή.

Μεταξύ των επιπρόσθετων επιπλοκών περιλαμβάνονται και οι εξής: λανθασμένη τοποθέτηση ή/και μετανάστευση ενδοπρόσθεσης, εσωτερική ανάπτυξη ή υπερανάπτυξη όγκου, οισοφαγική εξέλκωση και διάβρωση, ναυτία, θωρακικό ή οπισθοστερνικό άλγος, αίσθηση ξένου σώματος, ενσφήνωση βλαμού, τυμπανισμός, ευαισθησία σε μεταλλικά στοιχεία, συρίγγιο που περιλαμβάνει την τραχεία, τους βρόγχους ή τον υπεζωκότα, εντερική απόφραξη δευτερογενής της μετανάστευσης, μεσοθωρακίτιδα ή περιτονίτιδα, συμπίεση αεραγωγών, απόφραξη τραχείας, αορτο-οισοφαγικό και αρτηριο-οισοφαγικό συρίγγιο, διάβρωση ή διάτρηση της ενδοπρόσθεσης σε παρακείμενες αγγειακές δομές.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Πριν από τη χρήση, πρέπει να πραγματοποιείται πλήρης διαγνωστική αξιολόγηση για τον καθορισμό του σωστού μεγέθους ενδοπρόσθεσης.

Η ενδοπρόσθεση θα πρέπει να τοποθετείται υπό ακτινοσκοπική παρακολούθηση.

Η ενδοπρόσθεση θα πρέπει να τοποθετείται μόνο με το σύστημα τοποθέτησης Cook, το οποίο παρέχεται με κάθε ενδοπρόσθεση.

Σημείωση: Πριν από την προώθηση του συστήματος, η περιοχή στην οποία πρόκειται να τοποθετηθεί η ενδοπρόσθεση θα πρέπει να διασταλεί τουλάχιστον έως:

Για ενδοπρόσθεση (18 mm x 23 mm) – 9 mm το ελάχιστο και έως 11 mm το μέγιστο. Εάν η περιοχή διασταλεί περισσότερο από 11 mm, η ενδοπρόσθεση ενδέχεται να μεταναστεύσει.

Για ενδοπρόσθεση (20 mm x 25 mm) – 10 mm το ελάχιστο και έως 14 mm το μέγιστο. Εάν η περιοχή διασταλεί περισσότερο από 14 mm, η ενδοπρόσθεση ενδέχεται να μεταναστεύσει.

Η συσκευή αυτή προορίζεται για παρηγορητική θεραπεία μόνο. Πριν από την τοποθέτηση πρέπει να διερευνώνται εναλλακτικές μέθοδοι θεραπείας.

Μετά την τοποθέτηση της ενδοπρόσθεσης, δεν θα πρέπει να χορηγούνται εναλλακτικές μέθοδοι θεραπείας, όπως χημειοθεραπεία και ακτινοθεραπεία, καθώς κάτι τέτοιο ενδέχεται να αυξήσει τον κίνδυνο μετανάστευσης της ενδοπρόσθεσης λόγω συρρίκνωσης του όγκου, διάβρωσης της ενδοπρόσθεσης, ή/και αιμορραγίας των βλεννογόνων.

Η μακροπρόθεσμη βατότητα της συσκευής αυτής δεν έχει εξακριβωθεί. Συνιστάται να γίνεται περιοδική αξιολόγηση.

Μετά την τοποθέτηση της ενδοπρόσθεσης, θα πρέπει να δοθούν οδηγίες στους ασθενείς να μασούν καλά τις τροφές ή να τρώνε μαλακές ή αλεσμένες τροφές.

Η συσκευή αυτή βραχύνεται μετά την απελευθέρωση. Επί παρουσίας εγγείς στενώσεων κοντά στον ανώτερο οισοφαγικό σφιγκτήρα, η απελευθέρωση θα πρέπει να εκτελεστεί υπό ακτινοσκοπική απεικόνιση, καθώς αυτή η πρακτική ενδέχεται να βελτιώσει την ακρίβεια της τοποθέτησης.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Η ενδοπρόσθεση δεν προορίζεται για να αφαιρεθεί και προορίζεται για να παραμείνει μέσα στο σώμα μόνιμα. Απόπειρες αφαίρεσης της ενδοπρόσθεσης μετά την τοποθέτηση ενδέχεται να προκαλέσουν βλάβη στον οισοφαγικό βλεννογόνο.

Η ενδοπρόσθεση δεν μπορεί να ανακτηθεί αφότου γίνει υπέρβαση του ουδού απελευθέρωσης. Αντίστοιχες σημάνσεις στον εξωτερικό καθετήρα και τη λαβή τοποθέτησης υποδεικνύουν πότε υπερβαίνεται ο ουδός.

Ο κίνδυνος διάτρησης και διάβρωσης σε παρακείμενες αγγειακές δομές ή εμφάνισης αορτο-οισοφαγικών και αρτηριο-οισοφαγικών συριγγίων μπορεί να αυξηθεί με προεγχειρητική ή μετεγχειρητική χημειοθεραπεία και ακτινοβολία, μεγαλύτερους χρόνους εμφύτευσης, ανώμαλη ανατομία, ή/και μόλυνση ή φλεγμονή του μεσοθωρακίου.

Πληροφορίες ασφάλειας για τη μαγνητική τομογραφία



Αυτό το σύμβολο σημαίνει ότι η συσκευή είναι ασφαλής για μαγνητική τομογραφία υπό προϋποθέσεις

Μη κλινικές δοκιμές έχουν καταδείξει ότι οι ενδοπροσθέσεις οισοφάγου Evolution® είναι ασφαλείς για μαγνητική τομογραφία υπό προϋποθέσεις. Ένας ασθενής που φέρει αυτήν τη συσκευή μπορεί να σαρωθεί με ασφάλεια σε σύστημα μαγνητικής τομογραφίας που πληροί τις ακόλουθες προϋποθέσεις:

- Στατικό μαγνητικό πεδίο έντασης 3 T ή 1,5 T
- Μαγνητικό πεδίο μέγιστης χωρικής βαθμίδωσης ίσης με 1.900 Gauss/cm (19 T/m)
- Μέγιστος μεσοτιμημένος ρυθμός ειδικής ολοσωματικής απορρόφησης (SAR), που αναφέρεται από το σύστημα μαγνητικής τομογραφίας 2 W/kg (κανονικός τρόπος λειτουργίας)

Υπό τις συνθήκες σάρωσης που ορίστηκαν παραπάνω, τα αποτελέσματα μη κλινικών δοκιμών υποδεικνύουν ότι η ενδοπρόσθεση οισοφάγου Evolution® αναμένεται να προκαλέσει μέγιστη αύξηση θερμοκρασίας χαμηλότερη από 4,4 °C μετά από 15 λεπτά συνεχούς σάρωσης.

Σε μη κλινικές δοκιμές, το τέχνημα της εικόνας που προκαλείται από τη συσκευή εκτείνεται σε απόσταση 7 mm περίπου από την ενδοπρόσθεση οισοφάγου Evolution®, όταν η απεικόνιση γίνεται με παλμική αλληλουχία στροφορμικής ηχούς και με σύστημα μαγνητικής τομογραφίας 3 T.

Η ασφάλεια της μαγνητικής τομογραφίας με χρήση πηνίου ραδιοσυχνοτήτων (RF) τοπικής εκπομπής/λήψης σε περιοχές που βρίσκονται ακριβώς δίπλα ή σε περιοχές οι οποίες εμπειρικλείουν άμεσα την ενδοπρόσθεση δεν έχει τεκμηριωθεί και συνεπώς δεν συνιστάται.

Η ασφάλεια της διενέργειας μαγνητικής τομογραφίας σε ασθενείς με αλληλοεπικαλυπτόμενες ενδοπροσθέσεις ή άλλες συσκευές στον οισοφάγο δεν έχει τεκμηριωθεί και συνεπώς δεν συνιστάται.

Μόνο για ασθενείς στις Η.Π.Α.

Η Cook συνιστά την καταχώρηση εκ μέρους του ασθενούς των συνθηκών μαγνητικής τομογραφίας που δίνονται σε αυτές τις οδηγίες χρήσης στο MedicAlert Foundation. Τα στοιχεία επικοινωνίας με το MedicAlert Foundation είναι τα εξής:

Ταχυδρομική διεύθυνση:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, Η.Π.Α.
Τηλέφωνο:	888-633-4298 (χωρίς χρέωση εντός Η.Π.Α.) +1-209-668-3333 από χώρες εκτός Η.Π.Α.
Φαξ:	+1-209-669-2450
Ιστοσελίδα:	www.medicalert.org

ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ ΠΟΥ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ

Ενδοπρόσθεση και σύστημα τοποθέτησης

Οισοφαγικοί διαστολείς με μπαλόνι ή κηρία διαστολής

Συρμάτινος οδηγός 0,035 inch

ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑ ΑΣΘΕΝΟΥΣ

1. Διαστείλετε τη στένωση έως το ελάχιστο μέγεθος που περιγράφεται στην ενότητα των προφυλάξεων, χρησιμοποιώντας διαστολείς με μπαλόνι ή κηρία διαστολής.

2. Εντοπίστε ενδοσκοπικώς και σημειώστε τα άνω και κάτω όρια της βλάβης με ακτινοσκιερό δείκτη. Προσοχή: Η ακριβής σήμανση των ορίων της βλάβης είναι απαραίτητη για τη σωστή τοποθέτηση της ενδοπρόσθεσης.

3. Τοποθετήστε ένα συρμάτινο οδηγό 0,035 inch, με το εύκαμπτο άκρο πρώτα, διαμέσου του καναλιού εργασίας, διαμέσου της στένωσης, μέχρις ότου να απεικονιστεί ακτινοσκοπικά στο στομάχι. Αφήστε τον συρμάτινο οδηγό στη θέση του και αφαιρέστε το ενδοσκόπιο.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

ΑΠΕΙΚΟΝΙΣΕΙΣ

1. Αφαιρέστε την προστατευτική σωλήνωση από την ενδοπρόσθεση.

2. Υπό ακτινοσκοπική καθοδήγηση, εισαγάγετε και πρωθήστε το σύστημα εισαγωγής κατά μικρά βήματα πάνω από τον προτοποθετημένο συρμάτινο οδηγό μέσα στον οισοφάγο.

3. Για να διασφαλίσετε ότι η ενδοπρόσθεση θα γεφυρώσει τη στένωση μετά την απελευθέρωση, τοποθετήστε ακτινοσκοπικά ακτινοσκειρούς δείκτες στον εσωτερικό καθετήρα πέρα από τα άκρα της στένωσης που πρόκειται να διαπεραστεί.

4. Επιβεβαιώστε ακτινοσκοπικά την επιθυμητή θέση της ενδοπρόσθεσης και απελευθερώστε την ενδοπρόσθεση, αφαιρώντας την κόκκινη προστασία ασφαλείας από τη λαβή. (Βλ. σχήμα 1)

5. Συνεχίστε την απελευθέρωση της ενδοπρόσθεσης πιέζοντας τη σκανδάλη. Σημείωση: Κάθε πάτημα της σκανδάλης θα απελευθερώνει την ενδοπρόσθεση κατά ίσο μέγεθος.

6. Εάν απαιτείται επανατοποθέτηση της ενδοπρόσθεσης κατά την απελευθέρωση, είναι δυνατό να επανασύλληψεί η ενδοπρόσθεση. Σημείωση: Δεν είναι δυνατό να επανασύλληψεί η ενδοπρόσθεση μετά την υπέρβαση του σημείου χωρίς επιστροφή, που υποδεικνύεται όταν ο κόκκινος δείκτης στο άνω μέρος του εισαγωγέα έχει υπερβεί την ένδειξη του σημείου χωρίς επιστροφή στη λαβή. (Βλ. σχήμα 2)

7. Για την επανασύλληψη της ενδοπρόσθεσης, πατήστε το κουμπί κατεύθυνσης στο πλάι του συστήματος τοποθέτησης προς την αντίθετη πλευρά. (Βλ. σχήμα 3) Σημείωση: Κρατήστε τον αντίχειρα στο κουμπί όταν πιέζετε τη σκανδάλη για πρώτη φορά για την επανασύλληψη.

8. Συνεχίστε να πιέζετε τη σκανδάλη όπως απαιτείται για επανασύλληψη της ενδοπρόσθεσης κατά το επιθυμητό μέγεθος.

9. Για συνέχιση της απελευθέρωσης, πιέστε το κουμπί προς την αντίθετη πλευρά πάλι και κρατήστε τον αντίχειρα στο κουμπί για το πρώτο χτύπημα ενόσω πιέζετε τη σκανδάλη. (Βλ. σχήμα 4)

10. Μετά την υπέρβαση του σημείου χωρίς επιστροφή της ενδοπρόσθεσης, αποσύρετε το σύρμα ασφαλείας από τη λαβή τοποθέτησης κοντά στη θύρα του συρμάτινου οδηγού. (Βλ. σχήμα 5)

11. Συνεχίστε την απελευθέρωση της ενδοπρόσθεσης πιέζοντας τη σκανδάλη.

12. Μετά την απελευθέρωση, επιβεβαιώστε ακτινοσκοπικά την πλήρη έκταση της ενδοπρόσθεσης. Μόλις επιβεβαιωθεί η πλήρης έκταση, το σύστημα εισαγωγής μπορεί να αφαιρεθεί με ασφάλεια. **Σημείωση:** Για την ενδοσκοπική επιβεβαίωση της θέσης και της βατότητας της ενδοπρόσθεσης είναι δυνατή η εισαγωγή του ενδοσκοπίου και η προώθησή του στο ανώτερο όριο της ενδοπρόσθεσης. **Προειδοποίηση:** Μην εισάγετε το ενδοσκόπιο στην ενδοπρόσθεση, καθώς ενδέχεται να προκληθεί μετατόπιση της ενδοπρόσθεσης.

Για μερικώς καλυμμένη ενδοπρόσθεση:

13. Για να επανατοποθετήσετε την ενδοπρόσθεση αμέσως μετά την τοποθέτηση, συλλάβετε με λαβίδα τον λευκό βρόχο που βρίσκεται στο εγγύς άκρο της ενδοπρόσθεσης και επανατοποθετήστε την ενδοπρόσθεση στην περιοχή που επιθυμείτε. (Βλ. σχήμα 6)

Για πλήρως καλυμμένη ενδοπρόσθεση:

14. Για να επανατοποθετήσετε την ενδοπρόσθεση αμέσως μετά την τοποθέτηση, συλλάβετε με λαβίδα είτε τον βρόχο που βρίσκεται στο εγγύς άκρο της ενδοπρόσθεσης είτε τον βρόχο που βρίσκεται στο περιφερικό άκρο της ενδοπρόσθεσης και επανατοποθετήστε την ενδοπρόσθεση στην περιοχή που επιθυμείτε. (Βλ. σχήμα 7)

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

Evolution® nyelőcsősztentrendszer – részlegesen bevont / teljesen bevont

FONTOS TUDNIVALÓK

Használat előtt tanulmányozza át.

RENDELTTETÉS

Ez az eszköz a rosszindulatú nyelőcsőszükletek átjárhatóságának biztosítására és/vagy a tracheo-oesophagealis fistulák lezárására szolgál.

A SZTENT ISMERTETÉSE

Egy szálas nitinol drótfonatból készült rugalmas, öntáguló sztent. Kialakításánál fogva a sztent hosszirányban megrövidül. A sztent teljes hosszát sugárfogó markerek jelzik a belső katéteren. A markerek a sztent tényleges hosszát mutatják a sztent névleges átmérője mellett. A sztent proximális végénél (részlegesen bevont sztent esetében), illetve a sztent proximális és disztális végén (teljesen bevont sztent esetében) hurok található, amely a sztent nem megfelelő helyre történt behelyezése esetén annak pozicionálására szolgál.

A BEJUTTATÓRENDSZER LEÍRÁSA

A sztent belső katéterre van erősítve, amelybe 0,035 inch átmérőjű vezetődrót helyezhető, kívülről pedig külső katéter határolja. A písztoolymarkolat-szerű bejuttatófogantyú lehetővé teszi a sztent beültetését és újrabefogását.

MEGJEGYZÉSEK

A feltüntetett rendeltetésen kívül az eszközt más célra ne alkalmazza.

Az EVO-FC előtaggal rendelkező cikkszámok teljes bevonatúak.

Ha a csomagolást átvételkor nyitva találja vagy az sérült, ne használja az eszközt. Szemrevételezzel ellenőrizze, különös tekintettel a megtörésekre, 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 hőmérsékletektől védve.

Ezt az eszközt csak képzett egészségügyi szakember használhatja.

ELLENJAVALLATOK

A felső gastrointestinalis endoszkópia, valamint a sztentbehelyezéssel kapcsolatos eljárások kapcsán felmerülő ellenjavallatok.

A további ellenjavallatok közé tartoznak többek között, de nem kizártlagosan az alábbiak: teljes nyelőcső-elzáródás, az Óvintézkedések c. szakaszban megadott minimális méretre nem tágítható szükletek, a sztentnek a cricopharynxtól 2 cm-es távolságon belüli pozicionálását megkövetelő behelyezés, műtéti eltávolításra alkalmas betegek, hiatussérv és gyomorprolapsus a nyelőcsövi részen, perforált nyelőcsövű betegek, aktívan vérző daganatokba történő behelyezés, jóindulatú betegségek.

A relatív ellenjavallatok többek között, de nem kizárolagosan: nem együttműködő beteg, coagulopathia, légsöökompreszió, nemrég lezajlott szívinfarktus, nyaki gerinct érintő arthritis, amely a nyaki gerinc teljes elmerevedését okozza, a mediastinumot kitöltő nagy daganattömeg, szükületet nem okozó daganat, gyomorkimenet-elzáródás, nekrotikus nyelőcső-nyálkahártya, hegyesszögű szükület.

LEHETSÉGES KOMPLIKÁCIÓK

A felső gasztrointesztinális endoszkópia lehetséges komplikációi többek között, de nem kizárolagosan: perforáció, vérzés, aspiráció, reflux, láz, fertőzés, allergiás gyógyszerreakció, alacsony vérnyomás, légzési elégtelenség vagy légzséleállás, szívaritmia vagy szívmegállás.

További komplikációk többek között, de nem kizárolagosan: a sztent rossz helyre történő behelyezése és/vagy elvándorlása; daganat benövése vagy túlnövése; nyelőcsövi fekélyképződés és erózió; hánypinger; mellkasi és retrosternalis fájdalom; idegentest-érzés; ételdarab-elakadás; felfúvódás; fémkomponensekre való érzékenység; a légszövet, a hörgőket, illetve a mellhártyaüreget érintő fistula; elvándorlás okozta bélélezáródás; mediastinitis vagy peritonitis; légutí kompresszió; légszözelzáródás; aorto-oesophagealis vagy arterio-oesophagealis fistula; a sztent eróziója vagy perforációja szomszédos vascularis struktúrákba.

ÓVINTÉZKEDÉSEK

Használat előtt, a megfelelő sztentméret meghatározása céljából teljes diagnosztikai értékelést kell végrehajtani.

A sztent behelyezését fluoroszkópos monitorozás mellett kell végrehajtani.

A sztentet kizárolag az egyes sztentekhez mellékelt Cook bejuttatórendszerrel szabad behelyezni.

Megjegyzés: A rendszer előretolása előtt a sztentelni kívánt területet a következő méretűre kell tágítani:

(18 mm x 23 mm)-es sztent esetén – minimum 9 mm és maximum 11 mm. Ha a területet 11 mm-nél nagyobb méretűre tágítják, akkor a sztent elvándorolhat.

(20 mm x 25 mm)-es sztent esetén – minimum 10 mm és maximum 14 mm. Ha a területet 14 mm-nél nagyobb méretűre tágítják, akkor a sztent elvándorolhat.

Ez az eszköz kizárolag palliatív kezelés céljára szolgál. A behelyezés előtt meg kell vizsgálni a lehetséges alternatív kezelési módszereket.

A sztent behelyezése után nem szabad alternatív kezelési módszereket, pl. kemoterápiát vagy sugárterápiát alkalmazni, mivel ezek növelhetik a sztent elvándorlásának kockázatát a daganat összehúzódása, a sztent eróziója és/vagy a nyálkahártya vérzése következtében.

Az eszköz hosszú távú átjárhatósága nem bizonyított. Időszakos értékelés javasolt.

A sztent behelyezése után utasítani kell a beteget, hogy jól rágja meg az ételt, vagy puha/pépesített ételt fogyasszon.

Az eszköz a beültetés során megrövidül. A felső nyelőcső-záróizom közelében lévő proximális szükületek esetében a beültetést fluoroszkópos megjelenítés mellett kell végrehajtani, mivel ez fokozhatja az elhelyezés pontosságát.

„VIGYÁZAT” SZINTŰ FIGYELMEZTETÉSEK

A **sztentet tilos eltávolítani**, és a sztent rendelítése szerint állandóan a testben marad. A sztent behelyezés utáni eltávolítására tett kísérletek megsérthetik a nyelőcső-nyálkahártyát.

A beültetési küszöb átlépése után a sztent nem húzható vissza. A külső katéteren és a bejuttatófogantyún lévő, egymásnak megfelelő jelzések mutatják a küszöb átlépését.

A szomszédos vascularis struktúrákba való perforáció és erózió, illetve az aorto-oesophagealis vagy arterio-oesophagealis fistulák kockázatát megnövelheti a műtét előtti vagy műtét utáni kemoterápia vagy sugárkezelés, a hosszabb beültetési idő, az aberráns anatómia és/vagy a mediastinum szennyeződése vagy gyulladása.

Az MRI biztonságosságával kapcsolatos információk



Ez a jel azt jelenti, hogy az eszköz MR-kondicionális

Nem klinikai tesztelés kimutatta, hogy az Evolution® nyelőcsősztentek MR-kondicionálisak. Az ilyen eszközzel rendelkező betegek biztonságosan szkennelhetők az alábbi feltételeknek eleget tevő MR rendszerekben:

- Sztatikus mágneses tér erőssége: 3 tesla vagy 1,5 tesla
- Mágneses tér gradiensének maximuma 1900 gauss/cm (19 T/m)
- Az MR rendszer által kijelzett maximális, egész testre átlagolt fajlagos abszorpcióstényező (SAR) értéke legfeljebb 2 W/kg (normális üzemmód)

Nem klinikai tesztelés eredményei alapján a fenti szkennelési körülmények között, 15 perces folyamatos szkennelés hatására az Evolution® nyelőcsősztent várható maximális hőmérséklet-emelkedése kevesebb mint 4,4 °C.

Nem klinikai tesztelés során az eszköz által keltett képmütermék kb. 7 mm-rel nyúlik túl az Evolution® nyelőcsősztenten, amikor a képalkotást spinechó-impulzusorozattal végezik 3 teslás MR-rendszerben.

A lokális rádiófrekvenciás adó-vevő tekercset használó MR képalkotási eljárás biztonságossága nem lett megállapítva a sztentet közvetlenül tartalmazó vagy annak közvetlen közelében lévő területekre, ezért az eljárás alkalmazása nem ajánlott.

Az MR képalkotási eljárás biztonságossága nem lett megállapítva olyan betegekben, akiknek a nyelőcsövében átfedő sztentek vagy egyéb eszközök találhatók, ezért az eljárás alkalmazása nem ajánlott.

Kizárálag az egyesült államokbeli betegek esetében

A Cook azt javasolja, hogy a beteg regisztrálja a MedicAlert Foundationnél az ebben a használati utasításban közölt MR-vizsgálati feltételeket. A MedicAlert Foundation elérhetőségei a következők:

Postai cím:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, USA
Telefonszám:	888-633-4298 (ingyenesen hívható az Egyesült Államokban) az Egyesült Államokon kívülről +1-209-668-3333
Fax:	+1-209-669-2450
Web:	www.medicalert.org

SZÜKSÉGES ESZKÖZÖK

Sztent és bejuttatórendszer

Nyelőcsőtágító ballonok vagy Bougie-dilatátorok

0,035 inch-es vezetődrót

A BETEG ELŐKÉSZÍTÉSE

1. Tágítóballonok vagy Bougie-dilatátorok segítségével tágítsa a szükületet az Óvintézkedések c. részben megadott minimális méretre.

2. Endoszkóppal lokalizálja, és sugárfogó markerrel jelölje meg a lézió felső és alsó határát.

Vigyázat: A lézió határainak pontos megjelölése alapvető fontosságú a sztent megfelelő behelyezése szempontjából.

3. Hajlékony végével előre vezessen egy 0,035 inch-es vezetődrótot a munkacsatornába, át a szükületen, amíg a fluoroszkóp azt nem mutatja, hogy elérte a gyomrot. Hagya a vezetődrótot a helyén, és húzza ki az endoszkópot.

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. Távolítsa el a sztent körüli védőburkolatot.

Illusztrációk

2. Fluoroszkópos irányítással vezesse be, és az előre elhelyezett vezetődrót mentén kis lépésekben juttassa a nyelőcsőbe a felvezetőrendszerét.

- 3.** Annak biztosítására, hogy a sztent a beültetést követően áthidalja a szükületet, fluoroszkóppal pozicionálja a belső katéteren lévő sugárfogó markereket az áthidalandó szükület végpontjain túl.
- 4.** Fluoroszkóppal ellenőrizze a sztent helyzetét, majd a piros biztonsági védőelem fogantyúról történő eltávolítása révén ütesse be a sztentet. (Lásd az 1. ábrát)
- 5.** A ravarás nyomásával folytassa a sztent beültetését. Megjegyzés: A ravarás minden egyes megnyomására a sztent azonos távolsággal kerül beljebb.
- 6.** Ha a beültetés során szükségesnek bizonyul a sztent repozicionálása, akkor a sztent újra befogható. Megjegyzés: A kritikus pont elérése után nincs mód a sztent újrabetegségről. Ezt a bejuttatóeszköz tetején lévő piros markernek a fogantyú kritikus pont jelzésén történő túljutása jelzi. (Lásd az 2. ábrát)
- 7.** A sztent újrabetegsához tolja át a bejuttatórendszer oldalán lévő irányválasztó billentyűt a másik oldalra. (Lásd az 3. ábrát) Megjegyzés: Tartsa hüvelykujját a billentyűn, amikor az újrabetegségről során először nyomja meg a ravarászt.
- 8.** Addig nyomogassa a ravarászt, amíg a kívánt mértékben nem sikerült újra befogni a sztentet.
- 9.** A beültetés folytatásához tolja vissza az előző helyzetbe a billentyűt, és az első ütem során hüvelykujját a billentyűn tartva nyomja meg a ravarászt. (Lásd az 4. ábrát)

- 10.** Amikor a sztent túljutott a kritikus ponton, húzza ki a biztonsági drótot a bejuttatóeszköz fogantyújából, a vezetődrótnyílás közelében. (Lásd az 5. ábrát)
- 11.** A ravarás nyomásával folytassa a sztent beültetését.
- 12.** Beültetés után fluoroszkóppal ellenőrizze a sztent teljes kitágulását. A teljes kitágulás ellenőrzése után a bevezetőrendszer biztonságosan eltávolítható. **Megjegyzés:** Lehetősége van arra, hogy endoszkópot vezessen be, és a sztent felső szélénél előretolja a sztent helyzetének és átváratosságának endoszkópos ellenőrzése céljából. **Figyelem:** Ne vezesse be az endoszkópot a sztentbe, mert a sztent elmozdulhat.

Részlegesen bevont sztent esetében:

- 13.** A sztentnek közvetlenül az elhelyezés utáni repozicionálásához fogóval fogja meg a sztent proximális végén lévő fehér hurkot, és repozicionálja a sztentet a kívánt területre. (Lásd a 6. ábrát)

Teljesen bevont sztent esetében:

- 14.** A sztentnek közvetlenül az elhelyezés utáni repozicionálásához fogóval fogja meg a proximális végén lévő hurkot vagy a disztalis végén lévő hurkot, és repozicionálja a sztentet a kívánt területre. (Lásd az 7. ábrát)

Az eljárás végeztével a biológiaiag veszélyes orvosi hulladékra vonatkozó intézményi előírások szerint semmisítse meg az eszközt.

Sistema con stent esofageo Evolution® – parzialmente rivestito / completamente rivestito**INFORMAZIONI IMPORTANTI**

Esaminare le seguenti informazioni prima dell'uso.

USO PREVISTO

Il presente dispositivo è utilizzato per mantenere la pervietà delle stenosi esofagee maligne e/o per chiudere le fistole tracheoesofagee.

DESCRIZIONE DELLO STENT

Questo stent flessibile e autoespandibile è realizzato con un singolo filo tessuto in nitinol. A causa della sua struttura, una volta posizionato, lo stent subisce un accorciamento. La lunghezza complessiva dello stent è indicata dai marker radiopachi situati sul catetere interno che segnano la lunghezza effettiva dello stent al diametro nominale dello stesso. L'estremità prossimale dello stent (stent parzialmente rivestito) o le estremità prossimale e distale dello stent (stent completamente rivestito) sono dotate di un'ansa che consente di riposizionare lo stent nel caso di posizionamento errato.

DESCRIZIONE DEL SISTEMA DI INTRODUZIONE

Lo stent è montato su un catetere interno compatibile con guide da 0,035 inch ed è vincolato da un catetere esterno. Un'apposita impugnatura a pistola consente il rilascio e la ricattura dello stent.

NOTE

Non utilizzare questo dispositivo per applicazioni diverse da quelle espressamente indicate.

I numeri di catalogo con il prefisso EVO-FC indicano stent completamente rivestiti.

Non usare il dispositivo se, al momento della consegna, la confezione è aperta o danneggiata. Esaminare visivamente il dispositivo prestando particolare attenzione all'eventuale presenza di attorcigliamenti, piegamenti e rotture. In caso di anomalie in grado di compromettere la funzionalità del dispositivo, non utilizzarlo. Rivolgersi a Cook per richiedere l'autorizzazione alla restituzione del dispositivo.

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

L'uso del presente dispositivo è riservato esclusivamente a personale medico-sanitario debitamente addestrato.

CONTROINDICAZIONI

Le controindicazioni includono quelle specifiche all'endoscopia del tratto gastrointestinale superiore e alle eventuali procedure da eseguire contestualmente al posizionamento dello stent.

Ulteriori controindicazioni includono, a titolo non esaustivo: ostruzione esofagea totale, stenosi non dilatabili al diametro minimo indicato nella sezione Precauzioni, posizionamento richiesto dello stent entro 2 cm dal cricofaringe, candidati alla resezione chirurgica, ernia

iatale e prolasso gastrico nell'area esofagea, pazienti con perforazione dell'esofago, posizionamento in tumori sanguinanti, patologie benigne.

Le controindicazioni relative includono, a titolo non esaustivo: paziente non collaborativo, coagulopatia, compressione della trachea, infarto miocardico recente, artrite cervicale in presenza di colonna vertebrale cervicale sottoposta a fissazione, grande massa tumorale occupante il mediastino, tumore non ostruttivo, ostruzione dell'uscita gastrica, mucose esofagee necrotiche, stenosi fortemente angolata.

POTENZIALI COMPLICANZE

Le potenziali complicanze associate all'endoscopia del tratto gastrointestinale superiore includono, a titolo non esaustivo: perforazione, emorragia, aspirazione, riflusso, febbre, infezione, reazione allergica al farmaco, ipotensione, depressione respiratoria o arresto respiratorio, aritmia o arresto cardiaco.

Ulteriori complicanze includono, a titolo non esaustivo: posizionamento errato e/o migrazione dello stent, endoproliferazione o crescita eccessiva del tumore, ulcerazione ed erosione dell'esofago, nausea, dolore toracico o retrosternale, sensazione di corpo estraneo, ristagno di bolo alimentare, meteorismo, sensibilità ai componenti metallici, fistola con coinvolgimento di trachea, bronchi o spazio pleurico, ostruzione intestinale secondaria alla migrazione, mediastinite o peritonite, compressione delle vie respiratorie, ostruzione tracheale, fistola aorto- e arterio-esofagea, erosione o perforazione dello stent all'interno di strutture vascolari adiacenti.

PRECAUZIONI

Prima dell'uso dello stent, allo scopo di determinarne la misura idonea, è necessario eseguire una valutazione diagnostica completa.

Lo stent deve essere posizionato sotto osservazione fluoroscopica.

Lo stent deve essere posizionato esclusivamente mediante il sistema di introduzione Cook con esso fornito.

Nota - Prima di fare avanzare il sistema, l'area da trattare mediante stent deve essere dilatata come indicato di seguito.

Per stent da (18 mm x 23 mm) – un minimo di 9 mm e un massimo di 11 mm. La dilatazione dell'area superiore a 11 mm può provocare la migrazione dello stent.

Per stent da (20 mm x 25 mm) – un minimo di 10 mm e un massimo di 14 mm. La dilatazione dell'area superiore a 14 mm può provocare la migrazione dello stent.

Questo dispositivo è previsto esclusivamente per il trattamento palliativo. Prima del posizionamento si devono prendere in considerazione metodi alternativi di trattamento.

Dopo il posizionamento dello stent, non sottoporre il paziente a metodi di trattamento alternativi come chemioterapia e radioterapia, che potrebbero far aumentare il rischio di migrazione dello stent a causa di contrazione del tumore, erosione dello stent e/o sanguinamento delle mucose.

Non è stata determinata la pervietà a lungo termine del presente dispositivo. Si consiglia la valutazione periodica.

Dopo il posizionamento dello stent, i pazienti devono essere consapevoli della necessità di masticare bene il cibo o di mangiare cibi molli o frullati.

Il presente dispositivo si accorta dopo il rilascio. In caso di ostruzioni prossimali nei pressi dello sfintere esofageo superiore, per ottenere un posizionamento più preciso rilasciare lo stent sotto visualizzazione fluoroscopica.

AVVERTENZE

La rimozione dello stent non è prevista; lo stent è da considerarsi un impianto permanente nel corpo del paziente. Eventuali tentativi di rimozione dello stent dopo il posizionamento possono danneggiare le mucose esofagee.

Una volta superato il punto di non ritorno del rilascio, lo stent non è più recuperabile. Appositi contrassegni corrispondenti situati sul catetere esterno e sull'impugnatura di rilascio indicano il superamento di tale punto di non ritorno.

Il rischio di perforazione e di erosione all'interno di strutture vascolari adiacenti o di fistola aorto-esofagea e arterio-esofagea può essere incrementato dalla chemioterapia o radioterapia pre- o post-operatorie, da tempi di impianto prolungati, da aberrazioni anatomiche e/o da contaminazione o infiammazione mediastinica.

Informazioni sulla sicurezza in ambiente RM



Questo simbolo indica che il dispositivo è "MR Conditional"
(può essere sottoposto a RM in presenza di condizioni specifiche)

Test non clinici hanno dimostrato che gli stent esofagei Evolution® possono essere sottoposti a RM in presenza di condizioni specifiche. Un paziente portatore di questo dispositivo può essere sottoposto a scansione in modo sicuro in un sistema RM che rispetti le seguenti condizioni:

- campo magnetico statico pari a 3 Tesla o 1,5 Tesla
- gradiente spaziale di campo magnetico massimo di 1900 Gauss/cm (19 T/m)
- tasso di assorbimento specifico (SAR) massimo, mediato sul corpo intero e segnalato dal sistema RM, pari a 2 W/kg (modalità operativa normale)

Alle condizioni di scansione sopra delineate, i risultati di prove non cliniche indicano che lo stent esofageo Evolution® può generare un aumento massimo di temperatura inferiore a 4,4 °C dopo 15 minuti di scansione continua.

In prove non cliniche di acquisizione con una sequenza di impulsi Spin-Echo e un sistema RM da 3 T, l'artefatto causato nell'immagine dal dispositivo si estende per circa 7 mm dallo stent esofageo Evolution®.

La sicurezza dell'acquisizione di immagini in RM utilizzando una bobina trasmittente/ricevente locale a RF in aree immediatamente adiacenti o che interessino direttamente lo stent non è stata stabilita e, pertanto, tale acquisizione non è consigliata.

La sicurezza dell'acquisizione di immagini in RM in pazienti con stent sovrapposti o altri dispositivi nell'esofago non è stata stabilita e, pertanto, tale acquisizione non è consigliata.

Solo per pazienti negli USA

Cook consiglia al paziente di comunicare le condizioni di RM descritte nelle presenti Istruzioni per l'uso alla MedicAlert Foundation. È possibile contattare la MedicAlert Foundation nei seguenti modi.

Posta:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, USA
Telefono:	1-888-633-4298 (numero verde per chi chiama dagli USA) +1-209-668-3333 (per chi chiama dagli altri Paesi)
Fax:	+1-209-669-2450
Web:	www.medicalert.org

DISPOSITIVI NECESSARI

Stent e sistema di introduzione

Dilatatori esofagei a palloncino o dilatatori a bougie

Guida da 0,035 inch

PREPARAZIONE DEL PAZIENTE

1. Dilatare la stenosi al diametro minimo indicato nella sezione Precauzioni usando i dilatatori a palloncino o i dilatatori a bougie.

2. Individuare per via endoscopica e contrassegnare con marker radiopachi i margini superiore e inferiore della lesione. Attenzione - L'indicazione precisa dei margini della lesione è essenziale ai fini del corretto posizionamento dello stent.

3. A partire dalla punta flessibile, inserire una guida da 0,035 inch nel canale operativo e attraverso la stenosi, fino a visualizzarla nello stomaco sotto controllo fluoroscopico. Lasciando in posizione la guida, rimuovere l'endoscopio.

ISTRUZIONI PER L'USO

Illustrazioni

1. Sfilare il tubicino protettivo dallo stent.
2. Sotto osservazione fluoroscopica, inserire e fare avanzare il sistema di introduzione in piccoli incrementi sulla guida precedentemente posizionata nell'esofago.
3. Per garantire che, dopo il rilascio, lo stent copra l'intera stenosi, posizionare sotto controllo fluoroscopico i marker radiopachi del catetere interno oltre le estremità della stenosi da attraversare.
4. Sotto controllo fluoroscopico, confermare che lo stent si trovi nella posizione desiderata e rilasciarlo rimuovendo la sicura rossa dall'impugnatura. (Vedere la Fig. 1)
5. Continuare a rilasciare lo stent premendo il grilletto. **Nota** - Ciascuna pressione del grilletto causa un rilascio dello stent di eguale entità.
6. Durante il rilascio, se necessario, è possibile ricatturare lo stent per riposizionarlo. **Nota** - Dopo il superamento del punto di non ritorno del rilascio, non è più possibile ricatturare lo stent; il raggiungimento di tale punto è indicato dal superamento dell'indicatore del punto di non ritorno situato sull'impugnatura da parte del contrassegno rosso situato sulla sommità dell'introduttore. (Vedere la Fig. 2)
7. Per ricatturare lo stent, spingere il pulsante direzionale, situato sul lato del sistema di introduzione, verso il lato opposto. (Vedere la Fig. 3) **Nota** - Per ricatturare lo stent, tenere premuto il pulsante con il pollice mentre si preme il grilletto per la prima volta.
8. Continuare a premere il grilletto secondo necessità per ricatturare la lunghezza desiderata dello stent.
9. Per riprendere l'operazione di rilascio, riportare nuovamente il pulsante direzionale verso il lato opposto dell'impugnatura e tenerlo premuto con il pollice mentre si preme il grilletto per la prima volta. (Vedere la Fig. 4)
10. Una volta superato il punto di non ritorno dello stent, sfilare il filo di sicurezza dall'impugnatura di rilascio, vicino al raccordo per la guida. (Vedere la Fig. 5)
11. Continuare a rilasciare lo stent premendo il grilletto.
12. Dopo il rilascio, confermare sotto osservazione fluoroscopica che lo stent sia completamente espanso. Una volta confermata l'espansione completa, è possibile rimuovere in sicurezza il sistema di introduzione. **Nota** - È consentito introdurre l'endoscopio e farlo avanzare fino al margine superiore dello stent per confermare endoscopicamente la posizione e la pervietà dello stent. **Avvertenza** - Non introdurre l'endoscopio nello stent per evitarne lo sposizionamento.

Stent parzialmente rivestiti

13. Per riposizionare lo stent subito dopo il posizionamento, afferrare con la pinza l'ansa bianca in corrispondenza dell'estremità prossimale dello stent e riposizionare lo stent nell'area desiderata. (Vedere la Fig. 6)

Stent completamente rivestiti

14. Per riposizionare lo stent subito dopo il posizionamento, afferrare con la pinza l'ansa in corrispondenza dell'estremità prossimale o quella in corrispondenza dell'estremità distale e riposizionare lo stent nell'area desiderata. (Vedere la Fig. 7)

Al completamento della procedura, eliminare il dispositivo in conformità alle disposizioni della struttura sanitaria relative ai rifiuti medici pericolosi dal punto di vista biologico.

Evolution® barības vada stenta sistēma – daļēji pārklāta/pilnībā pārklāta**SVARĪGA INFORMĀCIJA**

Lūdzu, izskatiet pirms lietošanas.

PAREDZĒTĀ IZMANTOŠANA

Šo ierīci izmanto, lai nodrošinātu jaundabīgu barības vada striktūru caurejamību un/vai lai noslēgtu traheoezofageālas fistulas.

STENTA APRAKSTS

Šis elastīgais stents ar pašpaplašināšanās funkciju ir veidots no vienas izločitas nitinola stieples. Konstrukcijas dēļ stents sašinās. Stenta kopējo garumu norāda starojumu necaurlaidīgi markieri uz iekšējā katetra – tie norāda stenta faktisko garumu, kad stenta diametrs ir nomināls. Stenta proksimālajā galā (daļēji pārklātam stentam) vai stenta proksimālajā un distālajā galā (pilnībā pārklātam stentam) ir cilpa, tā domāta stenta atkārtotai pozicionēšanai nepareizas ievietošanas gadījumā.

IEVADES SISTĒMAS APRAKSTS

Stents ir uzstādīts uz iekšējā katetra, kurā var ievietot 0,035 inch vadītājstīgu, un stentu ietver ārējs katetrs. Izmantojot pistoles spalam līdzīgo ievades rokturi, stentu var atvērt vai atvilktais atpakaļ.

PIEZĪMES

Nelietojiet šo ierīci nekādā citā nolūkā, kā vien tajā, kas norādīts kā paredzētā izmantošana.

Dajas, kuru numuri sākas ar EVO-FC, ir pilnībā pārklātas.

Nelietot, ja iepakojums ir atvērts vai bojāts, jau saņemot. Veiciet vizuālu pārbaudi, pievēršot īpašu uzmanību tam, vai nav samezglojumu, locījumu vai plīsumu. Nelietot, ja tiek atklāta kāda neatbilstība normai, kas nepieļauj lietošanu pareizā darba stāvokli. Lūdzu, paziņojiet Cook, ka vēlaties saņemt apstiprinājumu ierīces atpakaļ nosūtišanai.

Uzglabāt sausā vietā, nepakļaujot ekstremālu temperatūru iedarbībai.

Šo ierīci drīkst lietot tikai apmācīti veselības aprūpes speciālisti.

KONTRINDIKĀCIJAS

Tās kontrindikācijas, kas ir specifiskas augšējā kuņģa-zarnu trakta endoskopijai un jebkurai procedūrai, ko veic saistībā ar stenta ievietošanu.

Papildu kontrindikācijas ietver, bet neaprobežojas ar: pilnīgu barības vada obstrukciju; striktūrām, kuras nav iespējams dilatēt līdz minimālajam izmēram, kas norādīts piesardzības pasākumu sadaļā; tādu ievietošanu, kad nepieciešama stenta pozicionēšana 2 cm robežās no augšējā barības vada sfinktera; pacientiem, kuri kandidē uz kirurģisku rezekciju; hiatālu trūci un kuņģa prolapsu barības vada zonā; pacientiem ar perforētu barības vadu; ievietošanu aktīvi asiņojošos audzējos; labdabīgām slimībām.

Relatīvās kontrindikācijas ietver, bet neaprobežojas ar: nelidzestīgu pacientu, koagulopātiju, trahejas kompresiju, nesenu miokarda infarktu, mugurkaula kakla daļas skriemelju artritu ar nekustīgu kakla daļu, lielu audzēja masu videnē, audzēju, kas nerada obstrukciju, kūnķa izejas trakta obstrukciju, nekrotisku barības vada gļotādu, ūsurleņķa stenozi.

IESPĒJAMĀS KOMPLIKĀCIJAS

Komplikācijas, kas saistītas ar augšējā kūnķa-zarnu trakta endoskopiju, ietver, bet neaprobežojas ar: perforāciju, asiñošanu, aspirāciju, refluksu, paaugstinātu temperatūru, infekciju, alerģisku reakciju pret zālēm, hipotensiju, elpošanas nomākumu vai apstāšanos, sirds aritmiju vai sirds apstāšanos.

Papildu komplikācijas ietver, bet neaprobežojas ar: stenta nepareizu ievietošanu un/vai migrāciju, audzēja ieaugšanu vai cauraugšanu, barības vada čūlu vai eroziju, sliktu dūšu, sāpēm krūtīs vai aiz krūšu kaula, svešķermeņa sajūtu, barības vada nosprostošanos ar barību, nespēju atraugāties, jutību pret metāla sastāvdajām, fistulu, kas saistīta ar traheju, bronhiem vai pleiras dobumu, sekundāru zarnu obstrukciju, ko izraisa migrācija, mediastinītu vai peritonītu, elpcēļu kompresiju, trahejas obstrukciju, aorto- un arterioezofageālu fistulu, stenta eroziju vai perforāciju blakusesošajās asinsvadu struktūrās.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

Pirms lietošanas jāveic pilnīga diagnostiska izmeklēšana, lai noteiktu pareizo stenta izmēru.

Stents jāievieto fluoroskopijas kontrolē.

Stentu drīkst ievietot, izmantojot vienīgi Cook ievades sistēmu, kas tiek piegādāta kopā ar katru stentu.

Piezīme: pirms sistēmas virzišanas stentējamā zona jādilatē līdz:

(18 mm x 23 mm) stentam – ne mazāk kā 9 mm un ne vairāk kā 11 mm. Ja dilatētā zona pārsniedz 11 mm, stents var migrēt.

(20 mm x 25 mm) stentam – ne mazāk kā 10 mm un ne vairāk kā 14 mm. Ja dilatētā zona pārsniedz 14 mm, stents var migrēt.

Šī ierice paredzēta tikai paliatīvai ārstēšanai. Pirms ievietošanas jāizpēta alternatīvas ārstēšanas metodes.

Pēc stenta ievietošanas nedrīkst lietot alternatīvas ārstēšanas metodes, piemēram, ķīmijterapiju un apstarošanu, jo tas var palielināt stenta migrācijas risku audzēja samazināšanās, stenta erozijas un/vai gļotādas asiñošanas dēļ.

Nav noteikta šīs ierīces caurejamība ilgstošā laika posmā. Periodiski ieteicams veikt izmeklēšanu.

Pēc stenta ievietošanas pacienti jāinformē, ka barība ir labi jāsakošķī vai jāēd mīksta vai biezeņa konsistences barība.

Šī ierīce atverot saīsinās. Paplašinot proksimālas struktūras barības vada augšējā sfinktera tuvumā, jāizmanto vizuāla fluoroskopijas kontrole, jo tas var uzlabot ievietošanas precizitāti.

BRĪDINĀJUMI

Stents nav paredzēts izņemšanai un ir paredzēts atstāšanai ķermenī pavisam. Stenta izņemšanas mēģinājumi pēc tā ievietošanas var izraisīt barības vada gлотādas bojājumus.

Stentu nav iespējams atvilkst atpakaļ, ja pārsniegta tā atvēršanas robeža. Atvēršanas robežas pārsniegšanu norāda atbilstošas atzīmes uz ārējā katetra un ievades roktura.

Perforācijas vai erozijas blakusesošajās asinsvadu struktūrās vai aortoezofageālās un arterioezofageālās fistulās risks var palielināties ar pirms- vai pēcoperācijas ķīmijterapiju un apstarošanu, ilgāku implantācijas laiku, no normāltipa novirzītu anatomiju un/vai mediastinālu piesārnojumu vai iekaisumu.

MRI drošības informācija



Šis simbols nozīmē, ka ierīce ir izmantojama ar MR, ievērojot noteiktus nosacījumus

Nekliniskā testēšanā tika pierādīts, ka Evolution® barības vada stenti ir izmantojami ar MR, ievērojot noteiktus nosacījumus. Pacientu, kam ievietota šī ierīce, var droši skenēt ar MR iekārtu, ievērojot šādus nosacījumus:

- statiskais magnētiskais lauks ir 3 T vai 1,5 T;
- maksimālā telpiskā novirze magnētiskā laukā ir 1900 gausi/cm (19 T/m);
- maksimālais, MR iekārtas noteiktais vidējais visa ķermeņa specifiskais absorbcijas ātrums (SAR) ir 2 W/kg (standarta darbības režīms).

Veicot skenēšanu iepriekš norāditajos skenēšanas apstākļos, nekliniskajā testēšanā konstatēts, ka Evolution® barības vada stents pēc 15 minūšu nepārtrauktas skenēšanas radīs maksimālo temperatūras pieaugumu ne vairāk kā par 4,4 °C.

Nekliniskajā testēšanā konstatēts, ka ierīces radītais attēla artefakts pārsniedz Evolution® barības vada stentu par aptuveni 7 mm, veicot attēlveidi ar spin echo impulsu sekvenci un 3 T MR iekārtu.

MR attēlu iegūšanas drošība, izmantojot vietēju pārraides/uztveršanas radiofrekvenču spoli tieši blakus stentam vai zonā, kas tieši ietver stentu, nav noteikta un tādēļ nav ieteicama.

MRI attēlu iegūšanas drošība pacientiem ar savstarpēji pārklājošiem stentiem vai citu/-ām ierīci/-ēm barības vadā nav noteikta un tādēļ nav ieteicama.

Tikai pacientiem ASV

Cook iesaka reģistrēt šajā Lietošanas instrukcijā norādītos pacienta MR stāvokļus MedicAlert fondā. Ar MedicAlert fondu var sazināties šādi.

Pasta adrese:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, ASV
Tālrunis:	888-633-4298 (bezmaksas, zvanot no ASV) +1-209-668-3333, zvanot ārpus ASV
Fakss:	+1-209-669-2450
Timekļa vietne:	www.medicalert.org

NEPIECIEŠAMAIS APRĪKOJUMS

Stents un ievades sistēma

Ezofageālie balona dilatatori vai buža dilatatori

0,035 inch vadītājstīga

PACIENTA SAGATAVOŠANA

1. Dilatējiet striktūru līdz minimālajam izmēram, kā norādīts piesardzības pasākumu sadaļā, izmantojot balona dilatatorus vai buža dilatatorus.
2. Endoskopiski nosakiet un ar starojumu necaurlaidīgu markieri atzīmējiet bojājuma augšējo un apakšējo robežu. Brīdinājums: precīza bojājuma robežu iezīmēšana ir ļoti svarīga pareizai stenta ievietošanai.
3. levetojiet 0,035 inch vadītājstīgu caur darba kanālu ar lokano galu pa priekšu, virziet to cauri striktūrai, līdz tā tiek fluoroskopiski vizualizēta kūnī. Atstājiet vadītājstīgu ievietotu un izņemiet endoskopu.

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Noņemiet no stenta aizsargcaurulīti.

Attēli

2. Fluoroskopijas kontrolē pāri iepriekš pozicionētajai vadītājstīgai pa nelieliem posmiem ievadiet un virziet ievades sistēmu barības vadā.

3. Lai nodrošinātu, ka stents pēc atvēršanas izklāj striktūru, fluoroskopiski pozicionējiet starojumu necaurlaidīgos markierus uz iekšējā katetra aiz tās striktūras galējām robežām, kas jāizklāj.

4. Fluoroskopiski apstipriniet vēlamo stenta pozīciju un atveriet stentu, izņemot no roktura sarkano drošības aizsargu. (Skatiet 1. att.)

5. Turpiniet stenta atvēršanu, spiežot mēlīti. Piezīme: katru reizi piespiežot mēlīti, stents tiks atvērts vienādā apmērā.

6. Ja stenta atvēršanas laikā nepieciešama tā atkārtota pozicionēšana, stentu iespējams satvert no jauna. Piezīme: stentu nav iespējams satvert no jauna pēc „neatgriezeniskuma punkta” pārsniegšanas, ko norāda stāvoklis, kad sarkanais markieris ievadītāja augšdājā ir pavirzījies tālāk par „neatgriezeniskuma punkta” indikatoru uz roktura. (Skatiet 2. att.)

7. Lai stentu satvertu no jauna, pabidiet virziena pogu ievades sistēmas malā uz pretējo pusī. (Skatiet 3. att.) Piezīme: pirmo reizi piespiežot mēlīti, lai stentu satvertu no jauna, turiet uz pogas īkšķi.

8. Turpiniet spiest mēlīti, kā nepieciešams, lai stentu satvertu no jauna līdz vēlamajam garumam.

9. Lai atsāktu atvēršanu, vēlreiz pabidiet pogu uz pretējo pusī un, pirmo reizi piespiežot mēlīti, turiet uz pogas īkšķi. (Skatiet 4. att.)

10. Kad ir pārsniegts „neatgriezeniskuma punkts”, izvelciet drošības stīgu no ievades roktura vadītājstīgas ievadporta tuvumā. (Skatiet 5. att.)

11. Turpiniet stenta atvēršanu, spiežot mēlīti.

12. Pēc atvēršanas fluoroskopiski apstipriniet, ka stents ir pilnībā izplests. Kad ir apstiprināta pilnīga izplešana, var droši izņemt ievades sistēmu. **Piezīme:** lai endoskopiski apstiprinātu stenta pozīciju un caurejamību, var ievadīt endoskopu un virzīt līdz stenta augšējai robežai. **Bridinājums:** neievadiet endoskopu stentā, jo stents var pārvietoties.

Dalēji pārklātam stentam

13. Lai tūlit pēc ievietošanas atkārtoti pozicionētu stentu, ar spailēm satveriet baalto cilpu pie proksimālā stenta gala un atkārtoti pozicionējet stentu vēlamajā zonā. (Skatiet 6. att.)

Pilnībā pārklātam stentam

14. Lai tūlit pēc ievietošanas atkārtoti pozicionētu stentu, ar spailēm satveriet vai nu proksimālā gala cilpu, vai distālā gala cilpu un atkārtoti pozicionējet stentu vēlamajā zonā. (Skatiet 7. att.)

Pēc procedūras pabeigšanas izmetiet ierīci saskanā ar iestādes norādījumiem par bioloģiski kaitīgiem medicīniskiem atkritumiem.

„Evolution®“ stemplės stento sistema – iš dalies dengta / visiškai dengta

SVARBI INFORMACIJA

Prieš naudojant prašome peržiūrėti.

NUMATYTOJI PASKIRTIS

Šis įtaisas naudojamas piktybinių stemplės striktūrų praeinamumui išlaikyti ir (arba) tracheoezofaginėms fistulėms užsandarinti.

STENTO APRAŠYMAS

Šis lankstus, savaime išsiplečiantis stentas yra pagamintas iš vienos supintos nitinolo vielos. Stentas dėl savo konstrukcijos sutrumpėja. Visą stento ilgį rodo ant vidinio kateterio esantys rentgenokontrastiniai žymekliai; t. y., jie rodo faktinį stento ilgį esant nominaliam stento skersmeniui. Proksimaliniame gale (iš dalies dengtas stentas) arba proksimaliniame ir distaliniame stento galuose (visiškai dengtas stentas) taip pat yra kilpelė, skirta stento padėčiai pakeisti tais atvejais, kai stentas įstatytas netinkamai.

ĮVEDIMO SISTEMOS APRAŠYMAS

Stentas pritvirtintas ant vidinio kateterio, kuriame telpa 0,035 inch vielos kreipiklis, ir yra suspaustas išorinio kateterio. Pistoletinė įvedimo sistemos rankena leidžia stentą įstatyti arba grąžinti.

PASTABOS

Nenaudokite šio įtaiso kitais tikslais, išskyrus nurodytą numatytają paskirtį.

Įtaisai, kurių dalies numeriai turi priešdėļį „EVO-FC“, yra visiškai dengti.

Negalima naudoti, jei gavus siuntą pakuočė yra pažeista ar atidaryta. Apžiūrėdami ypač atidžiai patirkinkite, ar nėra perlalinkų, sulenkimų ir įtrūkimų. Pastebėję pakitimų, kurie trukdytų įtaisui tinkamai funkcionuoti, įtaiso nenaudokite. Praneškite „Cook“, jei norite gauti leidimą įtaisui grąžinti.

Laikyti sausoje vietoje, saugant nuo ekstremalios temperatūros.

Ši įtaisą gali naudoti tik apmokytas sveikatos priežiūros specialistas.

KONTRAINDIKACIJOS

Kontraindikacijos, būdingos viršutinės virškinimo trakto dalies endoskopijai bei visoms procedūroms, kurias reikia atliki įstatant stentą.

Papildomos kontraindikacijos (be kitų): visiška stemplės obstrukcija; striktūros, kurių negalima išplėsti iki minimalaus dydžio, nurodyto atsargumo priemonių skyriuje; įstatymas, kai stento padėtis būtų iki 2 cm atstumu nuo žiedinės kremzlės ir ryklės (krikofaringinio lygmens); numatoma chirurginė rezekcija; stemplinės angos išvarža ir skrandžio prolapsas stemplės srityje; pacientai su stemplės perforacija; įstatymas į aktyviai kraujuojančius navikus; gerybinės ligos.

Santykinės kontraindikacijos (be kitų): negeranoriškas pacientas; koagulio patija; trachėjos kompresija; neseniai ištikęs miokardo infarktas; kaklo artritas su nejudria kakline stuburo dalimi; didelė tarpuplautį apėmusi naviko masė; neobstrukcinis navikas; skrandžio prievarčio obstrukcija; nekrozinė stemplės gleivinė; didelio kampo stenozė.

GALIMOS KOMPLIKACIJOS

Su viršutinės virškinimo trakto dalių endoskopija susijusios komplikacijos (be kitų): perforacija, kraujavimas, aspiracija, refliuksas, karščiavimas, infekcija, alerginė reakcija į vaistus, hipotenzija, kvėpavimo slopinimas ar sustojimas, širdies ritmo sutrikimas ar sustojimas.

Papildomos komplikacijos (be kitų): netinkamas stento įstatymas ir (arba) jo pasislinkimas; naviko jaugimas ar peraugimas; stemplės opėjimas ir erozija; pykinimas; skausmas krūtinėje ar už krūtinkaulio; svetimkūnio jutimas; kąsnio strigimas; dujų kaupimasis; jautrumas metaliniams komponentams; trachėjos, bronchų arba pleuros ertmės fistulė; žarnyno obstrukcija dėl pasislinkimo; mediastinitas arba peritonitas; kvėpavimo takų kompresija; trachėjos obstrukcija; aortos-stemplės ir arterijos-stemplės fistulė; stento erozija arba perforacija į gretimus kraujagyslių struktūras.

ATSARGUMO PRIEMONĖS

Prieš naudojant reikia atlikti visą diagnostinį įvertinimą stento dydžiui nustatyti.

Stentą reikia vesti stebint fluoroskopine įranga.

Stentą reikia vesti tik naudojant „Cook“ įvedimo sistemą, kuri pateikiama su kiekvienu stentu.

Pastaba: Prieš vedant sistemą, sritį, kurioje bus statomas stentas, reikia išplėsti iki toliau nurodyto dydžio:

Naudojant (18 mm x 23 mm) stentą – ne mažiau kaip iki 9 mm ir ne daugiau kaip iki 11 mm. Išplėtus sritį daugiau kaip iki 11 mm, stentas gali pasislinkti.

Naudojant (20 mm x 25 mm) stentą – ne mažiau kaip iki 10 mm ir ne daugiau kaip iki 14 mm. Išplėtus sritį daugiau kaip iki 14 mm, stentas gali pasislinkti.

Šis įtaisas skirtas tik paliatyviam gydymui. Prieš vedant reikia ištirti kitus gydymo metodus.

Įstačius stentą, kitų gydymo metodų, pvz., chemoterapijos ir spindulinės terapijos, taikyti negalima, nes dėl naviko susitraukimo, stento erozijos ir (arba) kraujavimo iš gleivinės gali padidėti stento pasislinkimo rizika.

Ilgalaikis šio įtaiso praeinamumas nenustatytas. Rekomenduojama reguliarai tikrinti.

Pacientus reikia informuoti, kad įstačius stentą reikia gerai sukramtyti maistą arba valgyti minkštą ar trintą maistą.

Išskleidus šis įtaisas sutrumpėja. Jei proksimalinės striktūros yra prie viršutinio stemplės rauko, išskleidžiant reikia vadovautis fluoroskopiniu vaizdu, nes taip galima padidinti įstatymo tikslumą.

ISPĖJIMAI

Stentas nėra skirtas pašalinti ir turi likti nuolatinai implantuotas. Méginant pašalinti įstatytą stentą, galima pažeisti stemplės gleivinę.

Peržengus stento įstatymo ribą, stento ištraukti negalima. Atitinkamos žymės ant išorinio kateterio ir įvedimo sistemos rankenos rodo, kada buvo peržengta riba.

Perforacijos ir erozijos į gretimas kraujagyslių struktūras arba aortos-stemplės ir arterijos-stemplės fistolių rizika gali padidėti dėl priešoperacinės ar pooperacinės chemoterapijos ir spindulinės terapijos, ilgesnės implantavimo trukmės, neįprastos anatominės struktūros ir (arba) tarpuplaučio užkrėtimo ar uždegimo.

MRI saugos informacija



Šis simbolis reiškia, kad įtaisas yra santykinai saugus naudoti

MR aplinkoje

Neklinikių tyrimų metu nustatyta, kad „Evolution™“ stemplės stentai yra santykinai saugūs naudoti MR aplinkoje. Pacientą, kuriam implantuotas šis įtaisas, galima saugiai skenuoti MR sistemoje toliau nurodytomis sąlygomis:

- 3 T arba 1,5 T statinis magnetinis laukas
- 1 900 gausų/cm (19 T/m) didžiausias erdvino gradienčio magnetinis laukas
- Didžiausia MR sistemos nustatyta vidutinė viso kūno savitosios sugerties sparta (SSS) yra 2 W/kg (normaliojo veikimo režimu)

Neklinikių tyrimų rezultatai rodo, kad minėtomis sąlygomis nenutrūkstamai skenuojant 15 minučių, didžiausias tikėtinas „Evolution™“ stemplės stento sukeltas temperatūros padidėjimas yra mažiau kaip 4,4 °C.

Atliekant neklinikiinius vaizdo tyrimus sukininio aido impulsų sekų sąlygomis ir 3 T MR sistema, įtaiso sukelti artefaktai iškraipo vaizdą maždaug 7 mm spinduliu nuo „Evolution™“ stemplės stento.

MR tyrimo, naudojant vietinę siuntimo ir priémimo RD ritę, visiškai greta esančiose arba tiesiogiai stentą apimančiose srityse saugumas nebuvvo nustatytas; todėl šis tyrimas nėra rekomenduojamas.

MR tyrimo taikymo pacientams su persidengiančiais stentais arba kitu (-ais) įtaisu (-ais) stemplėje saugumas nebuvvo nustatytas; todėl šis tyrimas nėra rekomenduojamas.

Taikoma tik JAV pacientams

„Cook“ rekomenduoja, kad šiuose Naudojimo nurodymuose aprašytas MR sąlygas pacientas užregistruotų „MedicAlert Foundation“. I „MedicAlert Foundation“ galima kreiptis:

Pašto adresas:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, JAV
Tel. Nr.:	1-888-633-4298 (nemokamas JAV) +1-209-668-3333 (skambinant ne iš JAV)
Faks.:	+1-209-669-2450
Interneto svetainė:	www.medicalert.org

REIKALINGA ĮRANGA

Stentas ir įvedimo sistema

Stemplės balioniniai plėtikliai arba bužai

0,035 inch vielos kreipiklis

PACIENTO PARUOŠIMAS

1. Naudodami balioninius plėtiklius arba bužus, išplėskite striktūrą iki minimalaus dydžio, kaip nurodyta atsargumo priemonių skyriuje.

2. Endoskopine įranga raskite ir rentgenokontrastiniu žymekliu pažymėkite viršutines ir apatinės pažeidimo ribas. Dėmesio: Tinkamam stento įstatymui užtikrinti labai svarbu tiksliai pažymėti pažeidimo ribas.

3. Įveskite 0,035 inch vielos kreipiklį lanksčiuoju galu į priekį per prieigos kanalą, per striktūrą, kol fluoroskopinė įranga pamatysite jį skrandyje. Palikite vielos kreipiklį vietoje; endoskopą ištraukite.

NAUDOJIMO NURODYMAI

Illiustracijos

1. Nuimkite nuo stento apsauginj vamzdelį.

2. Kontroliuodami fluoroskopinę įranga, įkiškite ir toliau po truputį per iš anksto įvestą vielos kreipiklį veskite įvedimo sistemą į stemplę.

3. Siekiant užtikrinti, kad įstatytas stentas apjungs striktūrą, kontroliuodami fluoroskopinę įranga nustatykite rentgenokontrastinius žymeklius ant vidinio kateterio už striktūros, kurią reikia kirsti, galų.

4. Fluoroskopinė įranga patikrinkite, ar stentas nustatytas reikiama viejoje, ir, nuimdami nuo rankenos raudoną apsauginę priemonę, įstatykite stentą. (Žr. 1 pav.)

- 5.** Tęskite stento įstatymą spausdami paleidiklį. Pastaba: Kiekvienu paleidiklio paspaudimu stentas bus lygiais žingsniais statomas toliau.
- 6.** Jei įstatymo metu reikia keisti stento padėtį, galima stentą grąžinti. Pastaba: Stento grąžinti negalima, peržengus negrįžtamajį tašką; t. y., kai intubatoriaus viršuje esantis raudonas žymeklis peržengia ant rankenos esančią negrįžtamąją taško žymą. (Žr. 2 pav.)
- 7.** Stentui grąžinti paspauskite ant įvedimo sistemos šono esantį krypties mygtuką į priešingą pusę. (Žr. 3 pav.) Pastaba: Kad grąžintumėte pirmą kartą, spausdami paleidiklį laikykite nykštį ant mygtuko.
- 8.** Toliau spauskite paleidiklį tiek, kiek reikia, kad grąžintumėte stentą reikiama atstumą.
- 9.** Įstatymui testi vėl paspauskite mygtuką į priešingą pusę ir pirmajam įstatymo žingsniui atlikti laikykite nykštį ant mygtuko spausdami paleidiklį. (Žr. 4 pav.)
- 10.** Peržengus stento negrįžtamajį tašką, ištraukite iš įvedimo sistemos rankenos apsauginę vielą greta vienos kreipiklio angos. (Žr. 5 pav.)

11. Tęskite stento įstatymą spausdami paleidiklį.

- 12.** Įstatę fluosroskopine įranga įsitikinkite, kad stentas visiškai išsiplėtė. Įsitikinus, kad visiškai išsiplėtė, įvedimo sistemą galima saugiai pašalinti. **Pastaba:** Galite įvesti endoskopą ir stumti iki viršutinės stento ribos, kad endoskopine įranga patikrintumėte stento padėtį ir praeinamumą. **Ispėjimas:** Neveskite endoskopą į stentą, nes jis gali pasislinkti.

Jei naudojamas iš dalies dengtas stentas:

- 13.** Stento padėčiai pakeisti iš karto po įstatymo žnyplėmis suimkite baltą kilpelę proksimaliniame stento gale ir perstatykite stentą į reikiama sritį. (Žr. 6 pav.)
- Jei naudojamas visiškai dengtas stentas:**
- 14.** Stento padėčiai pakeisti iš karto po įstatymo žnyplėmis suimkite kilpelę proksimaliniame arba distaliniame stento gale ir nustatykite stentą reikiamaje srityje. (Žr. 7 pav.)

Užbaigę procedūrą, įtaisą pašalinkite laikydamiesi įstaigos biologiškai pavojingu medicininių atliekų šalinimo reikalavimų.

Evolution® stentsystem for øsofagus – delvis belagt / helt belagt**VIKTIG INFORMASJON**

Vennligst les dette før bruk.

TILTENKT BRUK

Dette utstyret brukes til å opprettholde åpning ved maligne øsofagusstrikturer og/eller for å forsegle trakeoøsofageale fistler.

STENTBESKRIVELSE

Denne fleksible, selv-ekspanderende stenten er laget av en enkelt, vevd nitinoltråd. Stenten forkortes som følge av utstyrets design. Den totale stentlengden angis med radioopake markører på det indre kateteret, og angir den faktiske stentlengden med nominell stendiameter. Det er en løkke på den proksimale enden av stenten (delvis belagt) eller på den proksimale og distale enden av stenten (helt belagt), som brukes til å flytte stenten dersom den er plassert feil.

BESKRIVELSE AV INNFØRINGSSYSTEMET

Stenten er montert på et indre kateter, som har plass til en ledevaier på 0,035 inch, og er holdt på plass av et ytre kateter. Et innføringshåndtak med pistolgrep brukes til å frigjøre eller trekke stenten tilbake.

MERKNADER

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

Delenumre med prefikset EVO-FC er helt belagt.

Innholdet skal ikke brukes hvis pakningen er åpenet 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 virker som det skal. Kontakt Cook for å få returtillatelse.

Oppbevares tørt og uten å utsettes for ekstreme temperaturer.

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

KONTRAINDIKASJONER

Alle kontraindikasjoner som gjelder spesifikt for øvre GI-endoskopi og alle prosedyrer som skal utføres sammen med stentplasseringen.

Andre kontraindikasjoner inkluderer, men er ikke begrenset til: total øsofagusobstruksjon, strikturer som ikke kan dilateres til minimumsstørrelsen som er beskrevet under Forholdsregler, innlegging som krever at stenten plasseres innenfor 2 cm av krikofarynks, kandidater for kirurgisk reseksjon, spiserørsbrokk og gastrisk prolaps i øsofagusområdet, pasienter med perforert øsofagus, plassering i aktivt blødende tumorer, benign sykdom.

Relative kontraindikasjoner omfatter, men er ikke begrenset til: usamarbeidsvillig pasient, koagulopati, trakeal kompresjon, nylig myokardinfarkt, cervical artritt med stivnet cervicalcolumna, stor tumormasse som fyller mediastinum, ikke-obstruktiv tumor, gastrisk avløpsobstruksjon, nekrotisk mukosa i øsofagus, stenose med spiss vinkel.

MULIGE KOMPLIKASJONER

Mulige komplikasjoner som kan knyttes til gastrointestinal endoskopi, omfatter, men er ikke begrenset til: perforering, blødning, aspirasjon, refluks, feber, infeksjon, allergisk reaksjon på legemidler, hypotensjon, respiratorisk depresjon eller respirasjonsstans, hjertearytmier eller hjertestans.

Ytterligere komplikasjoner omfatter, men er ikke begrenset til: feilplassering og/eller migrering av stent, innvekst eller overvekst av tumor, sårdannelser og erodering i øsofagus, kvalme, brystsmerter eller retrosternal smerte, følelse av et fremmedlegeme, fastkiling av matbolus, oppblåsing som følge av tarmgass, overfølsomhet mot metallkomponenter, fistel som omfatter trakea, bronkiene eller pleuraram, tarmobstruksjon som følge av migrering, mediastinitt eller peritonitt, kompresjon av luftveiene, obstruksjon av trachea, aorto- og arterioøsophageal fistel, erosjon eller perforasjon av stent inn i tilgrensende vaskulære strukturer.

FORHOLDSREGLER

Det må utføres en fullstendig diagnostisk evaluering før bruk for å beslutte hvilken stentstørrelse som skal brukes.

Stenten skal plasseres ved hjelp av gjennomlysning.

Stenten skal bare legges inn ved hjelp av Cook innføringssystemet som følger med hver stent.

Merknad: Før systemet føres inn, må området hvor stenten skal legges inn, dilateres til:

For 18 mm x 23 mm stent – minst 9 mm og maks. 11 mm. Stenten kan migrere hvis området dilateres til mer enn 11 mm.

For 20 mm x 25 mm stent – minst 10 mm og maks. 14 mm. Stenten kan migrere hvis området dilateres til mer enn 14 mm.

Dette utstyret er kun laget for palliativ behandling. Andre behandlingsformer skal vurderes før utstyret legges inn.

Etter stentplassering må ikke pasienten få andre behandlingsformer, for eksempel kjemoterapi og strålebehandling, da dette kan øke risikoen for stentmigrering som følge av tumorreduksjon, stenterodering og/eller blødning fra mukosa.

Langtidsvirkningen av dette utstyret er ikke fastslått. Regelmessige kontroller anbefales.

Etter stentplassering må pasienten få beskjed om å tygge maten godt eller spise myk eller flytende mat.

Dette utstyret blir kortere når det frigjøres. Ved proksimale strikturer i nærheten av øvre øsofagussfinkter bør det benyttes gjennomlysning når stenten frigjøres, slik at det blir lettere å plassere den nøyaktig.

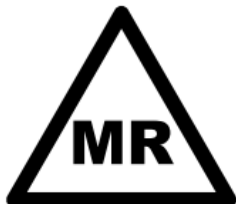
ADVARSLER

Stenten er ikke beregnet på å kunne fjernes, og er ment å bli værende i kroppen permanent. Forsøk på å fjerne stenten etter at den er lagt inn, kan føre til skader på mukosa i øsofagus.

Stenten kan ikke trekkes tilbake etter at frigjøringsteskelen er passert. Samsvarende markører på det ytre kateteret og innføringshåndtaket viser når denne terskelen er passert.

Risikoen for perforasjon og erosjon inn i tilgrensende vaskulære strukturer eller aortoøsofageale og arterioøsofageale fistler kan være økt i tilfelle pre- eller postoperativ cellegiftbehandling eller strålning, lengre implantasjonstider, unormal anatomi og/eller mediastinal kontaminasjon eller inflammasjon.

Informasjon om MR-sikkerhet



Dette symbolet betyr at anordningen er **MR Conditional**

Ikke-klinisk testing har vist at Evolution® øsofageale stenter er MR Conditional. En pasient med denne anordningen kan trygt skannes i et MR-system som oppfyller følgende betingelser:

- Statisk magnetfelt på 3 T eller 1,5 T
- Maksimalt romlig gradient magnetfelt på 1900 Gauss/cm (19 T/m)
- Maksimal helkropps gjennomsnittlig spesifikk absorpsjonsrate (SAR) rapportert av MR-systemet på 2 W/kg (normal driftsmodus)

Under skanneforholdene som defineres ovenfor, indikerer ikke-kliniske testresultater at Evolution® øsofageal stent forventes å generere en maksimal temperaturøkning på mindre enn 4,4 °C etter 15 minutter med kontinuerlig skanning.

I ikke-klinisk testing stikker bildeartefaktet forårsaket av anordningen ca. 7 mm ut fra Evolution® øsofageal stent under avbildning med en spinnekko-pulssekvens og et 3 T MR-system.

Sikkerheten av MR-avbildning ved hjelp av en lokal radiofrekvent sende-/mottaksspole i områder like ved siden av eller i direkte kontakt med stenten er ikke etablert og derfor ikke anbefalt.

Sikkerheten ved utførelse av MR-avbildning hos pasienter med overlappende stenter eller andre anordninger i øsofagus er ikke etablert og derfor ikke anbefalt.

Kun for pasienter i USA

Cook anbefaler at pasienten registrerer MR-betingelsene i denne bruksanvisningen hos MedicAlert Foundation. MedicAlert Foundation kan kontaktes på følgende vis:

Post:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, USA
Telefon:	888-633-4298 (grønt nummer i USA) +1-209-668-3333 fra utenfor USA
Faks:	+1-209-669-2450
Internett:	www.medicalert.org

NØDVENDIG UTSTYR

Stent og innføringssystem

Ballongdilatatorer for øsofagus eller bougiedilatatorer

Ledevaier på 0,035 inch

KLARGJØRE PASIENTEN

1. Dilater strikturen til minimumsstørrelsen som er beskrevet under Forholdsregler, ved hjelp av ballong- eller bougiedilatatorer.
2. Bruk endoskop til å lokalisere og markere den øvre og nedre kanten på lesjonen med radioopake markører. Forsiktig: Nøyaktig markering av lesjonskantene er avgjørende for at stenten skal plasseres riktig.
3. Før en ledevaier på 0,035 inch, med den bøyelige spissen først, gjennom arbeidskanalen og gjennom strikturen helt til du ser den i magen ved hjelp av gjennomlysning. La ledevaieren være igjen og fjern endoskopet.

BRUKSANVISNING

Illustrasjoner

1. Fjern beskyttelsesslangen fra stenten.
2. Ved hjelp av gjennomlysning fører du inn og skyver innføringssystemet i korte intervaller over den forhåndsplasserte ledevaieren inn i øsofagus.
3. For å sikre at stenten vil blokke ut strikturen etter at den er frigjort, må du bruke gjennomlysning og plassere de radioopake markørene på det indre kateteret bortenfor ytterpunktet på strikturen som skal passeres.
4. Bruk gjennomlysning og kontroller at stenten har riktig plassering før du frigjør stenten ved å fjerne den røde sikkerhetsbeskyttelsen fra håndtaket. (Se figur 1)

5. Trykk på utløseren for å fortsette med å frigjøre stenten. Merknad: Hver gang du trykker på utløseren, blir stenten frigjort med en tilsvarende mengde.

6. Hvis du må endre plasseringen av stenten mens den blir frigjort, kan du trekke stenten tilbake. Merknad: Du kan ikke trekke stenten tilbake etter at den har kommet forbi sluttplasseringspunktet. Dette angis ved at den røde markøren på toppen av innføreren har kommet forbi indikatoren for sluttplussing på håndtaket. (Se figur 2)

7. Skyv retningsknappen på siden av innføringssystemet til motsatt side for å trekke stenten tilbake. (Se figur 3) Merknad: Hold tommelelen på knappen når du trykker på utløseren den første gangen for å trekke stenten tilbake.

8. Fortsett å trykke på utløseren til du har trukket stenten tilbake ønsket mengde.

9. Skyv knappen til motsatt side igjen for å fortsette frigjøringen, og hold tommelelen på knappen for det første støtet mens du trykker på utløseren. (Se figur 4)

10. Når stenten har passert sluttplasseringspunktet, trekker du sikkerhetsvaieren ut av innføringshåndtaket nær ledevaieråpningen. (Se figur 5)

11. Trykk på utløseren for å fortsette med å frigjøre stenten.

12. Etter at stenten er frigjort, bruker du gjennomlysning for å få bekreftet at den er fullstendig ekspandert. Når du har fått bekreftet at stenten er fullstendig ekspandert, kan du trygt fjerne innføringssystemet. **Merknad:** Endoskop kan settes inn og føres frem til den øvre kanten på stenten og brukes til å kontrollere stentens plassering og åpning. **Advarsel:** Sett ikke endoskopet inn i stenten, da dette kan føre til forskyvning.

For delvis belagt stent:

13. Hvis stenten skal omplasseres rett etter plassering, bruker du en tang og griper tak i den hvite løkken på stentens proksimale ende og omplasserer stenten til ønsket område. (Se figur 6)

For helt belagt stent:

14. Hvis stenten skal flyttes rett etter plassering, bruker du en tang og griper tak i løkken på stentens proksimale eller distale ende og flytter stenten til ønsket område. (Se figur 7)

Når prosedyren er fullført, skal anordningen kasseres i henhold til sykehusets retningslinjer for medisinsk biologisk farlig avfall.

System do stentowania przełyku Evolution® – częściowo pokrywany / całkowicie pokrywany

WAŻNA INFORMACJA

Należy przeczytać przed użyciem.

PRZEZNACZENIE

Niniejsze urządzenie jest stosowane do utrzymania drożności w przypadku zwężeń przełyku spowodowanych nowotworami złośliwymi i/lub do szczelnego zamknięcia przetok tchawiczo-przełykowych.

OPIS STENTU

Elastyczny, samorozszerzający stent jest wykonany z pojedynczego, plecionego drutu nitynolowego. Ze względu na swoją konstrukcję stent ulega skróceniu. Całkowita długość stentu jest wskazywana przez znaczniki cieniodajne umieszczone na cewniku wewnętrznym. Znaczniki wskazują rzeczywistą długość stentu przy nominalnej średnicy stentu. Na proksymalnym końcu stentu (stent częściowo pokrywany) lub na proksymalnym i dystalnym końcu stentu (stent całkowicie pokrywany) znajduje się pętla, która służy do repozycji stentu na wypadek jego niewłaściwego umieszczenia.

OPIS SYSTEMU PODAWANIA

Stent jest zamontowany na cewniku wewnętrznym, który współpracuje z prowadnikiem o średnicy 0,035 inch, i jest utrzymywany przez cewnik zewnętrzny. Uchwyt pistoletowy do podawania umożliwia rozprężenie lub odzyskanie stentu.

UWAGI

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

Części o numerach z przedrostkiem EVO-FC są całkowicie pokrywane.

Nie używać urządzenia, jeśli otrzymane opakowanie jest otwarte lub uszkodzone. Obejrzeć urządzenie, zwracając szczególną uwagę na załamania, zagięcia i pęknięcia. Nie używać w przypadku wykrycia nieprawidłowości, która może uniemożliwić prawidłowe działanie. Należy zwrócić się do firmy Cook o zgodę na zwrot urządzenia.

Przechowywać w suchym miejscu, z dala od skrajnych temperatur.

Niniejsze urządzenie może być stosowane wyłącznie przez wyszkolony personel medyczny.

PRZECIWWSKAZANIA

Obejmują przeciwwskaźania właściwe dla endoskopii górnego odcinka przewodu pokarmowego oraz wszystkich procedur wykonywanych w połączeniu z umieszczeniem stentu.

Do dodatkowych przeciwwskaźań należą m.in.: całkowita niedrożność przełyku, zwężenia, których nie można poszerzyć do minimalnej średnicy wskazanej w punkcie dotyczącym

środków ostrożności, implantacja wymagająca umieszczenia stentu w odległości poniżej 2 cm od okolicy pierścienno-gardłowej, możliwość resekcji chirurgicznej, przepukлина rozworu przełykowego i wypadanie żołądka do przełyku, pacjenci z perforacją przełyku, implantacja w guzach z aktywnym krwawieniem, choroby o łagodnym charakterze.

Do przeciwwskazań względnych należą m.in.: pacjenci niewspółpracujący, koagulopatia, ucisk tchawicy, świeży zawał serca, zapalenie stawów sztywnych z zeszytwnieniem odcinka szynego kręgosłupa, duża masa guza zajmująca śródpiersie, guz nieczopujący, blokada odźwiernika, martwica śluzówki przełyku, zwężenie przebiegające pod ostrym kątem.

MOŻLIWE POWIKŁANIA

Do powikłań związanych z endoskopią górnego odcinka przewodu pokarmowego należą m.in.: perforacja, krwotok, aspiracja, refluks, gorączka, zakażenie, reakcja alergiczna na lek, hipotensja, depresja oddechowa lub zatrzymanie oddechu, zaburzenia rytmu serca lub zatrzymanie akcji serca.

Dodatkowe powikłania to m.in.: przemieszczenie i/lub migracja stentu, wrastanie lub przerastanie tkankami guza, owrzodzenie i nadżerka przełyku, nudności, ból w klatce piersiowej lub za mostkiem, uczucie obecności ciała obcego, zaklinowanie kęsa pokarmowego, wzdęcie, nadwrażliwość na składniki metalowe, przetoka obejmująca tchawicę, oskrzele lub jamę opłucne, niedrożność jelit wtórna do migracji stentu, zapalenie śródpiersia lub otrzewnej, ucisk dróg oddechowych, niedrożność tchawicy, przetoka aortalno- i tętniczo-przełykowa, erozja lub perforacja stentu do sąsiadujących struktur naczyniowych.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

W celu określenia właściwego rozmiaru stentu przed użyciem urządzenia należy wykonać pełną ocenę diagnostyczną.

Stent należy umieszczać pod kontrolą fluoroskopową.

Stent należy umieszczać wyłącznie przy użyciu systemu podawania Cook dostarczanego z każdym stentem.

Uwaga: Przed wsunięciem systemu obszar implantacji stentu należy poszerzyć do następującej średnicy:

Dla stentu 18 mm x 23 mm – co najmniej 9 mm i najwyżej 11 mm. Poszerzenie okolicy do średnicy ponad 11 mm może spowodować migrację stentu.

Dla stentu 20 mm x 25 mm – co najmniej 10 mm i najwyżej 14 mm. Poszerzenie okolicy do średnicy ponad 14 mm może spowodować migrację stentu.

Niniejsze urządzenie jest przeznaczone wyłącznie do leczenia paliatywnego. Przed założeniem stentu należy dokładnie rozważyć wdrożenie alternatywnych metod terapeutycznych.

Po umieszczeniu stentu nie należy stosować alternatywnych metod leczenia, takich jak chemioterapia lub napromienianie, ponieważ może to zwiększać ryzyko migracji stentu na skutek obkurczenia się guza, erozji stentu i/lub krwawienia z błony śluzowej.

Długoterminowe utrzymanie drożności tego urządzenia nie zostało ustalone. Zalecana jest okresowa ocena.

Po implantacji stentu należy pouczyć pacjentów o konieczności dokładnego przeżuwania pokarmów lub spożywania pokarmów miękkich lub w postaci przecieru.

Urządzenie skracza się po rozprężeniu. W przypadku zwężeń zlokalizowanych proksymalnie w pobliżu górnego zwieracza przełyku, rozprężanie należy przeprowadzić pod kontrolą fluoroskopową, ponieważ może to poprawić jego dokładność.

OSTRZEŻENIA

Nie przewiduje się usuwania stentu; jest on przeznaczony do pozostania na stałe w ciele pacjenta. Próby usunięcia stentu po jego umieszczeniu mogą spowodować uszkodzenie błony śluzowej przełyku.

Nie można odzyskać stentu po przekroczeniu progu jego rozprężenia. Przekroczenie tego progu wskazują odpowiadające sobie znaczniki na cewniku zewnętrznym i uchwycie do podawania.

Ryzyko perforacji i erozji do sąsiadujących struktur naczyniowych lub ryzyko przetok aortalno-przełykowych i tętniczo-przełykowych może być zwiększone w przypadku chemioterapii i napromieniania przed operacją lub po niej, dłuższych czasów wszczepienia, budowy anatomicznej odbiegającej od normy i/lub skażenia lub stanów zapalnych w obszarze śródpiersia.

Informacje dotyczące bezpieczeństwa w środowisku RM



Ten symbol oznacza, że urządzenie jest warunkowo zgodne ze środowiskiem rezonansu magnetycznego

Badania niekliniczne wykazały, że stenty przełykowe Evolution® są warunkowo zgodne ze środowiskiem RM. Pacjenta z tym urządzeniem można bezpiecznie skanować w systemie RM, przy zachowaniu następujących warunków:

- Statyczne pole magnetyczne o indukcji 3 T lub 1,5 T
- Maksymalny gradient przestrzenny pola magnetycznego 1900 gausów/cm (19 T/m)
- Maksymalny zgłoszony przez system RM współczynnik pochłaniania promieniowania przez ciało (SAR) uśredniony dla całego ciała 2 W/kg (normalny tryb działania)

W warunkach skanowania opisanych powyżej, zgodnie z wynikami badań nieklinicznych (uwzględniających zjawisko perfuzji) oczekuje się, że stent przełykowy Evolution® spowoduje maksymalny wzrost temperatury o mniej niż 4,4 °C po 15 minutach ciągłego skanowania.

W badaniach niekliczniczych artefakt obrazu spowodowany przez urządzenie rozciąga się na około 7 mm od stentu przelykowego Evolution® przy obrazowaniu z użyciem sekwencji impulsów echa gradientowego oraz systemu RM o indukcji 3 T.

Nie ustalono bezpieczeństwa obrazowania RM z użyciem lokalnej cewki nadawczo-odbiorczej do częstotliwości radiowych w obszarach zawierających stent lub w jego bezpośrednim sąsiedztwie, zatem takie badanie nie jest zalecane.

Nie ustalono bezpieczeństwa wykonywania obrazowania RM u pacjentów z zachodzącymi na siebie stentami lub innymi urządzeniami w przelyku, zatem takie badanie nie jest u nich zalecane.

Dotyczy tylko pacjentów w USA

Firma Cook zaleca, aby pacjent zarejestrował w MedicAlert Foundation warunki RM ujawnione w niniejszej instrukcji użycia. Dane kontaktowe MedicAlert Foundation są następujące:

Adres:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, USA
Telefon:	888-633-4298 (bezpłatny w USA) +1-209-668-3333 spoza obszaru USA
Faks:	+1-209-669-2450
URL:	www.medicalert.org

WYMAGANE WYPOSAŻENIE

Stent i system podawania

Balonowe rozszerzaczce przelyku lub rozszerzaczce do zwężeń

Prowadnik o średnicy 0,035 inch

PRZYGOTOWANIE PACJENTA

1. Poszerzyć zwężenie do minimalnego rozmiaru wskazanego w punkcie dotyczącym środków ostrożności, używając rozszerzaczów balonowych lub rozszerzaczów do zwężeń.
2. Podczas badania endoskopowego określić i oznakować znacznikiem cieniodajnym górną i dolną granicę zmiany. Przestroga: Dokładne oznakowanie granic zmiany ma kluczowe znaczenie dla prawidłowego umieszczenia stentu.
3. Umieścić prowadnik o średnicy 0,035 inch, wprowadzając go giętką końcówką przez kanał roboczy i przez zwężenie, aż do jego fluoroskopowego uwidoczenia w żołądku. Pozostawić prowadnik w miejscu i usunąć endoskop.

INSTRUKCJA UŻYCIA

Ilustracje

1. Zdjąć dren ochronny ze stentu.
2. Pod kontrolą fluoroskopową wprowadzić i wsuwać system wprowadzania krótkimi odcinkami po wstępnie umieszczonym prowadniku do przelyku.
3. Aby zapewnić, że po rozprężeniu stent będzie pomostował zwężony odcinek, należy pod kontrolą fluoroskopii ustawić znaczniki cieniodajne cewnika wewnętrznego poza zewnętrznymi granicami zaopatrywanego zwężenia.
4. Potwierdzić żądane położenie stentu, używając fluoroskopii, i rozprężyć stent, usuwając czerwone zabezpieczenie z uchwytu. (Patrz rys. 1)
5. Kontynuować rozprężanie stentu przez naciśnięcie spustu. Uwaga: Każde naciśnięcie spustu powoduje rozprężenie jednakowego odcinka stentu.
6. Jeśli podczas rozprężania konieczna będzie zmiana położenia stentu, możliwe jest odzyskanie stentu. Uwaga: Odzyskanie stentu nie będzie możliwe po przekroczeniu punktu krytycznego, na co wskazuje przesunięcie się czerwonego znacznika górnej części introduktora poza wskaźnik punktu krytycznego na uchwycie. (Patrz rys. 2)
7. W celu odzyskania stentu nacisnąć przycisk kierunku na bocznej części systemu podawania w przeciwną stronę. (Patrz rys. 3) Uwaga: Przytrzymać kciuk na przycisku podczas pierwszego naciśnięcia spustu w celu odzyskania stentu.
8. Kontynuować naciśkanie spustu w miarę potrzeby, w celu odzyskania wymaganej długości stentu.
9. Aby kontynuować rozprężanie, ponownie nacisnąć przycisk w przeciwną stronę i przytrzymać kciuk na przycisku przy pierwszym uderzeniu podczas naciśkania spustu. (Patrz rys. 4)
10. Po przekroczeniu punktu krytycznego stentu wyciągnąć drut bezpieczeństwa z uchwytu systemu podawania w pobliżu portu prowadnika. (Patrz rys. 5)
11. Kontynuować rozprężanie stentu przez naciśkanie spustu.

12. Po umieszczeniu potwierdzić pełne rozprężenie stentu przy użyciu fluoroskopii. Po potwierdzeniu pełnego rozprężenia można bezpiecznie usunąć system wprowadzania. **Uwaga:** Można wprowadzić endoskop i przesunąć do górnej krawędzi stentu w celu endoskopowego potwierdzenia położenia i drożności stentu. **Ostrzeżenie:** Nie wolno wprowadzać endoskopu do stentu, ponieważ może dojść do przemieszczenia stentu.

Stent częściowo pokrywany:

13. W celu repozycji stentu bezpośrednio po jego umieszczeniu, chwycić kleszczycami białą pętlę na proksymalnym końcu stentu i przemieścić stent do żądanej lokalizacji. (Patrz rys. 6)

Stent całkowicie pokrywany:

14. W celu repozycji stentu bezpośrednio po jego umieszczeniu, chwycić kleszczycami pętlę na proksymalnym lub dystalnym końcu stentu i przemieścić stent do żądanej lokalizacji. (Patrz rys. 7)

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

Sistema de stent esofágico Evolution® – parcialmente revestido / totalmente revestido**INFORMAÇÕES IMPORTANTES**

Reveja estas informações antes da utilização.

UTILIZAÇÃO PREVISTA

Este dispositivo é usado para manter a permeabilidade de estenoses esofágicas malignas e/ou selar fistulas traqueoesofágicas.

DESCRIPÇÃO DO STENT

Este stent flexível auto-expansível é fabricado com um fio único entrançado de nitinol. O stent reduz-se devido ao seu design. O comprimento total do stent é indicado por marcadores radiopacos existentes no cateter interno, que indicam o comprimento real do stent quando este apresenta o seu diâmetro nominal. Existe um laço na extremidade proximal do stent (stent parcialmente revestido) ou nas extremidades proximal e distal do stent (stent totalmente revestido), cujo objectivo consiste em reposicionar o stent no caso de ter sido colocado incorrectamente.

DESCRIPÇÃO DO SISTEMA DE COLOCAÇÃO

O stent está montado sobre um cateter interno, que aceita um fio guia de 0,035 inch, e é constrangido por um cateter externo. Um punho de colocação em forma de punho de pistola permite a expansão ou a recaptura do stent.

NOTAS

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

Os artigos cujo código inclua o prefixo EVO-FC estão totalmente revestidos.

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.

CONTRA-INDICAÇÕES

As contra-indicações específicas da endoscopia gastrointestinal superior e de outros procedimentos efectuados em conjunto com a colocação de um stent.

As contra-indicações adicionais incluem, mas não se limitam a: obstrução esofágica total, estenoses que não possam ser dilatadas para um tamanho mínimo, como indicado na secção de precauções, necessidade de colocação do stent a uma distância de até 2 cm da cricofaringe, candidatos a ressecção cirúrgica, hérnia do hiato e prolapsos gástricos na área

esofágica, doentes com perfuração esofágica, colocação em situações de tumores que sangram activamente ou doenças benignas.

As contra-indicações relativas incluem, mas não se limitam a: doente não cooperante, coagulopatia, compressão traqueal, enfarte do miocárdio recente, artrite cervical com rigidez da coluna cervical, grande massa tumoral que ocupe o mediastino, tumor não obstrutivo, obstrução do esvaziamento gástrico, necrose da mucosa esofágica e estenose de ângulo agudo.

POTENCIAIS COMPLICAÇÕES

As associadas à endoscopia gastrointestinal superior incluem, mas não se limitam a: perfuração, hemorragia, aspiração, refluxo, febre, infecção, reacção alérgica a medicamentos, hipotensão, depressão ou paragem respiratória e arritmia ou paragem cardíaca.

As complicações adicionais incluem, mas não se limitam a: má colocação e/ou migração do stent; crescimento do tumor para dentro ou para fora; ulceração e erosão esofágica; náuseas; dor torácica ou retrosternal; sensação de corpo estranho; oclusão por bolo alimentar; hiperinsuflação; sensibilidade a componentes metálicos; fistula que envolva a traqueia, brônquios ou espaço pleural; obstrução intestinal secundária a migração; mediastinite ou peritonite; compressão das vias aéreas; obstrução traqueal; fistula da aorta e artérias esofágicas; erosão ou perfuração do stent em estruturas vasculares adjacentes.

PRECAUÇÕES

Antes da utilização do stent, é necessário fazer uma avaliação completa do diagnóstico para determinar o tamanho adequado do stent.

O stent deve ser colocado sob monitorização fluoroscópica.

O stent só deve ser colocado com o sistema de colocação da Cook fornecido com cada stent.

Nota: Antes de fazer avançar o sistema, deve dilatar a área onde vai colocar o stent até:

Para stent (18 mm x 23 mm) – um mínimo de 9 mm e um máximo de 11 mm. Se a área dilatada for superior a 11 mm, o stent poderá migrar.

Para stent (20 mm x 25 mm) – um mínimo de 10 mm e um máximo de 14 mm. Se a área dilatada for superior a 14 mm, o stent poderá migrar.

Este dispositivo está indicado somente para tratamento paliativo. Antes da sua colocação devem ser estudados métodos terapêuticos alternativos.

Depois de o stent ser colocado, não devem ser administrados métodos de tratamento alternativos como, por exemplo, a quimioterapia e a radioterapia, uma vez que isto pode aumentar o risco de migração do stent devido a diminuição do tamanho do tumor, a erosão do stent e/ou a hemorragia das mucosas.

A permeabilidade deste dispositivo a longo prazo não foi estabelecida. Aconselha-se uma avaliação periódica.

Após a colocação do stent, os doentes devem ser informados para mastigar bem os alimentos ou ingerir alimentos moles ou em puré.

Este dispositivo encolhe após a sua expansão. Com estenoses proximais junto ao esfínter esofágico superior, a expansão deverá ser realizada sob visualização fluoroscópica, pois assim poderá aumentar a precisão de colocação.

ADVERTÊNCIAS

O stent não se destina a ser removido e destina-se a permanecer no corpo de forma permanente. As tentativas para remover o stent após a sua colocação podem danificar a mucosa esofágica.

O stent não poderá ser recuperado depois de ter sido ultrapassado o limiar de expansão. As marcas correspondentes no cateter externo e no punho de colocação indicam quando este limiar é ultrapassado.

O risco de perfuração e erosão das estruturas vasculares adjacentes ou da aorta esofágica e das artérias esofágicas pode aumentar com a quimioterapia e a radiação pré e pós-operatórias, períodos de implantação mais prolongados, anatomias aberrantes e/ou contaminação ou inflamação mediastinal.

Informação de segurança para RMN



**Este símbolo significa que o dispositivo é MR Conditional
(é possível realizar exames de RMN com este stent, desde que sejam respeitadas determinadas condições)**

Testes não clínicos demonstraram que o stent esofágico Evolution® é MR Conditional (é possível realizar exames de RMN com este stent, desde que sejam respeitadas determinadas condições). Um doente com este dispositivo pode ser examinado com segurança num sistema de RMN que cumpra as seguintes condições:

- campo magnético estático de 3 Tesla ou 1,5 Tesla
- campo magnético de gradiente espacial máximo de 1900 Gauss/cm (19 T/m)
- taxa de absorção específica (SAR) média para o corpo inteiro reportada pelo sistema de RMN de 2 W/kg no máximo (modo de funcionamento normal)

Sob as condições de exame definidas acima, resultados de teste não clínicos indicam que o stent esofágico Evolution® deverá produzir um aumento máximo da temperatura inferior a 4,4 °C ao fim de 15 minutos de exame contínuo.

Em testes não clínicos, o artefacto de imagem causado pelo dispositivo estende-se aproximadamente 7 mm do stent esofágico Evolution® quando examinado com uma sequência de impulso de echo rotativo e um sistema de RMN de 3 Tesla.

A segurança de exames de RMN utilizando uma bobina de RF de transmissão/recepção local em áreas imediatamente adjacentes ou que envolvam directamente o stent não foi comprovada e não é, por este motivo, recomendada.

A segurança da realização de exames de RMN em doentes com stents ou outro(s) dispositivo(s) sobrepostos no esófago não foi determinada e não é, por isso, recomendada.

Apenas para doentes nos EUA

A Cook recomenda que o doente registe as condições de RMN divulgadas nestas instruções de utilização junto da MedicAlert Foundation. A MedicAlert Foundation pode ser contactada através das seguintes formas:

Correio:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, EUA
Telefone:	1-888-633-4298 (linha grátis nos EUA) +1-209-668-3333 (fora dos EUA)
Fax:	+1-209-669-2450
Internet:	www.medicalert.org

EQUIPAMENTO NECESSÁRIO

Stent e sistema de colocação

Dilatadores com balão esofágicos ou balões em forma de vela

Fio guia de 0,035 inch

PREPARAÇÃO DO DOENTE

1. Dilate a estenose até um tamanho mínimo, como indicado na secção de precauções, utilizando dilatadores com balão ou balões em forma de vela.

2. Localize e marque, por via endoscópica, as margens superior e inferior da lesão com marcadores radiopacos. Atenção: A marcação exacta dos limites da lesão é essencial para a correcta colocação do stent.

3. Introduza um fio guia de 0,035 inch, através do canal acessório e da estenose, com a extremidade flexível primeiro, até o visualizar por fluoroscopia dentro do estômago. Deixe o fio guia colocado e retire o endoscópio.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

1. Retire o tubo protector do stent.

Ilustrações

2. Sob orientação fluoroscópica, introduza e avance o sistema de introdução pouco a pouco sobre o fio guia pré-posicionado para dentro do esôfago.

3. Com o objectivo de garantir que o stent atravessará a estenose após a expansão, posicione, sob visualização fluoroscópica, os marcadores radiopacos do cateter interno de modo a que ultrapassem as extremidades da estenose que pretende transpor.

4. Confirme, por fluoroscopia, que o stent está na posição desejada e expanda o stent removendo do punho a protecção de segurança vermelha. (Ver fig. 1)

5. Continue a expandir o stent apertando o gatilho. Nota: De cada vez que premir o gatilho o stent expandir-se-á em quantidades iguais.

6. Se for necessário reposicionar o stent durante a expansão, é possível recapturar o stent. Nota: Deixa de ser possível recuperar o stent depois de passar um "ponto de não retorno", indicado quando o marcador vermelho da parte de cima do introdutor tiver passado o indicador de "ponto de não retorno" no punho. (Ver fig. 2)

7. Para recapturar o stent, empurre o botão de direcção, na face lateral do sistema de colocação, para o lado oposto. (Ver fig. 3) Nota: Mantenha o polegar no botão enquanto prime o gatilho pela primeira vez para recuperar o stent.

8. Continue a premir o gatilho as vezes necessárias para recapturar a quantidade de stent desejada.

9. Para retomar a expansão, empurre o botão novamente para o lado oposto e mantenha o polegar no botão da primeira vez que premir o gatilho. (Ver fig. 4)

10. Quando o "ponto de não retorno" do stent tiver sido ultrapassado, puxe o fio de segurança para fora do punho de colocação, próximo do orifício do fio guia. (Ver fig. 5)

11. Continue a expandir o stent apertando o gatilho.

12. Após a expansão, confirme por fluoroscopia que o stent se expandiu na totalidade. Depois da confirmação da expansão total, o sistema de introdução pode ser removido com segurança. **Nota:** Pode introduzir um endoscópio e avançar para a margem superior do stent para confirmar endoscopicamente a posição e a permeabilidade do stent. **Advertência:** Não introduzir o endoscópio no stent já que poderá provocar a sua deslocação.

Para stent parcialmente revestido:

13. Para reposicionar o stent directamente após a colocação, segure o laço branco na extremidade proximal do stent com uma pinça e reposicione o stent na área desejada. (Ver fig. 6)

Para stent totalmente revestido:

14. Para reposicionar o stent directamente após a colocação, segure o laço da extremidade proximal ou o laço da extremidade distal com uma pinça e reposicione o stent na área desejada. (Ver fig. 7)

Quando terminar o procedimento, elimine o dispositivo de acordo com as normas institucionais relativas a resíduos médicos biológicos perigosos.

Sistem pentru stent esofagian Evolution® – cu acoperire parțială / cu acoperire integrală

INFORMAȚII IMPORTANTE

Citiți înainte de utilizare.

UTILIZARE

Acest dispozitiv este utilizat pentru menținerea permeabilității stricturilor esofagiene maligne și/sau pentru închiderea fistulelor traheoesofagiene.

DESCRIEREA STENTULUI

Acest stent flexibil, autoexpandabil este construit dintr-un singur fir impletit, fabricat din nitinol. Stentul se poate retrage grație designului său. Lungimea totală a stentului este indicată de markerii radioopaci ai cateterului intern, indicând lungimea efectivă a stentului la diametrul nominal al acestuia. Stentul este prevăzut cu un lasou la capătul său proximal (stent cu acoperire parțială) sau atât la capătul proximal, cât și la cel distal (stent cu acoperire integrală), cu scopul de a reposiționa stentul în eventualitatea unei amplasări incorecte.

DESCRIEREA SISTEMULUI DE PORTAJ

Stentul este montat pe un cateter intern, care acceptă un fir de ghidaj de 0,035 inch și este conținut de un cateter extern. Un mâner de administrare cu pistol permite administrarea sau recuperarea stentului.

NOTE

Nu utilizați dispozitivul pentru niciun alt scop decât cel pentru care a fost destinat.

Produsele al căror cod conține prefixul EVO-FC prezintă acoperire integrală.

A nu se utilizează dacă ambalajul este deschis sau deteriorat la recepție. Inspectați vizual pentru a detecta mai ales eventuale răsuciri, îndoieri și rupturi. A nu se utilizează dacă este detectată o anomalie care ar face imposibilă o stare de lucru normală. Vă rugăm să notificați Cook pentru obținerea autorizației de return.

Depozitați într-un loc uscat, ferit de temperaturi extreme.

Acest dispozitiv poate fi utilizat numai de către personalul medical calificat.

CONTRAINDICAȚII

Contraindicațiile specifice gastroduodenoscopiei și oricărei proceduri efectuate în asociere cu amplasarea stentului.

Contraindicațiile suplimentare includ, dar nu se rezumă la: obstrucționarea totală a esofagului, stricturi care nu pot fi dilatate până la dimensiunea minimă evidențiată în secțiunea precauții, amplasare ce reclamă o poziționare a stentului la 2 cm de cricofaringe, candidați la rezecție chirurgicală, hernie hiatală și prolaps gastric în zona esofagiană, pacienți cu esofag perforat, amplasarea în tumorile cu hemoragii active, boli benigne.

Contraindicațiile relative includ, dar nu se rezumă la: pacienți necooperanți, coagulopatie, compresie traheală, infarct miocardic recent, artrită cervicală cu coloană cervicală fixă, o masă tumorală mare ce ocupă mediastinul, tumoare nonobstructivă, obstrucție a orificiului gastric, mucoasă esofagiană necrotică, stenoză unghiulară acută.

COMPLICAȚII POTENȚIALE

Complicațiile potențiale asociate gastroduodenoscopiei includ, dar nu se rezumă la: perforări, hemoragii, aspirații, reflux, febră, infecții, reacții alergice la medicație, hipotensiune, depresie respiratorie sau stop respirator, aritmie cardiacă sau stop cardiac.

Complicațiile suplimentare includ, dar nu se rezumă la: amplasarea eronată a stentului și/sau migrarea acestuia; infiltrarea sau proliferarea unei tumorii; ulcerării și eroziune esofagiene; greață; dureri toracice sau retrosternale; senzația de corp străin; obstrucție cauzată de bolul alimentar; gaze; sensibilitate la componente din metal; fistule în zona traheală, bronșii sau spațiul pleural; obstrucționări intestinale în urma migrării; mediastinită sau peritonită; comprimarea căilor respiratorii; obstrucționarea traheei; fistule aorto- și arterio-esofagiene; erodarea sau perforarea stentului în structurile vasculare adiacente.

PRECAUȚII

Înaintea utilizării, trebuie stabilit un diagnostic complet, pentru a determina dimensiunea corespunzătoare a stentului.

Stentul trebuie amplasat sub monitorizare fluoroscopică.

Stentul trebuie amplasat numai cu sistemul de portaj Cook, care însوește orice stent.

Notă: Înainte de avansarea sistemului, zona în care urmează să fie inserat stentul trebuie dilatătă până la:

Pentru stentul de (18 mm x 23 mm) – minimum 9 mm și maximum 11 mm. Dacă zona este dilatătă mai mult de 11 mm, stentul poate migra.

Pentru stentul de (20 mm x 25 mm) – minimum 10 mm și maximum 14 mm. Dacă zona este dilatătă mai mult de 14 mm, stentul poate migra.

Acest dispozitiv este destinat exclusiv tratamentului paliativ. Înaintea amplasării, trebuie evaluate metodele alternative de terapie.

După amplasarea stentului, metodele alternative de tratament, precum chimioterapia și iradierea, nu trebuie administrate, deoarece creează posibilitatea creșterii riscului de migrare a stentului din cauza micșorării tumorii, eroziunii stentului și/sau sângerării mucoasei.

Permeabilitatea pe termen lung a acestui dispozitiv nu a fost încă stabilită. Se recomandă evaluări periodice.

După amplasarea stentului, pacienții trebuie instruiți să mestece bine mâncarea sau să consume alimente moi ori sub formă de piure.

Acest dispozitiv se micșorează la administrare. Pentru stricturile proximale din apropierea sfînciterului esofagian superior, administrarea trebuie să se realizeze sub vizualizare fluoroscopică, deoarece aceasta poate crește acuratețea amplasării.

ATENȚIONĂRI

Stentul nu este conceput pentru a fi extras din organism și este destinat a rămâne implantat permanent. Încercările de a scoate stentul după amplasare pot leza mucoasa esofagiană.

Stentul nu poate fi recuperat după depășirea pragului de administrare. Markerii corespunzători de pe cateterul extern și de pe mânerul de administrare indică momentul de depășire a pragului.

Riscul de perforare și erodare în structurile vasculare adiacente sau fistule aortoesofagiene sau arterioesofagiene poate fi crescut de chimioterapia și iradierea pre- sau post-operatorii, duratele mai lungi de implantare, aberațiile anatomici și/sau contaminarea sau inflamația mediastinală.

Informații privind siguranța în mediul IRM



Acest simbol denotă că dispozitivul are compatibilitatea

RM condiționată

Testele de natură non-clinică au demonstrat compatibilitatea RM condiționată a stentului esofagian Evolution®. Un pacient cu acest dispozitiv poate fi scanat fără niciun risc într-un sistem RM care îtrunește condițiile următoare:

- Câmp magnetic static de 3 T sau 1,5 T
- Gradient magnetic spațial maxim de 1900 gauss/cm (19 T/m)
- Maximul medie pe întregul corp pentru rata de absorbție specifică (SAR), raportată de un sistem RM de 2 W/kg (mod de operare normal)

În condițiile de scanare definite mai sus, rezultatele testării non-clinice indică faptul că stentul esofagian Evolution® se preconizează a produce o creștere maximă a temperaturii mai mică de 4,4 °C după 15 minute de scanare continuă.

În cadrul testării non-clinice, artefactual de imagine cauzat de dispozitiv se extinde la aproximativ 7 mm față de stentul esofagian Evolution® atunci când este supus imagisticii cu o sevență de impuls cu ecou de spin și un sistem RM de 3 T.

Siguranța imagistică RM folosind o bobină de transmisie/recepție RF locală în zonele imediat adiacente sau asociate direct cu stentul nu a fost stabilită și, prin urmare, nu se recomandă această procedură.

Siguranța efectuării examenelor imagistice RM la pacienți cu stenturi suprapuse sau alt(e) dispozitiv(e) suprapus(e) în esofag nu a fost stabilită și, prin urmare, nu se recomandă această procedură.

Exclusiv pentru pacienții din SUA

Cook recomandă ca pacientul să înregistreze condițiile pentru RM dezvăluite în prezentele instrucțiuni de utilizare la MedicAlert Foundation. MedicAlert Foundation poate fi contactată în următoarele moduri:

Prin poștă:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, SUA
Prin telefon:	888-633-4298 (fără taxă în SUA) +1-209-668-3333 din afara SUA
Prin fax:	+1-209-669-2450
Pe Web:	www.medicalert.org

ECHIPAMENTUL NECESAR

Stentul și sistemul de portaj

Dilatatorii esofagiensi tip balon sau sondă

Fir de ghidaj de 0,035 inch

PREGĂTIREA PACIENTULUI

1. Dilatați strictura până la dimensiunea minimă indicată în secțiunea precauții, folosind dilatatorii tip balon sau sondă.

2. Localizați endoscopic și marcați marginile superioară și inferioară ale leziunii cu un marker radioopac. Atenție: Marcarea precisă a marginilor leziunii este esențială pentru amplasarea adecvată a stentului.

3. Amplasați un fir de ghidaj de 0,035 inch, cu vârful flexibil înainte, prin canalul pentru accesori, prin strictură, până când este vizualizat fluoroscopic în stomac. Lăsați firul de ghidaj în locul respectiv și scoateți endoscopul.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Illustrații

1. Scoateți tubulatura de protecție de pe stent.

2. Folosind un ghid fluoroscopic introduceți și avansați în esofag sistemul de introducere, în pași mici, peste firul de ghidaj poziționat în prealabil.

3. Pentru a vă asigura că stentul va acoperi strictura după administrare, poziționați fluoroscopic markerii radioopaci pe cateterul intern, dincolo de extremitățile stricturii de traversat.

4. Confirmați fluoroscopic poziția dorită a stentului și administrați-l prin scoaterea protecției roșii de pe mâner. (Vezi Fig. 1)

- 5.** Continuați administrarea stentului prin strângerea mânerului. Notă: Fiecare strângere va elibera stentul în măsură egală.
- 6.** Dacă este necesară o repoziționare a stentului pe durata administrării, este posibil ca acesta să fie recuperat. Notă: Stentul nu se mai poate recupera după trecerea de punctul terminus, indicat atunci când markerul roșu din vârful sistemului de introducere a trecut de punctul terminus de pe mâner. (Vezi Fig. 2)
- 7.** Pentru a recupera stentul, apăsați butonul direcțional de pe partea laterală a sistemului de administrare, către partea opusă. (Vezi Fig. 3) Notă: Țineți policele apăsat pe buton atunci când strângeți declanșatorul pentru prima oară în vederea recuperării.
- 8.** Continuați să strângeți declanșatorul după necesități, pentru a recupera stentul în măsura dorită.
- 9.** Pentru a relua administrarea, apăsați iar butonul către partea opusă și țineți policele pe buton pentru prima apăsare în timp ce strângeți declanșatorul. (Vezi Fig. 4)
- 10.** Odată cu trecerea stentului de punctul terminus, scoateți firul de siguranță din mânerul de administrare de lângă portul firului de ghidaj. (Vezi Fig. 5)
- 11.** Continuați administrarea stentului prin strângerea declanșatorul.
- 12.** După administrare, confirmați fluoroscopic extinderea completă a stentului. Odată confirmată extinderea completă, sistemul de introducere poate fi scos în condiții de siguranță. Notă: Puteți introduce endoscopul și puteți avansa până la marginea superioară a stentului pentru a confirma endoscopic poziționarea și permeabilitatea stentului.
Atenționare: Nu introduceți endoscopul în stent, deoarece se poate deplasa.
- Pentru un stent cu acoperire parțială:**
- 13.** Pentru a reponziționa stentul direct după amplasare, apucați lasoul alb de la capătul proximal al stentului cu un forceps și reponziționați stentul în zona dorită. (Vezi Fig. 6)
- Pentru un stent cu acoperire integrală**
- 14.** Pentru a reponziționa stentul direct după amplasare, apucați fie lasoul de la capătul proximal, fie cel de la capătul distal cu un forceps și reponziționați stentul în zona dorită. (Vezi Fig. 7)
- După încheierea procedurii, eliminați dispozitivul conform reglementărilor aplicabile la nivelul instituției pentru deșeuri medicale cu risc biologic.**

Systém ezofágálneho stentu Evolution® – čiastočne pokrytého/plne pokrytého

DÔLEŽITÉ INFORMÁCIE

Pred použitím si ich prečítajte.

URČENÉ POUŽITIE

Táto pomôcka sa používa na udržanie priechodnosti malígnych striktúr pažeráka alebo na uzavretie tracheoezofágálnych fistúl.

OPIS STENTU

Tento pružný samorozširovací stent je zhotovený z jedného splietaného nitinolového drôtu. Stent sa vďaka svojmu vyhotoveniu skracuje. Celkovú dĺžku stentu vyznačujú rádioopakné značky na vnútornom katétri, ktoré označujú skutočnú dĺžku stentu v menovitej priemere stentu. Na proximálnom konci stentu (čiastočne pokrytý stent) alebo na proximálnom a distálnom konci (plne pokrytý stent) sa nachádza laso, ktoré slúži na repozíciu stentu v prípade nesprávneho umiestnenia.

OPIS APLIKAČNÉHO SYSTÉMU

Stent je nasadený na vnútorný katéter, ktorý je prispôsobený na vodiaci drôt veľkosti 0,035 inch. Stent vymedzuje vonkajší katéter. Rozvinutie alebo opäťovné zachytenie stentu umožňuje aplikáčná rúčka v tvare držadla pištole.

POZNÁMKY

Túto pomôcku nepoužívajte na iný ako uvedený určený účel.

Čísla dielov s predponou EVO-FC označujú plne pokryté diely.

Nepoužívajte, ak je pri doručení balenie otvorené alebo poškodené. Vizuálne skontrolujte a osobitne dávajte pozor, či pomôcka nie je zauzená, ohnutá alebo zlomená. Ak zistíte nejakú abnormálnosť, ktorá by bránila dobrému funkčnému stavu, pomôcku nepoužívajte. Požiadajte spoločnosť Cook o povolenie na vrátenie.

Uskladnite na suchom mieste mimo extrémnych teplôt.

Použitie tejto pomôcky je vyhradené pre zaškoleného zdravotníckeho pracovníka.

KONTRAINDIKÁCIE

Kontraindikácie špecifické pre endoskopiu hornej časti gastrointestinálneho traktu a akýkoľvek zákrok, ktorý sa bude vykonávať v spojitosti so zavedením stentu.

Medzi ďalšie kontraindikácie patria aj: úplná obstrukcia pažeráka, striktúry, ktoré nemožno dilatovať na minimálnu veľkosť, ako sa uvádzá v časti s bezpečnostnými opatreniami, umiestnenie vyžadujúce si polohu stentu do 2 cm od prstienkovitej chrupavky, kandidáti na chirurgickú resekciu, hiátová hernia a prolaps žalúdka v oblasti pažeráka, pacienti s perforovaným pažerákom, umiestnenie do aktívne krvácajúcich nádorov, benigne ochorenia.

K relatívnym kontraindikáciám patrí aj nespolupracujúci pacient, koagulopatia, kompresia trachey, nedávny infarkt myokardu, artrítida krčnej chrbtice s nepohyblivou krčnou chrbticou, objemný nádor vyplňujúci mediastínium, neobštrukčný nádor, obštrukcia vrátnika, nekrotická sliznica pažeráka, stenóza pod ostrým uhlom.

POTENCIÁLNE KOMPLIKÁCIE

Medzi potenciálne komplikácie spojené s endoskopiou hornej časti gastrointestinálneho traktu patria aj: perforácia, krvácanie, aspirácia, reflux, horúčka, infekcia, alergická reakcia na liek, hypotenzia, útlm alebo zastavenie dýchania, srdcová arytmia alebo zástava.

K ďalším komplikáciám patria aj: nesprávne zavedenie stentu a/alebo posun stentu; vrastanie alebo prerastanie nádoru; ulcerácia a erózia pažeráka; nevoľnosť; bolesť na hrudi alebo za hrudnou kostou; pocit cudzieho telesa; upchávanie kúskami jedla; plynatosť; citlivosť na kovové súčasti; fistula zasahujúca priedušnicu, priestor priedušiek alebo pleurálny priestor; obštrukcia čreva sekundárne k posunu; mediastinitída alebo peritonitída; kompresia dýchacích ciest; obštrukcia priedušnice; aortoezofágálna alebo arterioezofágálna fistula; erózia alebo perforácia stentu do susediacich cievnych štruktúr.

BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA

Pred použitím sa musí vykonať kompletné diagnostické zhodnotenie s cieľom určiť správnu veľkosť stentu.

Stent sa musí zavádzáť pod fluoroskopickým pozorovaním.

Stent by sa mal zavádzáť len s aplikačným systémom Cook, ktorý sa dodáva s každým stentom.

Poznámka: Pred zasunutím systému sa oblasť, ktorá bude stentovaná, musí dilatovať na nasledujúce rozmery:

Pre stent (18 mm x 23 mm) – minimálne na 9 mm a maximálne na 11 mm. Ak je oblasť dilatovaná na viac ako 11 mm, stent sa môže posúvať,

Pre stent (20 mm x 25 mm) – minimálne na 10 mm a maximálne na 14 mm. Ak je oblasť dilatovaná na viac ako 14 mm, stent sa môže posúvať.

Táto pomôcka je určená len na paliatívnu liečbu. Pred zavedením je potrebné zvážiť alternatívne spôsoby liečby.

Po zavedení stentu sa nesmú použiť alternatívne spôsoby liečby, ako napríklad chemoterapia a ožarovanie, pretože to môže zvýšiť riziko posunutia stentu z dôvodu zmenšenia nádoru, erózie stentu alebo krvácania sliznice.

Dlhodobá priechodnosť tejto pomôcky sa nezistovala. Odporuča sa pravidelné vyhodnocovanie.

Po zavedení stentu sa pacient musí inštruovať, aby jedlo dobre požul alebo aby prijímal mäkkú či kašovitú stravu.

Táto pomôcka sa pri rozvinutí skracuje. Keď sa proximálne striktúry nachádzajú v blízkosti horného ezofágálneho zvierača, rozvinutie musí prebehnuť pod fluoroskopickou vizualizáciou, pretože to môže zlepšiť presnosť umiestnenia.

VAROVANIA

Stent nie je určený na odstránenie. Predpokladá sa, že natrvalo zostane v tele. Pokusy o vybratie stentu po zavedení môžu spôsobiť poškodenie sliznice pažeráka.

Stent nemožno vytiahnuť po prekročení limitu rozvinutia. Príslušné značky na vonkajšom katétri a aplikačnej rúčke ukazujú, kedy sa limit prekročí.

Riziko perforácie a erózie do susediacich cievnych štruktúr alebo riziko aortoezofagálnej a arterioezofagálnej fistuly môžu zvyšovať predoperačná alebo pooperačná chemoterapia a predoperačné alebo pooperačné ožarovanie, dlhší čas implantácie, anatomické odchýlky a/alebo kontaminácia alebo zápal mediastína.

Informácie o bezpečnosti MRI



Tento symbol znamená, že pomôcka je podmienečne bezpečná v prostredí MR

V neklinických skúšaniach sa preukázalo, že ezofágalne stenty Evolution® sú podmienečne bezpečné v prostredí MR. Pacient s touto pomôckou môže byť bezpečne snímaný v systéme MR spĺňajúcim nasledujúce podmienky:

- statické magnetické pole hodnoty 3 T alebo 1,5 T,
- maximálny priestorový gradient magnetického poľa 1900 gauss/cm (19 T/m),
- maximálna priemerná špecifická miera absorpcie celého tela (SAR) hlásená systémom MR v hodnote 2 W/kg (bežný prevádzkový režim).

Z výsledkov neklinických skúšok vyplýva, že ezofágálny stent Evolution® v uvedených podmienkach snímania podľa predpokladu vyprodukuje maximálny nárast teploty o menej ako 4,4 °C po 15 minútach nepretržitého snímania.

Pri neklinických skúškach siahal obrazový artefakt vyvolaný pomôckou približne 7 mm od ezofágálneho stentu Evolution® pri zobrazení v pulznej sekvencii spin echo v systéme MR hodnoty 3 T.

Bezpečnosť zobrazovania MR pomocou miestnej vysielacej/prijímacej rádiofrekvenčnej cievky v oblastiach v tesnej blízkosti alebo s priamym zapojením stentu nebola stanovená, a preto sa neodporúča.

Bezpečnosť výkonu zobrazovania MRI u pacientov s prekrývajúcimi sa stentmi alebo iným pomôckami v pažeráku nebola stanovená, a preto sa neodporúča.

Len pre pacientov v USA

Spoločnosť Cook odporúča, aby pacienti zaregistrovali podmienky MR uvedené v tomto návode na použitie v nadácií MedicAlert. Nadáciu MedicAlert možno kontaktovať nasledujúcimi spôsobmi:

Korešpondenčná adresa:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, USA
Telefón:	888-633-4298 (bezplatne v USA) +1-209-668-3333 mimo USA
Fax:	+1-209-669-2450
Na webe:	www.medicalert.org

POTREBNÉ VYBAVENIE

Stent a aplikačný systém

Ezofagálne balónikové dilatátory alebo bužie

Vodiaci drôt veľkosti 0,035 inch

PRÍPRAVA PACIENTA

1. Striktúru dilatujuť pomocou balónikových dilatátorov alebo buží na minimálnu veľkosť uvedenú v časti s bezpečnostnými opatreniami.

2. Endoskopicky lokalizujte a označte horný a dolný okraj lézie pomocou rádioopaknej značky. Pozor: Presné označenie hraníc lézie je nevyhnutné pre správne umiestnenie stentu.

3. Vodiaci drôt veľkosti 0,035 inch zavádzajte ohybným hrotom cez prístupový kanál, cez striktúru, kym sa drôt fluoroskopicky nezobrazí v žalúdku. Vodiaci drôt nechajte na mieste a vyberte endoskop.

NÁVOD NA POUŽITIE

Ilustrácie

1. Zo stentu odstráňte ochrannú hadičku.

2. Pomocou fluoroskopického navádzania zavedte zavádzací systém a po malých krokoch ho posúvajte cez vopred založený vodiaci drôt do pažeráka.

3. Rádioopakné značky na vnútornom katétri fluoroskopicky umiestnite za okraje striktúry, ktorá sa má prekročiť, aby sa zaistilo, že po rozvinutí stent striktúru premostí.

4. Fluoroskopicky overte požadovanú polohu stentu a odstránením červeného bezpečnostného chrániča z rúčky rozvíňte stent. (Pozri obr. 1.)

5. Stláčaním spúšte stent ďalej rozvíjajte. Poznámka: Každým stlačením spúšte sa stent rozvinie o rovnaké množstvo.

6. Ak je počas rozvíjania potrebná repozícia stentu, stent možno opäťovne zachytiť. Poznámka: Po prekročení bodu nenávratnosti už stent nemožno opäťovne zachytiť. Tento bod označuje to, že červená značka na hornej časti zavádzaca prešla cez ukazovateľ nenávratnosti na rúčke. (Pozri obr. 2.)

7. Ak chcete stent opäťovne zachytiť, smerové tlačidlo na boku aplikačného systému posuňte na opačnú stranu. (Pozri obr. 3.) Poznámka: Pri prvom stlačení spúšte kvôli opäťovnému zachyteniu držte palec na tlačidle.

8. Spúšť stláčajte ďalej, ako je potrebné na to, aby sa stent opäťovne zachytil o požadované množstvo.

9. Ak chcete obnoviť rozvíjanie, znova potlačte tlačidlo do opačnej strany a pri prvom zábere držte palec na tlačidle, príčom stláčajte spúšť. (Pozri obr. 4.)

10. Po prekročení bodu nenávratnosti stentu vytiahnite bezpečnostný drôt z aplikačnej rúčky v blízkosti portu na vodiaci drôt. (Pozri obr. 5.)

11. Stláčaním spúšte stent ďalej rozvíjajte.

12. Po rozvinutí fluoroskopicky potvrďte úplnú expanziu stentu. Po potvrdení úplnej expanzie možno zavádzací systém bezpečne odstrániť. **Poznámka:** Na účely endoskopického potvrdenia polohy a priechodnosti stentu môžete zaviesť endoskop a zasunúť ho k hornému okraju stentu. **Varovanie:** Endoskop nezavádzajte do stentu, pretože by mohlo dôjsť k presunu.

Pri čiastočne pokrytom stente:

13. Ak chcete zmeniť polohu stentu priamo po umiestnení, kliešťami uchopte biele laso na proximálnom konci stentu a stent reponujte do požadovanej oblasti. (Pozri obr. 6.)

Pri plne pokrytom stente:

14. Ak chcete zmeniť polohu stentu priamo po umiestnení, kliešťami uchopte laso na proximálnom konci alebo na distálnom konci a stent premiestnite do požadovanej oblasti. (Pozri obr. 7.)

Po ukončení zákroku pomôcku zlikvidujte podľa smerníc inštitúcie pre biologicky nebezpečný medicínsky odpad.

Sistema de stent esofágico Evolution® – Parcial o totalmente recubierto

INFORMACIÓN IMPORTANTE

Léala atentamente antes de utilizar el dispositivo.

INDICACIONES

Este dispositivo se utiliza para mantener la permeabilidad de estenosis esofágicas malignas y para sellar fistulas traqueoesofágicas.

DESCRIPCIÓN DEL STENT

Este stent flexible autoexpandible está fabricado con una sola pieza de alambre de nitinol trenzada. El stent se hace más compacto debido a su diseño. La longitud total del stent la indican los marcadores radiopacos del catéter interior, que muestran la longitud real del stent al diámetro nominal de éste. Hay un lazo en el extremo proximal del stent (parcialmente recubierto), o en los extremos proximal y distal del stent (totalmente recubierto), que se utiliza para cambiar la posición del stent cuando no se haya colocado correctamente.

DESCRIPCIÓN DEL SISTEMA DE IMPLANTACIÓN

El stent está montado sobre un catéter interior que acepta una guía de 0,035 inch y está constreñido por un catéter exterior. Un mango de implantación en forma de empuñadura de pistola permite desplegar o recapturar el stent.

NOTAS

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

Los stents cuyos números de referencias incluyen el prefijo EVO-FC están totalmente recubiertos.

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.

CONTRAINDICACIONES

Las específicas de la endoscopia gastrointestinal superior y de los procedimientos que se realicen junto con la colocación de stents.

Entre las contraindicaciones adicionales cabe mencionar: obstrucción esofágica total, estenosis que no puedan dilatarse hasta un tamaño mínimo tal como se describe en la sección de precauciones, colocación que requiera la ubicación del stent a 2 cm o menos de la cricofaringe, personas que reúnan las condiciones necesarias para la resección quirúrgica, hernia de hiato y prolapsos gástricos en la zona esofágica, pacientes con perforación esofágica, colocación en tumores con hemorragia activa y enfermedades benignas.

Las contraindicaciones relativas incluyen, entre otras: pacientes que no colaboran, coagulopatía, compresión traqueal, infarto de miocardio reciente, artritis cervical con inflexibilidad de la columna cervical, masas tumorales de gran tamaño que ocupan el mediastino, tumores no obstructivos, obstrucción de la salida gástrica, necrosis de la mucosa esofágica y estenosis con ángulos muy cerrados.

COMPLICACIONES POSIBLES

Las asociadas con la endoscopia gastrointestinal superior incluyen, entre otras: perforación, hemorragia, aspiración, reflujo, fiebre, infección, reacción alérgica a la medicación, hipotensión, depresión o parada respiratorias, y arritmia o parada cardíacas.

Las complicaciones también incluyen, entre otras: colocación incorrecta y migración del stent; crecimiento del tumor hacia el interior o sobre el exterior del stent; ulceración y erosión esofágicas; náuseas; dolor torácico o retroesternal; sensación de presencia de cuerpos extraños; impactación del bolo alimenticio; atrapamiento gaseoso («gasbloat»); sensibilidad a componentes metálicos; fistula que afecta a la tráquea, los bronquios o el espacio pleural; obstrucción intestinal producida por migración; mediastinitis o peritonitis; compresión de la vía aérea; obstrucción traqueal; fistulas aorta y arterioesofágicas; erosión o perforación de las estructuras esofágicas adyacentes por el stent.

PRECAUCIONES

Antes de utilizar este dispositivo debe realizarse una evaluación diagnóstica completa para determinar el tamaño adecuado del stent.

El stent debe colocarse empleando guía fluoroscópica.

El stent sólo debe colocarse utilizando el sistema de implantación Cook, suministrado con cada stent.

Nota: Antes de hacer avanzar el sistema, debe dilatarse la zona en la que se va a colocar el stent:

Para un stent de 18 mm x 23 mm – un mínimo de 9 mm y un máximo de 11 mm. Si la zona se dilata más de 11 mm, el stent podría migrar.

Para un stent de 20 mm x 25 mm – un mínimo de 10 mm y un máximo de 14 mm. Si la zona se dilata más de 14 mm, el stent podría migrar.

Este dispositivo está indicado únicamente para el tratamiento paliativo. El uso de otros métodos de tratamiento debe investigarse antes de la colocación del stent.

Tras la colocación del stent no deben utilizarse otros métodos de tratamiento, como la quimioterapia y la radioterapia, ya que podrían aumentar el riesgo de migración del stent por encogimiento tumoral, erosión del stent y hemorragia mucosa.

No se ha demostrado que este stent mantenga la permeabilidad a largo plazo. Se recomienda realizar evaluaciones periódicas.

Tras la colocación del stent, debe indicarse a los pacientes que mastiquen bien los alimentos, o que coman alimentos blandos o en puré.

Este dispositivo se acorta tras el despliegue. En el caso de estenosis proximales cerca del esfínter esofágico superior, el despliegue deberá realizarse bajo visualización fluoroscópica, lo que puede mejorar la exactitud de la colocación.

ADVERTENCIAS

El stent no está concebido para extraerse, sino para dejarse colocado permanentemente en el cuerpo. Si se intenta extraer el stent una vez colocado, pueden producirse daños en la mucosa esofágica.

El stent no puede recuperarse después de que se haya pasado el umbral del despliegue. Las marcas correspondientes del catéter exterior y el mango de implantación indican cuándo se ha pasado el umbral.

El riesgo de perforación y erosión de las estructuras vasculares adyacentes, o de fistulas aorto y arterioesofágicas, puede aumentar con la quimioterapia y la radiación pre o posoperatorias, un tiempo de implantación más prolongado, una anatomía anómala, o la contaminación o inflamación del mediastino.

Información de seguridad sobre la MRI



Este símbolo significa que el dispositivo es «MR Conditional» (esto es, seguro bajo ciertas condiciones de la MRI)

Las pruebas no clínicas han demostrado que los stents esofágicos Evolution® son «MR Conditional». Un paciente con este dispositivo puede someterse a MRI de manera segura en un escáner que cumpla las siguientes condiciones:

- Campo magnético estático de 3 teslas o 1,5 teslas
- Campo magnético de gradiente espacial máximo de 1900 gauss/cm (19 T/m)
- Promedio de índice de absorción específica de cuerpo entero (SAR, por sus siglas en inglés) máximo indicado por el sistema MRI de 2 W/kg (modo de funcionamiento normal)

En las condiciones de MRI antes indicadas, los resultados de las pruebas no clínicas indican que se espera que el stent esofágico Evolution® produzca un aumento máximo de la temperatura inferior a 4,4 °C tras 15 minutos de exploración continua.

En las pruebas no clínicas, el artefacto de la imagen causado por el dispositivo se extiende unos 7 mm desde el stent esofágico Evolution® en una exploración con secuencias de pulsos de spin eco y un sistema de MRI de 3 teslas.

No se ha establecido la seguridad de las imágenes por MRI obtenidas con una bobina de RF de transmisión/recepción local en zonas inmediatamente adyacentes o que involucran directamente al stent, y por lo tanto, no se recomienda.

No se ha establecido la seguridad de obtener imágenes por MRI en pacientes con stents solapados u otros dispositivos en el esófago, y por lo tanto, no se recomienda.

Para pacientes en EE. UU. solamente

Cook recomienda que el paciente ponga en conocimiento de la MedicAlert Foundation las condiciones de la MRI indicadas en estas instrucciones de uso. Para ponerse en contacto con la MedicAlert Foundation:

Correo:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, EE. UU.
Teléfono:	888-633-4298 (número gratuito en los Estados Unidos) +1-209-668-3333 desde fuera de los Estados Unidos
Fax:	+1-209-669-2450
Web:	www.medicalert.org

EQUIPO NECESARIO

Stent y sistema de implantación

Balones de dilatación esofágica o sondas dilatadoras

Guía de 0,035 inch

PREPARACIÓN DEL PACIENTE

1. Dilate la estenosis hasta un tamaño mínimo, tal como se describe en la sección de precauciones, con balones de dilatación o sondas dilatadoras.
2. Localice endoscópicamente y marque con marcadores radiopacos los bordes superior e inferior de la lesión. Aviso: El marcado preciso de los bordes de la lesión es esencial para lograr la colocación correcta del stent.
3. Introduzca una guía de 0,035 inch, con la punta flexible primero, a través del canal de accesorios y a través de la estenosis, hasta que la visualice fluoroscópicamente en el estómago. Deje la guía colocada y extraiga el endoscopio.

INSTRUCCIONES DE USO

Ilustraciones

1. Retire el tubo protector del stent.
2. Utilizando guía fluoroscópica, inserte y haga avanzar poco a poco el sistema de introducción sobre la guía colocada previamente hasta introducirlo en el esófago.
3. Para asegurarse de que el stent quede atravesando la estenosis de lado a lado después del despliegue, coloque fluoroscópicamente los marcadores radiopacos del catéter interior más allá de los extremos de la estenosis que deba cruzarse.
4. Confirme mediante fluoroscopia que la posición del stent es la deseada y retire el protector de seguridad rojo del mango para desplegar el stent. (Vea la figura 1)

5. Apriete el gatillo para seguir desplegando el stent. Nota: Cada apriete del gatillo desplegará el stent en igual medida.

6. Si durante el despliegue es necesario cambiar la posición del stent, es posible recapturarlo. Nota: El stent no puede recapturarse una vez sobrepasado el punto de no retorno, indicado cuando el marcador rojo de la parte superior del introductor ha pasado el indicador del punto de no retorno del mango. (Vea la figura 2)

7. Para recapturar el stent, desplace a la posición opuesta el botón de dirección que hay en un lado del sistema de implantación. (Vea la figura 3) Nota: Mantenga el pulgar sobre el botón al apretar el gatillo por primera vez para recapturar el stent.

8. Siga apretando el gatillo según sea necesario para recapturar el stent en la medida deseada.

9. Para continuar el despliegue, vuelva a pulsar el botón para desplazarlo al lado opuesto y mantenga el pulgar sobre el botón mientras aprieta el gatillo la primera vez. (Vea la figura 4)

10. Una vez que se haya pasado el punto de no retorno del stent, tire del alambre de seguridad para sacarlo del mango de implantación cerca del orificio para la guía. (Vea la figura 5)

11. Apriete el gatillo para seguir desplegando el stent.

12. Tras el despliegue, confirme mediante fluoroscopia que el stent se ha expandido por completo. Una vez que se haya confirmado la expansión completa, el sistema de introducción puede extraerse de manera segura. **Nota:** puede introducir el endoscopio y hacerlo avanzar hasta el borde superior del stent para confirmar endoscópicamente la posición y la permeabilidad del stent. **Advertencia:** No introduzca el endoscopio en el stent, ya que podría desplazarlo.

Para stents parcialmente recubiertos:

13. Para cambiar de posición el stent inmediatamente después de colocarlo, agarre el lazo blanco del extremo proximal del stent con unas pinzas y coloque el stent en la zona deseada. (Vea la figura 6)

Para stents totalmente recubiertos:

14. Para cambiar de posición el stent inmediatamente después de colocarlo, agarre el lazo del extremo proximal o distal con unas pinzas y coloque el stent en la zona deseada. (Vea la figura 7)

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

Evolution® stentsystem för esofagus – delvis täckt/helt täckt**VIKTIG INFORMATION**

Var god läs före användning.

AVSEDD ANVÄNDNING

Denna produkt används för att bevara öppenhet hos maligna esofagusstrukturer och/eller för att stänga trakeoesophageala fistlar.

BESKRIVNING AV STENTEN

Denna böjliga, självexpanderande stent består av enkel, vävd nitinoltråd. Tack vare sin design förkortas stenten. Stentens totala längd indikeras av röntgentäta markeringar på innerkatetern, vilka anger stentens faktiska längd vid nominell stentdiameter. Det finns en snara i stentens proximala ände (delvis täckt stent) eller i den proximala och den distala änden av stenten (helt täckt stent), vars ändamål är att ge möjlighet till omplacering av stenten om den har placerats felaktigt.

BESKRIVNING AV INFÖRINGSSYSTEMET

Stenten är monterad på en innerkateter, som passar med en 0,035 inch ledare och som begränsas av en ytterkateter. Ett införingshandtag med pistolgrepp möjliggör stentutplacering eller -inhämtning.

ANMÄRKNINGAR

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

Artikelnummer med prefiset EVO-FC är helt täckta.

Får inte användas om förpackningen är öppnad eller skadad när den mottages. Undersök den visuellt och leta speciellt efter kinkar, böjar och brott. Om en abnormalitet upptäcks som skulle förhindra korrekt funktion får produkten inte användas. Meddela Cook för returauktorisering.

Förvaras torrt och på avstånd från extrem temperatur.

Användning av denna produkt begränsas till utbildad sjukvårdspersonal.

KONTRAINDIKATIONER

De kontraindikationer som är specifika för övre gastrointestinal endoskopi samt alla ingrepp som utförs i samband med stentplacering.

Ytterligare kontraindikationer omfattar, men är inte begränsade till: total esofagusobstruktion, strukturer som inte kan dilateras till en minimistorlek som anges i avsnittet om försiktighetsåtgärder, utplacering som kräver stentplacering inom 2 cm från krikofarynx, kandidater för kirurgiskt avlägsnande, hiatusbråck och ventrikelprolaps i esofagusområdet, patienter med perforerad esofagus, placering i aktivt blödande tumörer samt benigna sjukdomar.

Relativa kontraindikationer omfattar, men är inte begränsade till: samarbetsvillig patient, koagulopati, trakeal kompression, nylig myokardinfarkt, cervikal artrit med fixerad halsryggrad, stor tumörmassa i mediastinum, icke obstruktiv tumör, obstruktion av magssäckens utlopp, nekrotisk esofagusslemhinna samt akut vinklad stenos.

POTENTIELLA KOMPLIKATIONER

De potentiella komplikationer som är förbundna med endoskopi av övre delen av gastrointestinalkanalen omfattar, men är inte begränsade till: perforation, blödning, aspiration, reflux, feber, infektion, allergisk reaktion mot läkemedel, hypotonii, andningsdepression eller -stillestånd samt hjärtarytmier eller -stillestånd.

Ytterligare komplikationer omfattar, men är inte begränsade till: felplacering och/eller migration av stent, tumörinväxt eller -överväxt, ulceration och erosion i esofagus, illamående, bröst- eller retrosternal smärta, främmande kropp-känsla, matbolusklumper, gasuppsvälldhet, känslighet mot metallkomponenter, fistel involverande trakea, bronkerna eller pleurarakummet, tarmobstruktion (p.g.a. migration), mediastinitis eller peritonit, luftvägskompression, trakeabstruktion, fistlar i esofagusaorta och esofagusartär samt erosion eller perforation av stenten i intilliggande vaskulatur.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

En fullständig diagnostisk bedömning måste ske före användning för att fastställa lämplig stentstorlek.

Stenten ska placeras med hjälp av fluoroskopisk övervakning.

Stenten ska endast placeras med Cook införingssystem, vilket bifogas med varje stent.

Obs! Innan systemet förs in, ska området för stentningen dilateras till:

För (18 mm x 23 mm) stent – minst 9 mm och högst 11 mm. Om området dilateras till mer än 11 mm kan stenten migrera.

För (20 mm x 25 mm) stent – minst 10 mm och högst 14 mm. Om området dilateras till mer än 14 mm kan stenten migrera.

Produkten är endast avsedd för palliativ behandling. Alternativa behandlingsmetoder bör undersökas före placering.

Efter stentplacering bör alternativa behandlingsmetoder, t.ex. kemoterapi och strålning, inte ges, eftersom det kan öka risken för stentmigration p.g.a. tumörminsknings, stenterosion och/eller slemhinneblödning.

Öppenhet på lång sikt med denna stent har inte fastställts. Regelbunden utvärdering rekommenderas.

Sedan stenten placerats ska patienterna instrueras att tugga maten väl eller äta mjuk eller mosad mat.

Stenten blir kortare vid utplaceringen. Vid proximala strikturer nära övre esofagussfinkter ska utplaceringen utföras under fluoroskopisk visualisering eftersom det kan förbättra precisionen vid placeringen.

VARNINGAR

Stenten är inte avsedd att avlägsnas utan den är avsedd att bli kvar i kroppen permanent. Försök att avlägsna stenten sedan den placerats kan orsaka skador på esofagusslehmhinnan.

När utplaceringströskeln väl har passerats kan stenten inte inhämtas. Motsvarande markeringar på ytterkatetern och införingshandtaget anger när tröskeln har passerats.

Risken för perforation och erosion in i intilliggande vaskulatur eller fistlar i esofagusarter kan öka vid pre- eller postoperativ kemoterapi och strålning, längre implantationstider, avvikande anatomi och/eller mediastinal kontamination eller inflammation.

Information om MRT-säkerhet



Denna symbol betyder att produkten är MR Conditional
(MR-kompatibel på vissa villkor)

Icke-kliniska tester har visat att Evolution® esofagusstentar är MR Conditional. En patient med denna produkt kan skannas säkert i ett MR-system under följande villkor:

- Statiskt magnetfält på 3 tesla eller 1,5 tesla
- Maximal spatial magnetfältsgradient på 1 900 gauss/cm (19 T/m)
- Maximalt av MR-systemet rapporterad specifik medelabsorberingshastighet (SAR) för hela kroppen på ≤ 2 W/kg (normalt driftsläge)

I enlighet med de skanningsvillkor som definieras ovan, indikerar resultaten från icke-kliniska tester att Evolution® esofagusstent förväntas producera en högsta temperaturstegegring på mindre än 4,4 °C efter 15 minuters kontinuerlig skanning.

I icke-kliniska tester sträcker sig bildartefakten som orsakas av produkten cirka 7 mm från Evolution® esofagusstent när den avbildas med en spinnekopulsssekvens och ett MR-system på 3 tesla.

Säkerheten vid MR-bildtagning vid användning av en lokal RF-spole för att sända/ta emot i områden som är i omedelbar närhet eller direkt involverar stenten har inte fastställts och rekommenderas därför inte.

Säkerheten vid utförande av MRT-bildtagning på patienter med överlappande stentar eller andra anordningar i esofagus har inte fastställts och rekommenderas därför inte.

Gäller endast patienter i USA

Cook rekommenderar att patienten registrerar de MR-förhållanden som anges i denna bruksanvisning hos MedicAlert Foundation. MedicAlert Foundation kan kontaktas på följande sätt:

Post:	MedicAlert Foundation International 2323 Colorado Avenue Turlock, CA 95382, USA
Telefon:	888-633-4298 (avgiftsfritt inom USA) +1-209-668-3333 från platser utanför USA
Faxnr:	+1-209-669-2450
Internet:	www.medicalert.org

UTRUSTNING SOM KRÄVS

Stent och införingssystem

Ballong- eller Bougie-dilatatorer för esofagus

0,035 inch ledare

FÖRBEREDELSE AV PATIENTEN

1. Dilatera strikturen till minimistorlek enligt vad som anges i avsnittet om försiktighetsåtgärder med hjälp av ballong- eller Bougie-dilatatorer.

2. Använd endoskopi för att lokalisera och markera lesionens övre och nedre gräns med röntgentät markering. Var försiktig: För korrekt stentplacering måste lesionens gränser markeras exakt.

3. Placera en 0,035 inch ledare med den böjliga änden först genom arbetskanalen och strikturen tills den fluoroskopiskt syns i magsäcken. Lämna kvar ledaren på plats medan endoskopet avlägsnas.

BRUKSANVISNING

1. Avlägsna skyddshylsan från stenten.

Illustrationer

2. Under fluoroskopisk vägledning förs införingssystemet in och framåt i korta intervaller över ledaren som redan placerats i esofagus.

3. Säkerställ att stenten ligger över hela strikturen sedan den utplacerats genom att med hjälp av fluoroskopi placera de röntgentäta markeringarna på innerkatetern bortom de yttersta gränserna för den striktur som ska korsas.

4. Använd fluoroskopi för att bekräfta önskat stentläge och placera ut stenten genom att avlägsna det röda säkerhetsskyddet från handtaget. (Se fig. 1)

5. Fortsätt utplaceringen av stenten genom att trycka ned avtryckaren. Obs! Varje gång avtryckaren trycks ned flyttas stenten fram lika långt.

6. Om stenten behöver omplaceras under utplaceringen kan den hämtas in. Obs! Stenten kan inte hämtas in sedan den passerat punkten utan återvändo, vilken indikeras när den röda markeringen överst på har passerat markeringen för punkten utan återvändo på handtaget. (Se fig. 2)

7. För inhämtning av stenten ska riktningsknappen på sidan av införingssystemet tryckas till motsatt sida. (Se fig. 3) Obs! Håll kvar tummen på knappen när avtryckaren första gången trycks ned för inhämtning.

8. Fortsätt att trycka ned avtryckaren så mycket som krävs för att hämta in stenten i önskad omfattning.

9. För att återuppta utplaceringen ska knappen tryckas till motsatt sida igen och håll kvar tummen på knappen under första nedtryckningen samtidigt som avtryckaren trycks ned. (Se fig. 4)

10. När stentens markering för punkten utan återvändo har passerats ska säkerhetstråden dras ut ur införingshandtaget i närlheten av ledarens port. (Se fig. 5)

11. Fortsätt utplaceringen av stenten genom att trycka ned avtryckaren.

12. Efter utplaceringen ska det bekräftas med fluoroskopi att stenten har utvidgats fullständigt. När fullständig utvidgning har bekräftats kan införingssystemet på säkert sätt avlägsnas. **Obs!** Du kan föra in endoskopet fram till stentens övre kant för att bekräfta stentens position och öppenhet genom endoskopi. **Varning!** För inte in endoskopet i stenten, eftersom det kan leda till att den rubbas.

För delvis täckt stent:

13. För att omplacera stenten direkt efter placeringen tar du tag i den vita snaran i den proximala änden av stenten med en tång och omplacerar stenten till önskat område. (Se fig. 6)

För helt täckt stent:

14. För att omplacera stenten direkt efter placeringen tar du tag i snaran antingen i den proximala eller i den distala änden av stenten med en tång och omplacerar stenten till önskat område. (Se fig. 7)

När ingreppet avslutats ska produkten kasseras enligt institutionens riktlinjer för biologiskt avfall.

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.

Това изделие е предназначено само за еднократна употреба. Опитите за повторна обработка, повторна стерилизация и/или повторна употреба могат да доведат до повреда на изделието и/или до предаване на заболяване.

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

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.

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.

Seade on ette nähtud ainult ühekordseks kasutamiseks. Taastöötuse, resteriliseerimise ja/või taaskasutuse katsed võivad põhjustada seadme törkeid ja/või haiguse ülekannet.

Ce dispositif est destiné exclusivement à un usage unique. Toute tentative de retraiter, de restériliser et/ou de réutiliser ce dispositif peut provoquer une défaillance du dispositif et/ou causer une transmission de maladie.

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.

Αυτή η συσκευή έχει σχεδιαστεί για μία χρήση μόνο. Προσπάθειες επανεπεξεργασίας, επαναποστείρωσης ή/και επαναχρησιμοποίησης ενδέχεται να οδηγήσουν σε αστοχία της συσκευής ή/και σε μετάδοση νόσου.

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

Il presente dispositivo è esclusivamente monouso. Tentativi di riprocessare, risterilizzare e/o riutilizzare possono causare il guasto del dispositivo e/o la trasmissione della malattia.

Šī ierīce paredzēta tikai vienreizējai lietošanai. Ierīces atkārtotas apstrādes, sterilizācijas un/vai lietošanas mēģinājumi var radīt tās funkcijas zudumu un/vai slimību pārnešanu.

Šis ītaisais yra skirtas naudoti tik vienā kartā. Mēginant pakartotinai apdoroti, sterilizuoti ir (arba) naudoti, galima sugadinti ītaisā ir (arba) perduoti ligā.

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

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.

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.

Acest dispozitiv este exclusiv de unică folosință. Tentativele de reprocesare, resterilizare și/sau reutilizare pot duce la defectarea dispozitivului și/sau transmiterea de boli.

Táto pomôcka je určená len na jednorazové použitie. Pokusy o opakovanie spracovanie, opakovanú sterilizáciou a/alebo opakované použitie môžu viesť k zlyhaniu pomôcky a/alebo prenosu choroby.

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.

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.

Rx ONLY

STERILE **EO**



COOK IRELAND LTD.
O'Halloran Road
National Technology Park
Limerick, Ireland

www.cookmedical.com

© COPYRIGHT COOK 2017 ©

IFU0061-7

2017-03