

EN
2

Advance Serenity™ 18

Hydrophilic PTA Balloon Dilatation Catheter

INSTRUCTIONS FOR USE

DA
3

Hydrofilt PTA-ballondilationskateter

BRUGERVEJLEDNING

DE
4

Hydrophiler PTA-Ballondilatationskatheter

GEBRAUCHSANWEISUNG

EL
5

Υδρόφιλος καθετήρας διαστολής με μπαλόνι για PTA

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

ES
7

Catéter balón hidrófilo de dilatación para angioplastia transluminal percutánea (ATP)

INSTRUCCIONES DE USO

FR
8

Cathéter de dilatation à ballonnet hydrophile pour ATP

MODE D'EMPLOI

IT
10

Catetere di dilatazione a palloncino per PTA idrofilo

ISTRUZIONI PER L'USO

NL
11

Hydrofiele PTA-ballondilatatiekatheter

GEbruiksaanwijzing

PT
13

Cateter-balão de dilatação hidrofílico para ATP

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

SV
14

Hydrofil PTA-ballongdilatationskateter

BRUKSANVISNING

CS
15

Hydrofilní dilatační balónkový katétr PTA

NÁVOD K POUŽITÍ

HU
16

Hidrofil balloonos tágítókatéter PTA-hoz

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

NO
18

Hydrofilt PTA-ballongdilatasjonskateter

BRUKSANVISNING

PL
19

Hydrofilny, balonowy cewnik rozszerzający do PTA

INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

ENGLISH

Advance Serenity™ 18 Hydrophilic PTA Balloon Dilatation Catheter

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

Sterile: Sterilized with ethylene oxide gas. Nonpyrogenic. Radiopaque.

For single use only. Do not autoclave.

Carefully read all instructions prior to use, failure to observe all warnings and precautions may result in complications.

DEVICE NAME

The device brand name is Advance Serenity 18 Hydrophilic PTA Balloon Dilatation Catheter.

DEVICE DESCRIPTION

The Advance Serenity 18 Hydrophilic PTA Balloon Dilatation Catheter is an over-the-wire (OTW) co-axial catheter system designed for use with 0.018 inch (0.46 mm) wire guides. The shaft of the Percutaneous Transluminal Angioplasty (PTA) balloon catheter contains a distal balloon and manifold on the proximal. The balloon has two radiopaque markers that aid in the placement of the balloon within the stenosis. The clearance between the inner and outer catheter shaft acts as a passage for the inflation medium for balloon expansion. The balloon and catheter shaft are coated with a hydrophilic coating.

The proximal end of the catheter has a bifurcated manifold and strain relief that allows for the use of the 0.018 inch wire guide and the attachment of a balloon inflation device via a standard luer connector. The inflation device is used to inflate and deflate the balloon with a contrast medium. The Advance Serenity 18 Hydrophilic PTA Balloon Dilatation Catheter is to be provided sterile (via ethylene oxide, EtO) and is intended for single use only.

INTENDED USE

The Advance Serenity 18 Hydrophilic PTA Balloon Dilatation Catheter is indicated for the Percutaneous Transluminal Angioplasty (PTA) of the peripheral vasculature in the iliac, femoral, popliteal, infra-popliteal and renal arteries, and for the treatment of obstructive lesions of native or synthetic arteriovenous dialysis fistulae.

CONTRAINDICATIONS

No contraindications known for PTA procedure. The Advance Serenity 18 Hydrophilic PTA Balloon Dilatation Catheter is contraindicated for use in the coronary arteries, the neurovasculature, and for the delivery of stents.

WARNINGS

- This device is intended for single use only; do not reuse. Do not re-sterilize, as this can compromise device performance and increase the risk of cross contamination due to inappropriate reprocessing.
- To reduce the potential for vessel damage, the inflated diameter of the balloon should approximate the diameter of the vessel just proximal and distal to the stenosis in Percutaneous Transluminal Angioplasty (PTA).
- When the catheter is exposed to the vascular system, it should be manipulated while under high-quality fluoroscopic observation.
- Do not advance or retract the device unless the balloon is fully deflated under vacuum.

- If resistance is met during manipulation, determine the cause of the resistance before proceeding.
- Balloon pressure should not exceed the rated burst pressure (RBP). Refer to the product label for device specific information. The RBP is based on results of in vitro testing. At least 99.9% of the balloons (with a 95% confidence) will not burst at or below their RBP. To prevent over pressurization, use a pressure monitoring device.
- Inflation at a high rate may damage the balloon.
- Use only clinically recommended balloon inflation medium. Never use air or any gaseous medium to inflate the balloon.
- Do not use with Lipiodol contrast media, or other such contrast media which incorporate the components of this agent.
- Do not use after the "use by date" specified on the package.
- Do not use, or attempt to straighten, a catheter if the shaft has become bent or kinked; this may result in the shaft breaking. Instead prepare a new catheter.

PRECAUTIONS

- A thorough understanding of the principles, clinical applications and risk associated with PTA is necessary before using this product.
- This device is not recommended for applications that may require inflation higher than those recommended for this catheter.
- Do not use if package is open or damaged.
- Prior to use, the catheter should be examined to verify functionality and ensure that its size and shape are suitable for the specific procedure for which it is to be used.
- During the procedure, appropriate anti-coagulant therapy must be provided to the patient as needed. Anti-coagulant therapy should be continued for a period of time to be determined by the physician after the procedure.
- Consider the use of systemic heparinization. Flush all devices entering the vascular system with sterile heparinized saline or similar isotonic solution.
- The minimal acceptable sheath French size is indicated on the package label. Do not attempt to pass the PTA catheter through a smaller size introducer sheath than indicated on the label.
- Not intended for precise arterial blood pressure monitoring.
- Do not advance or withdraw the PTA catheter within the vasculature unless the catheter is preceded by a wire guide.
- Do not use for procedures other than those indicated in this Instructions for Use.

POTENTIAL ADVERSE EVENTS

Potential adverse events include but are not limited to:

- Thrombus
- Vessel dissection, perforation, rupture or spasm

- Death
- Abrupt closure
- Acute myocardial infarction
- Acute or subacute thrombosis
- Additional intervention required (major, moderate)
- Allergic reaction (device, contrast medium and medications)
- Amputation
- Angina
- Air embolization
- Aneurysm/Pseudoaneurysm
- Arteriovenous fistula
- Coma
- Embolization, which includes thromboembolism (arterial, pulmonary)
- Hematoma/Pseudoaneurysm at puncture site
- Hemorrhage, including bleeding at puncture site
- Hypotension/Hypertension
- Inflammation/Endarteritis
- Intimal tear
- Ischemia, including tissue ischemia, steal syndrome and necrosis
- Neurological events, including peripheral nerve injury and neuropathies
- Occlusion
- Organ failure (single, multiple)
- Paralysis
- Pyrogenic reaction
- Renal failure
- Seizures/Spasms
- Sepsis/Infection/Pyrogen reaction/Fever
- Shock
- Stroke
- Transient ischemic attack
- Weakness/Discomfort

MATERIAL REQUIRED

- Introducer sheath(s) in the appropriate size and configuration for the selected vasculature. See product label for specific device compatibility.
- 2-3 syringes (10-20 cc)
- 0.018 inch (0.46 mm) wire guide of appropriate length for the vasculature selected
- Contrast media diluted 1:1 with saline
- Inflation device with manometer
- Three-way stopcock
- Luer-lock syringe
- Wire guide introducer

DILATION CATHETER PREPARATION

- a. Select the balloon catheter and confirm that the labelling matches the desired size, and the product use by date is not expired.
- b. The catheter is packaged in a protective hoop and pouch; carefully remove the catheter from the package.
- c. Remove the balloon protector (sheath) and packaging mandrel from the balloon.
- d. The balloon catheter in deflated position contains tiny air bubbles that should be purged prior to inserting the balloon catheter. To do this, connect a three-way stopcock to the inflation port fitting on the dilatation catheter. Flush through the stopcock. Connect a luer-lock syringe, partly filled with sterile normal saline and contrast medium, to the stopcock. Orient the dilatation catheter with the distal tip and the balloon pointing in a downward vertical position. Pull back the plunger and aspirate for 15 seconds until the air is completely evacuated. Close the three-way stopcock. Release the plunger. Disconnect the syringe and evacuate the collected air. Reconnect the syringe and repeat the operation a couple of times until the balloon is completely free of air bubbles.
- e. Flush the wire lumen with sterile saline.

- f. Prior to inserting the catheter, activate the coating by immersing the catheter in normal saline for approximately 30-60 seconds, or gently wiping down the catheter shaft with a gauze sponge saturated in normal saline.

CAUTION: Do not wipe down the catheter surface with dry gauze.

Inflation Device Connection to Catheter

- a. To remove any air lodged in the distal luer fitting of the inflation device, purge approximately 1ml (cc) of contrast medium.
- b. With the stopcock in the closed position, disconnect the syringe used in preparation applying a slight positive pressure. A meniscus of contrast medium will appear in the balloon port when the syringe is removed. Verify that a meniscus of contrast medium is evident in both the dilatation catheter balloon port (hub) and the inflation device connection. Securely couple the inflation device to the balloon inflation port of the balloon dilation catheter.

Use of Balloon Angioplasty Catheter

- a. Insert a wire guide through the hemostatic valve following the manufacturer's instructions or standard practice. Advance the wire guide carefully into the introducer sheath. When complete, withdraw the wire guide and introducer, if used.
- b. Attach a torque device to the wire guide, if desired. Under fluoroscopy, advance the wire guide to the desired vessel, then across the stenosis.

- c. Remove the torque device and back load the distal tip of the dilatation catheter onto the wire guide.

NOTE: To avoid kinking, advance the Advance Serenity 18 slowly, in small increments until the proximal end of the wire guide emerges from the catheter.

NOTE: To preserve the folded balloon shape during insertion and catheter manipulation, maintain a vacuum on the inflation lumen.

- d. Advance the catheter through the hemostatic valve slowly, while the balloon is fully deflated. It should be observed that the hemostatic valve is only closed as much to prevent blood return yet permitting easy movements of the dilatation catheter. If resistance is encountered, do not advance the catheter through the adapter.

- e. Under fluoroscopy, use the balloon radiopaque markers to position the balloon within the lesion to be dilated and inflate the balloon to the appropriate pressure (refer to balloon compliance table). Maintain negative pressure on the balloon between inflations.
- f. Completely deflate the balloon catheter by applying negative pressure for a minimum of 90 seconds. Withdraw the deflated dilatation catheter and wire guide from the guiding catheter/introducer sheath, through the hemostatic valve and remove the balloon catheter.
- g. Repeat inflation of balloon (maximum 10 times) until the desired result is achieved.

CAUTION: If strong resistance is met during advancement or withdrawal of the catheter, discontinue movement and determine the cause of the resistance before proceeding. If the cause of resistance cannot be determined, withdraw the entire system.

CAUTION: Do not exceed the rated burst pressure. Higher pressures may damage the balloon or catheter or over distend the selected vessel.

CAUTION: If the balloon cannot be withdrawn through the sheath, discontinue movement and determine the cause of resistance (with the aid of fluoroscopy) before proceeding. Ensure that you are using the correct sheath size and that the balloon is fully deflated.

How Supplied

STERILE: This device is sterilized with ethylene oxide. Non-pyrogenic.

CONTENTS: One Advance Serenity 18 Hydrophilic PTA Balloon Dilatation Catheter.

STORAGE: Store in a dry, dark, cool place. Rotate inventory so that catheters are used prior to the expiration date on the package label.

References

The physician should consult current literature on current medical practice on balloon dilatation.

Warranty

CREAGH MEDICAL Ireland warrants that reasonable care has been used in the design and manufacture of this device. The Advance Serenity 18 Hydrophilic PTA Balloon Dilatation Catheter has been manufactured under carefully controlled conditions. As CREAGH MEDICAL Ireland has no control over the conditions under which this product is used, such as, device handling, patient diagnosis; this warranty is limited to the replacement of this instrument. For the avoidance of doubt CREAGH MEDICAL is not liable for any consequential loss arising from the manner in which the product is used.

This warranty is exclusive and in lieu of all other warranties either written, oral or implied. No other person may change any of the above or assume any additional liability in relation to this device.

Advance Serenity™ 18 Hydrofilt PTA-ballondilatationskateter

SIKKERHEDSFORANSTALTNING: Den amerikanske forbundslov begrænser denne anordning til salg af eller på ordre fra en læge (eller korrekt licenseret praktiserende). Steril: Steriliseret med ethylenoxidgas. Ikke-pyrogen. Røntgenfast.

Kun til engangsbrug. Må ikke autoklaveres.

Læs alle anvisninger grundigt før brug. Hvis alle advarsler og forsigtighedsregler ikke overholdes, kan det resultere i komplikationer.

ANORDNINGENS NAVN

Anordningens mærkenavn er Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballondilatationskateter.

BESKRIVELSE AF ANORDNING

Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballondilatationskateter er et koaksialt OTW-katetersystem (over-the-wire), der er beregnet til bruk med 0,46 mm (0,018") ledetråde. Skafet på ballonkateteret til perkutan transluminal angioplastik (PTA) indeholder en distal ballon og forgrenning proksimalt. Ballonen har to røntgenfaste marker, der hjælper ved placering af ballonen i stenosen. Afstanden mellem det indvendige og det udvendige kateterskaft fungerer som en passage for inflationsmidlet til ballonudvidelse. Ballonen og kateterskaftet er belagt med en hydrofil belægning. Den proksimale ende af kateteret har en gaffeldelt forgrenning og trækaflastning, som gør det muligt at anvende 0,46 mm (0,018") ledetråden og foretage fastgørelse af en balloninflationsanordning via en standardiseret luerkonnektor. Inflationsanordningen anvendes til at inflater og defltere ballonen med et kontrastmiddel. Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballondilatationskateter skal leveres steril (med ethylenoxid, EO) og er kun beregnet til engangsbrug.

TILSIGTET ANVENDELSE

Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballondilatationskateter er indiceret til perkutan transluminal angioplastik (PTA) i den perifere vaskulatur i arteria illaca, femoralis, poplitea, infrapoplitea og renalis samt til behandling af obstruktive læsioner i forbindelse med medfødt eller syntetisk arteriovenøs dialysefistel.

KONTRAINDIKATIONER

Der er ingen kendte kontraindikationer ved PTA-procedurer. Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballondilatationskateter er kontraindiceret til bruk i koronararterierne og neurovaskulaturen og til indføring af stents.

ADVARSLER

- Denne anordning er kun beregnet til engangsbrug og må ikke genanvendes. Må ikke resteriliseres, da dette kan kompromittere anordningens ydeevne og øge risikoen for krydkontaminering som følge af uhensigtsmæssig genbehandling.
- For at reducere risikoen for karbeskadigelse bør ballonens opprumpede diameter tilnærme sig karrets diameter lige netop proksimalt og distalt for stenosen i perkutan transluminal angioplastik (PTA).
- Når kateteret eksponeres for det vaskulære system, skal det manipuleres, mens det er under fluoroskopisk observation af høj kvalitet.
- Anordningen må ikke fremføres eller trækkes tilbage, medmindre ballonen er fuldstændig tømt under vakuumb.
- Hvis der mærkes modstand under betjeningen, skal årsagen til modstanden fastslås, inden der fortsættes.
- Ballontrykket må ikke overskride det nominelle sprængtryk (RBP). Der henvises til produktmærkaten for oplysninger om anordningen. RBP er baseret på resultaterne af in vitro test. Mindst 99,9 % af ballonerne (med 95 % sikkerhed) vil ikke briste ved eller under RBP. Brug en trykovervågningsanordning til at forhindre overtryk.

- Inflation med høj hastighed kan ødelægge ballonen.
- Anvend kun klinisk anbefalet balloninflationsmiddel. Brug aldrig gasformige midler til at inflater ballonen.
- Må ikke benyttes sammen med lipiodol-kontrastmidler eller andre sådanne kontrastmidler, som inkorporerer dette aktive stofs komponenter.
- Må ikke benyttes efter "sidste anvendelsesdato", som er angivet på emballagen.
- Undlad at tage et kateter i brug eller forsøge at rette det ud, hvis skafet er blevet bojet eller har knædkænne. Dette kan resultere i, at skafet knækker. Klargør i stedet et nyt kateter.

SIKKERHEDSFORANSTALTNINGER

- Det er nødvendigt med en grundig forståelse af de principper, kliniske anvendelser og risici, der er forbundet med PTA, inden dette produkt anvendes.
- Denne anordning anbefales ikke til anvendelser, som kan nødvendiggøre højre inflation end dem, der er anbefalet til dette kateter.
- Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget.
- Før brug skal kateteret undersøges for at verificere funktioneliteten og for at sikre, at dets størrelse og form er egnet til den specifikke procedure, det skal anvendes til.
- Under proceduren skal der gives passende antikoagulationsbehandling til patienten efter behov. Antikoagulationsbehandling skal fortsætte efter indgrebet, i en periode, der fastlægges af lægen.
- Overvej brugen af systemisk heparinering. Skyld alle anordninger, der har været i kontakt med vaskulärsystemet, med steril hepariniseret saltvand eller en lignende isotonisk oplosning.

- Den minimalt acceptabla French-hylsterstørrelse er angivet på emballagemærkaten. Forsøg ikke at sætte PTA-kateteret ind i et indføringshylster, der er mindre, end den på etiketten angivne.
- Ikke beregnet til nøjagtig overvågning af blodtryk.
- PTA-kateteret må ikke indføres i vaskulaturen eller trækkes tilbage, medmindre kateteret bliver ført af en ledetråd.
- Anordningen må ikke anvendes til andre indgreb end dem, der er angivet i denne brugervejledning.

POTENTIELLE BIVIRKNINGER

Potentielle bivirkninger omfatter, men er ikke begrænset til:

- Blodprop
- Kardisektion, perforering, ruptur eller spasme
- Dødsfald
- Pludselig lukning
- Akut myokardieinfarkt
- Akut eller subakut trombose
- Yderligere intervention påkrævet (betydelig, moderat)
- Allergisk reaktion (anordning, kontrastmiddel og medicin)
- Amputation
- Angina

- Luftemboli
- Aneurisme/pseudoaneurisme
- Arterio-venøs fistel
- Koma
- Embolisering, som omfatter tromboembolisering (arteriel, pulmonal)
- Hæmatom/pseudoaneurisme ved punkturstedet
- Blødning, inklusive blødning ved punkturstedet
- Hypotension/hypertension
- Inflammation/endarteritis
- Intimatære
- Iskæmi, inklusive vævsikæmi, steal syndrom og nekrose
- Neurologiske hændelser, inklusive perifer nerveskade og neuropati
- Okklusion
- Organsvigt (enkelt, flere)
- Lammelse
- Pyrogen reaktion
- Nyreinsufficiens
- Krampeanfaldf/spasme
- Sepsis/infektions/pyrogen reaktion/feber
- Chok
- Slagtiflænde
- Forbigående iskæmisk anfall
- Svaghed/ubehag

NØDVENDIGE MATERIALER

- Indføringshylster(e) i passende størrelse og konfiguration til den valgte vaskulatur. Se produktmærkaten for at se, om den specifikke anordning er kompatibel
- 2-3 sprøjter (10-20 cc)
- 0,46 mm (0,018") ledetråd i den rette længde for den vaskulatur, der er valgt
- Kontrastmiddel fortyndet 1:1 med saltvand
- Inflationsanordning med trykmåler
- Trevejs-stophane
- Luer-lock-sprøje
- Fremfører til ledetråd
- a. Vælg ballonkateter, og bekræft, at mærkningen svarer til den ønskede størrelse, og at produkts anvendelsesdato ikke er overskredet.
- b. Kateteret er indpakket i en beskyttelsesløkke og pose. Tag forsigtigt kateteret ud af pakningen.
- c. Fjern ballonbeskyttelsen (hylsteret) og emballagedoren fra ballonen.
- d. I deflateret tilstand indeholder ballonkateteret bittesmå luftbobler, der skal fjernes, inden ballonkateteret må indføres. For at gøre dette skal du tilslutte en trevejs-stophane i inflationsporten på dilatationskateteret. Skyld gennem stophanen. Forbind en luer-lock-sprøje,

- delvist fyldt med almindeligt steril saltvand og kontrastmiddel, til stophanen. Drei dilatationskateret, så den distale spids og ballonen vender lodret nedad. Træk stemplet tilbage, og opsg i 15 sekunder, indtil al luft er helt fjernet. Luk trevejs-stophanen. Slip stemplet. Frakobl sprøjten, og udtom den indsamlede luft. Tilslut sprøjten igen, og gentag betjeningen et par gange, indtil ballonen er helt fri for luftbobler.
- Skyl trædlumen med steril saltvand.
 - Inden du indfører kateteret, skal du aktivere belægningen ved at nedsaænke kateteret i almindeligt saltvand i ca. 30-60 sekunder.

SIKKERHEDSFORANSTALTNING: Tør ikke kateteroverfladen af med tor gaze.

Inflationsanordningens tilslutning til kateter

- For at fjerne eventuel luft, som er fanget i inflationsanordningens distale luer-fitting, skyldes ca. 1 ml (cc) kontrastmiddel igennem.
- Påfør et let positivt tryk med stophanen i lukket position. En kontrastmiddelenvis kan ses i ballonporten, når sprøjten fjernes. Kontroller, at en kontrastmiddelenvis er tydelig i både dilatationskaterets ballonport (hub) og inflationsanordningens tilslutning. Slut inflationsanordningen til ballondilatationskaterets balloninflationsport.

Brug af kateter til ballonangioplastik

- Indfør en ledetråd gennem den hæmostatiske ventil ifølge producentens anvisninger eller standardpraksis. Før forsigtigt ledetråden ind i fremforlystleret. Når det er gjort, trækkes ledetråden og indføringsinstrumentet tilbage, hvis det er anvendt.
- Fastgør en vridningsanordning på ledetråden, hvis ønsket. Fremfør ledetråden til det ønskede kar og derefter hen over stenosen under fluoroskop.
- Fjern vridningsanordningen, og sæt dilatationskaterets distale spids på ledetråden bagfra.

BEMÆRK: For at undgå knædannelse fremføres Advance Serenity 18 langsomt i små trin, indtil ledetrådens prøksimale ende stikker ud af kateteret.

BEMÆRK: For at bevare den foldede ballonform under indføring og kateterets manipulation, skal der opretholdes et vakuum på inflationslumen.

- Fremfør langsomt kateteret gennem den hæmostatische ventil, mens ballonen tommes helt. Kontrollér, at den hæmostatiske ventil kun er lukket lige akkurat nok til at forhindre tilbagestrømning af blod, men tillader, at dilatationskateret let kan bevæges. Før ikke kateteret igennem adapteren, hvis der mærkes modstand.
- Brug ballonens røntgenfaste markerer under fluoroskop til at placere ballonen i den læsion, der skal dilateres, og inflater ballonen til det relevante tryk (se tabellen over ballonoverensstemmelse). Oprethold et negativt tryk på ballonen imellem inflationer.

- Tøm ballonkateteret helt ved at anvende undertryk i mindst 90 sekunder. Træk det deflatede dilatationskateret og ledetråden ud af indføringskateret/indføringslystleret, igennem den hæmostatiske ventil, og fjern ballonkateteret.
- Gentag inflation af ballonen (maks. 10 gange), indtil det ønskede resultat opnås.

FORSIGTIG: Hvis der mærkes stærk modstand under fremføring eller tilbagetrækning af kateteret, skal bevægelsen standses, og årsagen til modstanden skal fines,

inden der fortsættes. Hvis årsagen til modstanden ikke kan findes, trækkes hele systemet tilbage.

SIKKERHEDSFORANSTALTNING: Det nominelle sprængtryk må ikke overskrides. Højere tryk kan beskadige ballonen eller kateteret eller udvide det aktuelle kar for meget.

SIKKERHEDSFORANSTALTNING: Hvis ballonen ikke kan trækkes tilbage gennem hylsteret, skal du stoppe bevægelsen og bestemme årsagen til modstanden (ved hjælp af fluoroskop), før du fortsætter. Sørg for, at du bruger den korrekte størrelse hylster, og at ballonen er helt deflateret.

Levering

STERIL: Anordningen er steriliseret med ethylenoxid. Ikke-pyrogen.

INDHOLD: Et Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballondilatationskateret.

OPBEVARING: Opbevares på et tørt, mørkt og køligt sted. Stil pakkerne på lagret, så katetrene bliver anvendt før udlobsdatoen på pakkens etiket.

Referencer

Lægen bør konsultere aktuel litteratur om aktuel medicinsk praksis ved ballondilatation.

Garanti

CREAGH MEDICAL Ireland garanterer, at der er brugt rimelig omhu i fremstillingen og designet af denne anordning. Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballondilatationskateret er fremstillet under omhyggeligt kontrollerede forhold. Da CREAGH MEDICAL Ireland ikke har kontrol over de betingelser, hvorunder dette produkt anvendes, såsom håndtering af udstyr og patientdiagnose, er denne garanti begrænset til udklifning af dette instrument. For at undgå tvivl er CREAGH MEDICAL ikke ansvarlig for eventuelle efterfølgende tab, der opstår som følge af den måde, produktet anvendes på.

Denne garanti er eksklusiv og træder i stedet for alle andre garantier, både skriftlige, mundtlige og underforståede. Ingen anden person kan ændre ovenstående eller påtage sig yderligere ansvar i forhold til denne anordning.

Advance Serenity™ 18

Hydrophiler PTA-Ballondilatationskatheter

VORSICHT: In den USA er der Verkauf dieses Produkts laut Gesetz nur an Ärzte oder auf ärztliche Anordnung gestattet. Steril: Sterilisiert mit Ethylenoxidgas. Nicht pyrogen. Röntgendifchit.

Nur für den Einmalgebrauch. Nicht autoklavieren. Alle Anweisungen vor der Verwendung aufmerksam durchlesen. Die Nichteinhaltung der Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen kann zu Komplikationen führen.

PRODUKTNAME

Der Markenname des Produkts ist Advance Serenity 18 Hydrophiler PTA-Ballondilatationskatheter.

PRODUKTBESCHREIBUNG

Der Advance Serenity 18 Hydrophile PTA-Ballondilatationskateret ist ein Over-the-Wire-(OTW)-Koaxialkatheretsystem, das für die Verwendung mit Drahtführungen 0,46 mm (0,018 Zoll) ausgelegt ist. Der Schaft des perkutanen transluminalen Angioplastie-(PTA)-Ballonkathers enthält einen distalen Ballon und einen proximalen Verteiler. Der Ballon verfügt über

zwei strahlenundurchlässige Markierungen, die bei der Positionierung des Ballons innerhalb der Stenose helfen. Der Abstand zwischen dem inneren og äußerem Katheterschaft dient als Durchgang für das Füllmedium zur Ballonaufdehnung. Ballon und Katheterschaft sind mit einer hydrophilen Beschichtung versehen.

Das proximale Ende des Katheters weist einen gegabelten Verteiler und eine Zuglastung auf, die die Verwendung der Drahtführung 0,46 mm (0,018 Zoll) und die Befestigung einer Ballonaufdehnungsvorrichtung über einen Standard-Luer-Anschluss ermöglicht. Die Aufdehnungsvorrichtung dient dazu, den Ballon mit einem Kontrastmittel aufzufüllen und zu entleeren. Der Advance Serenity 18 Hydrophile PTA-Ballondilatationskateret ist steril (über Ethylenoxid, EtO) bereitzustellen und ist nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

VERWENDUNGSZWECK

Der Advance Serenity 18 Hydrophile PTA-Ballondilatationskateret ist indiziert für die perkutane transluminale Angioplastie (PTA) peripherer Gefäße in den iliakalen, femoralen, poplitealen, infrapoplitealen und renalen Arterien und zur Behandlung von obstruktiven Läsionen nativer oder synthetischer arteriovenöser Dialysefisteln.

KONTRAINDIKATIONEN

Es sind keine Kontraindikationen für das PTA-Verfahren bekannt. Der Advance Serenity 18 Hydrophile PTA-Ballondilatationskateret ist kontraindiziert für den Einsatz in den Koronararterien, der Neurovaskulatur und zur Einführung von Stents.

WARNHINWEISE

- Dieses Produkt ist nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt; nicht wiederverwenden. Nicht erneut sterilisieren, da dies die Produktleistung beeinträchtigen und das Risiko einer Kreuzkontamination durch unsachgemäße Wiederaufbereitung erhöhen kann.

- Um das Potenzial für Gefäßschäden zu verringern, sollte der aufgedehnte Durchmesser des Ballons dem Durchmesser des Gefäßes nur proximal und distal zur Stenose bei der perkutanen transluminalen Angioplastie (PTA) entsprechen.

- Wenn der Katheter dem Gefäßsystem ausgesetzt ist, sollte er unter hochqualitativer fluoroskopischer Beobachtung manipuliert werden.

- Das Produkt nur vorschieben bzw. zurückziehen, wenn der Ballon unter Vakuum vollständig entleert ist.
- Wenn bei der Manipulation Widerstand spürbar ist, vor dem Weiterbewegen die Ursache des Widerstands bestimmen.

- Der Ballondruck sollte den Nennberstdruck nicht überschreiten. Die produktspezifischen Informationen sind dem Produktetikett zu finden. Das Nennberstdruck basiert auf den Ergebnissen von In-vitro-Tests. Mindestens 99,9 % der Ballons (mit einer Wahrscheinlichkeit von 95 %) platzen nicht bei oder unter ihrem Nennberstdruck. Zur Vermeidung eines Überdrucks ein Drucküberwachungsgerät verwenden.

- Eine Aufdehnung mit hohem Druck kann den Ballon beschädigen.

- Nur ein klinisch empfohlenes Ballonfüllmedium verwenden. Niemals gasförmige Medien verwenden,

um den Ballon aufzudehnen.

- Nicht mit Lipiodol-Kontrastmittel oder anderen Kontrastmitteln verwenden, die die Bestandteile dieses Mittels enthalten.
- Nach dem auf der Verpackung angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden.
- Nicht verwenden oder nicht versuchen, einen Katheter zu richten, wenn der Schaft verbogen oder geknickt ist; dies kann zum Bruch des Schafes führen. Stattdessen einen neuen Katheter vorbereiten.

VORSICHTSMASSNAHMEN

- Ein gründliches Verständnis der Prinzipien, klinischen Anwendungen und Risiken im Zusammenhang mit PTA ist vor der Verwendung dieses Produkts erforderlich.
- Dieses Produkt wird nicht für Anwendungen empfohlen, bei denen eine höhere Aufdehnung erforderlich ist als bei diesem Katheter.
- Nicht verwenden, wenn die Verpackung geöffnet oder beschädigt ist.
- Vor der Verwendung sollte der Katheter untersucht werden, um die Funktionalität zu überprüfen und zu gewährleisten, dass seine Größe und Form für das spezifische Verfahren, für das es verwendet werden soll, geeignet sind.
- Während des Verfahrens muss der Patient bei Bedarf mit einer geeigneten Antikoagulationstherapie versorgt werden. Die Antikoagulationstherapie sollte für einen Zeitraum fortgesetzt werden, der vom Arzt nach dem Eingriff festzulegen ist.
- Die Verwendung einer systemischen Heparinisierung sollte erwogen werden. Alle Produkte, die in das Gefäßsystem eingebracht werden, mit heparinisierten, physiologischer Kochsalzlösung oder einer ähnlichen Lösung ausspülen.
- Auf dem Packungsetikett ist die minimal zulässige French-Größe für die Schleuse angegeben. Nicht versuchen, den PTA-Katheter durch eine kleinere als auf dem Etikett angegebene Einführschleuse zu führen.
- Nicht für eine präzise arterielle Blutdruckmessung bestimmt.
- Den PTA-Katheter nicht innerhalb des Gefäßsystems vorschlieben oder herausziehen, es sei denn, dem Katheter geht eine Drahtführung voraus.
- Nicht für andere als die in dieser Gebrauchsanweisung angegebenen Verfahren verwenden.

MÖGLICHE UNERWÜNSCHTEEREIGNISSE

Zu den möglichen unerwünschten Ereignissen zählen u. a.:

- Thrombus
- Gefäßdissektion, Perforation, Ruptur oder Spasmus
- Tod
- Abrupter Verschluss
- Akuter Myokardinfarkt
- Akute oder subakute Thrombose
- Zusätzlicher Eingriff erforderlich (schwer, mäßig)
- Allergische Reaktion (Produkt, Kontrastmittel und

- Medikamente)
- Amputation
- Angina
- Luftembolisation
- Aneurysma/Pseudoaneurysma
- Arteriovenöse Fistel
- Koma
- Embolisation, einschließlich Thromboembolisation (arteriell, pulmonal)
- Hämatom/Pseudoaneurysma an der Punktionsstelle
- Blutungen, einschließlich Blutungen an der Einstichstelle
- Hypotonie/Hypertonie
- Entzündung/Endarteritis
- Intimariss
- Ischämie, einschließlich Gewebeischämie, Steal-Syndrom und Nekrose
- Neurologische Ereignisse, einschließlich peripherer Nervenverletzungen und Neuropathien
- Okklusion
- Organversagen (einfach, mehrfach)
- Lähmung
- Pyogene Reaktion
- Niereninsuffizienz
- Anfälle/Spasmen
- Sepsis/Infektion/Pyrogenreaktion/Fieber
- Schock
- Schlaganfall
- Transiente ischämische Attacke
- Schwäche/Unbehagen

ΕΡΦΟΔΕΙΚΗ ΜΑΤΕΡΙΑΛΙΑΝ

- Einführschleuse(n) in der entsprechenden Größe und Konfiguration für das ausgewählte Gefäßsystem. Siehe Produktetikett bzgl. spezifischer Produktkompatibilität.
- 2–3 Spritzen (10–20 cm³)
- Drahtführung 0,6 mm (0,018 Zoll) mit entsprechender Länge für das ausgewählte Gefäß
- Kontrastmittel 1:1 mit Kochsalzlösung verdünnt
- Aufdehnungsvorrichtung mit Manometer
- Dreiegehahn
- Luer-Lock-Spritze
- Drahteführschleuse

ΒΟΡΒΕΙΤΟΣ ΔΙΑΛΑΤΑΣΗΚΑΤΗΤΕΡΩΝ

- a. Wählen Sie den Ballonkatheter aus und vergewissern Sie sich, dass die Kennzeichnung der gewünschten Größe entspricht und das Haltbarkeitsdatum des Produkts nicht abgelaufen ist.
- b. Der Katheter ist in einem Schutzbügel verpackt. Nehmen Sie den Katheter vorsichtig aus der Verpackung.

- c. Entfernen Sie den Ballonschutz (die Schleuse) und den Verpackungsmandrin vom Ballon.
 - d. Der Ballonkatheter enthält in entleerter Position winzige Luftblasen, die vor dem Einsetzen des Ballonkatheters ausgespült werden sollten. Schließen Sie dazu einen Dreiegehahn an den Aufdehnungsanschluss am Dilatationskatheter an. Spülen Sie durch den Absperrhahn. Schließen Sie eine Luer-Lock-Spritze, teilweise mit steriler Kochsalzlösung und Kontrastmittel gefüllt, an den Absperrhahn an. Richten Sie den Dilatationskatheter so aus, dass die distale Spitze und der Ballon vertikal nach unten zeigen. Ziehen Sie den Kolben zurück und aspirieren Sie 15 Sekunden lang, bis die Luft vollständig entfernt ist. Schließen Sie den Dreiegehahn. Lassen Sie den Kolben los. Trennen Sie die Spritze und evakuieren Sie die angesammelte Luft. Schließen Sie die Spritze wieder an und wiederholen Sie den Vorgang ein paar Mal, bis der Ballon vollständig frei von Luftblasen ist.
 - e. Spülen Sie das Drahtlumen mit steriler Kochsalzlösung.
 - f. Vor dem Einsetzen des Katheters aktivieren Sie die Beschichtung, indem Sie den Katheter für ca. 30–60 Sekunden in physiologische Kochsalzlösung eintauchen.
- VORSICHT:** Wischen Sie die Katheteroberfläche nicht mit trockener Gaze ab.

Ανσχλος της Αυφένηνσης στον Καθετέρα

- a. Um die im distalen Luer-Anschluss der Aufdehnungsvorrichtung eingeschlossene Luft zu entfernen, spülen Sie ca. 1 ml (cm³) Kontrastmittel.
- b. Trennen Sie die zur Vorbereitung verwendete Spritze ab und beaufschlagen Sie bei geschlossenem Absperrhahn einen leichten Überdruck. Ein Meniskus von Kontrastmittel erscheint im Ballonanschluss, wenn die Spritze entfernt wird. Bestätigen Sie, dass ein Meniskus von Kontrastmittel sowohl im Dilatationskatheter-Ballonanschluss als auch im Anschluss der Aufdehnungsvorrichtung sichtbar ist. Verbinden Sie die Aufdehnungsvorrichtung sicher mit dem Ballonaufdehnungsanschluss des Ballondilatationskatheters.

Χρήση του Ballon-Angioplastie-Katheters

- a. Führen Sie eine Drahtführung gemäß den Anweisungen des Herstellers oder der üblichen Praxis durch das hämostatische Ventil ein. Schieben Sie die Drahtführung vorsichtig in die Einführschleuse vor. Ziehen Sie anschließend die Drahtführung und die Einführschleuse (sofern vorhanden) zurück.
 - b. Befestigen Sie bei Bedarf eine Drehmomentvorrichtung an der Drahtführung. Schieben Sie die Drahtführung unter Durchleuchtung zum gewünschten Gefäß und dann über die Stenose vor.
 - c. Entfernen Sie die Drehmomentvorrichtung und setzen Sie die distale Spitze des Dilatationskatheters wieder auf die Drahtführung.
- ΗΙΝΩΙΣΗ:** Schieben Sie den Advance Serenity 18 langsam und in kleinen Schritten vor, bis das proximale Ende der Drahtführung aus dem Katheter herausragt, um Knicke zu vermeiden.
- ΗΙΝΩΙΣΗ:** Halten Sie ein Vakuum am Aufdehnungslumen aufrecht, um die gefaltete Ballonform während des Einföhrens und der Kathetermanipulation beizubehalten.
- d. Schieben Sie den Katheter langsam durch das hämostatische Ventil vor, während der Ballon vollständig entleert ist. Es ist zu beachten, dass das hämostatische Ventil nur so weit geschlossen ist, dass ein Blutrückfluss verhindert wird und dennoch eine leichte Bewegung des Dilatationskatheters möglich ist. Wenn Widerstand auftaucht, darf der Katheter nicht durch den Adapter vorgeschoben werden.
 - e. Verwenden Sie durchleuchtung die röntgenologischen Markierungen des Balloons, um den Ballon innerhalb der zu dilatierenden Läsion zu positionieren und den Ballon auf den entsprechenden Druck aufzudehnen (siehe Ballon-Compliance-Tabelle). Behalten Sie zwischen den Aufdehnungsvorgängen den Unterdruck auf dem Ballon bei.
 - f. Entleeren Sie den Ballonkatheter vollständig, indem Sie mindestens 90 Sekunden lang Unterdruck anlegen. Ziehen Sie den entleerten Dilatationskatheter und die Drahtführung aus dem Führungskatheter / der Einführschleuse durch das hämostatische Ventil heraus und entfernen Sie den Ballonkatheter.
 - g. Wiederholen Sie die Aufdehnung des Balloons (maximal 10 Mal), bis das gewünschte Ergebnis erreicht ist.

ΑΓΓΥΕΙΩΣΗ: Wenn beim Vorschieben oder Zurückziehen des Katheters starker Widerstand auftaucht, brechen Sie die Bewegung ab und ermitteln Sie die Ursache des Widerstands, bevor Sie fortfahren. Wenn die Ursache des Widerstands nicht ermittelt werden kann, ziehen Sie das gesamte System zurück.

ΗΙΝΩΙΣΗ: Den Nennberstdruck nicht überschreiten. Höhere Drücke können den Ballon oder Katheter beschädigen oder das ausgewählte Gefäß übermäßig aufweiten.

ΗΙΝΩΙΣΗ: Wenn der Ballon nicht durch die Schleuse herausgezogen werden kann, stoppen Sie die Bewegung und bestimmen Sie die Ursache des Widerstandes (mit Hilfe von Fluoroskopie), bevor Sie fortfahren. Achten Sie darauf, dass Sie die richtige Schleusengröße verwenden und dass der Ballon vollständig entleert ist.

Επικαλυμμένη με μπαλόνια

ΣΤΕΡΙΛΗ: Dieses Produkt ist mit Ethylenoxid sterilisiert. Nicht pyrogen.

ΙΝΗΛΤΗ: Ein Advance Serenity 18 Hydrophiler PTA-Ballondilatationskatheter.

ΛΑΓΕΡΙΖΗ: An einem trockenen, dunklen, kühlen Ort aufbewahren. Das Inventar so umschlagen, dass der Katheter vor dem auf dem Verpackungsetikett angegebenen Verfallsdatum verwendet werden.

Λιτεραρικές αναφορές

Der Arzt sollte die aktuelle Literatur über die aktuelle medizinische Praxis zur Ballondilatation konsultieren.

Εγγύηση

CREAGH MEDICAL Ireland gewährleistet, dass bei der Entwicklung und Herstellung dieses Produkts angemessene Sorgfalt angewendet wurde. Der Advance Serenity 18 Hydrophile PTA-Ballondilatationskatheter wurde unter sorgfältig kontrollierten Bedingungen hergestellt. Da CREAGH MEDICAL Ireland keine Kontrolle über die Bedingungen hat, unter denen dieses Produkt verwendet wird, wie z. B. Produkthandhabung, Patientendiagnose, beschränkt sich diese Gewährleistung auf den Austausch dieses Instruments. Zur Vermeidung von Zweifelhaft haftet CREAGH MEDICAL nicht für Folgeschäden, die sich aus der Art und Weise ergeben, in der das Produkt verwendet wird.

Diese Gewährleistung ist exklusiv und ersetzt alle anderen schriftlichen, mündlichen oder stillschweigenden Gewährleistungen. Keine andere Person darf einen der vorgenannten Punkte ändern oder eine zusätzliche Haftung in Bezug auf dieses Produkt übernehmen.

Advance Serenity™ 18 Υδρόφιλος καθετήρας διαστολής με μπαλόνι για PTA

ΠΡΟΣΟΧΗ: Η ομοπονδιακή νομοθεσία των ΗΠΑ επιτρέπει την πώληση αυτής της συσκευής μόνο από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού (ή κατάλληλα πιστοποιημένου επαγγελματία υγείας).

ΣΤΕΙΡΟ: Αποστειρώνεται με αέριο οξείδιο του αιθαλενίου. Μη πυρετογόνο. Ακτινοσκειρό. Για μία μόνο χρήση. Μην αποστειρώνετε σε αυτόκαυστο. Διαβάστε προσεκτικά όλες τις οδηγίες πριν από τη χρήση. Εάν δεν τηρήσετε όλες τις προειδοποιήσεις και τις προφυλάξεις, μπορεί να προκληθούν επιπλοκές.

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ

Η εμπορική επωνυμία της συσκευής είναι «Υδρόφιλος καθετήρας διαστολής με μπαλόνι για PTA Advance Serenity 18».

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ

Ο υδρόφιλος καθετήρας διαστολής με μπαλόνι για PTA Advance Serenity 18 είναι ένα ομαδονικό σύστημα καθετήρα «πάνω από το σύρμα» (OTW) το οποίο είναι σχεδιασμένο για χρήση με οδηγά σύρματα 0,46 mm (0,018 in.). Το στέλεχος του καθετήρα με μπαλόνι διαδεμικής διαυλικής αγγειοπλαστικής (PTA) περιέχει ένα περιφερικό μπαλόνι και ένα πολύβρυσο τύπου manifold στο εγγύς τμήμα. Το μπαλόνι διαθέτει δύο ακτινοσκειρούς δείκτες που βοηθούν στην τοποθέτηση του μπαλονιού εντός της στενώσης. Το διάκενο μεταξύ του εσωτερικού και του εξωτερικού στελέχους του καθετήρα λειτουργεί ως δίδος για το μέσο διόγκωσης, για τη διαστολή του μπαλονιού. Το μπαλόνι και το στέλεχος καθετήρα είναι επικαλυμμένα με υδρόφιλη επικάλυψη.

Το εγγύς άκρο του καθετήρα έχει ένα διχαλωτό πολύβρυσο και ένα ανακοψιοτικό καταπόνητης που επιτρέπει τη χρήση του οδηγά σύρματος 0,46 mm (0,018 in.) και τη σύνδεση της συσκευής διόγκωσης μπαλονιού μέσω τυπικού συνδέσμου luer. Η συσκευή διόγκωσης χρησιμοποιείται για τη διόγκωση και την αποδιόγκωση του μπαλονιού με σκιαγραφικό μέσο. Ο υδρόφιλος καθετήρας διαστολής με μπαλόνι για PTA Advance Serenity 18 παρέχεται αποστειρωμένος (με οξείδιο του αιθαλενίου, EtO) και προορίζεται για μία μόνο χρήση.

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Ο καθετήρας διαστολής με μπαλόνι για PTA Advance Serenity 18 ενδεικνύεται για τη διαστολή μεσων διαδεμικής διαυλικής αγγειοπλαστικής (PTA) στενώσεων στο περιφερικό αγγειακό σύστημα συμπεριλαμβανόμενων των λαγόνων, μηριάσιων, λαγονομηριάσιων, ίγνωσικών, υπογήνων και νεφρικών αρτηριών, καθώς και για τη θεραπεία αποφρακτικών βλαβών φυσικών ή συνθετικών αρτηριοφλεβικών συριγγών αιμοκάθαρσης.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Δεν υπάρχουν γνωστές αντενδείξεις για τη διαδικασία PTA. Ο καθετήρας διαστολής με μπαλόνι για PTA Advance Serenity 18 αντενδέικνυται για χρήση στις στεφανίας αρτηρίες και το νευροαγγειακό σύστημα, καθώς και για την τοποθέτηση ενδοπροθέσεων (stent).

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Η συσκευή αυτή προορίζεται για μία μόνο χρήση. Μην επαναχρησιμοποιείτε. Μην επαναποστειρώνετε, διότι αυτό μπορεί να υποβάθμισε την απόδοση της συσκευής και να αυξήσει τον κίνδυνο διασταυρούμενης επιμόλυνσης λόγω ακατάλληλης επανεξεργασίας.
- Για να μειωθεί η πιθανότητα αγγειακής κάκωσης, η διάμετρος του διογκωμένου μπαλονιού πρέπει να είναι κατά προσέγγιση ίση με τη διάμετρο του αγγείου ακριβώς εγγύς και περιφερία της στένουσας κατά τη διαδερμική διαιυλική αγγειοπλαστική (PTA).
- Οταν ο καθετήρας εκτίθεται στο αγγειακό σύστημα, ο χειρισμός του πρέπει να γίνεται υπό ακτινοσκοπική παρακολούθηση υψηλής ποιότητας.
- Μην πρωθεύετε ούτε να αποσύρετε τη συσκευή εάν το μπαλόνι δεν έχει αποδιογκωθεί πλήρως υπό κενό.
- Εάν αισθανθείτε αντίσταση κατά τον χειρισμό, προσδιορίστε την αιτία της αντίστασης πριν συνεχίσετε τη διαδικασία.
- Η πίεση του μπαλονιού δεν πρέπει να υπερβαίνει την ονομαστική πίεση διάρρηξης (RBP). Για πληροφορίες σχετικά με τη συγκεκριμένη συσκευή, ανατρέξτε στην επισήμανση του προϊόντος. Η RBP βασίζεται σε αποτελέσματα δοκιμών *in vitro*. Τουλάχιστον το 99,9% των μπαλονών (με διάστημα εμπιστούνσης 95%) δεν θα υποστούν διάρρηξη εάν διογκωθούν έως το όριο της RBP ή κάτια από αυτό. Για να αποφευχθεί η άσκηση υπερβολικής πίεσης, χρησιμοποιήστε όργανο παρακολούθησης της πίεσης.

- Η διόγκωση με υψηλό ρυθμό μπορεί να προκαλέσει ζημιά στο μπαλόνι.
- Χρησιμοποιείτε μόνο το κλινικά συνιστώμενο μέσο διόγκωσης μπαλονιού. Μην χρησιμοποιείτε ποτέ αέρα ή άλλο αέριο μέσο για τη διόγκωση του μπαλονιού.
- Μην το χρησιμοποιείτε με σκιαγραφικά μέσα Lipiodol ή άλλα παρόμιο σκιαγραφικά μέσα που περιέχουν τα συστατικά αυτού του παραγόντα.
- Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στη συσκευασία.
- Μην χρησιμοποιείτε, ούτε να επιχειρήστε να ισιώσετε, έναν καθετήρα εάν το στελέχος έχει υποστεί κυρτώσεις ή στρεβλώσεις, διότι αυτό μπορεί να προκαλέσει θραύση του στελέχους. Αντ' αυτού, προετοιμάστε έναν νέο καθετήρα.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Πριν χρησιμοποιήσετε το προϊόν αυτό, είναι απαραίτητο να έχετε κατανοήσει πλήρως τις τεχνικές αρχές, τις κλινικές εφαρμογές και τους κινδύνους που συσκεπτίζονται με την PTA.
- Η συσκευή αυτή δεν συνιστάται για εφαρμογές που ενδέχεται να απαιτούν διόγκωση υψηλότερη από τις τιμές διόγκωσης που συνιστώνται για αυτόν τον καθετήρα.
- Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία του έχει ανοιχτεί ή υποστεί ζημιά.
- Πριν από τη χρήση, πρέπει να εξετάσετε τον καθετήρα προκειμένου να επαληθεύσετε τη λειτουργικότά του και να διασφαλίσετε ότι το μέγεθος και το σχήμα του είναι κατάλληλα για τη συγκεκριμένη διαδικασία στην οποία προορίζεται να χρησιμοποιηθεί.

- Κατά τη διάρκεια της διαδικασίας, πρέπει να παρέχεται στον ασθενή κατάλληλη αντιπηκτική αγωγή, όπως απαιτείται. Η αντιπηκτική αγωγή πρέπει να συνέχιστε μετά τη διαδικασία για χρονικό διάστημα το οποίο καθορίζεται από τον ιατρό.
- Εξετάστε το ενδεχόμενο χρήσης συστηματικού ηπαρισμού. Εκπληνύετε όλες τις συσκευές που εισέρχονται στο αγγειακό σύστημα με στερίο ηπαρισμένο φυσιολογικό ορό ή παρόμιο ισότονο διάλυμα.
- Το ελάχιστο αποδεκτό μέγεθος French του θηκαριού αναγράφεται στην επισήμανση (ετικέτα) της συσκευασίας. Μην επιχειρήστε να περάσετε τον καθετήρα PTA μέσω θηκαριού εισαγώγη μικρότερου μεγέθους από αυτό που αναγράφεται στην επισήμανση.
- Δεν προορίζεται για την ακριβή παρακολούθηση της αρτηριακής πίεσης.
- Μην πρωθεύετε ούτε να αποσύρετε τον καθετήρα PTA εντός του αγγειακού συστήματος εάν πρώτα δεν έχει εισαγθεί οδηγό σύρμα πριν από την εισαγωγή του καθετήρα.
- Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν σε διαδικασίες διαφορετικές από αυτές που ορίζονται στις παρούσες οδηγίες χρήσης.

ΠΙΘΑΝΑ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΑ ΣΥΜΒΑΝΤΑ

Στα πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα περιλαμβάνονται, ενδεικτικά, τα εξής:

- Θρόμβος
- Διαχωρισμός, διάτρηση, ρήξη ή σπασμός αγγείου
- Θάνατος
- Αιφνίδιο κλείσιμο αγγείου
- Οξύ έμφραγμα του μυοκαρδίου
- Οξεία ή υποξεία θρόμβωση
- Απαίτηση πρόσθετης παρέμβασης (μείζονος ή μέτριας)
- Αλλεργική αντίδραση (στη συσκευή, στο σκιαγραφικό μέσο και στα φάρμακα)
- Ακρωτηριασμός
- Σπηλαγχη
- Εμβολή αέρα
- Ανεύρυσμα/ψευδοανεύρυσμα
- Αρτηριοφλεβικό συρίγγιο
- Κώμα
- Εμβολή, συμπεριλαμβανομένης της θρομβοεμβολής (αρτηριακή, πνευμονική)
- Αιμάτωμα/ψευδοανεύρυσμα στη θέση παρακέντησης
- Αιμορραγία, συμπεριλαμβανομένης της αιμορραγίας στη θέση παρακέντησης
- Υπόταση/υπέρταση
- Φλεγμονή/ενδαρπητρίτιδα
- Ρήξη έσω χτιώνων
- Ισχαιμία, συμπεριλαμβανομένων της ισχαιμίας ιστού, του συνδρόμου υποκολπίτης και της νέκρωσης

- Νευρολογική επιεισόδια, συμπεριλαμβανομένων του τραυματισμού περιφερικών νεύρων και των νευροπαθειών
- Απόφραξη
- Ανεπάρκεια οργάνου (ενός, πολλαπλών)
- Παράλυση
- Πυρετογόνος αντίδραση
- Νεφρική ανεπάρκεια
- Επιληπτικές κρίσεις/σπασμοί
- Σημαίμια/λοιμωχή/πυρετογόνος αντίδραση/πυρετός
- Καταπλήξια
- Εγκεφαλικό επεισόδιο
- Παροδικό ισχαιμικό επεισόδιο
- Αδυναμία/δυσφορία

ΑΠΑΙΤΟΥΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ

- Οηκάριο(α) εισαγώγη με το κατάλληλο μέγεθος και διαμόρφωση για το επιλεγμένο αγγειακό σύστημα. Ανατρέξτε στην επισήμανση του προϊόντος για τη συμβατότητα της συγκεκριμένης συσκευής.
- 2-3 σύριγγες (20-20 cc)

- Οδηγό σύρμα 0,46 mm (0,018 in.) κατάλληλου μήκους για το επιλεγμένο αγγειακό σύστημα
- Σκιαγραφικό μέσο αραιωμένο με φυσιολογικό ορό σε αναλογία 1:1
- Συσκευή διόγκωσης με μανόμετρο
- Στρόφιγγα τριών κατευθύνσεων
- Σύριγγα luer lock
- Εισαγωγέας οδηγού σύρματος

ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΑΘΕΤΗΡΑ ΔΙΑΣΤΟΛΗΣ

- Επιλέξτε τον καθετήρα με μπαλόνι και επιβεβαιώστε ότι η επισήμανση ταιριάζει με το επιθυμητό μέγεθος και η ημερομηνία λήξης του προϊόντος δεν μέρει παρελθεί.
- Ο καθετήρας είναι αυσκευασμένος εντός προστατευτικής στεφάνης και θήκης. Αφαιρέστε προσεκτικά τον καθετήρα από τη συσκευασία.
- Αφαιρέστε το προστατευτικό κάλυμμα του μπαλονιού (θηκάρι) και τον αδιάνοικο συσκευασία πάνω το μπαλόνι.
- Ο καθετήρας με μπαλόνι στη θέση αποδιόγκωσης περιέχει μικροσκοπικές φυσαλίδες αέρα οι οποίες πρέπει να απομακρυνθούν πριν από την εισαγωγή του καθετήρα με μπαλόνι. Για να το κάνετε αυτό, συνέβαστε μια στρόφιγγα τριών κατευθύνσεων στο προσδότημα θύρας διόγκωσης επί του καθετήρα διαστολής. Εκπληνύετε μέσω της στρόφιγγας. Συνδέστε μια σύριγγη luer-lock, πληρωμένη εν μέρει με στερί ηπαρισμένο φυσιολογικό ορό και σκιαγραφικό μέσο, στη στρόφιγγα. Προσανατολίστε τον καθετήρα διαστολής με το περιφερικό άκρο και το μπαλόνι στραμμένα προς τα κάτω σε κατακόρυφη θέση. Τραβήστε πίσω το έμβολο και διενεργήστε αναρρόφηση για 15 δευτερόλεπτα μέχρι να εκκενωθεί πλήρως ο αέρας. Κλείστε τη στρόφιγγα τριών κατευθύνσεων. Αφήστε ελεύθερο το έμβολο. Αποσυνδέστε τη σύριγγα και εκκενώστε τον συλλεχθέντα αέρα. Επανασυνδέστε τη σύριγγα και επαναλάβετε τη διαδικασία μερικές φορές μέχρι το μπαλόνι να μην περιέχει καμία φυσαλίδα αέρα.
- Υπό ακτινοσκόπηση, χρησιμοποιήστε τους ακτινοσκοπεούς δείκτες του μπαλονιού για να ποποθετήσετε το μπαλόνι εντός της βλάβης που πρόκειται να διασταλεί και διογκώστε το μπαλόνι στην πάνωκα ενδοτικότητα (μπαλονιού). Μεταξύ των διογκώσεων, διατηρήστε αρνητική πίεση στο μπαλόνι.
- Την επικάλυψη του αυλό σύρματος με στερί πετρέλαιο. Στην επικάλυψη βιβλίζοντας τον καθετήρα σε φυσιολογικό ορό για 30-60 δευτερόλεπτα.

- Επικλύνετε τον αυλό σύρματος με στερί φυσιολογικό ορό. Στην απομακρύνση του καθετήρα, ενεργοποιήστε την επικάλυψη βιβλίζοντας τον καθετήρα σε φυσιολογικό ορό για περίπου 30-60 δευτερόλεπτα.
- ΠΡΟΣΟΧΗ: Μην σκουπίζετε την επιφάνεια του καθετήρα με στεγνή γάζα.

Σύνδεση συσκευής διόγκωσης στον καθετήρα

- Για να απομακρύνετε το υγρό αέρα που παραμείνει στο περιφερικό προσάρτημα luer της συσκευής διόγκωσης, εξαερώστε με περίπου 1 ml (cc) σκιαγραφικού μέσου.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στη συσκευασία. Όταν αφαιρέσετε τη σύριγγα, θα εμφανιστεί μηνίσκος σκιαγραφικού μέσου στη θύρα μπαλονιού. Βεβαιωθείτε ότι ο μηνίσκος σκιαγραφικού μέσου είναι ορατός τόσο στη θύρα (συνδετικό) του μπαλονιού του καθετήρα διαστολής όσο και στη σύνδεση της συσκευής διόγκωσης. Συνδέστε με ασφάλεια τη συσκευή διόγκωσης στη θύρα διόγκωσης μπαλονιού του καθετήρα διαστολής με μπαλόνι. Με τη στρόφιγγα στην κλειστή θέση, αποσυνδέστε τη σύριγγα που χρησιμοποιήθηκε στην προετοιμασία, ασκώντας ελαφρά θετική πίεση.

Χρήση του καθετήρα με μπαλόνι αγγειοπλαστικής

- Εισαγάγετε ένα οδηγό σύρμα μέσω της αιμοστατικής βαλβίδας ακολουθώντας τις οδηγίες του κατασκευαστή ή την τυπική πρακτική. Προωθήστε προσεκτικά το οδηγό σύρμα μέσα στη θηκάρι εισαγωγέα.
- Συνδέστε μια συσκευή ροπής στο οδηγό σύρμα, εάν το επιθυμείτε. Υπό ακτινοσκόπηση, προωθήστε το οδηγό σύρματος στο επιθυμητό αγγείο και, στη συνέχεια, διαμέσου της στένωσης.
- Αφαιρέστε τη συσκευή ροπής και οπισθοφοδοτήστε το περιφερικό άκρο του καθετήρα διαστολής στο οδηγό σύρματος.
- ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Για να αποφύγετε τη στρέβλωση, προωθήστε αργά τον καθετήρα με μπαλόνι προτού τον καθετήρα θετικήρυξη ανατρέψει στην επιστροφή της σύριγγας.
- ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Για να διατηρηθεί το σχήμα του διπλωμένου μπαλονιού κατά τη διάρκεια της εισαγωγής και χειρισμού του καθετήρα, διατηρήστε το κενό στον αυλό διόγκωσης.
- Δ. Πρωθήστε αργά τον καθετήρα διαμέσου της αιμοστατικής βαλβίδας ενώ το μπαλόνι είναι πλήρως αποδιόγκωμένο. Ήταν πρέπει να βεβαιωθείτε ότι η αιμοστατική βαλβίδα έχει κλείσει μόνο τόσο, ώστε να αποτρέπεται την επιστροφή του αιμάτου, επιτρέποντας όμως την εύκολη κίνηση του καθετήρα διαστολής. Εάν συναντήστε αντίσταση, μην πρωθεύετε τον καθετήρα διαμέσου του προσαρμογέα.
- Ε. Υπό ακτινοσκόπηση, χρησιμοποιήστε τους ακτινοσκοπεούς δείκτες του μπαλονιού για να ποποθετήσετε το μπαλόνι εντός της βλάβης που πρόκειται να διασταλεί και διογκώστε το μπαλόνι στην κατάλληλη πίεση (ανατρέπεται στο πάνικον ενδοτικότητας μπαλονιού). Μεταξύ των διογκώσεων, διατηρήστε αρνητική πίεση στο μπαλόνι.

- Οποιοδημόστε πλήρως τον καθετήρα με μπαλόνι ασκώντας αρνητική πίεση για τουλάχιστον 90 δευτερόλεπτα. Αποσύρετε τον αποδιόγκωμένο καθετήρα διαστολής και το οδηγό σύρμα από τον οδηγό καθετήρα/θηκάρι εισαγωγέα μέσω της

αιμοστατικής βαλβίδας και αφαιρέστε τον καθετήρα με μπαλόνι.

- ζ. Επαναλάβετε τη διόγκωση του μπαλονιού (έως 10 φορές το πολύ) μέχρι να πετύχετε το επιθυμητό αποτέλεσμα.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Μην υπερβαίνετε την ονομαστική πίεση διάρρηξης. Οι υψηλότερες πίεσεις μπορεί να προκαλέσουν ζημιά στο μπαλόνι ή στον καθετήρα ή υπερβολική διαστολή του επιλεγμένου αγγείου.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Εάν δεν είναι δυνατή η απόσυρση του μπαλονιού μέσω του θηρακίου, διακόψτε την περιαρτέρω κίνηση και προσδιορίστε την αστία την αντίσταση (με τη βοήθεια ακτινοσκόπησης) πριν συνεχίσετε τη διαδικασία. Βεβαιωθείτε ότι χρησιμοποιείτε το σωστό μένεθος θηρακίου και ότι το μπαλόνι είναι πλήρως αποδιγκωμένο.

Τρόπος διάθεσης

ΣΤΕΙΡΟ: Η συσκευή αυτή αποστειρώνεται με οξείδιο του αιθυλενίου.

Μη πυρετογόνο.

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ: Ένας υδρόφιλος καθετήρας διαστολής με μπαλόνι για PTA Advance Serenity 18.

ΦΥΛΛΑΣΚΗ: Να φυλάσσεται σε ξηρό, σκοτεινό και δροσερό χώρο. Χρησιμοποιείτε εναλλάς το απόθεμα ούτως ώστε οι καθετήρες να χρησιμοποιούνται πριν από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην επισήμανση της συσκευασίας.

Βιβλιογραφία

Ο ιατρός θα πρέπει να συμβουλεύεται την τρέχουσα βιβλιογραφία σχετικά με τις τρέχουσες ιατρικές πρακτικές για τη διαστολή αγγείου με χρήση μπαλονιού.

Εγγύηση

Η CREAGH MEDICAL Ireland εγγυάται ότι έχει δοθεί η απαραίτητη προσοχή κατά τη σχεδίαση και κατασκευή της παρούσας συσκευής. Ο υδρόφιλος καθετήρας διαστολής με μπαλόνι για PTA Advance Serenity 18 έχει κατασκευαστεί υπό προσεκτική ελεγχόμενες συνθήκες. Καθώς η CREAGH MEDICAL Ireland δεν ελέγχει με κανέναν τρόπο τις συνθήκες υπό τις οποίες χρησιμοποιείται το προϊόν αυτό, όπως ο χειρισμός της συσκευής και η διάγνωση του ασθενούς, η παρούσα εγγύηση περιορίζεται στην αντικατάσταση του παρόντος οργάνου. Προς αποφυγή αμφιβολίων, η CREAGH MEDICAL δεν είναι υπεύθυνη για τυχόν παρεπόμενες ζημιές που προκύπτουν από τον τρόπο με τον οποίο χρησιμοποιείται το προϊόν.

Η εγγύηση αυτή εξαιρεί και υποκαθιστά όλες τις άλλες εγγυήσεις, είτε γραπτές είτε προφορικές είτε αισητηρές. Κανένα άλλο άτομο δεν μπορεί να αλλάξει οπιδήποτε από τα προαναφερόμενα ή να αναλάβει οποιαδήποτε πρόσθετη ευθύνη σε σχέση με την παρούσα συσκευή.

Advance Serenity™ 18 Catéter balón hidrófilo de dilatación para ATP

PRECAUCIÓN: Las leyes federales de los EE. UU. limitan la venta de este dispositivo a médicos o por orden de un médico (o profesional médico debidamente autorizado). Estérilizado con gas de óxido de etileno. Apirógeno. Radioopaco.

Para un solo uso. No esterilizar en autoclave.

Lea atentamente todas las instrucciones antes de su uso; la inobservancia de todas las advertencias y precauciones puede ocasionar complicaciones.

NOMBRE DEL DISPOSITIVO

La marca de este dispositivo es Catéter balón hidrófilo de dilatación para ATP Advance Serenity 18.

DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO

El catéter balón hidrófilo de dilatación para ATP Advance Serenity 18 es un sistema de catéter coaxial sobre guía que se utiliza con guías de 0,46 mm (0,018 pulgadas). El cuerpo del catéter balón para ATP contiene un colector y balón distal en el proximal. El balón tiene dos marcadores radioopacos que facilitan la colocación del balón dentro de la estenosis. El espacio entre el cuerpo interno y externo del catéter actúa a modo de paso para el medio de inflado que expande el balón. El balón y el cuerpo del catéter tienen un revestimiento hidróflico.

El extremo proximal del catéter tiene un colector bifurcado y alivio de tensión que permite el uso de la guía de 0,46 mm (0,018 pulgadas) y la fijación de un dispositivo de inflado del balón mediante un conector Luer normal. El dispositivo de inflado se utiliza para inflar y desinflar el balón con un medio de contraste. El catéter balón hidrófilo de dilatación para ATP Advance Serenity 18 se suministra estéril (mediante óxido de etileno, EtO) y es de un solo uso.

USO INDICADO

El catéter balón hidrófilo de dilatación para ATP Advance Serenity 18 está indicado para la ATP de la vasculatura periférica en las arterias ilíaca, femoral, iliofemoral, poplítea, infrapoplitea y renal, así como para el tratamiento de lesiones obstructivas de fistulas de diálisis arteriovenosas nativas o sintéticas.

CONTRAINDICACIONES

No se conocen contraindicaciones para la intervención mediante PTA. El uso del catéter balón hidrófilo de dilatación para ATP Advance Serenity 18 está contraindicado en las arterias coronarias, la neurovasculatura y para la introducción de stents.

ADVERTENCIAS

- Este dispositivo está indicado para un solo uso; no reutilizar. No reesterilizar, ya que esto puede perjudicar el rendimiento del dispositivo y aumentar el riesgo de contaminación cruzada por reprocesamiento.
- Para reducir el riesgo de daño vascular, en la ATP el diámetro del balón inflado debe aproximarse al diámetro del vaso inmediatamente proximal y distal a la estenosis.
- Cuando el catéter está expuesto al sistema vascular, debe manipularse bajo observación radioscópica de gran calidad.
- No avance ni retrague el dispositivo sin que el balón esté completamente desinflado al vacío.
- Si encuentra resistencia durante la manipulación, determine la causa antes de proseguir.
- La presión del balón no debe exceder la presión de rotura nominal (PRN). Consulte información específica sobre el dispositivo en la etiqueta del producto. La PRN se basa en resultados de pruebas in vitro. Al menos el 99,9 % de los balones (con un intervalo de confianza del 95 %) resiste la rotura más allá de su de su PRN. Para impedir una presurización excesiva, utilice un dispositivo de control de la presión.

- Un inflado excesivo puede dañar el balón.

- Utilice únicamente un medio de inflado del balón para uso clínico. No utilice nunca aire o un medio gaseoso para inflar el balón.
- No utilice medios de contraste Lipiodol ni otros que contengan los componentes de este agente.
- No utilice el producto después de la fecha de caducidad especificada en el envase.
- No utilice (ni intente enderezar) un catéter si el cuerpo se ha doblado o acodado; el cuerpo podría romperse. Deséchelo y prepare un nuevo catéter.

PRECAUCIONES

- Antes de utilizar este producto, es necesario comprender bien los principios, las aplicaciones clínicas y los riesgos asociados con la ATP.
- Este dispositivo no debe utilizarse en aplicaciones que puedan requerir inflados superiores a los recomendados para este catéter.
- No lo utilice si el envase está abierto o dañado.
- Antes de utilizar el catéter, compruebe que funciona correctamente y que su tamaño y forma son adecuados para el uso previsto.
- Durante la intervención, proporcione al paciente el tratamiento anticoagulante adecuado que pueda precisar. Después de la intervención, el tratamiento anticoagulante debe proseguir durante el tiempo que determine el médico.
- Considere el uso de heparinización sistémica. Lave todos los dispositivos que penetren en el sistema vascular con una solución salina heparinizada estéril u otra solución isotónica similar.
- En la etiqueta del envase se expresa en French (F) el tamaño mínimo aceptable de la vaina. No trate de pasar el catéter para ATP por una vaina introductora de tamaño menor que el indicado en la etiqueta.
- No está indicado para el control preciso de la presión arterial.
- Dentro de la vasculatura, el catéter para ATP solo debe avanzarse o retirarse si va precedido por una guía.
- No lo utilice para intervenciones distintas de las indicadas en estas instrucciones de uso.

POSIBLES EPISODIOS ADVERSOS

Entre los posibles episodios adversos se incluyen los siguientes:

- Trombo
- Dissección, perforación, ruptura o espasmo vascular
- Muerte
- Cierre abrupto
- Infarto agudo de miocardio
- Trombosis aguda o subaguda
- Necesidad de nueva intervención quirúrgica (mayor, moderada)
- Reacción alérgica (dispositivo, medio de contraste y medicamentos)
- Amputación

- Angina

- Embolia gaseosa
- Aneurisma/seudoaneurisma
- Fístula arteriovenosa
- Coma
- Embolia, que incluye tromboembolia (arterial, pulmonar)
- Hematoma/seudoaneurisma en el lugar de la punción
- Hemorragia, incluida pérdida de sangre en el lugar de la punción
- Hipotensión/hipertensión
- Inflamación/endoarteritis
- Desgarro de la íntima
- Isquemia, que incluye isquemia hística, síndrome de robo vascular y necrosis
- Episodios neurológicos, que incluyen lesión de tejido nervioso y neuropatías
- Oclusión
- Insuficiencia orgánica (simple, múltiple)
- Parálisis
- Reacción pirógena
- Insuficiencia renal
- Convulsiones/espasmos
- Septicemia/infección/reacción pirógena/fiebre
- Choque
- Accidente cerebrovascular
- Accidente isquémico transitorio
- Debilidad/malestar

MATERIAL NECESARIO

- Vainas introductoras del tamaño y configuración apropiados para la vasculatura seleccionada. Consulte la compatibilidad específica del dispositivo en la etiqueta del producto.
- 2-3 jeringas (10-20 cc)
- Guía de 0,46 mm (0,018 pulgadas) y de longitud correcta para la vasculatura seleccionada
- Medios de contraste diluidos con solución salina a partes iguales
- Dispositivo de inflado con manómetro
- Llave de paso de tres vías
- Jeringa con adaptador Luer Lock
- Introductor de guía

PREPARACIÓN DEL CATÉTER DE DILATACIÓN

- a. Cuando haya seleccionado el catéter balón, confirme que el etiquetado coincide con el tamaño deseado y que el producto no ha caducado.
- b. El catéter se envasa en un aro protector y una bolsa; retire cuidadosamente el catéter del envase.
- c. Retire la vaina protectora y el mandril de envasado del balón.

- d. En su posición desinflada, el catéter balón contiene diminutas burbujas de aire que deben purgarse antes de introducirlo. Para ello, acople una llave de paso de tres vías al conector del puerto de inflado del catéter de dilatación. Lave a través de la llave de paso. Conecte a la llave de paso una jeringa con adaptador Luer Lock, parcialmente llena de solución salina normal estéril y medio de contraste. Oriente el catéter de dilatación con la punta distal y el balón en posición vertical hacia abajo. Tire del émbolo y aspire durante 15 segundos hasta que salga todo el aire. Cierre la llave de paso de tres vías. Suelte el émbolo. Desconecte la jeringa y evacue el aire recogido. Reconecte la jeringa y repita la operación un par de veces hasta que desaparezcan todas las burbujas de aire del balón.
- e. Irrigue el lumen de la guía con solución salina estéril.
- f. Antes de introducir el catéter, active su revestimiento sumergiéndolo en una solución salina normal durante unos 30-60 segundos.

PRECAUCIÓN: No pase una gasa seca por la superficie del catéter.

Conexión del dispositivo de inflado al catéter

- a. Para eliminar cualquier aire alojado en el conector de Luer distal del dispositivo de inflado, purgue aproximadamente 1 ml (cc) de medio de contraste.
- b. Con la llave de paso en posición cerrada, desconecte la jeringa utilizada en la preparación aplicando una ligera presión positiva. Cuando se extraiga la jeringa, aparecerá un menisco de medio de contraste en el puerto del balón. Compruebe la presencia de un menisco de medio de contraste en el puerto del balón del catéter de dilatación (concentrador) y en la conexión del dispositivo de inflado. Acople el dispositivo de inflado al puerto de inflado del balón en el catéter balón de dilatación.

Usos del catéter de angioplastia con balón

- a. Pase una guía a través de la válvula hemostática según las instrucciones del fabricante o la norma habitual. Con cuidado, inserte la guía en la vaina introductora. Al terminar, extraiga la guía y el introductor, si se han utilizado.
- b. Acople un dispositivo de torsión a la guía, si lo desea. Mediante radioscopía, avance la guía hasta el vaso deseado y a través de la estenosis.
- c. Retire el dispositivo de torsión y cargue por detrás la punta distal del catéter de dilatación en la guía.

NOTA: Para evitar acodamientos, desplace el Advance Serenity 18 poco a poco hasta que el extremo proximal de la guía emerja del catéter.

NOTA: Para preservar la forma del balón plegado durante la inserción y la manipulación del catéter, mantenga un vacío en el lumen de inflado.

- d. Avance el catéter a través de la válvula hemostática lentamente, con el balón totalmente desinflado. Tenga en cuenta que la válvula hemostática solo se cierra en la medida necesaria para impedir el retorno de la sangre, pero sin dificultar los movimientos del catéter de dilatación. Si encuentra resistencia, no pase el catéter por el adaptador.
- e. Mediante radioscopía, utilice los marcadores radioopacos del balón para colocarlo dentro de la lesión que se vaya a dilatar e inflé el balón a la presión adecuada (consulte la tabla de distensibilidad del balón). Mantenga presión negativa en el balón entre un inflado y el siguiente.

- f. Desinflé completamente el catéter balón aplicando presión negativa durante un mínimo de 90 segundos. Extraiga del catéter conductor/vaina introductora el catéter de dilatación desinflado y la guía, a través de la válvula hemostática, y retire el catéter balón.
- g. Repita el inflado del balón (como máximo, 10 veces) hasta obtener el resultado deseado.

PRECAUCIÓN: Si encuentra una resistencia fuerte al pasar o extraer el catéter, interrumpa el movimiento y busque la causa de la resistencia antes de continuar. Si no encuentra la causa de la resistencia, extraiga el sistema completo.

PRECAUCIÓN: No exceda la presión de rotura nominal. Presiones mayores pueden dañar el globo o el catéter, o dilatar excesivamente el vaso seleccionado.

PRECAUCIÓN: Si el balón no se puede retirar a través de la vaina, interrumpa el movimiento y determine la causa de la resistencia (con ayuda radioscópica) antes de proseguir. Asegúrese de que está utilizando el tamaño de vaina correcto y de que el balón está completamente desinflado.

Presentación

ESTÉRIL: Este dispositivo se ha esterilizado con óxido de etileno. Apirógeno.

CONTENIDO: Un catéter balón hidrófilo de dilatación para ATP Advance Serenity 18.

CONSERVACIÓN: Conservar en un lugar seco, oscuro y fresco. Rote las existencias para utilizar los catéteres antes de la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del envase.

Referencias

El médico deberá consultar la documentación actual sobre dilataciones con catéter balón.

Garantía

CREAGH MEDICAL Ireland garantiza que se ha puesto un cuidado razonable en el diseño y la fabricación de este dispositivo. El catéter balón hidrófilo de dilatación para ATP Advance Serenity 18 se ha fabricado en condiciones cuidadosamente controladas. Dado que CREAGH MEDICAL Ireland carece de control sobre las condiciones en las que se utiliza este producto, como la manipulación de dispositivos o el diagnóstico del paciente, esta garantía se limita a la sustitución del instrumento. Para evitar dudas, CREAGH MEDICAL no se hace responsable de ninguna pérdida consecuente derivada de la forma en que se utilice el producto.

Esta garantía es exclusiva y sustituye a cualquier otra garantía escrita, oral o implícita. Ninguna otra persona puede modificar nada de lo anterior ni asumir ninguna responsabilidad adicional en relación con este dispositivo.

Advance Serenity™ 18 Cathéter de dilatation à ballonnet hydrophile pour ATP

MISE EN GARDE : La législation fédérale des États-Unis restreint la vente de cet appareil à un médecin ou sur ordonnance médicale (ou par un praticien adéquatement licencié).

Stérile : Stérilisé à l'oxyde d'éthylène. Apyrogène. Radioopaque.

À usage unique. Ne pas stériliser à l'autoclave. Lire attentivement toutes les instructions avant utilisation. Le non-respect de tous les avertissements et précautions peut entraîner des complications.

NOM DU DISPOSITIF

Le nom de marque du dispositif est le cathéter de dilatation à ballonnet hydrophile Advance Serenity 18 pour ATP.

DESCRIPTION DU DISPOSITIF

Le cathéter de dilatation à ballonnet hydrophile Advance Serenity 18 pour ATP est un système de cathéter co-axial sur fil-guide (OTW) conçu pour être utilisé avec des guides de fil de 0,46 mm (0,018 pouce). Le corps du cathéter à ballonnet pour angioplastie transluminale percutanée (ATP) contient un ballonnet distal et un collecteur sur la partie proximale. Le ballonnet comporte deux repères radio-opaques qui facilitent la mise en place du ballonnet dans la sténose. Le dégagement entre le corps interne et externe du cathéter sert de passage au produit de gonflement pour la dilatation du ballonnet. Le ballonnet et le corps du cathéter sont recouverts d'un revêtement hydrophile.

L'extrémité proximale du cathéter est dotée d'un collecteur bifurqué et d'un réducteur de tension qui permettent l'utilisation du guide de fil de 0,46 mm (0,018 pouce) et la fixation d'un dispositif de gonflement de ballonnet par l'intermédiaire d'un raccord Luer standard. Le dispositif de gonflement sert à gonfler et à dégonfler le ballonnet à l'aide d'un produit de contraste. Le cathéter de dilatation à ballonnet hydrophile Advance Serenity 18 pour ATP doit être fourni stérile (à l'oxyde d'éthylène, EtO) et il est destiné à un usage unique.

UTILISATION PRÉVUE

Le cathéter de dilatation à ballonnet hydrophile Advance Serenity 18 pour ATP est indiqué pour l'angioplastie transluminale percutanée (ATP) des vaisseaux sanguins périphériques dans les artèresiliaques, fémorales, poplitées, infra-poplitées et rénales et pour le traitement des lésions obstructives sur fistules artério-veineuses de dialyse natives ou synthétiques.

CONTRE-INDICATIONS

Aucune contre-indication connue pour la procédure d'ATP. Le cathéter de dilatation à ballonnet hydrophile Advance Serenity 18 pour ATP est contre-indiqué pour une utilisation dans les artères coronaires, le système neurovasculaire et le déploiement de stents.

AVERTISSEMENTS

- Ce dispositif est destiné à un usage unique. Ne pas réutiliser. Ne pas restériliser, car cela pourrait compromettre les performances du dispositif et augmenter le risque de contamination croisée due à un retraitement inapproprié.
- Afin de réduire le risque d'endommagement du vaisseau, le diamètre gonflé du ballonnet doit se rapprocher du diamètre du vaisseau immédiatement proximalement et distalement à la sténose de l'angioplastie transluminale percutanée (ATP).
- Lorsque le cathéter est exposé au système vasculaire, il doit être manipulé alors qu'il est soumis à une observation radioscopique de haute qualité.
- Ne pas faire progresser ou retracter le dispositif si le ballonnet n'est pas complètement dégonflé sous vide.
- En cas de résistance au cours de la manipulation, déterminer la cause de la résistance avant de poursuivre.
- La pression du ballonnet ne doit pas dépasser la pression d'éclatement nominale (RBP). Se reporter à l'étiquette du produit pour obtenir des informations spécifiques au dispositif. La RBP est basée sur les résultats des tests in vitro. Au moins 99,9 % des ballonnets (avec une confiance de 95 %) n'éclatent pas au niveau de leur RBP ou en dessous de celle-ci. Pour éviter une surpression, utiliser un dispositif de surveillance de la pression.
- Le gonflage à un débit élevé risque d'endommager le ballonnet.
- Utiliser uniquement un produit de gonflement de ballonnet recommandé cliniquement. Ne jamais utiliser de l'air ou de produit gazeux pour gonfler le ballonnet.
- Ne pas utiliser avec un produit de contraste Lipiodol ou tout autre produit de contraste qui comprend les composants de cet agent.
- Ne pas utiliser après la « date de péremption » indiquée sur l'emballage.
- Ne pas utiliser ou tenter de redresser un cathéter si le corps de celui-ci est courbé ou tordu ; ceci peut entraîner la rupture du corps. Préparer plutôt un nouveau cathéter.

PRÉCAUTIONS

- Avant d'utiliser ce produit, il est nécessaire de bien comprendre les principes, les applications cliniques et les risques associés à l'ATP.
- Ce dispositif n'est pas recommandé pour les applications pouvant nécessiter un gonflement supérieur à celui recommandé pour ce cathéter.
- Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé.
- Avant utilisation, le cathéter doit être examiné pour vérifier la fonctionnalité et s'assurer que sa taille et sa forme conviennent à la procédure spécifique pour laquelle elle doit être utilisée.
- Pendant la procédure, un traitement anticoagulant approprié doit être fourni au patient, si nécessaire. Le traitement anticoagulant doit être poursuivi pendant une durée déterminée par le médecin après la procédure.
- Envisager l'utilisation d'une héparinisation systémique. Rincer tous les dispositifs pénétrant dans le système vasculaire avec du sérum physiologique hépariné ou une solution isotonique similaire.
- La taille minimale en French acceptable de la gaine est indiquée sur l'étiquette de l'emballage. Ne pas tenter de faire passer le cathéter d'ATP dans une gaine d'introduction de taille inférieure à celle indiquée sur l'étiquette.
- Non conçu pour une surveillance précise de la pression artérielle.
- Ne pas faire progresser ou retirer le cathéter d'ATP dans le système vasculaire, sauf si le cathéter est précédé d'un guide de fil.
- Ne pas utiliser pour des procédures autres que celles indiquées dans le présent Mode d'emploi.

ÉVÉNEMENTS INDÉSIRABLES

POTENTIELS

Les effets indésirables potentiels incluent, sans s'y limiter :

- Thrombus
- Dissection, perforation, rupture ou spasme vasculaires

- Décès
- Fermeture brusque
- Infarctus du myocarde aigu
- Thrombose aiguë ou subaiguë
- Intervention supplémentaire requise (majeure, modérée)
- Réaction allergique (dispositif, produit de contraste et médicaments)
- Amputation
- Angor
- Aéroembolisme
- Anévrisme/pseudoanévrisme
- Fistule artéio-veineuse
- Coma
- Embolisation, incluant thromboembolisation (artérielle, pulmonaire)
- Hématome/pseudoanévrisme au site de ponction
- Hémorragie, y compris saignement au niveau du site de ponction
- Hypotension/hypertension
- Inflammation/endartérite
- Déchirure de l'intima
- Ischémie, y compris ischémie tissulaire, syndrome du vol et nécrose
- Événements neurologiques, y compris lésions nerveuses périphériques et neuropathies
- Occlusion
- Défaillance d'organe (unique, multiple)
- Paralysie
- Réaction pyrogène
- Insuffisance rénale
- Convulsions/spasmes
- Septicémie/infection/réaction pyrogène/fièvre
- Choc
- Accident vasculaire cérébral
- Robinet d'arrêt à trois voies
- Accident ischémique transitoire
- Faiblesse/gêne

MATÉRIEL REQUIS

- Gaine(s) d'introduction de tailles appropriées et configurées pour le système vasculaire sélectionné. Voir l'étiquette du produit pour une compatibilité spécifique du dispositif.
- 2-3 seringues (10-20 cc)
- Guide de fil de 0,46 mm (0,018 pouce) de longueur appropriée pour le système vasculaire sélectionné
- Produit de contraste dilué 1:1 avec du sérum physiologique
- Dispositif de gonflage avec manomètre
- Robinet d'arrêt à trois voies

- Seringue à raccord Luer Lock
- Introducteur de guide de fil

PRÉPARATION DU CATHÉTER DE DILATATION

- a. Sélectionner le cathéter à ballonnet et confirmer que l'étiquetage correspond à la taille désirée, et que la date de péremption du produit n'est pas expirée.
- b. Le cathéter est emballé dans un cerceau protecteur et une pochette ; retirer soigneusement le cathéter de l'emballage.
- c. Retirer le ballonnet de sa protection (gaine) et du mandrin utilisé pour l'emballage.
- d. Le cathéter à ballonnet dans son état dégonflé contient des bulles d'air minuscules qui doivent être purgées avant l'insertion du cathéter à ballonnet. Pour ce faire, connecter un robinet d'arrêt à trois voies au raccord de l'orifice de gonflage situé sur le cathéter de dilatation. Rincer à travers le robinet d'arrêt. Connecter une seringue à raccord Luer Lock, partiellement remplie de sérum physiologique stérile normal et de produit de contraste, au robinet d'arrêt. Orienter le cathéter de dilatation avec la pointe distale et le ballonnet pointant dans une position verticale descendante. Tirer sur le piston et aspirer pendant 15 secondes jusqu'à ce que l'air soit complètement évacué. Fermer le robinet d'arrêt à trois voies. Relâcher le piston. Retirer la seringue et évacuer l'air recueilli. Reconnecter la seringue et répéter l'opération plusieurs fois jusqu'à ce que le ballonnet soit complètement exempt de bulles d'air.
- e. Rincer la lumière du fil guide avec du sérum physiologique stérile.
- f. Avant d'insérer le cathéter, activer le revêtement en immergeant le cathéter dans du sérum physiologique normal pendant environ 30 à 60 secondes.

MISE EN GARDE : Ne pas essuyer la surface du cathéter avec de la gaze sèche.

Raccordement du dispositif de gonflage au cathéter

- a. Pour enlever tout air logé dans le raccord Luer distal du dispositif de gonflage, purger approximativement 1 ml (cc) de produit de contraste.
- b. Avec un robinet d'arrêt en position fermée, détacher la seringue utilisée pour la préparation en appliquant une légère pression positive. Un ménisque de produit de contraste apparaîtra dans l'orifice du ballonnet lorsque la seringue est retirée. Vérifier qu'un ménisque de produit de contraste est visible à la fois dans l'orifice du ballonnet du cathéter de dilatation (embase) et le raccord du dispositif de gonflage. Raccorder en toute sécurité le dispositif de gonflage à l'orifice de gonflage du ballonnet du cathéter de dilatation.

Utilisation du cathéter à ballonnet pour angioplastie

- a. Insérer un guide de fil dans la valve hémostatique selon les instructions du fabricant ou la pratique courante. Faire avancer soigneusement le guide de fil dans la gaine d'introduction. Une fois terminé, retirer le guide de fil et l'introducteur, le cas échéant.
- b. Fixer un dispositif de couple au guide de fil, le cas échéant. Sous radioscopie, faire avancer le guide de fil jusqu'au vaisseau désiré, puis à travers la sténose.
- c. Retirer le dispositif de couple et charger vers l'arrière l'extrémité distale du cathéter de dilatation sur le guide de fil.

REMARQUE : Pour éviter toute déformation, faire avancer l'Advance Serenity 18 lentement, par petits incrémentés jusqu'à ce que l'extrémité proximale du guide de fil resorte du cathéter.

REMARQUE : Pour préserver la forme pliée du ballonnet lors de l'insertion et la manipulation du cathéter, maintenir un vide sur la lumière du gonflage.

- d. Faire avancer le cathéter à travers la valve hémostatique lentement, tandis que le ballonnet est complètement dégonflé. Il convient de préciser que la valve hémostatique est fermée suffisamment pour empêcher le retour de sang tout en permettant des mouvements faciles du cathéter de dilatation. En cas de résistance, ne pas faire progresser le cathéter dans l'adaptateur.
- e. Sous radioscopie, utiliser les marqueurs radio-opaques du ballonnet pour positionner le ballonnet dans la lésion qui doit être dilatée et gonfler le ballonnet à la pression appropriée (se reporter au tableau de conformité du ballonnet). Maintenir une pression négative sur le ballonnet entre les gonflages.
- f. Dégonfler complètement le cathéter à ballonnet en appliquant une pression négative pendant un minimum de 90 secondes. Retirer le cathéter de dilatation dégonflé et le guide de fil du cathéter de guidage/de la gaine d'introduction, à travers la valve hémostatique et retirer le cathéter à ballonnet.
- g. Répéter le gonflage du ballonnet (10 fois au maximum) jusqu'à l'atteinte du résultat souhaité.

MISE EN GARDE : Si une résistance importante est rencontrée au cours de la progression ou du retrait du cathéter, interrompre le mouvement et déterminer la cause de la résistance avant de poursuivre. Si la cause de la résistance ne peut pas être déterminée, retirer l'intégralité du système.

MISE EN GARDE : Ne pas dépasser la pression d'éclatement nominale. Des pressions plus élevées peuvent endommager le ballonnet ou le cathéter ou dilater le vaisseau sélectionné.

MISE EN GARDE : Si le ballonnet ne peut pas être retiré à travers la gaine, arrêter le mouvement et déterminer la cause de la résistance (à l'aide de la radioscopie) avant de poursuivre. S'assurer que la gaine utilisée correspond à la taille appropriée et que le ballonnet est complètement dégonflé.

Présentation

STÉRILE : Ce dispositif est stérilisé à l'oxyde d'éthylène. Apyrogène.

CONTENU : Un cathéter de dilatation à ballonnet hydrophilic Advance Serenity 18 pour ATP.

CONSERVATION : Conserver dans un endroit sec, sombre et frais. Faire une rotation des stocks de sorte que les cathétères soient utilisés avant la date d'expiration sur l'étiquette de l'emballage.

Références

Le médecin doit consulter la documentation actuelle sur la pratique médicale actuelle relative à la dilatation de ballonnet.

Garantie

CREAGH MEDICAL Ireland garantit que toutes les précautions raisonnables ont été prises pour concevoir et fabriquer ce dispositif. Le cathéter de dilatation à ballonnet hydrophilic Advance Serenity 18 pour ATP a été fabriqué dans des conditions strictement contrôlées. Comme CREAGH MEDICAL Ireland n'a aucun contrôle sur les conditions dans lesquelles ce produit est utilisé, telles que la manipulation du dispositif, le diagnostic du patient, cette garantie se limite au remplacement de cet instrument. Pour

écartez tout doute, CREAGH MEDICAL n'est pas responsable de toute perte indirecte résultant de la manière dont le produit est utilisé.

Cette garantie est exclusive et remplace toutes les autres garanties écrites, orales ou implicites. Aucune autre personne ne peut modifier ce qui précède ou assumer une responsabilité supplémentaire en ce qui concerne ce dispositif.

Advance Serenity™ 18

Catetere di dilatazione a palloncino per PTA idrofilo

ATTENZIONE: la legge federale degli Stati Uniti limita la vendita di questo dispositivo ai soli medici (o agli operatori sanitari autorizzati) o dietro prescrizione medica. Sterile: sterilizzato mediante gas ossido di etilene. Non pirogeno. Radiopaco.

Esclusivamente monouso. Non sterilizzare in autoclave. Leggere attentamente tutte le istruzioni prima dell'uso; la mancata osservanza di tutte le avvertenze e precauzioni può provocare complicanze.

NOME DEL DISPOSITIVO

Il nome e marchio del dispositivo è catetere di dilatazione a palloncino per PTA idrofilo Advance Serenity 18.

DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO

Il catetere di dilatazione a palloncino per PTA idrofilo Advance Serenity 18 è un sistema di catetere coassiale over-the-Wire (OTW) progettato per l'uso con guida a filo da 0,46 mm (0,018 pollici). Lo stelo del catetere a palloncino per angioplastica percutanea transluminale (PTA) contiene un palloncino distale e un collettore sull'estremità prossimale. Il palloncino è dotato di due marker radiopachi che agevolano il posizionamento del palloncino all'interno della stenosi. La distanza tra lo stelo interno ed esterno del catetere consente il passaggio del mezzo di gonfiaggio per l'espansione del palloncino. Il palloncino e lo stelo del catetere sono rivestiti con un rivestimento idrofilo.

L'estremità prossimale del catetere è dotata di un collettore biforcato e di un dispositivo di riduzione della tensione che consente l'uso di una guida a filo da 0,46 mm (0,018 pollici) e il collegamento di un dispositivo di gonfiaggio del palloncino tramite connettore Luer standard. Il dispositivo di gonfiaggio è utilizzato per gonfiare e sgonfiare il palloncino con un mezzo di contrasto. Il catetere di dilatazione a palloncino per PTA idrofilo Advance Serenity 18 deve essere fornito sterile (mediante ossido di etilene, ETO) ed è esclusivamente monouso.

USO PREVISTO

Il catetere di dilatazione a palloncino per PTA a idrofilo Advance Serenity 18 è indicato per procedure di angioplastica percutanea transluminale (PTA) sul sistema vascolare periferico nelle arterie iliache, femorali, poplitee, infrapoplitee e renali e per il trattamento di lesioni ostruttive di fistole arterovenose per dialisi native o sintetiche.

CONTROINDICAZIONI

Nessuna controindicazione nota per procedure di PTA. Il catetere di dilatazione a palloncino per PTA idrofilo Advance Serenity 18 è controindicato per l'uso nelle arterie coronarie e nel sistema neurovascolare e per il rilascio di stent.

AVVERTENZE

- Il dispositivo è esclusivamente monouso; non riutilizzare. Non risterilizzare, in quanto ciò può compromettere le prestazioni del dispositivo e aumentare il rischio di contaminazione crociata dovuta a un ritrattamento inadeguato.
- Per ridurre il rischio di danni ai vasi, durante la procedura PTA il diametro del palloncino gonfiato deve essere approssimativamente uguale al diametro del vaso in posizione appena prossimale e distale rispetto alla stenosi.
- Quando il catetere è esposto al sistema vascolare, deve essere manipolato in fluoroscopia ad alta qualità.
- Fare avanzare o retrarre il dispositivo esclusivamente con il palloncino completamente sgonfiato sotto vuoto.
- Se si incontra resistenza durante la manipolazione, individuarne la causa prima di procedere.
- La pressione del palloncino non deve superare la pressione nominale di scoppio (RBP). Fare riferimento all'etichetta sul prodotto per informazioni specifiche sul dispositivo. La RBP è basata su risultati di test in vitro. Almeno il 99,9% dei palloncini (con una confidenza del 95%) non esploderà a una pressione pari o inferiore all'RBP indicata. Per evitare pressioni eccessive, utilizzare un dispositivo di monitoraggio della pressione.
- Un gonfiaggio rapido può provocare danni al palloncino.
- Utilizzare esclusivamente un mezzo di gonfiaggio del palloncino consigliato per uso clinico. Non gonfiare mai il palloncino con aria o altri mezzi gassosi.
- Non utilizzare con mezzi di contrasto a base di Lipiodol o altri mezzi di contrasto che contengono i componenti di questo agente.
- Non utilizzare dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.
- Non utilizzare né tentare di raddrizzare un catetere se il relativo stelo è stato piegato o attorcigliato; ciò può causare la rottura dello stelo. Ricorrere a un nuovo catetere.

PRECAUZIONI

- Per utilizzare questo prodotto è richiesta una conoscenza approfondita dei principi, delle applicazioni cliniche e dei rischi associati alla PTA.
- Questo dispositivo non è consigliato per applicazioni che possono richiedere un gonfiaggio superiore a quello raccomandato per questo catetere.
- Non utilizzare se la confezione è aperta o danneggiata.
- Prima dell'uso il catetere deve essere esaminato per verificarne la funzionalità e assicurarsi che le dimensioni e la forma siano adatte per la procedura specifica in cui si intende utilizzarlo.
- Durante la procedura, al paziente deve essere fornita una terapia anticoagulante appropriata, a seconda delle necessità. La terapia anticoagulante deve essere continua per un periodo che sarà determinato dal medico dopo la procedura.
- Si consideri il ricorso a eparinizzazione sistemica. Irrigare tutti i dispositivi da inserire nel sistema vascolare con soluzione fisiologica eparinizzata sterile o una soluzione isotonica analoga.

- Le dimensioni minime accettabili in French della guaina sono indicate sull'etichetta della confezione. Non tentare di introdurre il catetere per PTA attraverso una guaina introduttore di dimensioni inferiori a quelle indicate sull'etichetta.
- Non indicato per il monitoraggio di precisione della pressione arteriosa.
- Non fare avanzare o retrarre il catetere per PTA all'interno del sistema vascolare se non è preceduto da una guida a filo.
- Non utilizzare per procedure diverse da quelle indicate nelle presenti Istruzioni per l'uso.

POTENZIALI EVENTI AVVERSI

I potenziali eventi avversi comprendono, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

- Trombo
- Dissezione, perforazione, rottura o spasmo del vaso
- Decesso
- Ostruzione improvvisa
- Infarto miocardico acuto
- Trombosi acuta o subacuta
- Necessità di intervento successivo (importante, moderato)
- Reazione allergica (a dispositivo, mezzo di contrasto e farmaci)
- Amputazione
- Angina
- Embolia gassosa
- Aneurisma/pseudoaneurisma
- Fistola arterovenosa
- Coma
- Embolia, compresa tromboembolia (arteriosa, polmonare)
- Ematoma/pseudoaneurisma nel sito di puntura
- Emorragia, compreso sanguinamento del sito di puntura
- Ipotensione/Ipertensione
- Infiammazione/endoarterite
- Lacerazione intima
- Ischemia, compresa ischemia tissutale, sindrome da furto e necrosi
- Eventi neurologici, comprese lesioni ai nervi periferici e neuropatie
- Occisione
- Insufficienza dell'organo (singolo, multiplo)
- Paralisi
- Reazione pirogena
- Insufficienza renale
- Convulsioni/spasmo
- Sepsi/infezione/reazione pirogena/febbre
- Colllasso circolatorio
- Ictus

- Attacco ischemico transitorio
- Debolezza/disagio

MATERIALE RICHIESTO

- Una o più guaine introduttore con dimensioni e configurazione appropriate per i vasi selezionati. Fare riferimento all'etichetta del prodotto per informazioni specifiche sulla compatibilità del dispositivo.
- 2-3 siringhe (10-20 cc)
- Guida a filo da 0,46 mm (0,018 pollici) di lunghezza appropriata per i vasi selezionati
- Mezzo di contrasto diluito 1:1 con soluzione fisiologica
- Dispositivo di gonfiaggio con manometro
- Rubinetto di arresto a tre vie
- Sirigna Luer-Lock
- Introduttore con guida a filo

PREPARAZIONE DEL CATETERE DI DILATAZIONE

- Selezionare il catetere a palloncino e verificare che le informazioni sull'etichetta corrispondano alle dimensioni di interesse e che il prodotto non sia scaduto.
- Il catetere è confezionato in un anello e un sacchetto di protezione; rimuovere con attenzione il catetere dalla confezione.
- Rimuovere la protezione del palloncino (guaina) e il mandrino di confezionamento dal palloncino.
- Il catetere a palloncino in posizione sgonfia contiene minuscole bolle d'aria che devono essere eliminate prima dell'introduzione del catetere a palloncino. Collegare un rubinetto a tre vie all'accordo dell'attacco di gonfiaggio sul catetere di dilatazione. Irrigare attraverso il rubinetto. Collegare al rubinetto una siringa dotata di Luer-Lock parzialmente riempita con soluzione fisiologica sterile normale e mezzo di contrasto. Orientare il catetere di dilatazione in modo che la punta distale e il palloncino siano in posizione verticale e rivolti verso il basso. Tirare indietro lo stantuffo e aspirare per 15 secondi fino a eliminare completamente l'aria. Chiudere il rubinetto a tre vie. Rilasciare lo stantuffo. Scollegare la siringa ed eliminare l'aria raccolta. Ricollegare la siringa e ripetere l'operazione un paio di volte fino a quando il palloncino non è completamente privo di bolle d'aria.
- Irrigare il lume del filo con soluzione fisiologica sterile.
- Prima di introdurre il catetere, attivare il rivestimento immergendo il catetere in soluzione fisiologica normale per circa 30-60 secondi.

ATTENZIONE: non strofinare la superficie del catetere con una garza asciutta.

Collegamento del dispositivo di gonfiaggio al catetere

- Rimuovere eventuale aria presente nel raccordo Luer distale espellendo circa 1 ml (cc) di mezzo di contrasto.
- Con il rubinetto di arresto in posizione chiusa, scollegare la siringa utilizzata durante la preparazione, esercitando una leggera pressione positiva. Un menisco di mezzo di contrasto apparirà nell'attacco del palloncino quando la siringa viene rimossa. Verificare che un menisco di mezzo di contrasto sia visibile sia nell'attacco del palloncino del catetere di dilatazione

(raccordo) che nel collegamento del dispositivo di gonfiaggio. Accoppiare in modo sicuro il dispositivo di gonfiaggio all'attacco di gonfiaggio del palloncino sul catetere di dilatazione a palloncino.

Uso del catetere a palloncino per angioplastica

- Inserire una guida a filo attraverso la valvola emostatica seguendo le istruzioni del produttore o la procedura standard. Fare avanzare con attenzione la guida a filo nella guaina introduttore. Al termine, ritirare il filo guida e l'introduttore, se in uso.
- Collegare un dispositivo di torsione alla guida a filo, se opportuno. In fluoroscopia, fare avanzare la guida a filo fino al vaso di interesse e quindi attraverso la stenosi.
- Rimuovere il dispositivo di torsione e caricare la punta distale del catetere di dilatazione sulla guida a filo.

NOTA: per evitare attorcigliamenti, fare avanzare il catetere Advance Serenity 18 lentamente con piccoli incrementi finché l'estremità prossimale della guida a filo non emerge dal catetere.

NOTA: per preservare la forma del palloncino piegato durante l'inserimento e la manipolazione del catetere, mantenere il vuoto nel lume di gonfiaggio.

- Fare avanzare lentamente il catetere attraverso la valvola emostatica mentre il palloncino è completamente sgonfiato. Tenere presente che la valvola emostatica è chiusa esclusivamente quanto basta per prevenire il ritorno del sangue, consentendo comunque movimenti agevoli del catetere di dilatazione. Se si incontra resistenza, non far avanzare il catetere attraverso l'adattatore.

- In fluoroscopia, utilizzare i marker radiopachi sul palloncino per posizionare il palloncino all'interno della lesione da dilatare, quindi gonfiare il palloncino alla pressione appropriata (fare riferimento alla tabella di conformità del palloncino). Mantenere la pressione negativa sul palloncino tra i gonfiaggi.
- Gonfiare completamente il catetere a palloncino applicando una pressione negativa per almeno 90 secondi. Ritrarre il catetere di dilatazione sgonfio e la guida a filo dal catetere guida/guaina introduttore attraverso la valvola emostatica, quindi rimuovere il catetere a palloncino.

- Ripetere il gonfiaggio del palloncino (massimo 10 volte) fino a ottenere il risultato desiderato.

ATTENZIONE: se si incontra una forte resistenza durante l'avanzamento o il ritiro del catetere, interrompere il movimento e determinare la causa della resistenza prima di procedere. Se non è possibile determinare la causa della resistenza, ritirare l'intero sistema.

ATTENZIONE: non superare la pressione nominale di scoppio. Pressioni superiori possono danneggiare il palloncino o il catetere o dilatare eccessivamente il vaso selezionato.

ATTENZIONE: se non è possibile ritrarre il palloncino attraverso la guaina, interrompere il movimento e individuare la causa della resistenza (con l'aiuto della fluoroscopia) prima di procedere. Accertarsi di utilizzare una guaina di dimensioni corrette e che il palloncino sia completamente sgonfiato.

Modalità di fornitura

STERILE: il dispositivo è sterilizzato mediante ossido di etilene. Non pirogeno.

CONTENUTO: un catetere di dilatazione a palloncino per PTA idrofilo Advance Serenity 18.

CONSERVAZIONE: conservare in un luogo asciutto, buio e fresco. Ruotare l'inventario in modo che i cateteri sterili teorici vengano utilizzati prima della data di scadenza indicata sull'etichetta della confezione.

Bibliografia

Il medico deve fare riferimento alla letteratura più recente sulle attuali procedure mediche concernenti la dilatazione tramite palloncino.

Garanzia

CREAGH MEDICAL Ireland garantisce che questo dispositivo è stato progettato e fabbricato con cura ragionevole. Il catetere di dilatazione a palloncino per PTA idrofilo Advance Serenity 18 è stato prodotto in condizioni attentamente controllate. Poiché CREAGH MEDICAL Ireland non ha alcun controllo sulle condizioni in cui viene utilizzato questo prodotto, quali manipolazioni dei dispositivi o la diagnosi del paziente, questa garanzia è limitata alla sostituzione del presente strumento. Per evitare ambiguità, CREAGH MEDICAL non si assumerà alcuna responsabilità per qualsiasi perdita conseguenziale derivante dalla modalità in cui il prodotto viene utilizzato. Questa garanzia è esclusiva e sostituisce tutte le altre garanzie scritte, orali o implicite. Nessun'altra persona può modificare quanto sopra né assumerse alcuna responsabilità aggiuntiva in relazione a questo dispositivo.

Advance Serenity™ 18

Hydrofiele PTA-ballondilatatiekatheter

LET OP: De Amerikaanse federale wet beperkt de verkoop van dit hulpmiddel aan of op voor schrift van een arts (of bevoegd beroepsbeoefenaar).

Steriel: Gesteriliseerd met ethylenoxidegas. Pyrogenevrij. Radiopaak.

Uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik. Niet autoclaveren.

Lees alle instructies voorafgaand aan het gebruik zorgvuldig door. Worden niet alle waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen nageleefd, dan kan dit leiden tot complicaties.

NAAM VAN HET HULPMIDDEL

De merknaam van het hulpmiddel is Advance Serenity 18 hydrofiele PTA-ballondilatatiekatheter.

BESCHRIJVING VAN HET HULPMIDDEL

De Advance Serenity 18 hydrofiele PTA-ballondilatatiekatheter is een over-the-wire (OTW) coaxial katheter-systeem, bedoeld voor gebruik met voerdraden van 0,46 mm (0,018 inch). De schacht van de ballonkatheter voor PTA (percutane transluminale angioplastie) bevat een distale ballon en een spruitstuk aan de proximale zijde. De ballon heeft twee radiopake markeringen die helpen bij het plaatsen van de ballon in de stenose. De ruimte tussen de binnenste en buitenste katherschacht fungeert als doorgang voor het inflatiemedium voor het vullen van de ballon. De ballon- en katherschacht zijn voorzien van een hydrofiele coating.

Het proximale uiteinde van de katheter heeft een vertakt spruitstuk en een trektonlasting waardoor de 0,46 mm (0,018 inch) voerdraad kan worden gebruikt en een hulpmiddel voor het vullen van de ballon kan worden bevestigd via een standaard luer-connector. Het

inflatielijmhpmmid wordt gebruikt om de ballon te vullen en leeg te laten lopen met een contrastmiddel. De Advance Serenity 18 hydrofiele PTA-ballondilatatiekatheter dient steriel te worden geleverd (via ethylenoxide, EtO) en is uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik.

BEHOOGD GEBRUIK

De Advance Serenity 18 hydrofiele PTA-ballondilatatiekatheter is geïndiceerd voor percutane transluminale angioplastie (PTA) van de perifere vasculatuur in de arteria iliaca, femoralis, poplitea, infra-poplitea en renale slagaders en voor de behandeling van obstructieve laesies van natieve of synthetische arterioveneuse dialysefistels.

CONTRA-INDICATIES

Voor de PTA-procedure zijn geen contra-indicaties bekend. De Advance Serenity 18 hydrofiele PTA-ballondilatatiekatheter is gecontra-indiceerd voor gebruik in de kranslagaders, de neurovasculatuur en voor de plaatsing van stents.

WAARSCHUWINGEN

- Dit hulpmiddel is uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik; niet hergebruiken. Niet opnieuw steriliseren, omdat dit de prestaties van het hulpmiddel kan aanstaan en het risico van kruisbesmetting als gevolg van onjuiste herverwerking kan vergroten.
- Teneinde de kans op vaatbeschadiging te verkleinen, moet bij percutane transluminale angioplastie (PTA) de diameter van de gevulde ballon de diameter van het bloedvat net proximaal en distaal van de stenose benaderen.
- Wanneer de katheter wordt blootgesteld aan het vaatstelsel, moet deze worden gemanipuleerd onder hoogwaardige fluoroscopische observatie.
- Het hulpmiddel niet opvoeren of terugtrekken, tenzij de ballon volledig onder vacuüm is geleegd.
- Als tijdens het manipuleren weerstand wordt waargenomen, moet de oorzaak van de weerstand worden vastgesteld voordat u verdergaat.
- De ballondruk mag de nominale barstdruk (RBP) niet overschrijden. Raadpleeg het productetiket voor specifieke informatie over het hulpmiddel. De RBP is gebaseerd op resultaten van in-vitrotests. Ten minste 99,9% van de ballonnen (met een betrouwbaarheidsinterval van 95%) zal niet barsten op of onder hun RBP. Gebruik een drukbewakingsapparaat om overdruk te vermijden.
- Overmatige inflatie kan de ballon beschadigen.
- Gebruik uitsluitend een klinisch aanbevolen ballonvulmiddel. Gebruik nooit lucht of een medium op basis van gas om de ballon te vullen.
- Niet gebruiken met het contrastmiddel Lipiodol of vergelijkbare contrastmiddelen die de componenten van deze stof bevatten.
- Niet gebruiken na de "uiterste gebruiksdatum" die op de verpakking is gespecificeerd.
- Een katheter niet gebruiken of proberen recht te maken als de schacht is verbogen of geknikt; hierdoor kan de schacht breken. Prepareer in plaats daarvan een nieuwe katheter.

VOORZORGSMAAITREGELEN

- Grondige kennis van de principes, klinische toepassingen en risico's die gepaard gaan met PTA zijn noodzakelijk voorafgaand aan het gebruik van dit product.
- Dit hulpmiddel wordt niet aanbevolen voor toepassingen die mogelijk een hogere inflatiedruk vereisen dan de aanbevolen druk voor deze katheter.
- Niet gebruiken indien de verpakking open of beschadigd is.
- Voorafgaand aan het gebruik dient de katheter te worden onderzocht op de functionaliteit te controleren en te waarborgen dat de maat en vorm geschikt zijn voor de specifieke procedure waarvoor deze moet worden gebruikt.
- Tijdens de ingreep moet de patiënt, indien nodig, worden behandeld met passende antistollingstherapie. De antistollingstherapie moet na de ingreep gedurende een bepaalde periode worden voortgezet, zoals bepaald door de arts.
- Overweeg de toepassing van systemische heparinisatie. Spoel alle hulpmiddelen die het vaatstelsel binnenkomen door met een steriele gehepariniseerde zoutoplossing of gelijkaardige isotone oplossing.
- De minimale aanvaarde French-maat van de schacht wordt aangegeven op het verpakkingsetiket. Probeer de PTA-katheter niet op te voeren door een inbrenghuls van een kleinere afmeting dan is aangegeven op het etiket.
- Niet bedoeld voor nauwkeurige arteriële bloeddruk bewaking.
- De PTA-katheter mag alleen in de vasculatuur worden opgevoerd of teruggetrokken als de katheter wordt voorafgegaan door een voerdraad.
- Niet gebruiken voor andere procedures dan hetgeen staat aangegeven in deze gebruiksaanwijzing.

MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Mogelijke bijwerkingen omvatten onder meer:

- Trombus
- Dissectie, perforatie, ruptuur of spasme van het bloedvat
- Overlijden
- Abrupte afsluiting
- Acuut myocardinfarct
- Acute of subacute trombose
- Noodzakelijke aanvullende ingreep (groot, matig)
- Allergische reactie (hulpmiddel, contrastmiddel en geneesmiddelen)
- Amputatie
- Angina
- Luchtembolisatie
- Aneurysma/pseudoaneurysma
- Arterioveneuse fistel
- Coma

• Embolisatie, waaronder tromboembolisatie (arterieel, pulmonaal),

• Hematoom/pseudoaneurysma bij punctieplaats

• Bloeding, inclusief bloeding bij punctieplaats

• Hypotensie/hypertensie

• Ontsteking/endarteritis

• Intimascheur

• Ischemie, waaronder weefselschemie, staalsyndroom en necrose

• Neurologische incidenten, waaronder perifeer zenuwletsel en neuropathieën

• Occlusie

• Orgaanfaalen (enkelvoudig, meervoudig)

• Verlamming

• Pyrogene reactie

• Nierfalen

• Aanvallen/spasmen

• Sepsis/infectie/pyrogene reactie/koorts

• Shock

• Beroerte

• TIA (kortstondige ischemische aanval)

• Zwakte/ongemak

BENODIGD MATERIAAL

• Inbrenghuls/-hulzen van de juiste maat en configuratie voor de geselecteerde vasculatuur. Zie het productetiket voor specifieke compatibiliteit van het hulpmiddel.

• 2-3 spuiten (10-20 cc)

• 0,46 mm (0,018 inch) voerdraad van de juiste lengte voor de geselecteerde vasculatuur

• Contrastmiddel 1:1 verduld met zoutoplossing

• Hulpmiddel om de ballon op te blazen met manometer

• Driewegkraan

• Luer-lockspuit

• Voerdraadintroducer

DE DILATATIEKATHERETER VOORBEREIDEN

a. Selecteer de ballonkatheter, controleer of de etikettering overeenkomt met de gewenste maat en of de uiterste gebruiksdatum van het product niet is verlopen.

b. De katheter is verpakt in een beschermende hoesje; neem de katheter voorzichtig uit de verpakking.

c. Verwijder de ballonbescherming (schacht) en transportmandrijn van de ballon.

d. In volledig leeggelopen toestand bevindt de ballonkatheter kleine luchtbellen die moeten worden verwijderd voordat de ballonkatheter wordt ingebracht. Hiervoor sluit u een driewegkraan aan op de inflatiepoort die op de dilatatiekathereter past. Spoel de kraan door. Sluit op de kraan een luer-lockspuit aan die deels is gevuld met normale steriele zoutoplossing en contrastmiddel. Houd de dilatatiekathereter met de distale tip en de ballon zo dat deze in een neerwaartse

verticale richting wijst. Trek de zuiger terug en aspireer gedurende 15 seconden totdat de lucht volledig is verwijderd. Sluit de driewegkraan. Laat de zuiger los. Ontkoppel de spuit en verwijder de opgegeven lucht. Sluit de spuit opnieuw aan en herhaal deze handeling een paar keer totdat de ballon volledig vrij is van luchtbellen.

- e. Spoel het draadlumen door met steriele zoutoplossing.
- f. Voorafgaand aan het inbrengen van de katheter activeert u de coating door de katheter gedurende ongeveer 30-60 seconden onder te dompelen in normale zoutoplossing.

LET OP: Veeg het oppervlak van de katheter niet af met een droog gaas.

Het hulpmiddel om de ballon op te blazen koppelen aan de katheter

- a. Verwijder ongeveer 1 ml (cc) contrastmiddel om lucht te verwijderen die in de distale Luer-aansluiting van het inflatiehulpmiddel zit.
- b. Houd de kraan in de gesloten stand en maak de spuit die u voor de voorbereiding hebt gebruikt los met een lichte positieve druk. In de ballonpoort verschijnt een meniscus van contrastmiddel wanneer de spuit wordt afgekoppeld. Controleer of een meniscus van contrastmiddel zichtbaar is in zowel de ballonpoort van de dilatatiekatheter (hub) als in de aansluiting van het inflatiehulpmiddel. Koppel het inflatiehulpmiddel aan de balloninflatiepoort van de ballondilatatiekatheter.

Gebruik van de ballonkatheter voor angioplastiek

- a. Breng door de hemostaseklep een voerdraad in volgens de instructies van de fabrikant of de gebruikelijke werkwijze. Voer de voerdraad voorzichtig op in de inbrenghuls. Als u klaar bent, trekt u de draagleider en introducer, indien gebruikt, terug.
- b. Bevestig desgewenst een koppelinrichting aan de voerdraad. Voer onder fluoroscopie de voerdraad op naar het gewenste bloedvat en passeer de stenose.
- c. Verwijder de koppelinrichting en laad het distale uiteinde van de dilatatiekatheter op de voerdraad.

OPMERKING: Voer om knikken te vermijden de Advance Serenity 18 langzaam, met kleine stukjes op, totdat het proximale uiteinde van de voerdraad uit de katheter tevoorschijn komt.

OPMERKING: Handhaaf een vacuüm op het inflatielumen om de gevouwen ballonvorm te behouden tijdens het inbrengen en manipuleren van de katheter.

- d. Voer de katheter langzaam op door de hemostaseklep met de ballon in volledig lege toestand. Houd er rekening mee dat de hemostaseklep slechts zodanig is gesloten dat het terugstromen van bloed wordt voorkomen, maar dat gemakkelijke bewegingen van de dilatatiekatheter nog mogelijk zijn. Als u weerstand ondervindt, dient u de katheter niet via de adapter op te voeren.
- e. Gebruik onder fluoroscopie de radiopake ballonmarkers om de ballon te positioneren in de laesie die moet worden gedilateerd en vul de ballon tot de juiste druk (zie balloncompliantietabel). Handhaaf tussen de inflatie in een negatieve druk op de ballon.
- f. Laat de ballonkatheter volledig leegglopen door minimaal 90 seconden een negatieve druk toe te passen. Trek de leeggelopen dilatatiekatheter en voerdraad uit de geleidekatheter/inbrenghuls door de hemostaseklep, en verwijder de ballonkatheter.

g. Herhaal de inflatie van de ballon (maximaal 10 keer) totdat het gewenste resultaat is verkregen.

LET OP: Als u tijdens het opvoeren of terugtrekken van de katheter een sterke weerstand voelt, moet u de beweging stoppen en voordat u verdergaat onderzoeken waardoor deze weerstand wordt veroorzaakt. Als de oorzaak van de weerstand niet kan worden gevonden, trekt u het gehele systeem terug.

LET OP: De nominale barstdruk niet overschrijden. Een hogere druk kan de ballon of katheter beschadigen of het geselecteerde bloedvat overmatig uitrekken.

LET OP: Als de ballon niet door de huls kan worden teruggetrokken, stopt u de beweging en bepaalt u de oorzaak van de weerstand (met behulp van fluoroscopie) voordat u doorgaat. Zorg dat u de juiste huismaat gebruikt en dat de ballon volledig is geleegd.

Wijze van levering

STERIEL: Dit hulpmiddel is gesteriliseerd met ethyleenoxidegas. Pyrogeenvrij.

INHOUD: Eén Advance Serenity 18 hydrofiele PTA-ballondilatatiekatheter.

OPSLAG: Op een droge, donkere, koele plaats bewaren. Roteer de voorraad zodat katheters worden gebruikt vóór de vervaldatum op het verpakkingsetiket.

Literatuurverwijzingen

De arts dient actuele literatuur over de huidige medische praktijk ten aanzien van ballondilatatie te raadplegen.

Garantie

CREAGH MEDICAL Ireland garandeert dat er redelijke zorg is besteed aan het ontwerp en de fabricage van dit hulpmiddel. De Advance Serenity 18 hydrofiele PTA-ballondilatatiekatheter is vervaardigd onder zorgvuldig gecontroleerde omstandigheden. Aangezien CREAGH MEDICAL Ireland geen controle heeft over de voorwaarden waaronder dit product wordt gebruikt, zoals de hantering van het hulpmiddel en diagnose van de patiënt, is deze garantie beperkt tot vervanging van dit instrument. Om iedere twijfel uit te sluiten, is CREAGH MEDICAL niet aansprakelijk voor eventuele gevolschade die voortvloeit uit de wijze waarop het product wordt gebruikt.

Deze garantie is exclusief en vervangt alle andere garanties, zowel schriftelijk als mondeling of impliciet. Geen enkele andere persoon mag het bovenstaande wijzigen of enige aanvullende aansprakelijkheid met betrekking tot dit hulpmiddel aanvaarden.

Advance Serenity™ 18 Cateter-balão de dilatação hidrofílico para ATP

CUIDADO: a lei federal (EUA) sujeita a venda deste dispositivo a receita médica (ou por um profissional de saúde devidamente certificado).

Estéril; esterilizado com gás de óxido de etileno. Não pirogénico. Radiopaco. Apenas para uma única utilização. Não coloque no autoclave.

Leia cuidadosamente todas as instruções antes da utilização; a não observação de todos os avisos e precauções pode resultar em complicações.

NOME DO DISPOSITIVO

O nome da marca do dispositivo é cateter-balão de dilatação hidrofílico para ATP Advance Serenity 18.

DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

O cateter-balão de dilatação hidrofílico para ATP Advance Serenity 18 é um sistema de cateter coaxial sob o fio-guia (OTW, over-the-wire) concebido para utilização com fios-guia de 0,46 mm (0,018 polegadas). A haste do cateter-balão de angioplastia transluminal percutânea (ATP) contém um balão distal e um coletor na extremidade proximal. O balão tem dois marcadores radiopacos que ajudam na colocação do balão dentro da estenose. O espaço entre a haste interna e externa do cateter atua como uma passagem para o meio de insuflação para a expansão do balão. O balão e a haste do cateter são revestidos com um revestimento hidrofílico. A extremidade proximal do cateter tem um coletor bifurcado e um redutor de tensão que permite a utilização do fio-guia de 0,46 mm (0,018 polegadas) e a fixação de um dispositivo de insuflação do balão através de um conector luer padrão. O dispositivo de insuflação é utilizado para insuflar e esvaziar o balão com um meio de contraste. O cateter-balão de dilatação hidrofílico para ATP Advance Serenity 18 deve ser fornecido estéril (via óxido de etileno, EO) e destina-se a apenas uma única utilização.

UTILIZAÇÃO PREVISTA

O cateter-balão de dilatação hidrofílico para ATP Advance Serenity 18 é indicado para angioplastia transluminal percutânea (PTA) da vasculatura periférica nas artérias ilíaca, femoral, ilíofemoral, poplitea, infrapoplitea e renal, e para o tratamento de lesões obstrutivas de fistulas arteriovenosas nativas ou sintéticas.

CONTRAINDICAÇÕES

Não há contra-indicações conhecidas para o procedimento de ATP. O cateter-balão de dilatação hidrofílico para ATP Advance Serenity 18 é contra-indicado para utilização nas artérias coronárias, na neurovasculatura e para a colocação de stents.

AVISOS

- Este dispositivo destina-se a apenas uma única utilização; não reutilize. Não reesterilize, pois pode comprometer o desempenho do dispositivo e aumentar o risco de contaminação cruzada devido ao reprocessamento inadequado.
- Para reduzir o potencial de danos nos vasos, o diâmetro insufiado do balão deve aproximar-se do diâmetro do vaso apenas proximal e distal à estenose na angioplastia transluminal percutânea (ATP).
- Quando o cateter é exposto ao sistema vascular, deve ser manipulado sob observação de fluoroscopia de alta qualidade.

- Não avance ou retraia o dispositivo a menos que o balão seja totalmente esvaziado sob vácuo.
- Se for encontrada resistência durante a manipulação, determine a causa da resistência antes de prosseguir.

- A pressão do balão não deve exceder a pressão nominal de rutura (PRN). Consulte o rótulo do produto para informações específicas do dispositivo. A PRN baseia-se em resultados de testes in vitro. Pelo menos 99,9% dos balões (com uma confiança de 95%) não rebentará a ou abaixo da respectiva PRN. Para evitar sobrepressurização, utilize um dispositivo de controlo da pressão.
- A insuflação a uma taxa elevada pode danificar o balão.

- Utilize apenas um meio de insuflação do balão clinicamente recomendado. Não utilize ar ou qualquer meio gasoso para insuflar o balão.

• Não utilize com meio de contraste Lipiodol ou outros meios de contraste que incorporam os componentes deste agente.

• Não utilize após a data de validade especificada na embalagem.

• Não utilize, nem tente endireitar, um cateter se a haste tiver ficado curvada ou dobrada; isto pode resultar na quebra da haste. Em vez disso, prepare um novo cateter.

PRECAUÇÕES

- Uma compreensão completa dos princípios, aplicações clínicas e risco associado à ATP é necessária antes de utilizar este produto.
- Este dispositivo não é recomendado para aplicações que podem exigir insuflação mais elevada do que a recomendada para este cateter.
- Não utilize se a embalagem estiver aberta ou danificada.
- Antes da utilização, o cateter deve ser examinado para verificar a funcionalidade e garantir que o seu tamanho e forma sejam adequados para o procedimento específico para o qual deve ser utilizado.
- Durante o procedimento, a terapia anticoagulante apropriada deve ser fornecida ao paciente conforme necessário. A terapia anticoagulante deve ser continuada por um período de tempo, a ser determinado pelo médico, após o procedimento.
- Considere a utilização de heparina sistêmica. Irrigue e enxague todos os produtos que entram no sistema vascular com solução salina heparinizada ou uma solução isotônica semelhante.
- O tamanho French mínimo aceitável da bainha é indicado no rótulo da embalagem. Não tente passar o cateter ATP através de uma bainha introdutora de tamanho menor do que o indicado no rótulo.
- Não se destina a uma monitorização da tensão arterial precisa.
- Não avance ou retire o cateter ATP dentro da vasculatura, a menos que o cateter seja precedido por um fio-guia.
- Não utilize para procedimentos diferentes daqueles indicados nestas instruções de utilização.

EVENTOS ADVERSOS POTENCIAIS

Os eventos adversos potenciais incluem, mas não estão limitados a:

- Trombo
- Dissecção, perfuração, rutura ou espasmo do vaso
- Morte
- Encerramento abrupto
- Infarto agudo do miocárdio
- Trombose aguda ou subaguda
- Intervenção adicional necessária (maior, moderada)
- Reação alérgica (dispositivo, meio de contraste e medicamentos)
- Amputação
- Angina
- Embolia gasosa

- Aneurisma/pseudoaneurisma
- Fístula arteriovenosa
- Coma
- Embolização, que inclui tromboembolia (arterial, pulmonar)
- Hematoma/pseudoaneurisma no local da punção
- Hemorragia, incluindo sangramento no local da punção
- Hipotensão/hipertensão
- Inflamação/endarterite
- Laceração da íntima
- Isquemia, incluindo isquemia de tecido, síndrome de roubo e necrose
- Eventos neurológicos, incluindo lesões nervosas periféricas e neuropatias
- Oclusão
- Falência de órgãos (único, vários)
- Paralisia
- Reação pirogénica
- Insuficiência renal
- Convulsões/espasmo
- Sépsis/infeção/reação pirogénica/febre
- Choque
- AVC
- Ataque isquémico transitório
- Fraqueza/desconforto

MATERIAL NECESSÁRIO

- Bainha(s) introdutora(s) no tamanho e configuração adequados para a vasculatura selecionada. Consulte o rótulo do produto para compatibilidade de dispositivos específicos
- 2-3 seringas (10-20 cc)
- Fio-guia de 0,46 mm (0,018 polegadas) de comprimento adequado para a vasculatura selecionada
- Meio de contraste diluído 1:1 com solução salina
- Dispositivo de insuflação com manômetro
- Torneira de três vias
- Seringa luer-lock
- Introdutor do fio-guia

PREPARAÇÃO DO CATETER DE DILATAÇÃO

- a. Selecione o cateter-balão e confirme se a rotulagem corresponde ao tamanho desejado e se a data de validade do produto não expirou.
- b. O cateter é embalado num aro protetor; retire cuidadosamente o cateter da embalagem.
- c. Retire o protetor do balão (bainha) e mandril da embalagem do balão.
- d. O cateter-balão na posição esvaziada contém bolhas de ar minúsculas que devem ser purgadas antes de introduzir o cateter-balão. Para fazer isto, ligue uma torneira de três vias ao encaixe da porta de insuflação no cateter de dilatação. Irrigue através da torneira.

Ligue uma seringa luer-lock, parcialmente cheia de solução salina normal estéril e meio de contraste, à torneira. Oriente o cateter de dilatação com a ponta distal e o balão apontado numa posição vertical descendente. Puxe para trás o êmbolo e aspire durante 15 segundos até que o ar seja completamente evacuado. Feche a torneira de três vias. Solte o êmbolo. Desligue a seringa e evacue o ar recolhido. Volte a ligar a seringa e repita a operação algumas vezes até que o balão esteja completamente livre de bolhas de ar.

- e. Irrigue o lúmen do fio com solução salina estéril.
- f. Antes de inserir o cateter, ative o revestimento mergulhando o cateter em solução salina normal durante aproximadamente 30-60 segundos.

CUIDADO: não limpe a superfície do cateter com gaze seca.

Ligação do dispositivo de insuflação ao cateter

- a. Para remover qualquer ar alojado no encaixe luer distal do dispositivo de insuflação, purge aproximadamente 1 ml (cc) de meio de contraste.
- b. Com a torneira na posição fechada, desengate a seringa utilizada na preparação aplicando uma leve pressão positiva. Um menisco de meio de contraste aparecerá na porta do balão quando a seringa for removida. Verifique se um menisco de meio de contraste é evidente tanto na porta do cateter-balão de dilatação (centro) como na ligação do dispositivo de insuflação. Una firmemente o dispositivo de insuflação à porta de insuflação do balão do cateter-balão de dilatação.

Utilização do cateter-balão de angioplastia

- a. Insira um fio-guia através da válvula hemostática seguindo as instruções de utilização do fabricante ou a prática padrão. Avance o fio-guia cuidadosamente na bainha introdutora. Quando estiver concluído, retire o fio-guia e o introdutor, se necessário.
- b. Fixe um dispositivo de aperto ao fio-guia, se desejar. Sob fluoroscopia, avance o fio-guia para o vaso desejado e, em seguida, através da estenose.
- c. Retire o dispositivo de aperto e volte a carregar a ponta distal do cateter de dilatação no fio-guia.

NOTA: para evitar dobrar, avance o Advance Serenity 18 lentamente, em incrementos pequenos até a extremidade proximal do fio-guia emergir do cateter.

NOTA: para preservar a forma do balão dobrado durante a inserção e manipulação do cateter, mantenha um vácuo no lumen de insuflação.

- d. Avance o cateter através da válvula hemostática lentamente, enquanto o balão é totalmente esvaziado. Deve observar-se que a válvula hemostática está fechada apenas o suficiente para impedir o retorno do sangue, permitindo, contudo, movimentos fáceis do cateter de dilatação. Se for encontrada resistência, não avance o cateter através do adaptador.
- e. Sob fluoroscopia, utilize os marcadores radiopacos do balão para posicionar o balão dentro da lesão a ser dilatada e insuflar o balão para a pressão apropriada (consulte a tabela de conformidade do balão). Mantenha a pressão negativa sobre o balão entre as insuflações.
- f. Esvazie completamente o cateter-balão, aplicando pressão negativa durante um mínimo de 90 segundos. Retire o cateter de dilatação esvaziado e o fio-guia do cateter-guia/bainha introdutora, através da válvula hemostática, e retire o cateter-balão.

- g. Repita a insuflação do balão (no máximo 10 vezes) até que o resultado desejado seja alcançado.

CUIDADO: Se for encontrada forte resistência durante o avanço ou remoção do cateter, interrompa o movimento e determine a causa da resistência antes de continuar. Se a causa da resistência não puder ser determinada, retire todo o sistema.

CUIDADO: não exceda a pressão de ruptura nominal. Pressões mais elevadas podem danificar o balão ou cateter ou distender demasiado o vaso selecionado.

CUIDADO: se o balão não puder ser retirado através da bainha, interrompa o movimento e determine a causa da resistência (com o auxílio de fluoroscopia) antes de prosseguir. Certifique-se de que está a utilizar o tamanho correto da bainha e que o balão está totalmente esvaziado.

Apresentação

ESTÉRIL: este dispositivo é esterilizado com óxido de etileno. Não pirogénico.

CONTEÚDO: um cateter-balão de dilatação hidrofílico para ATP Advance Serenity 18.

ARMazenamento: guarde num local seco, escuro e fresco. Rode o inventário para que os cateteres sejam usados antes da data de validade no rótulo da embalagem.

Referências

O médico deve consultar a literatura atual relacionada com a prática médica atual sobre dilatação de balões.

Garantia

A CREAGH MEDICAL Ireland garante que foram aplicados cuidados razoáveis na conceção e fabrico deste dispositivo. O cateter-balão de dilatação hidrofílico para ATP Advance Serenity 18 foi fabricado sob condições cuidadosamente controladas. Como a CREAGH MEDICAL Ireland não tem controlo sobre as condições em que este produto é utilizado, tal como a manipulação do dispositivo e diagnóstico do paciente, esta garantia é limitada à substituição deste instrumento. Para evitar dúvidas, a CREAGH MEDICAL não é responsável por qualquer perda consequente decorrente da maneira como o produto é utilizado.

Esta garantia é exclusiva e substitui todas as outras garantias escritas, orais ou implícitas. Nenhuma outra pessoa pode alterar qualquer um dos itens acima ou assumir qualquer responsabilidade adicional em relação a este dispositivo.

Advance Serenity™ 18 Hydrofil PTA-ballongdilatationskateter

FÖRSIKTIGHETSÄTGÅRD: Enligt federal lag (USA) får denna anordning endast säljas av eller på läkares ordination (eller av legitimerad läkare).

Steril: Steriliserad med etylenoxidgas. Icke-pyrogen. Röntgentät.

Endast för engångsbruk. Får ej autoklaveras.

Läs nog i genom alla instruktioner före användning. Underlätenhet att iakta alla varningar och försiktigighetsätgärder kan leda till komplikationer.

PRODUKTNAMN

Produktens märkesnamn är Advance Serenity 18 hydrofil PTA-ballongdilatationskateter.

PRODUKTBESKRIVNING

Advance Serenity 18 hydrofil PTA-ballongdilatationskateter är ett over-the-wire (OTW) koaxialt katetersystem som är avsett för användning med 0,46 mm (0,018 inch) ledare. Skafet på PTA- (perkutana transluminal angioplastik) ballongkateter innehåller en distal ballong och ett proximalt grenrör. Ballongen har två röntgentäta markörer som stöd vid placeringen av ballongen i stenosen. Avståndet mellan det inre och ytter kateterskaftet fungerar som en passage för inflationsmediet för utvidgning av ballongen. Ballongen och kateterskaftet är belagda med en hydrofil beläggning.

Kateters proximala ände har ett förgrenat grenrör och en dragavlastning som gör det möjligt att använda 0,46 mm (0,018 inch) ledare och fastsättning via en ballonguppläsningsenhets via en standardluerkontakt. Uppbläsningsenheten används för att blåsa upp och tömma ballongen med ett kontrastmedel. Advance Serenity 18 hydrofil PTA-ballongdilatationskateter ska tillhandahållas steril (via etylenoxid, ETO) och är endast avsedd för engångsbruk.

AVSEDD ANVÄNDNING

Advance Serenity 18 hydrofil PTA-ballongdilatationskateter är indicerad för dilatation med perkutana transluminal angioplastisk (PTA) av perifera kärlnester i iliakärlärl, femoralärl, iliofemoralärl, popliteala kärl, infrapopliteala kärl och njurarterna, samt för behandling av obstruktiva lesioner av nativa eller syntetiska arteriovenösa dialysfistlar.

KONTRAINDIKATIONER

Inga kontraindikationer kända för PTA-ingrepp. Advance Serenity 18 hydrofil PTA-ballongdilatationskateter är kontraindicerad för användning i kransekärl, neuroavaskulaturen och för stentinföring.

VARNINGAR

- Den här enheten är endast avsedd för engångsbruk. Får ej återanvändas. Får inte omställas, eftersom det kan äventyra enheten prestanda och öka risken för kortsamtakning på grund av olämplig upparrbetning.
- För att minska risken för kärskada bör ballongens uppblästa diameter approximera kärlets diameter proximalt och distalt om stenosen vid perkutans transluminal angioplastik (PTA).
- När kataterna exponeras för kärlnystemet ska den manövreras under högkvalitativ fluoroskopisk observation.
- För inte fram eller tillbaka enheten om inte ballongen är helt tömd under vakuum.
- Om motstånd uppstår under manövrering ska orsaken till motståndet bestämmas innan du fortsätter.
- Ballongtrycket får inte överskrida det klassificerade sprängtrycket (RBP). Se produktetiketten för enhetsspecifik information. Det klassificerade sprängtrycket baseras på resultat av in-vitro-test. Minst 99,9 % av ballongerna (med ett konfidensintervall på 95 %) kommer inte att brista vid eller under deras klassificerade sprängtryck. Använd en tryckövervakningsenhet för att förebygga ett för högt tryck.
- Uppbläsnings i hög hastighet kan skada ballongen.

ČESKY

- Använd endast ett kliniskt rekommenderat ballonguppläsningsmedel. Blås aldrig upp ballongen med luft eller gas.
- Får ej användas med kontrastmedlet lipiodol eller andra liknande kontrastmedel som innehåller komponenterna i det här medlet.
- Använt inte efter utgångsdatumet som anges på förpackningen.
- Använt inte och försök inte att räta ut en kateter om den har böjts eller veckas. Detta kan resultera i att skaftet bryts. Förbered istället en ny kateter.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

- En grundlig förståelse av de principer, kliniska tillämpningar och risker som är associerade med PTA är nödvändig innan produkten används.
- Den här enheten rekommenderas inte för tillämpningar som kan kräva uppläsnings som är högre än de som rekommenderas för den här katatern.
- Använt inte om förpackningen är öppnad eller skadad.
- Undersök katatern före användning för att verifiera funktionaliteten och säkerställa att dess storlek och form lämpar sig för det specifika ingrepp som den ska användas för.
- Under ingreppet måste patienten ges lämplig behandling med antikoagulantia efter behov. Behandling med antikoagulantia ska fortsättas under en tid som läkaren bestämmer efter ingreppet.
- Överväg att använda systemisk behandling med heparinisering. Skölj alla produkter som förs in i kärlsystemet med steril hepariniserad koksaltlösning eller liknande istonisk lösning.
- Den minsta godtagbara hylsan för French-storleken anges på förpackningsetiketten. Försök inte att föra in PTA-katatern genom en introducerhylsa som är mindre än vad som anges på etiketten.
- Ej avsedd för exakt mätning av arteriellt blodtryck.
- För inte fram eller tillbaka PTA-katatern i vaskulaturen såvida inte katatern föregås av en ledare.
- Får ej användas för andra ingrepp än de som anges i den här bruksanvisningen.

POTENTIELLA BIVERKNINGAR

Potentiella biverkningar inkluderar men är inte begränsade till:

- Tromb
- Dissektion, perforering, ruptur eller spasm av kärl
- Dödsfall
- Abrupt förslutning
- Akut myokardinfarkt
- Akut eller subakut trombos
- Ytterligare ingrepp krävs (större, mättligt)
- Allergisk reaktion (anordning, kontrastmedel och mediciner)
- Amputering
- Angina

- Luftembolisering
- Aneurysm/pseudoaneurysm
- Arteriovenös fistel
- Koma
- Embolisering, som innefattar tromboembolisering (arteriell, pulmonell),
- Hematom/pseudoaneurysm vid punktionsstället
- Blödning, inklusive blödning vid punktionsstället
- Hypoton/hypertension
- Inflammation/endarterit
- Skada på intiman
- Ischemi, inklusive vänvdasischemi, stöldfenomen och nekros
- Neurologiska händelser, inklusive perifer nervskada och neuropatier
- Ocklusion
- Organfel (ett, flera)
- Förlamning
- Pyrogenisk reaktion
- Njursvikt
- Krampanfall/spasmer
- Sepsis/infektion/pyrogen reaktion/feber
- Chock
- Stroke
- Övergående ischemisk attack
- Svaghets/obehag

MATERIAL SOM KRÄVS

- Introducerhylsan(-orna) i lämplig storlek och konfiguration för den valda vaskulaturen. Se produktetiketten för specifik enhetskompatibilitet.
- 2–3 sprutor (10–20 cc)
- 0,46 mm (0,018 inch) ledare av lämplig längd för den valda vaskulaturen
- Kontrastmedel utspätt 1:1 med koksaltlösning
- Uppbläsningsenhets med manometer
- Trevägskran
- Spruta med luerläs
- Ledarin introducer

FÖRBEREDELSE AV DILATATIONSKATETER

- Välj ballongkateter och bekräfta att märkningen motsvarar önskad storlek och att produkterns utgångsdatum inte har löpt ut.
- Katatern är förpackad i en skyddande öglä och påse. Ta försiktigt ut katatern ur förpackningen.
- Ta bort ballongskyddet (hylsan) och förpackningsmandrinen från ballongen.
- Ballongkatatern i tömt läge innehåller små luftbubblor som ska rensas bort innan ballongkatatern förs in. Detta gör du genom att ansluta en trevågs stoppkran

till uppbläsningsporten på dilatationskatatern. Skölj genom stoppkranen. Anslut en spruta med luerläs, som delvis är fyllt med steril normal koksaltlösning och kontrastmedel, till stoppkranen. Rikta dilatationskatatern med den distala spetsen och ballongen pekande i en nedåtgående vertikal position. Dra tillbaka katatern och aspirera i 15 sekunder tills den är helt tömd på luft. Stäng trevågs stoppkranen. Släpja katatern. Koppla loss sprutan och släpp luften som samlats. Anslut sprutan igen och upprepa funktionen ett par gånger tills ballongen är helt tömd på luftbubblor.

- Skölj ledarlumen med steril koksaltlösning.
- Innan katatern förs in ska beläggningen aktiveras genom att katatern blötläggas i normal koksaltlösning i cirka 30–60 sekunder.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD: Torka inte av kateterytan med torr gasväv.

Anslutning av uppläsningsenheten till katatern

- Skölj med ungefär 1 ml (cc) kontrastmedel för att rensa bort luft som samlats i den distala luerkopplingen på uppläsningsenheten.
- Oppla bort sprutan som användes vid preparationen genom att lägga på en aning positivt tryck med stoppkranen i stängt läge. En menisk kontrastmedel visas i ballongöppningen när sprutan avlägsnas. Kontrollera att en menisk kontrastmedel syns i både dilatationskataterna ballongöppning (fattning) och uppläsningsenhets koppling. Anslut på ett säkert sätt uppläsningsenheten till ballonguppläsningsöppningen på ballongdilatationskatatern.

Användning av en ballongangioplastikkateter

- För in en ledare genom hemostasventilen enligt tillverkarens anvisningar eller standardpraxis. För fram ledaren försiktig i introducerhylsan. När du är klar, dra tillbaka styrdledaren och införaren, om den används.
- Anslut en vridanordning till ledaren vid behov. För under fluoroskop i samma ledaren till önskat kärl och sedan över stenosen.
- Avlägsna vridanordningen och ladda den distala spetsen på dilatationskatatern på ledaren.

OBIS! För att undvika veckning ska Advance Serenity 18 föras fram långsamt, i små steg tills ledarens proximala ände kommer ut ur katatern.

OBIS! För att bevara den vita ballongformen under införing och katetermanövering ska ett vakuumburträffas för uppläsningslumen.

- För fram katatern genom hemostasventilen långsamt medan ballongen töms helt. Observera att hemostasventilen endast är stängd så mycket så att blod inte förs tillbaka men ändå tillåter att dilatationskatatern kan manövreras enkelt. Om motstånd uppstår, för inte fram katatern genom adaptern.
- Använd vid fluoroskop ballongens röntgentäta markörer för att placera ballongen i lesionen som ska utvidgas och blås upp ballongen till lämpligt tryck (se ballongefterivrigitetstabellen). Bibehåll negativt tryck på ballongen mellan uppläsningsarna.
- Töm ballongkatatern helt genom att applicera negativt tryck under minst 90 sekunder. Dra ut den tömda dilatationskatatern och ledaren från styrkatertern/introducerhylsan genom hemostasventilen och ta bort ballongkatatern.

g. Upprepa uppläsningen av ballongen (högst 10 gånger) tills önskat resultat uppnås.

FÖRSIKTIGHET: Om stark motstånd möts under framåtförande eller tillbakadragnings katatern, avbryt rörelsen och fastställ orsaken till motståndet innan du fortsätter. Om orsaken till motståndet inte kan fastställas, dra tillbaka hela systemet.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD: Överskrid inte beräknat sprängtryck. Högre tryck kan skada ballongen eller katatern eller utvändigt det valda käret för mycket.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD: Om ballongen inte kan tas ut genom hylsan, avbryt all rörelse och bestäm orsaken till motståndet (med hjälp av fluoroskop) innan du fortsätter. Se till att du använder rätt hylstorlek och att ballongen är helt tömd.

Leveransskick

STERIL: Enheten är steriliseras med etylenoxid. Icke-pyrogen.

INNEHÅLL: En Advance Serenity 18 hydrofil PTA-ballongdilatationskateter.

FÖRVARING: Förvara på en torr, mörk, sval plats. Rotera lagret så att katetern används före utgångsdatumet på förpackningsetiketten.

Referenser

Läkaren bör konsultera aktuell litteratur om aktuell medicinsk praxis för ballongdilatation.

Garanti

CREAGH MEDICAL Ireland garanterar att rimlig omsorg har vidtagits vid konstruktionen och tillverkningen av den här produkten. Advance Serenity 18 hydrofil PTA-ballongdilatationskateter har tillverkats under noggrant kontrollerade betingelser. Eftersom CREAGH MEDICAL Ireland inte har kontroll över de förhållanden under vilka produkten används, t.ex. enhetshantering och patientdiagnos, är garantin begränsad till utbytte av instrumentet. För att undvika tvivel är inte CREAGH MEDICAL ansvarigt för någon följdskada som härrör från det sätt på vilket produkten används. Garantin är exklusiv och ersätter alla andra garantier, antingen skriftliga, muntliga eller underförstådda. Ingen annan person kan ändra något av ovantäende eller ta på sig ytterligare ansvar i förhållande till denna enhet.

Advance Serenity™ 18

Hydrofilin dilataciňní balónkový katétr PTA

UPOZORNĚNÍ: Podle federálního zákona USA smí být tento prostředek prodáván pouze lékařem (nebo odborníkem s řádnou licencí) nebo na jeho předpis.

Sterilní: Sterilizováno plyným etylenoxidem. Apyrogenní. Rentgenkontrastní.

Pouze k jednorázovému použití. Neautoklávujte.

Před použitím si pečlivě přečtěte instrukce; nedodržení varování a bezpečnostních opatření může vést ke komplikacím.

NÁZEV ZAŘÍZENÍ

Obchodní název tohoto zařízení je hydrofilin dilataciňní balónkový katétr PTA Advance Serenity 18.

POPIS ZAŘÍZENÍ

Hydrofilin dilataciňní balónkový katétr PTA Advance Serenity 18 je koaxiální katérový systém určený k zavedení přes drát (OTW) a k použití se vodicimi dráty velikosti

0,46 mm (0,018 palců). Na dříku balónkového katétru pro perkutální transluminální angioplastiku (PTA) se v distální části nachází balónek a v proximální části vícevývodová trubička. Balónek má dvě rentgenkontrastní znaky, které pomáhají s umístěním balónku ve stenóze. Volný prostor mezi vnitřním a vnějším dříkem katétru slouží k průchodu plnicího média pro roztažení balónku. Balónek a dřík katétru jsou potaženy hydrofilní vrstvou.

Na proximálním konci katétru se nachází dvouvývodová trubička a pružné spojení, které umožnuje použití vodicího dřátu velikosti 0,46 mm (0,018 palce) a připojení zařízení k plnění balónku pomocí standardního konektoru luer. Plnici zařízení se používá k plnění a vypouštění balónku s kontrastním médiem. Hydrofilní dilatační balónkový katétr PTA Advance Serenity 18 je poskytován sterilní (sterilizován étylenoxidem, EtO) a je určen pouze k jednorázovému použití.

ÚCEL POUŽITÍ

Hydrofilní dilatační balónkový katétr PTA Advance Serenity 18 je indikován pro perkutální transluminální angioplastiku (PTA) periferní vaskulatury iliakálních, femorálních, popliteálních, infrapopliteálních a renálních arterií a pro léčbu obstrukčních lézí přirozených nebo umělých arteriovenózních dialyzačních píštěl.

KONTRAINDIKACE

Zákrök PTA nemá žádné známé kontraindikace. Hydrofilní dilatační balónkový katétr PTA Advance Serenity 18 je kontraindikován pro použití v koronárních arteriích a nervové vaskulatuře a k zavádění stentů.

VAROVÁNÍ

- Toto zařízení je určeno pouze k jednorázovému použití; nepoužívejte ho opakován. Znovu nesterilizujte, neboť by to mohlo narušit funkčnost zařízení a zvýšit riziko zkřížené kontaminace následkem nevhodného zpracování k opakovánímu použití.
- Aby se snížilo riziko poškození cévy, měl by se průměr naplněného balónku blížit průměru cévy v proximální a distální oblasti stenózy k perkutální transluminální angioplastice (PTA).
- Když je katétr používán ve vaskulárním systému, je nutné s ním manipulovat za použití vysoce kvalitní skiaskopie.
- Zařízení neposunujte ani nevytahujte, pokud není balónek zcela vypuštěn pomocí vakua.
- Pokud při manipulaci narazíte na odpór, zjistěte jeho příčinu dřívě, než budete pokračovat.
- Tlak v balónku nesmí překročit maximální spolehlivý plnicí tlak (RBP). Informace o konkrétním zařízení najdete na štítku výrobku. Hodnota RBP je založena na výsledcích testování *in vitro*. Nejméně 99,9 % balónků (s jistotou 95 %) nepraskne, pokud jsou napuštěny na nebo pod jejich hodnotu RBP. Použijte prostředek k monitorování tlaku, abyste předešli vzniku přetlaku.
- Při vysoké rychlosti napouštění může dojít k poškození balónku.
- Používejte s balónkem pouze klinicky doporučená plnici média. K napuštění balónku nikdy nepoužívejte vzduch ani žádná plynná média.
- Nepoužívejte kontrastní média Lipidol ani jiná podobná kontrastní média, která obsahují komponenty tohoto agentu.

- Nepoužívejte po uplynutí data spotřeby uvedeného na obalu.
- Nepoužívejte katétr, jehož dřík je ohnutý nebo zkroucený, ani se takový katétr nesnažte narovnat; mohlo by dojít k jeho zlomení. Místo toho připravte nový katétr.

BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

- Před použitím tohoto produktu je nezbytné, abyste chápali principy, klinické aplikace a rizika spojená s PTA.
- Toto zařízení se nedoporučuje u aplikací, které mohou vyžadovat vyšší tlak při napouštění, než který je doporučen pro tento katétr.
- Nepoužívejte, pokud je obal otevřený nebo poškozený.
- Před použitím je třeba katétr zkонтrolovat, ověřit jeho funkčnost a ujistit se, že jeho velikost a tvar jsou vhodné pro konkrétní postup, k němuž má být použit.
- Během zákroku musí být pacientovi podle potřeby poskytnuta vhodná antikoagulační léčba. Antikoagulační léčba musí pokračovat po dobu, kterou stanoví lékař po zákroku.
- Zvažte použití systémové heparinizace. Všechna zařízení, která vstupují do vaskulárního systému, propláchněte sterálním heparinizovaným fyziologickým roztokem nebo podobným izotonickým roztokem.
- Minimální přípustná velikost pouzdra v jednotkách french je uvedena na štítku na obalu. Nepokoušejte se protáhnout katétr PTA menším pouzdrem zaváděče, než je uvedeno na štítku.
- Není určeno pro přesné sledování krevního tlaku v tepnách.
- Katétr PTA v cévách neposunujte ani nevytahujte, pokud tomu nepředchází protažení vodicího dřátu.
- Nepoužívejte pro jiné postupy než ty, které jsou uvedeny v tomto návodu k použití.

POTENCIÁLNÍ NEŽÁDOUCÍ PŘÍHODY

Mezi možné nežádoucí příhody patří mimo jiné:

- trombus;
- disekce, perforace, ruptura nebo spasmus cévy;
- smrt;
- náhlé uzavření;
- akutní infarkt myokardu;
- akutní nebo subakutní trombóza;
- nutnost dalšího zákroku (velkého, středně velkého);
- alergická reakce (na prostředek, kontrastní látku či léky);
- amputace;
- angina pectoris;
- vzduchová embolie;
- aneuryzma/pseudoaneuryzma;
- arteriovenózní píštěl;
- kóma;
- embolizace, která zahrnuje tromboembolický (arteriální, plnicí)
- Hematom/pseudoaneuryzma v místě vpichu;
- krvácení, včetně krvácení v místě vpichu;

- hypotenze/hypertenze;
- zánět/endarteritida;
- protržení intimy;
- ischemie, včetně tkáňové ischemie, steal fenomén a nekróza;
- neurologické příhody, včetně poranění periferních nervů a neuropatií;
- okluze;
- selhání orgánů (jednoho, více);
- paralýza;
- pyrogenní reakce;
- renální selhání;
- záchvaty/křeče;
- sepsa/infekce/pyrogenní reakce/horečka;
- šok;
- cévní mozková příhoda;
- přechodná ischemická ataka;
- slabost/diskomfort.

POŽADOVANÝ MATERIÁL

- Pouzdro(a) zaváděče příslušné velikosti a konfigurace pro vybranou vaskulaturu. Specifickou kompatibilitu zařízení naleznete na štítku výrobku.
- 2–3 stříkačky (10–20 ml).
- Vodicí dřát o průměru 0,46 mm (0,018 palce) v délce odpovídající zvolené vaskulatuře.
- Kontrastní média zředěná 1 : 1 fyziologickým roztokem.
- Plnici zařízení s manometrem.
- Trojcestný uzavírací cohout
- Stříkačka s konektorem luer.
- Zaváděč vodicího dřátu.

PŘÍPRAVA DILATAČNÍHO KATÉTRU

- a. Vyberte balónkový katétr a ověřte, že označení odpovídá požadované velikosti a neuplynulo datum spotřeby zařízení.
- b. Katétr je zabalen v ochranné objímce a sáčku; opatrě ho výjměte z obalu.
- c. Sejměte z balónku ochranný obal (pouzdro) a krycí trubičku.
- d. Vypuštěný balónkový katétr obsahuje drobné vzduchové bublinky, které je potřeba před zavedením balónkového katétru vyplachnout. Toho dosáhněte tak, že připojíte trojcestný uzavírací cohout k úchytu portu k napouštění na dilatačním katétru. Proplachujte uzavíracím cohoutem. K uzavíracímu cohoutu připojte stříkačku s konektorem luer částečně naplněnou normálním sterálním fyziologickým roztokem a kontrastním médiem. Dilatační katétr nasněmujte distálním hrotom a balónkem směrem dolů ve vertikální poloze. Stáhněte píst a nasávajte po dobu 15 vteřin, dokud nebude vzduch zcela odstraněn. Uzavřete trojcestný uzavírací cohout. Uvolněte píst. Odpojte stříkačku a vypusťte nasbíraný vzduch. Stříkačku znovu připojte a několikrát postup opakujte, dokud nebude balónek zcela bez vzduchových bublinek.

- e. Lumen drátu propláchněte sterálním fyziologickým roztokem.
- f. Před zavedením katétru aktivujte jeho povrchovou vrstvu ponovením katétru do normálního fyziologického roztoku po dobu přibližně 30–60 sekund.

POZOR: Povrch katétru neotírejte suchou gázou.

Připojení plnicího zařízení ke katétru

- a. Abyste odstranili vzduch, který uvízl v distálním úchytu s konektorem luer na plnicí zařízení, propláchněte přibližně 1 ml (cc) kontrastního média.
- b. S uzavíracím cohoutem v uzavřené poloze odpojte stříkačku použitou při přípravě aplikováním mírného pozitivního tlaku. Pod odstraněním stříkačky se v balónkovém portu objeví hladinka kontrastní látky patrná v balónkovém portu dilatačního katétru (rozbočovači) i v konektoru k plnicímu zařízení. Bezepečně připojte plnicí zařízení k plnicímu portu dilatačního balónkového katétru.

Použití katétru k balónkové angioplastice

- a. Zavедte vodicí dřát přes hemostatický ventil podle pokynů výrobce nebo podle standardního postupu. Posuňte vodicí dřát opatrně do pouzdra zaváděče. Po dokončení vytáhnete vodicí dřát a zaváděč, pokud byl použit.
- b. V případě potřeby připevněte k vodicímu dřátu torzní zařízení. Pod skiaskopickou kontrolou posuňte vodicí dřát do pozadované cévy a poté přes stenu.
- c. Odstraňte torzní zařízení a vrátěte distální hrot dilatačního katétru na vodicí dřát.

POZNÁMKA: Katétr Advance Serenity 18 zavádějte pomalu a po krátkých úsečích, dokud se proximální konec vodicího dřátu nevsune z katétru, čímž předejdete jeho ohnuti.

POZNÁMKA: Chcete-li zachovat složený tvar balónku během zavádění a manipulace s katétem, udržujte v plnicím lumen vacuüm.

- d. Pomalu posuňujte katétr se zcela vyprázdněným balónkem hemostatickým ventillem. Je treba dřát na to, aby hemostatický ventil byl uzavřen jen tak pevně, aby zabránil návratu krve, ale zároveň umožnil snadný pohyb dilatačního katétru. Nepochovávejte katétr skrz adaptér, pokud citíte odpor.
- e. Za skiaskopického sledování použijte rentgenkontrastní znaky balónku k umístění balónku uvnitř léze, kterou chcete dilatovat, a poté balónek naplníte na příslušný tlak (viz tabulka poddajnosti balónku). Udržujte na balónku mezi jednotlivými plněními negativní tlak.
- f. Balónkový katétr zcela vyprázdněte aplikováním negativního tlaku po dobu nejméně 90 sekund. Stáhněte vyprázdněný dilatační katétr a vodicí dřát ze zaváděcího katétru / pouzdra zaváděče přes hemostatický ventil a vyměte balónkový katétr.
- g. Opakujte plnění balónku (maximálně 10krát), dokud nedosáhnete požadovaného výsledku.

UPOZORNĚNÍ: Pokud během zavádění nebo vytahování katétru narazíte na silný odpór, pírujte pohyb a zjistěte příčinu odporu, než budete pokračovat. Nelze-li určit příčinu odporu, vytáhněte celý systém.

UPOZORNĚNÍ: Nepřekračujte maximální spolehlivý plnicí tlak. Vysí tlaky mohou poškodit balónek nebo katétr nebo příliš roztahnout příslušnou cévu.

UPOZORNĚNÍ: Pokud balónek nelze vymout skrz pouzdro, přerušte pohyb a zjistěte příčinu odporu (pomočí skiaskopie), než budete pokračovat. Zkontrolujte, zda používáte správnou velikost pouzdra a zda je balónek celá vyprázdnená.

Způsob dodání

STERILNÍ: Zařízení je sterilizováno plyným etylenoxidem.

Apyrogenní.

OBSHA: Jeden hydrofilní dilatační balónkový katéter PTA Advance Serenity 18.

SKLADOVÁNÍ: Skladujte na suchém, tmavém, chladném místě. Obměňujte zásoby tak, aby byly katétry použity před datem spotřeby na štítku balení.

Odkazy

Lékař by si měl nastudovat současnou literaturu o aktuálních lékařských postupech souvisejících s dilatací balónku.

Záruka

Společnost CREAGH MEDICAL Ireland zaručuje, že toto zařízení bylo navrženo a vyrobeno s dostatečnou péčí. Hydrofilní dilatační balónkový katéter PTA Advance Serenity 18 byl vyroben na pečlivě kontrolovaných podmínech. Tato záruka je omezena na výměnu zařízení, jelikož společnost CREAGH MEDICAL Ireland nemůže kontrolovat podmínky, v nichž je výrobek používán, jako je manipulace se zařízením a diagnostika pacienta. Aby bylo zamezeno pochybnostem, neodpovídá společnost CREAGH MEDICAL za žádné následné ztráty zapříčiněné způsobem používání tohoto zařízení.

Tato záruka je výlučná a nahrazuje všechny ostatní záruky psané, ústní i předpokládané. Žádná jiná osoba nesmí změnit žádoun z výše uvedených skutečnosti ani předpokládat žádoun další odpovědnost ve vztahu k tomuto zařízení.

Advance Serenity™ 18

Hidrofil ballonos tágítókatéter PTA-hoz

FIGYELEM: Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi jogszabályai értelmében az eszköz kizárolag orvos (vagy az előírások szerint engedélyezett egészségügyi szakdolgozó) által vagy rendelvényére értékesíthető.

Steril: etilen-oxid gázzal sterilizálva. Pirogénmentes.

Röntgenárnyékot ad.

Kizárolag egyéris használatos. Autoklávázása tilos.

Használattal előtt figyelmesen olvassa el az összes utasítást – az összes figyelmeztetés és óvintézkedés betartásának emulásztása szövödményeket eredményezhet.

AZ ESZKÖZ KÖZELÉKELÉSE

Az eszköz működése Advance Serenity 18 hidrofil ballonos tágítókatéter PTA-hoz.

ESZKÖZLEÍRÁS

Az Advance Serenity 18 PTA-hoz használható hidrofil ballonos tágítókatéter olyan over-the-wire (OTW), koaxiális katéterrendszer, amely a kialakítása szerint 0,46 mm-es (0,018 col) vezetődrótkkal használható. A perkután transzluminális angioplastikás (PTA) ballonkatéter szára disztrális balont, valamint a proximális részen osztófejet tartalmaz. A balloonon két röntgenárnyékot adó jelölő található, amelyek a ballon szűkületen belül elhelyezéséhez nyújtanak segítséget. A belső és külső katéterszárak közötti szabad hely a félzőközeg áthaladását teszi lehetővé a ballon kitájítása céljából. A ballon és a katéter szára hidrofil bevonattal van ellátva.

A katéter proximális végén kialakított kétágú osztófejej és túlfeszítésvédelem lehetővé teszi a 0,46 mm-es (0,018 col) vezetődrót használatát, valamint a ballonfeltöltő-eszköz szabványos Luer-csatlakozóval történő csatlakoztatását. A ballon kontrasztanyaggal történő feltöltése és leeresztése a feltöltőeszközzel történik. Az Advance Serenity 18 PTA-hoz használható hidrofil ballonos tágítókatéter steril állapotban kerül forgalomba (etilén-oxiddal – EtO – sterilizálva), és a rendeltekére szerint kizárolag egyszer használhatós.

RENDELTELTELÉS

Az Advance Serenity 18 PTA-hoz használható hidrofil ballonos tágítókatéter az a. iliaca, a. femoralis, a. poplitea, valamint az infrapopliteális és a vesearteriális perkután transzluminális angioplastikájához (PTA), valamint a natív vagy művi úton létrejött arteriovenosus dialízis fistulák obstruktív lézióinak kezelésére javallott.

ELLENJAVALLATOK

A PTA-beavatkozás esetében nincsenek ismert ellenjavallatok. Az Advance Serenity 18 PTA-hoz használható hidrofil ballonos tágítókatéter használata az a. coronaria és a neuro-vascularis rendszer, valamint sztentbejuttatás esetében ellenjavallt.

FIGYELMEZTETÉSEK

- Az eszköz a rendeltekésénél fogva kizárolag egyszer használatos; újrafelhasználása tilos. Újratárolására vonatkozóan az eszköz teljesítménye, és fokozhatja a nem megfelelő feljutás miatti keresztszennyeződés kockázatát.
- Az érkárosodás lehetőségeknek csökkenése érdekében a feltöltött ballon átmérőjének meg kell közelítenie a perkután transzluminális angioplastikával (PTA) kezelt érszűkülethez képest közvetlen proximális és disztrális érátmérőjét.
- Amikor az érendszerrel érintkezik, a katétert jó minőségű fluoroszkópos megfigyelés alatt kell mozgatni.
- Az eszköz tilos előre tolni vagy visszahúzni, kivéve, ha a ballon vakuummal teljesen leeresztett állapotban van.
- Ha a katéter vezetése során ellenállást tapasztal, a továbbhaladás előtt meg kell állapítani az ellenállás okát.
- A ballon nyomása nem haladhatja meg a névleges felhasadási nyomást (RBP). A külön az eszközre vonatkozó tudnivalókat a termék címkéjén kell ellenőrizni. Az RBP-érték in vitro vizsgálatok eredményein alapul. A ballonok legalább 99,9%-a (95%-os megbízhatóság mellett) nem hasad szét a vonatkozó RBP-értéken vagy az alatt. A tülyomás megelőzéséhez nyomásfigyelő eszköz kell használni.
- A nagy sebességgel végzett tágítás károsíthatja a ballont.
- Kizárolag klinikailag ajánlott ballonfeltöltő közeget szabad használni. A ballontárgításhoz minden esetben tilos levegőt vagy bármilyen gáznemű közeget használni.
- Lipiodol kontrasztanyag, vagy egyéb, az ezen készítmény összetevőit tartalmazó hasonló kontrasztanyagok használata tilos.
- A csomagoláson meghatározott „Szavatossági idő” után tilos felhasználni.
- Tilos használni a katétert, vagy megpróbálni a katéter kiegynésettséget, ha a szár elhaljott vagy megtör; ez ugyanis szártörést okozhat. Az említettek helyett új katétert kell előkészíteni.

ÓVINTÉZKEDÉSEK

- A termék használata előtt alaposan meg kell ismerni a perkután transzluminális angioplastika alapelveit, klinikai alkalmazásait és kapcsolódó kockázatait.
- Az eszköz nem ajánlott olyan alkalmazásokhoz, amelyek a jelen katéterhez ajánlottan nagyobb feltöltést igényelhetnek.
- Tilos felhasználni, ha a csomagolás fel van bontva vagy sérült.
- Használat előtt a katétert meg kell vizsgálni a működőképesség ellenőrzése és annak biztosítása érdekében, hogy a mérte és az alakja megfelel legyen a tervezett felhasználás szerinti adott beavatkozáshoz.
- A beavatkozás közben a páciens számára szükség szerint megfelelő vérávalásig terápiát kell biztosítani. A vérávalásig terápiát az orvos által meghatározandó ideig a beavatkozás után is folytatni kell.
- Mérlegeln kell a szisztemás heparinázás alkalmazását. Az érendszerbe hatoló összes eszközöt által öblíteni steril heparinos sóoldattal vagy hasonló izotoniás oldattal.
- A hüvely minimálisan elfogadható mérete a csomagolás címkéjén van feltüntetve, French-ben kifejezve. Tilos megkísérleni a PTA-katétert olyan bevezetőhüvelyen átvezetni, amely a címkén feltüntetettnek kisebb méretű.
- Preciz artériás vérnyomás-monitorozás céljából nem használható.
- A PTA-katétert az érendszerben tilos előretolni vagy abból visszahúzni, kivéve, ha a katéter előtt vezetődrót halad.
- Alkalmazása tilos a jelen használati utasításban feltüntetettetől eltérő beavatkozásokhoz.

LEHETSÉGES NEMKÍVÁNATOS ESEMÉNYEK

Lehetséges nemkívánatos események lehetnek többek között az alábbiak:

- vértrág;
- érdisszékció, -perforáció, -szakadás vagy -spasmus;
- halál;
- hirtelen elzáródás;
- akut szívinfarktus;
- akut vagy szubakut trombózis;
- további szükséges beavatkozás (súlyos, mérsékelt);
- allergiás reakció (eszköz, kontrasztanyag és gyógyszerek miatt);
- amputálás;
- angina;
- légembólia;
- aneurizma vagy álaneurizma;
- arteriovenosus fistula;
- kóma;
- embolizáció, ideérte a tromboemboliát (artériás, pulmonális);
- Haematoma vagy álaneurizma a szúrás helyén;

SZÜKSÉGES ANYAGOK

- A kijelölt érendszernek megfelelő méretű és kialakítású bevezetőhüvely(ek). Az adott eszköz kompatibilitását lásd a termék címkéjén.
- 2–3 db feccskendő (10–20 cm³).
- 0,46 mm (0,018 col) méretű, a kiválasztott erekhez megfelelő hosszúságú vezetődrót.
- Fiziológiai sóoldattal 1:1 arányban hígított kontrasztanyag.
- Nyomásmérővel felszerelt feltöltőeszköz.
- Hárómutas elzárócsap
- Luer-lock csatlakozás feccskendő.
- Vezetődről-bejuttató eszköz.
- Válassza ki a ballonkatétert, és ellenőrizze, hogy a címke egyezik-e a kívánt mérettel, továbbá hogy a szavatossági ideje nem járt le.
- A katéter védőkarikába van csomagolva; vegye ki őt használata előtt a katétert a csomagolásból.
- Távolítsa el a ballonvédőt (hüvelyt) a ballonról és a csomagoláshoz használt mandrint a katéterből.
- A leeresztett állapotban lévő ballonkatétert apró léguborékokat tartalmaz, amelyeket a ballonkatéter felvezetése előtt a szárral távolítsa el. Ennek érdekében háromrólású elzárócsapot kell csatlakoztatni a tágítókatéteren lévő feltöltőnyíláshoz. Végezte el az átöblítést az elzárócsapon keresztül. Csatlakoztasson steril normál sóoldattal és kontrasztanyaggal részben feltöltött Luer-lock csatlakozós feccskendőt az elzárócsaphoz. A tágítókatétert olyan irányba kell állítani, hogy a disztalis hegye és a ballon függőlegesen lefelé mutasson. Húzza vissza a dugattyút, és 15 másodpercet át végezzel felszívást, amíg a levegő teljesen ki nem üri. Zárja el a hárómutas elzárócsapot. Engedje el a dugattyút. Válassza le a feccskendőt, és

ürítse ki az összegyűjtött levegőt. Csatlakoztassa újra a fecskendőt, és ismételje meg néhány szor a műveletet, hogy a légbuborékok maradéktalanul eltávozzanak a ballonból.

- Öblítse át steril fiziológiás sőoldattal a drótument.
- Bevezetés előtt a katéter bevonatának aktiválásához merítse a katétert normál sőoldatba körülbelül 30–60 másodpercre.

VIGYÁZAT! A katéter felületét tilos száraz gézzel törölni.

A feltöltőeszköz csatlakoztatása a katéterhez

- A feltöltőeszköz disztális Luer-csatlakozójában rekedt levegőt eltávolításához folyasson ki körülbelül 1 ml (cm³) kontrasztanyagot.
- Távolítsa el az előkészítéshez használt fecskendőt, ehez enyhe pozitív nyomást kell kifejteni, miközben az elzárócsap zárt állásban van. A fecskendő eltávolításakor a ballon nyílásán kontrasztanyagból képződő felszíngröbület jelenik meg. Ellenőrizze, hogy a kontrasztanyagból képződő felszíngröbület a tágitókatéter ballonnyílásnál (konusz) és a feltöltőeszköz csatlakozásánál egyaránt jól látszik-e. Válassza le biztonságosan az előkészületek használt fecskendőt. Csatlakoztassa szorosan a feltöltőeszközöt a ballonos tágitókatéter ballonfelültől nyílásához.

A ballonos angioplastika katéter használata

- A gyártó utasításait követve vagy a bevett gyakorlat szerint vezessen át vezetődrót a hemosztatikus szelepen. Tolja előre óvatosan a vezetődrótot a bevezető hüvelybe. Ha kész, húzza ki a vezetődrótot és a bevezetőt, ha használt ilyen.
- Szűkség esetén erősítsen forgatóeszközt a vezetődrótra. Fluoroszkópiás ellenőrzés mellett tolja előre a vezetődrótot a kívánt érhez, majd a szűkületen át.
- Távolítsa el a forgatóeszközöt, és hátról helyezze a tágitókatéter disztrális hegyét a vezetődrónak.

MEGJEGYZÉS: Az összehurkolódás elkerülése érdekében lassan, kis lépésekben kell előrlődni az Advance Serenity 18 eszköz, amíg a vezetődrót proximális vége ki nem bújik a katéterből.

- MEGJEGYZÉS:** A feltöltőmentum vákuum alatt kell tartani, hogy a felvezetés és a katéter mozgatása közben meg lehessen örizni a ballon összehajtottakat alkáját.
- Lassan tolja át a katétert a hemosztatikus szelepen, miközben a ballon teljesen leeresztett állapotban van. Meg kell bizonyosodni arról, hogy a hemosztatikus szelép csak annyira van elzárvva, hogy megakadályozza a vér visszarámlását, de mégis lehetővé teszi a tágitókatéter könnyű mozgatását. Ha ellenállást tapasztal, tilos áttolni az adaptátoron.
 - A ballonon lévő röntgenáryékot add jelölök segítségével fluoroszkópiás ellenőrzés mellett helyezze el a ballont a tágitári tervezett elváltozásba, és töltse fel a ballont a megfelelő nyomásra (ellenőrizze a ballonmegfelelőségi táblázatot). Az egyes feltöltések között negatív nyomás kell fenntartani a ballonon.
 - Negatív nyomás legalább 90 másodpercig tartó alkalmazásával engedje le teljesen a ballont. Húzza vissza a leeresztett tágitókatétert és a vezetődrótot a vezetőkatéterből/bevezetőhüvelyből, át a hemosztatikus szelepen, és távolítsa el a ballonkatétert.
 - A kívánt eredmény eléréséig ismételje a ballonfelültést (legfeljebb tízszer).

FIGYELEM! Ha a katéter előretolása vagy visszahúzása során erős ellenállást tapasztal, hagyja abba a mozgatást, és határozza meg az ellenállás okát, mielőtt folytatná az eljárást. Ha az ellenállás oka nem határozható meg, húzza vissza az egész rendszert.

VIGYÁZAT! A névleges felhasadási nyomás túllépése tilos. A nagyobb nyomás károsíthatja a ballont/katétert, vagy túltárgyítja a kiválasztott eret.

VIGYÁZAT! Ha a ballont nem lehet visszahúzni a hüvelyen keresztül, abba kell hagyni a mozgatást, és folytatás előtt (fluoroszkópia segítségével) meg kell állapítani az ellenállás okát. Ellenőrizze, hogy a helyes méretű hüvely használja-e, és hogy a ballon teljesen le van-e ereszte.

Kiszerelezés

STERIL: Az eszköz etilén-oxiddal van sterilizálva. Pirogénmentes.

TARTALOM: Egy darab Advance Serenity 18 hidrofil ballonos tágitókatéter PTA-hoz.

TÁROLÁS: Száraz, sötét, hűvös helyen tárolandó. A készletet kezelje úgy, hogy a katétereket a csomagcímkén található szavatossági időpont előtt felhasználják.

Szakirodalom

Az orvosnak az aktuális szakirodalomban kell tájékozódnia a ballonos tágitásra vonatkozó aktuális orvosi gyakorlatról.

Jótállás

A CREAGH MEDICAL Ireland szavatolja, hogy az eszköz tervezése és gyártása során indokolt gondossággal járt el. Az Advance Serenity 18 PTA-hoz használható hidrofil ballonos tágitókatétert gondosan ellenőrzött körülmenyek között gyártották. Mivel a CREAGH MEDICAL Ireland vállalatnak nincs semmilyen ráhatalma a termék felhasználási körülmenyeire, így az eszköz kezelésére vagy a paciens diagnosztizálására sem, a jelen jótállás az eszköz céserjére korlátoszt. A késégek kizárása érdekelben, a CREAGH MEDICAL a termék felhasználásának módból fogadó semmilyen következményt kárért sem tarozik helytőlünk.

A jelen jótállás kizárolagos, és minden egyéb, akár írásos, szóbeli vagy vélmemezett jótállást helyettesít. Egyetlen személy sem módosíthat a fentiekben foglaltak közül semmit, és a jelen eszközzel kapcsolatban semmilyen további helytállási kötelezettséget sem vállalhat.

Advance Serenity™ 18

Hydrofilt PTA-ballongdilatasjonskateter

FORSIKTIG: Føderale lover i USA krever at dette utstyret bare selges av eller etter ordre fra lege (eller autorisert helsepersonell).

Sterilt utstyrt: Sterilisert med etylenoksidgass. Ikke-pyrogen. Röntgentett.

Kun til engangsbruk. Skal ikke autoklaveres.

Les nøyaktig gjennom alle instruksjonene før bruk. Hvis ikke alle advarsler og forholdsregler etterfølges, kan det føre til komplikasjoner.

ENHETENS NAVN

Produktets merkenavn er Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballongdilatasjonskateter.

ENHETS BESKRIVELSE

Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballongdilatasjonskateter er et koaksialt OTW-katetersystem (Over-The-Wire, for føring over ledavaier) som er utformet for bruk med

ledavaiere på 0,46 mm (0,018 tommer). Skafet på dette ballongkateteret for perkutan transluminál angioplastikk (PTA) har en distal ballong og en proksimal koblingsdel med forgrening. Ballongen har to röntgentette markører som forenkler plasseringen av ballongen i stenosen.

Avstanden mellom det indre og det ytre kateterskaftet fungerer som en passasje for fyllingsmiddelet som brukes til ballongutvidelse. Ballongen og kateterskaftet er belagt med hydrofilt belegg.

Den proksimale enden av kateteret har en todelt koblingsdel med strekkavlastning, som gjør det mulig å bruke en ledavaier på 0,46 mm (0,018 tommer) samt koble til en ballongfyllingenhet, via en standard Luer-kobling. Fyllingenheten brukes til å fylle ballongen med kontrastmiddelet og til å tomme den. Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballongdilatasjonskateter leveres steril (sterilisering med etylenoksid, EtO) og er kun beregnet for engangsbruk.

TILTEKTNT BRUK

Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballongdilatasjonskateter er indiseriert for perkutan transluminál angioplastikk (PTA) med dilatasjon av stenosar i perifer vaskulatur (a. iliaca, a. femoralis, a. ilio-femoralis, a. poplitea, infrapopliteale arterier og nyarterer), samt for behandling av obstruktive lesjoner i native eller syntetiske arteriovenøse dialysefistler.

KONTRAINDIKASJONER

Det foreligger ingen kjente kontraindikasjoner mot PTA-prosedryen. Bruk av Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballongdilatasjonskateter er kontraindert i koronarerartiene og nevrovaskulatur samt for stentinnføring.

ADVARSLER

- Denne enheten er beregnet kun på engangsbruk. Skal ikke brukes flere ganger. Skal ikke resteriliseres, da dette kan forringne enhetens yteevne og øke risikoen for krysskontaminering på grunn av feil reprosessering.
- For å redusere faren for skade på kar ved perkutan transluminál angioplastikk (PTA), skal ballongens fylte diameter tilsvare diametren på karet like proksimalt og distalt for stenosen.
- Når kateteret eksponeres for det vaskulære systemet, skal det manipuleres under fluoroskopisk observasjon av høy kvalitet.
- Enheten skal ikke føres frem eller trekkes ut av blodkar med mindre kateteret styres av en ledavaier.

• Må ikke brukes til andre prosedyrer enn de som er indisert i denne bruksanvisningen.

• Må ikke brukes med Lipiodol-kontrastmidler eller lignende kontrastmidler som inneholder Lipidol

• Må ikke brukes etter holdbarhetsdatoen som er spesifisert på pakningen.

• Ikke bruk eller prøv å rette ut et kateter hvis skafet har blitt boyd eller fått knekk, da dette kan føre til at skafet brekker. Klargjør i stedet et nytt kateter.

FORSIKTIGHETSREGLER

- En grundig forståelse av prinsipper, kliniske bruksområder og risikoer forbundet med PTA er en forutsetning for bruk av dette produktet.
 - Det anbefales ikke å bruke denne enheten til bruksområder som kan kreve høyere fyllingstrykk enn det som er anbefalt for dette kateteret.
 - Skal ikke brukes hvis forpakningen er åpenet eller skadet.
 - Undersøk kateteret før bruk for å bekrefte at det fungererer som det skal, og kontroller at størrelsen og formen er egnet for den spesiifikke prosedyren som det skal brukes i.
 - I løpet av prosedyren må pasienten administreres hensiktsmessig antikoagulerende behandling etter behov. Antikoagulerende behandling skal administreres etter prosedyren så lenge som legen vurderer at det er nødvendig.
 - Vurder bruk av systemisk hepariniserering. Skyll alle enheter som skal brukes i det vaskulære systemet, med vanlig, heparinert saltvann eller en lignende isotonisk losning.
 - Hylsens godkjente minimum French-størrelse er angitt på pakningsetiketten. Ikke forsøk å føre PTA-kateteret gjennom en mindre innføringshylse enn det som er angitt på etiketten.
 - Ikke beregnet for nøyaktig overvåkning av arterielt blodtrykk.
 - PTAskateteret skal ikke føres frem i eller trekkes ut av blodkar med mindre kateteret styres av en ledavaier.
 - Må ikke brukes til andre prosedyrer enn de som er indisert i denne bruksanvisningen.
- MULIGE KOMPLIKASJONER OG BIVIRKNINGER**
- Potensielle komplikasjoner og bivirkninger inkluderer blant annet:
- Trombe
 - Kardiseksjon, perforering, ruptur eller spasme
 - Dødsfall
 - Akutt lukking
 - Akutt hjerteinfarkt
 - Akutt eller subakutt trombose
 - Ytterligere intervasjon nødvendig (større, moderat)
 - Allergisk reaksjon (enhet, kontrastmiddel, legemidler)
 - Amputasjoner
 - Angina
 - Luftemboli

- Aneurisme/pseudoaneurisme
- Arteriovenøs fistel
- Koma
- Emboli, inkludert tromboemboli (arteriell, pulmonær)
- Hematom/pseudoaneurisme ved punkturstedet
- Hemoragi, inkludert blødning ved punkturstedet
- Hypotensjon/hypertensjon
- Betennelse/endarteritt
- Intimarift
- Iskemi, inkludert veviskemi, steal-syndrom og nekrose
- Nevrologiske hendelser, inkludert perifer nerveskade og nevropati
- Okklusjon
- Organsvikt (enkel, multippel)
- Paralyse
- Pyrogen reaksjon
- Nyresvikt
- Kramper/spasmer
- Sepsis, infeksjon, pyrogen reaksjon, feber
- Sjokk
- Slag
- Transitorisk iskemisk anfall
- Svakhet/ubebag

NØDVENDIG UTSTYR

- Innføringshylse(r) av riktig størrelse og konfigurasjon for det valgte blodkaret. Se produktetiketten for spesifikk enhetskompatibilitet.
- 2–3 sprøyter (10–20 cc)
- 0,46 mm (0,018 tommer) ledevaier av passende lengde for det valgte blodkaret
- Kontrastmiddel fortynt 1:1 med saltvann
- Fyllingenhet med manometer
- Lukk treveis-stoppekransen.
- Luer lock-sprøyte
- Innføringshet for ledevaier

KLARGJØRING AV DILATASJONSKATERET

- a. Velg ballongkateret. Bekreft at merkingen samsvarer med ønsket størrelse og at produktets holdbarhetsdato ikke har utløpt.
 - b. Kateretet er pakket i en beskyttende ring og pose. Fjern kateretet forsiktig fra pakningen.
 - c. Fjern ballongbeskytteren (hylsen) og forsendelsesmandren fra ballongen.
 - d. I tømt tilstand inneholder ballongkateret små luftbobler som må skylles ut før innsetting av ballongkateret. Gjør dette ved å koble en treveis stoppekrant til koblingen på dilatasjonskaterrets ballingsport Skyll gjennom stoppekransen. Koble en Luer lock-sprøyte, delvis fylt med sterilt, normalt saltvann og kontrastmiddel, til stoppekransen. Plasser dilatasjonskateret slik at den distale tuppen og
- ballongen peker loddrett nedover. Trekk stempelen tilbake og aspirer i 15 sekunder til all luften er fortrent. Lukk treveis-stoppekransen. Slipp opp stempelen. Koble fra sprøyten og töm den for luft. Koble til sprøyten igjen, og gjenta ovenstående et par ganger, til ballongen er helt fri for luftbobler.
- e. Skyll vaierlumenet med sterilt saltvann.
 - f. For du setter inn kateretet, må du aktiverre belegget ved å legge kateretet i vanlig saltvann i ca. 30–60 sekunder.
- FORSIKTIG:** Ikke tørk over katereteroverflaten med tørt gasbind.

Koble fyllingenheten til kateretet

- a. For å fjerne eventuell luft fra fyllingenhetens distale Luer-kobling, skal den skylles med ca. 1 ml (cc) kontrastmiddel.
- b. La stoppekransen stå i lukket posisjon, og kople fra sprøyten som ble brukt under klargjøringen ved å påføre et svakt positivt trykk. En menisk av kontrastmiddel vil vises i ballongporten når sprøyten fjernes. Kontroller at en menisk av kontrastmiddel er synlig ved både dilatasjonskateretets ballongport (muffe) og koblingen for fyllingenheten. Koble fyllingenheten til ballongdilatasjonskateretets ballongfyllingsport på en sikker måte.

Bruk av ballongkater for angioplastikk

- a. Sett en ledevaier gjennom hemostaseventilen i henhold til produsentens anvisninger eller standard praksis. Før ledevaieren forsiktig inn i innføringshylsen. Når du er ferdig trekker du ut ledevaieren og innføreren, hvis de brukes.
 - b. Fest en dreieanordning til ledevaieren, hvis ønskelig. Bruk fluoroskopisk veiledning, og før ledevaieren til ønsket blodkar og gjennom stenosen.
 - c. Fjern dreieanordningen og sett den distale tuppen på dilatasjonskateret inn på ledevaieren.
- MERK:** For å unngå knekk på Advance Serenity 18, skal kateretet føres frem litt etter litt, til den prosimale enden av ledevaieren stikker ut fra kateretet.
- MERK:** For å opprettholde ballongfoldene under innsetting og katetermanipulasjon, må vakuum opprettholdes på fyllingslumenet.

- d. Før kateretet langsomt gjennom hemostaseventilen mens ballongen er helt tøm. Vær oppmerksom på at hemostaseventilen bare skal være stengt såpass mye at det hindrer blodretur, men ikke mer enn at det er enkelt å bevege dilatasjonskateretet. Hvis det oppstår motstand, må du ikke før kateretet gjennom adapteren.
- e. Anvend fluoroskopi, og bruk de röntgentette ballongmarkørene for å plassere ballongen i lesionen som skal dilateres. Fyll ballongen til riktig trykk (se tabellen for ballongelastisitet). Oppretthold negativt trykk på ballongen mellom fyllinger.
- f. Tom ballongkateret fullstendig ved å påføre negativt trykk i minst 90 sekunder. Trekk det tomte dilatasjonskateretet og ledevaieren ut fra ledekateteret/innføringshylsen og gjennom hemostaseventilen. Trekk ut ballongkateret.

- g. Gjenta ballongfyllingen (maksimalt 10 ganger) til ønsket resultat er oppnådd.
- FORSIKTIG:** Hvis det merkes sterk motstand under innføring eller tilbaketrekkning av kateretet, avslutt bevegelsen og finn årsaken til motstanden før du fortsetter. Hvis du ikke finner årsaken til motstanden, trekker du ut hele systemet.

FORSIKTIG: Ikke overskrid den nominelle øvre trykkgrensen. Høyre trykk kan skade ballongen eller kateretet eller overdilatere det valgte blodkaret.

FORSIKTIG: Hvis ballongen ikke kan trekkes ut gjennom hylsen, må du avbryte uttrekkingen og finne årsaken til motstanden (ved hjelp av fluoroskop) før du fortsetter. Pass på at du bruker riktig hyllestørrelse og at ballongen er helt tømt.

Levering

STERILT UTSTYR: Dette produktet er sterilisert med etylenoksid. Ikke-pyrogent.

INNHOLD: Ett Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballongdilatasjonskateret.

OPPBEVARING: Oppbevares på et tørt, mørkt og kjølig sted. Roter lagerbeholdningene slik at katerete brukes før utløpsdatoen på pakningsetiketten.

Referanser

Legg bør konsultere aktuell litteratur om gjeldende medisinsk praksis for ballongdilatasjons.

Garanti

CREAGH MEDICAL Ireland garanterer at rimelig aktionsmøtet er brukt i utformingen og fremstillingen av denne enheten. Advance Serenity 18 hydrofilt PTA-ballongdilatasjonskateret er produsert under nøye kontrollerte forhold. Da CREAGH MEDICAL Ireland ikke har kontroll over hvilke forhold dette produktet brukes under (f.eks. hvordan produktet håndteres, pasientens diagnose), er denne garantien begrenset til erstatning av dette instrumentet. For å unngå tvisk skal CREAGH MEDICAL ikke holdes ansvarlig for eventuelle følgeskader som følger av måten produktet brukes på.

Denne garantien ekskluderer og erstatter enhver annen garanti, enten denne er skriftlig, muntlig eller underforstått. Ingen annen person kan endre noe av det ovenstående eller påta seg noe ytterligere ansvar i forhold til denne enheten.

Advance Serenity™ 18 Hydrofilny, balonowy cewnik rozszczepiający do PTA

PRZESTROGA: prawo federalne USA dopuszcza sprzedaż tego urządzenia wyłącznie przez lekarza lub na jego zlecenie (lub odpowiednio uprawnionego klinicystę).

Wyrób sterylny: sterylizowany tlenkiem etylenu. Wyrób ariogenny. Wyrób radiocjenujący.

Wyłącznie do jednorazowego użytku. Nie sterylizować w autoklawie.

Przed użyciem należy uważnie przeczytać wszystkie instrukcje, ponieważ nieprzestrzeganie wszystkich ostrzeżeń i środków ostrożności może prowadzić do powikłań.

NAZWA WYROBU

Nazwa markowa wyrobu to „Hydrofilny, balonowy cewnik rozszczepiający do PTA Advance Serenity 18”.

OPIS WYROBU

Hydrofilny, balonowy cewnik rozszczepiający do PTA Advance Serenity 18 jest systemem współśrodkowym cewnika balonowego typu OTW przeznaczonym do stosowania z prowadnicami o rozmiarze 0,46 mm (0,018 cala).

Na dystalnym końcu trzonu cewnika balonowego do przeszkojnej wewnętrznej angioplastyki (PTA) znajduje się balon, a na proksymalnym końcu —

rozdzielač. Balon wyposażony jest w dwa znaczniki radiologiczne, które pomagają w umieszczeniu go w obrębie zwężenia. Przestrzeń pomiędzy wewnętrzny i zewnętrznym trzonem cewnika służą za kanał, przez który przepływa środek do napełniania balonu. Balon i trzon cewnika pokryte są powłoką hydrofilową.

Na proksymalnym końcu cewnika znajduje się rozdwojony rozdzielač i zaciśk odciążający, który pozwala na zastosowanie prowadnika o rozmiarze 0,46 mm (0,018 cala) oraz zamocowanie urządzenia do napełniania balonu za pomocą standartowego łącznika typu Luer. Urządzenie do napełniania służy do napełniania balonu środkiem cieniującym i opróżniania go. Hydrofilny, balonowy cewnik rozszczepiający do PTA Advance Serenity 18 jest dostarczany w stanie sterylnym (sterylizowany tlenkiem etylenu, EtO) i przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku.

PRZEZNACZENIE

Hydrofilny, balonowy cewnik rozszczepiający do PTA Advance Serenity 18 przeznaczony jest do rozszczepiania naczyń obwodowych w ramach przeszkojnej wewnętrznej angioplastyki (PTA) tętnicy biodrowej, udowej, podkolanowej, tętnic ponizej tętnicy podkolanowej i tętnic nerwowych, a także w leczeniu zmian patologicznych natywnych lub syntetycznych dializacyjnych przetok tętniczo-żylnych.

PRZECIWWSKAZANIA

Bruk jest znanych przeciwskaźników do wykonania zabiegu PTA. Stosowanie hydrofilnego, balonowego cewnika rozszczepiającego do PTA Advance Serenity 18 jest przeciwskażane w tętnicach wieńcowych, naczyniach układu nerwowego oraz przy umieszczeniu stentów.

OSTRZEŻENIA

- Ten wyrób jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku; nie używać ponownie. Nie sterylizować ponownie, ponieważ może to negatywnie wpływać na działanie wyrobu i zwiększyć ryzyko zanieczyszczenia krzyżowego spowodowanego niewłaściwą dekontaminacją.

• Aby zmniejszyć ryzyko uszkodzenia naczynia, średnicę napełnionego balonu podczas wykonywania przeszkojnej wewnętrznej angioplastyki (PTA) powinna być bliska średnicy naczynia proksymalnie i dystalnie do zwężenia.

- Gdy cewnik znajduje się w układzie naczyniowym, należy manipulować nim pod kontrolą obrazowania fluoroskopowego wysokiej jakości.
- Nie wprowadzać ani nie wyciąfywać wyrobu, dopóki balon nie zostanie całkowicie opróżniony.
- W przypadku napotkania oporu podczas manipulowania cewnikiem przed kontynuowaniem zabiegu należy ustalić przyczynę oporu.

• Ciśnienie balonu nie powinno przekraczać nominalnego ciśnienia rozrywającego (RBP). Konkretnie informacje zamieszczone na etykiecie wyrobu. Wartość RBP oparta jest na wynikach badań in vitro. Co najmniej 99,9% balonów (z 95% pewnością) nie rozerwie się przy wartości RBP lub poniżej jej. Aby uniknąć zbyt wysokiego ciśnienia, należy użyć urządzenia do monitorowania ciśnienia.

- Wysokie tempo napełniania może doprowadzić do uszkodzenia balonu.

- Należy stosować wyłącznie zalecany klinicznie środek do napełniania balonu. Do napełniania balonu nie wolno nigdy używać powietrza ani żadnego środka gazowego.
- Nie używać ze środkami cieniującymi typu Lipiodol lub innymi środkami cieniującymi, które zawierają składniki obecne w tym środku.
- Nie używać po upływie terminu ważności podanego na opakowaniu.
- Nie używać ani nie próbować prostować cewnika, jeśli trzon jest zgięty lub zagięty; może to doprowadzić do złamania trzonu. Zamiast tego należy przygotować nowy cewnik.

SRODKI OSTROŻNOŚCI

- Przed użyciem tego wyrobu należy dogłębnie zrozumieć zasady, zastosowania kliniczne i ryzyko związane z zabiegiem PTA.
- Użycie tego wyrobu nie jest zalecane w przypadku zastosowań wymagających napełnienia balonu większą ilością środka niż zalecone dla tego cewnika.
- Nie używać, jeśli opakowanie jest otwarte lub uszkodzone.
- Przed użyciem należy dokonać oględzin cewnika w celu zweryfikowania jego działania i upewnienia się, że jego rozmiar i kształt nadają się do konkretnego zabiegu, do którego ma on zostać użyty.
- W razie potrzeby w trakcie zabiegu należy podać pacjentowi odpowiednie środki przeciwkrzepliwe. Podawanie środków przeciwkrzepliwych należy kontynuować przez pewien okres czasu, który zostanie określony przez lekarza po zabiegu.
- Należy rozważyć zastosowanie heparynizacji układowej. Wszelkie wyroby wprowadzane do układu naczyniowego należy przepiąkać przy użyciu sterylnej, heparynizowanej soli fizjologicznej lub podobnego roztworu izotonicznego.
- Minimalny dopuszczalny rozmiar osłony (Fr) podano na etykiecie opakowania. Nie próbować wprowadzać cewnika do PTA przez osłone introduktora o rozmiarze mniejszym niż podany na etykiecie.
- Wyrób nie jest przeznaczony do precyzyjnego monitorowania ciśnienia tętniczego krwi.
- Cewnika do PTA nie wolno wprowadzać do układu naczyniowego ani wyciągać z niego, jeżeli nie wprowadzono przed nim prowadnika.
- Nie używać w zabiegach innych niż wskazane w niniejszej instrukcji użytkowania.

MOŻLIWE ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE

Do możliwych zdarzeń niepożądanych należą między innymi:

- Skrzeplina
- Rozwarstwienie, perforacja, pęknięcie lub skurcz naczynia
- Zgon
- Nagle zamknięcie naczynia
- Ostry zawał mięśnia sercowego

- Ostra lub podosta zakrzepica
- Wymagane dodatkowe interwencje (poważne, umiarkowane)
- Reakcja alergiczna (wyrób, środek cieniujący i leki)
- Amputacja
- Dusznica bolesna
- Zator powietrny
- Tętniak / tętniak rzekomy
- Przetoka tętniczo-żylna
- Śpiączka
- Zator, w tym choroba zakrzepowo-zatorowa (tętnicza, płucna)
- Krwiak / tętniak rzekomy w miejscu naklucia
- Krwotok, w tym krewotwierzenie w miejscu naklucia
- Niedociśnienie / nadciśnienie tętnicze
- Zapalenie / zapalenie błony wewnętrznej tętnicy
- Przerwanie ciągłości błony wewnętrznej naczynia
- Niedokrwienie, w tym niedokrwienie tkanki, zespół podkradania i martwica
- Zdarzenia neurologiczne, w tym uszkodzenia nerwów obwodowych i neuropatie
- Okluzja
- Uszkodzenie narządu (jednego, wielu)
- Paraliż
- Reakcja gorączkowa
- Niewydolność nerek
- Drgawki / skurcz
- Posocznica / zakażenie / reakcja gorączkowa / gorączka
- Wstrząs
- Udar
- Przemijający atak niedokrwieniowy
- Oслabienie / dyskomfort

WYMAGANE MATERIAŁY

- Osłona (lub osłony) introduktora w odpowiednim rozmiarze i konfiguracji dla wybranego naczynia. Zgodność z konkretnymi urządzeniami opisana na etykiecie wyrobu.
- 2-3 strzykawki (10-20 ml)
- Prowadnik o rozmiarze 0,46 mm (0,018 cala) i długości odpowiedniej dla wybranego naczynia
- Środki cieniujące rozcierane roztworem soli fizjologicznej w proporcji 1:1
- Urządzenie do napełniania z manometrem
- Trójdrożny zawór odcinający
- Strzykawka typu Luer lock
- Introduktor prowadnika

PRZYGOTOWANIE CEWNika ROZSzerzająCEGO

- Wybrać cewnik balonowy i potwierdzić, że etykieta odpowiada żądanemu rozmiarowi, a wyrób nie jest przeterminowany.
- Cewnik jest zapakowany w obręcz ochronną i woreczek; ostrożnie wyjąć cewnik z opakowania.
- Zdjąć zabezpieczenie (osłone) i trzpień opakowanowy z balonu.
- W opróżnionym cewniku balonowym znajdują się małe pęcherzyki powietrza, które należy usunąć przed jego wprowadzeniem. Aby to zrobić, należy podłączyć trójdrożny zawór odcinający do portu do napełniania na cewniku rozszerzającym. Przepiąkać zawór odcinający. Podłączyć strzykawkę typu Luer-Lock, częściowo napełnioną sterylnym roztworem soli fizjologicznej i środkiem cieniującym, do zatwierdzonego zaworu odcinającego. Zamknąć trójdrożny zawór odcinający. Zamknąć tloczek i usunąć zebrane powietrze. Ponownie podłączyć strzykawkę i powtórzyć tę czynność kilka razy, aż balon zostanie całkowicie opróżniony z pęcherzyków powietrza.
- Przepiąkać kanał prowadnika jałowym roztworem soli fizjologicznej.
- Przed wprowadzeniem cewnika należy aktywować jego powłokę przez zanurzenie go w roztwór soli fizjologicznej na około 30–60 sekund.

PRZESTROGA: Nie przecierać powierzchni cewnika suchą gązą.

Podłączanie urządzenia do napełniania do cewnika

- Aby usunąć powietrze zebrane w dystalnym łączniku typu Luer urządzenia do napełniania, należy przepiąkać je około 1 ml środka cieniującego.
- Gdy zawór jest w pozycji zamkniętej, należy odłączyć strzykawkę używaną do przygotowania, stosując niewielkie nadciśnienie. Po wyjęciu strzykawki w porcie balonu pojawi się menisk środka cieniującego. Sprawdzić, czy menisk środka cieniującego jest widoczny zarówno w porcie (koncentratorze) balonu cewnika rozszerzającego, jak i w złączu urządzenia do napełniania. Bezpiecznie podłączyć urządzenie do napełniania do portu do napełniania balonu cewnika rozszerzającego.

Korzystanie z balonowego cewnika do angioplastyki

- Wprowadzić prowadnik przez zastawkę hemostatyczną zgodnie z instrukcją producenta lub standardową praktyką. Ostrożnie wprowadzić prowadnik do osłony introduktora. Po zakończeniu należy wyciągnąć prowadnicę drutu i prowadnik, jeśli jest używany.
- W razie potrzeby przyjmować torker do prowadnika. Pod kontrolą obrazowania fluoroskopowego wprowadzić prowadnik do żądanego naczynia, a następnie ustawić w poprzek zwężenia.
- Zdjąć torker i założyć końcówkę dystalną cewnika rozszerzającego z powrotem na prowadnik.

UWAGA: aby uniknąć zginięcia, cewnik Advance Serenity 18 należy wprowadzać krótkimi posunięciami, dopóki końcówek proksymalna prowadnika nie wysunie się z cewnika.

UWAGA: aby balon nie odkształcił się podczas wprowadzania i manipulacji cewnikiem, należy zachować próżnię w kanale do napełniania.

- Powoli wprowadzić cewnik przez zastawkę hemostatyczną, podczas gdy balon jest całkowicie opróżniony. Należy uważać, by zastawka hemostatyczna zamknęła się tylko na tyle, aby zapobiec powrotowi krwi, a jednocześnie umożliwiała łatwe poruszenie cewnikiem rozszerzającym. W przypadku napotkania oporu nie wprowadzać cewnika przez adapter.
- Pod kontrolą obrazowania fluoroskopowego należy użyć znaczników radiologicznych balonu, aby umieścić go w obrębie zmiany do rozszerzenia i napełnić do osiągnięcia odpowiedniego ciśnienia (patrz tabela zgodności balonów). Między poszczególnymi napełnieniami balonu należy utrzymywać w nim podciśnienie.
- Całkowicie opróżnić cewnik balonowy, stosując podciśnienie przez minimum 90 sekund. Wycofać opróżniony cewnik rozszerzający i prowadnik z cewnika prowadzącego / osłony introduktora przez zastawkę hemostatyczną i wyjąć cewnik balonowy.
- Powtarzać napełnianie balonu (maksymalnie 10 razy) aż do osiągnięcia pożądanego rezultatu.

UWAGA: Jeśli podczas wysuwania lub wycofywania cewnika zostanie napotkany silny opór, należy przerwać ruch i określić przyczynę oporu przed kontynuowaniem. Jeśli nie da się ustalić przyczyny oporu, wyciągnąć cały układ.

PRZESTROGA: nie przekraczać nominalnego ciśnienia rozwijającego. Wyższe ciśnienie może uszkodzić balon lub cewnik bądź nadmiernie rozszerzyć wybrane naczynie.

PRZESTROGA: jeśli wyciągnięcie balonu przez osłone jest niemożliwe, przerwać ruch i przed dalszym działaniem określić przyczynę napotkanego oporu (za pomocą obrazowania fluoroskopowego). Upewnić się, że używany jest właściwy rozmiar osłony i że balon jest całkowicie opróżniony.

Sposób dostarczania

WYRÓB STERYLNY: ten wyrob jest sterylizowany tlenkiem etylenu. Wyrob apirogenny.

ZAWARTOŚĆ: jeden hydrofilny, balonowy cewnik rozszerzający do PTA Advance Serenity 18.

PRZECHOWYWANIE: przechowywać w suchym, ciemnym, chłodnym miejscu. Zapasy produktu należy organizować tak, aby cewniki zostały użyte przed upłynięciem daty przydatności podanej na etykiecie paczki.

Piśmiennictwo

Lekarz powinien zapoznać się z aktualną literaturą na temat bieżącej praktyki medycznej dotyczącej rozszerzania balonowego.

Gwarancja

Firma CREAGH MEDICAL Ireland gwarantuje, że podczas projektowania i produkcji tego wyrobu zachowano należytą staranność. Hydrofilny, balonowy cewnik rozszerzający do PTA Advance Serenity 18 został wyprodukowany w ścisłe kontrolowane warunkach. Ponieważ warunki, w jakich ten produkt jest używany, np. w zakresie obsługi urządzenia czy diagnostyki pacjentów, są poza kontrolą firmy CREAGH MEDICAL Ireland, niniejsza gwarancja ogranicza się do wymiany tego urządzenia. W celu uniknięcia wątpliwości firma CREAGH MEDICAL nie ponosi odpowiedzialności za jakiekolwiek wtórne straty wynikające ze sposobu użycia wyrobu.

POLSKI

Niniejsza gwarancja jest wyłączna i zastępuje wszelkie inne gwarancje, zarówno pisemne, ustne, jak i dorozumiane. Żadna inna osoba nie może zmienić któryregokolwiek z powyższych postanowień ani nie ponosi żadnej dodatkowej odpowiedzialności w odniesieniu do tego wyrobu.

Symbols Glossary



Lot Number, Partinummer, Chargennummer, Αριθμός παρτίδας, Número de lote, Numero de lot, Numero di lotto, Partijnummer, Número de lote, Lotnummer, Cílos šárže, Tételezáma, Lot-nummer, Numer partii



Date of Manufacture, Fremstillingstid, Herstellungsdatum, Ημερομηνία κατασκευής, Fecha de fabricación, Date de fabrication, Data di produzione, Produktionsdatum, Data de fabrico, Tillverkningsdatum, Datum výroby, Gyártás időpontja, Produktsjonsdato, Data produkcji



Keep Away From Heat, Hold på afstand af varme, Vor Hitze schützen, Μη φύλασσεται μακριά από θερμότητα, Mantener alejado del calor, Conserver à l'abri de la chaleur, Tenere lontano da calore, Verwijderd houden van warmte, Manter afastado do calor, Hälla borta från värme, Chráňte pred teplom, Hőtől távol tartandó, Holdes unna varme, Przechowywać z dala od źródła ciepła



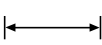
Maximum Wire Guide Diameter, Maksimal ledetråddiameter, Maximaler Führungsdrätdurchmesser, Μέγιστη διάμετρος οδηγού σύρματος, Diámetro máximo de la guía, Diamètre maximal du guide de fil, Diámetro massimo del filo guida, Maximale diameter voerdraad, Diámetro máximo do fio-guia, Maximal diameter styredare, Maximální průměr vodicího drátu, Vezetődrót maximális átmérője, Ledevaieren maks. diameter, Maksymalna średnica prowadnika



Non-Pyrogenic, Ikke-pyrogen, Nicht pyrogen, Μη πυρητογόνο, Apirógeno, Apyrogène, Non pirogeno, Pyrogeenvrij, Não pirogénico, Ikke-pyrogen, Apyrogenic, Pirogénements, Ikke-pyrogen, Wyrob apirogenny



Manufacturer, Producent, Hersteller, Κατασκευαστής, Fabricante, Producient, Produttore, Fabrikant, Fabricante, Tillverkning, Výrobce, Gyártó, Produsent, Producent



Catheter Length, Katerlængde, Katheterlänge, Μήκος καθετήρα, Longitud del catéter, Longueur de cathéter, Lunghezza del catetere, Katheterlengte, Comprimento do cateter, Kateterlängd Délka katétru, Katetherossz, Kateterets længde, Dlugość cewnika



Sterilized using Ethylene Oxide, Steriliseret med ethylenoxid, Sterilisiert mit Ethylenoxid, Αποστειρωμένο με οξείδιο του αιθυλενίου, Esterilizado con óxido de etileno, Stérilisé à l'oxyde d'éthylène, Sterilizzato mediante ossido di etilene, Gesteriliseerd met ethylenoxide, Esterilizado com óxido de etileno, Sterilisert med etylenoksid, Sterilizováno etylenoxidem, Etílen-oxiddal sterilizálva, Sterilisert med etylenoksid, Wyrob sterylizowany przy użyciu tlenku etylenu



Catalog Number, Katalognummer, Katalognummer, Αριθμός καταλόγου, Número de catálogo, Numéro de catalogue, Numero di catalogo, Catalogusnummer, Número de catálogo, Katalognummer, Katalogové číslo, Katalógusszám, Katalognummer, Numer katalogowy



Do Not Exceed Rated Burst Pressure, Det nominelle sprøngningstrykk må ikke overskrides, Nennerdruck nicht überschreiten, Μην υπερβαίνετε τη μέγιστη λεπτουργική πίεση διάρρηξης, No exceder la presión de rotura nominal, Ne pas dépasser la pression de rupture nominale, Non superare la pressione di scoppio nominale, Geschattete barstdruk niet overschrijden, Não excede a pressão de ruptura nominal, Overskrid inte beräknat sprängtryck, Neprekračujte nominálni tlak napuštění, Ne léjte tú a névelges repeszési nyomást, Ikke overstig nominelt sprengtrykk, Nie przekraczać nominalnego ciśnienia rozwijającego



Do Not Reuse, Må ikke genanvendes, Nicht wiederverwenden, Μην επαναχρησιοποιείτε, No reutilizar, Ne pas réutiliser, Non riutilizzare, Niet opnieuw gebruiken, Não reutilizar, Får ej återanvändas, Nepoužívajte opakovane, Újrafelhasználása tilos, Skal ikke brukes flere ganger, Nie używać ponownie



Minimum Introducer Sheath I.D., Min. inv. dia. for införingshylster, Minimaler Innendurchmesser Einführschlauch, Ελάχιστη εσωτερική διάμετρος θηκούριο εισαγωγέα, Diámetro interno mínimo de la vaina introductora, D.I. minimal de gaine d'introduction, Diámetro interno minimo della guina introduttore, Minimale binnendiameter introducerschacht, D.I. mínimo da bainha do introdutor, Minsta införare fodral-I.D., Minimální vnitřní průměr pouzdro zaváděče, Bevezetőhüvely minimális belső átmérője, Införhylsens minste indre diameter, Minimalna wewnętrzna średnica koszulki introduktora



Nominal Pressure, Nominell tryk, Nenndruck, Ονομαστική πίεση, Presión nominal, Pression nominale, Pressione nominale, Nominale druk, Pressão nominal, Nominell tryck, Nominální tlak, Névleges nyomás, Nominell trykk, Ciśnienie nominalne



Use by Date, Sidste anvendelsesdato, Verfallsdatum, Ημερομηνία λήξης, Fecha de caducidad, Date de péremption, Data de scadenza, Utsterre gebruksdato, Data de valideade, Utgångsdatum, Datum spotrebky, Szavatossági idő, Brukes innen, Data przydatności do użycia



Balloon Length, Ballonlængde, Ballonlänge, Μήκος παλλονιού, Longitud del balón, Longueur du ballonnet, Lunghezza del palloncino, Ballonlengte, Comprimento do balão, Ballonglängd, Délka balónku, Ballonhossz, Ballongens lengde, Dlugość balonu



Consult Instructions for Use, Se brugervejledningen, Gebrauchsweisung beachten, Συμβούλευτετε τις οδηγίες χρήσης, Consulte las instrucciones de uso, Consulter le mode d'emploi, Consultare le istruzioni per l'uso, Raadpleeg de gebruiksaanwijzing, Consultar as instruções de utilização, Se bruksanvisningen, Prostudujte si návod k použití, Ellenőrizze a használati utasítást, Se bruksanvisningen, Patrz instrukcję użytkowania



Do Not Use if Package is Damaged, Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget, Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden, Μην χρησιμοποιείτε εάν η ουσιεύουσα έχει υποστεί ζημιά, No utilizar si el envase está dañado, Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé, Non utilizzare se la confezione è danneggiata, Nie używać jeśli jest uszkodzone, estiver danificada, Använd inte om förpackningen är skadad, Nepoužívajte, pokud je balení poškozeno, Tilos felhasználni, ha a csomagolás sérült, Må ikke brukes hvis forpakningen er skadet, Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone



Rated Burst Pressure, Nominell sprøngningstrykk, Nennerdruck, Μέγιστη λεπτουργική πίεση διάρρηξης, Presión de rotura nominal, Pression de rupture nominale, Pressione di scoppio nominale, Geschattete barstdruk, Pressão de ruptura nominal, Beräknat sprängtryck, Jmenovitý tlak napuštění, Névleges repeszési nyomás, Nominell sprengtrykk, Nominalne ciśnienie rozwijającego



Keep Dry, Opbevares tørt, Vor Nässe schützen, Να διατηρείται στεγνό, Mantener seco, Garder au sec, Mantener asciutto, Droog houden, Manter seco, Ska hållas torr, Uchovávejte v suchu, Szárazon tartandó, Oppbevares tørt, Chronicz przed wilgocią



Balloon Diameter, Ballondiameter, Ballondurchmesser, Διάμετρος παλλονιού, Diámetro del balón, Diamètre du ballonnet, Diámetro del palloncino, Ballondiameter do balão, Ballongdiameter, Průměr balónku, Ballon átmérője, Ballongens diameter, Średnica balonu



Caution Accompanying Documents, Forsiktig: Se de medfølgende dokumenter, Achtung: Begleitdokumente beachten, Προσοχή: συμβούλευτετε τις συνοδευτικές έγγραφα, Precaución: Consultar la documentación adjunta, Mise en garde Consulter les documents d'accompagnement, Attenzione, consultare i documenti di accompagnamento; Let op, raadpleeg de bijbehorende documenten, Cuidado: consulte os documentos anexos, Försiktighet Konsultera medföljande dokument, Pozor, prostudujte si doprovodné dokumenty, Figyelem, olvassa el a kísérő dokumentumokat, Forsiktig: Se medfølgende dokumenter, Uwaga Zapoznaj się z dokumentami towarzyszącymi



Quantity in Box, Stk. pr. pakke, Anzahl im Karton, Ποσότητα εντός του κουτιού, Cantidad en caja, Quantité dans la boîte, Quantità nella scatola, Aantal in doos, Quantidade na caixa, Antal i lådan, Množství v krabici, Mennyisésg dobozonként, Antall i esken, Ilość w pudelku



Inflation Pressure, Oppumpingstrykk, Aufdehnungsdruck, Πίεση διαστολής, Presión de inflado, Pression de gonflage, Pressione di gonfiaggio, Opblaadruck, Pressão de insuflação, Uppblåsningstryck, Inflační tlak, Feltöltött nyomás, Fyllingstrykk, Ciśnienie napełniania

Rx ONLY

Caution: U.S. federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Forsiktig: Ifølge amerikansk (USA) lovligering må denne anbefales kun selges af læger eller efter lægeordination. Achtung: Bundesgesetze in den USA schränken den Verkauf dieser Vorrichtung durch oder im Namen eines Arztes ein. Προσοχή! Η ουσιονοβιδική νομοθεσία των ΗΠΑ επιτρέπει την πώληση από την ιατρική προετοιμασία.

Precación: Las leyes federales (de EE. UU.) limitan la venta de este dispositivo a médicos o bajo prescripción facultativa. Mise en garde : la législation fédérale des Etats-Unis restreint la vente de cet appareil à un médecin ou sur ordonnance médicale. Attenzione: la legge federale statunitense limita la vendita di questo dispositivo a medici o dietro prescrizione medica. Let op: De Amerikaanse federale wet beperkt de verkoop van dit hulpmiddel aan op voorschrijft van een arts. Cuidado: a lei federal (EUA) sujeita a venda deste dispositivo a receita médica. Försiktighet: Enligt federal lag (USA) får denne enhet endast saljas av läkare eller på läkars ordination. Upozornění: Podle federalního zákona USA smí být tento prostředek prodáván pouze lékařem nebo na lekárský předpis. FIGYELEM! Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi jogszabályai értelmében az eszköz kizártan orvos által vagy orvos rendelvényre értékesíthető. Forsiktig: Federaler lover i USA krever at dette utstyret bare selges av eller etter ordre fra lege. Prestrøga: pravo federalne USA dopuszcza sprzedaż tego urządzenia przez lekarza lub na jego zlecenie.



Distributed By:
Cook Medical, LLC
400 N Daniels Way
Bloomington, IN 47404 USA



Manufacturer:
Creagh Medical Ltd.
IDA Business Park,
Ballinasloe, CO. Galway, Ireland
H53K8P4



0123



MDSS CH GmbH
Laurenzenvorstadt 61
5000 Aarau
Switzerland