

# SAFE GUARD®

## 12 CM PRESSURE ASSISTED DEVICE

DISPOSITIF DE 12 CM ASSISTÉ PAR PRESSION

DISPOSITIVO A PRESSIONE ASSISTITA SAFEGUARD 12 CM

12 CM LANGE DRUCKUNTERSTÜTZTE VORRICHTUNG

DISPOSITIVO ASISTIDO POR PRESIÓN DE 12 CM

DISPOSITIVO 12 CM ASSISTIDO POR PRESSÃO

DISPOSITIVO ASSISTIDO POR PRESSÃO DE 12 CM

12 CM DRUKONDERSTEUNEND HULPMIDDEL

12 CM TRYCKASSISTERAD ANORDNING

12 CM TRYKBÆRENDE ANORDNING

ΣΥΣΚΕΥΗ 12 CM ΜΕ ΥΠΟΒΟΗΘΗΣΗ ΠΙΕΣΗΣ

12 CM BASINÇ DESTEKLİ CİHAZ

ГЕМОСТАТИЧЕСКОЕ УСТРОЙСТВО 12 CM

URZĄDZENIE UCISKOWE 12 CM

PROSTŘEDEK STLAKOVOU PODPOROU, 12 CM

12 CM УСТРОЙСТВО ПОД НАЛЯГАНЕ

12 CM-ES ÖNTAPADÓ NYOMÓKÖTÉS

### INSTRUCTIONS FOR USE

MODE D'EMPLOI

ISTRUZIONI PER L'USO

GEBRAUCHSANWEISUNG

INSTRUCCIONES DE USO

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

INSTRUÇÕES PARA USO

GEBRUIKSAANWIJZING

BRUKSANVISNING

BRUGSANVISNING

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

KULLANMA TALİMATLARI

УКАЗАНИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

INSTRUKCJA OBSŁUGI

NÁVOD K POUŽITÍ

ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА

HASZNÁLATI UTASÍTÁS



MERT MEDICAL®

# SAFE GUARD®

12 cm PRESSURE ASSISTED DEVICE

## INSTRUCTIONS FOR USE

Read instructions prior to use.

Product not made with natural rubber latex.

### DEVICE DESCRIPTION

The SAFE GUARD 12 cm is a single use disposable device. SAFE GUARD has a clear medical grade polyurethane window and bladder, a clear medical grade PVC flexible fill tube, and a pressure sensitive, self-adhesive peel backing. A valve on the end of the fill tube enables a syringe to be connected to inflate the central bladder with air to provide pressure to the puncture site. The SAFE GUARD pressure assisted device has a sterile dressing with a clear window that facilitates visibility of the access site without removal or manipulation of the device.

### INDICATIONS

The indications for use for the SAFE GUARD 12 cm pressure assisted device are to assist in obtaining and maintaining hemostasis.

### CONTRAINDICATIONS

The adhesive portion of the SAFE GUARD device should not be used over excoriated skin.

### CAUTIONS

**Rx Only. Caution:** Federal (U.S.A.) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.

**CAUTION:** With over-inflation i.e., above 7 mL's of air, the bulb may begin to expand radially and could compromise the adhesive properties of the device.

**CAUTION:** Under-inflation of device could compromise the ability of the device to assist in obtaining and maintaining hemostasis.

### REUSE PRECAUTION STATEMENT

For single patient use only. Do not reuse, reprocess or sterilize. Reuse, reprocessing or sterilization may compromise the structural integrity of the device and/or lead to device failure which, in turn, may result in patient injury, illness or death. Reuse, reprocessing or sterilization may also create a risk of contamination of the device and/or cause patient infection or cross-infection, including, but not limited to, the transmission of infectious disease(s) from one patient to another. Contamination of the device may lead to injury, illness or death of the patient.

### PRECAUTIONS

- Use proper aseptic techniques while handling product.
- Do not use if package is damaged
- Inspect device prior to use to verify that no damage has occurred during shipping.

### POTENTIAL ADVERSE EFFECTS

Possible adverse effects that may result from the use of this device:

- Hematoma
- Local bleeding
- Arterio-venous fistula or pseudoaneurysm

### PRE-HEMOSTASIS, OR MANUAL ASSIST TECHNIQUE

#### PLACEMENT OF SAFE GUARD

1. Before adhering SAFE GUARD to the patient, be sure skin is clean and dry. Determine the appropriate angle for SAFE GUARD placement to provide easy access to valve inflate/deflate port and to allow for easy sheath removal.

**Note:** Placement may require adjustment based on the patient's anatomy, angle of the puncture site, and the presence or absence of a procedural sheath.

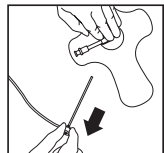
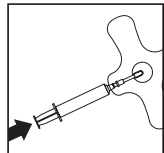
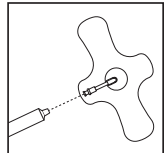
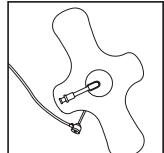
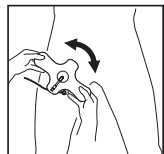
2. Consider the point of maximum pulse, anatomy, angle of puncture and direction of flow to determine the appropriate SAFE GUARD position and verify.
3. Pull the procedural sheath back approximately 1" (2.5cm) so that when SAFE GUARD is adhered to the skin the sheath hub is outside the area of the SAFE GUARD adhesive.

**Note:** It is recommended that you aspirate the sheath prior to removal to prevent distal embolization from residual clot in sheath.

4. Remove the adhesive backing and place the bulb where you would position your fingers to hold manual compression (for example, in femoral artery procedures, typically the point of maximum femoral pulse). Make sure SAFE GUARD is completely adhered to the skin.
5. Attach and completely engage the appropriately configured syringe to inflate the desired volume a maximum volume of 7 mL's of air into the bulb to apply pressure on the arteriotomy site. Syringe must be completely engaged in the valve to inflate/deflate the bulb. Remove syringe.

**Note:** Maintain pressure on the plunger while detaching syringe from the SAFE GUARD valve. Observe that the desired pressure is achieved and maintained.

6. Remove sheath, then immediately apply manual compression directly over inflated bulb.
7. Hold manual compression until hemostasis has been achieved.
  - Slowly release manual compression.
  - Check distal/proximal pulses to assure flow is maintained.
  - Confirm hemostasis by viewing the site through the inflated bulb window.
8. Per hospital protocol, periodically check the site through the bulb window to confirm hemostasis and to manage the bulb volume and resultant pressure as needed. Continue to check distal/proximal blood flow to assure patency.
9. Deflate bulb every two hours to allow for capillary refill and to assess the site. Re-inflate the bulb if necessary.



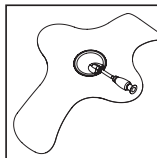
10. Deflate the bulb by attaching an appropriately sized and configured syringe to the valve, engage the valve and slowly depress the bulb allowing the syringe to fill with air. Alternatively, remove the plunger from the syringe, attach syringe and allow air to slowly release while gently depressing the bulb.

**Note:** Do not draw negative pressure in the syringe, as this will create a vacuum on the site.

11. Prior to discharge of the patient, remove SAFEGUARD and apply sterile dressing per hospital protocol.

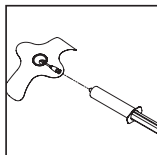
#### POST-HEMOSTASIS TECHNIQUE

- When hemostasis at the access site has been achieved, apply the SAFEGUARD device with the access site visible under the bulb window of the SAFEGUARD device. Consider the point of maximum pulse, anatomy, angle of puncture and direction of flow to determine the appropriate SAFEGUARD position and verify.



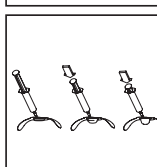
**Note:** Before adhering SAFEGUARD to the patient, be sure skin is clean and dry. Determine the appropriate angle for SAFEGUARD placement to provide easy access to valve inflate/deflate port.

- Attach an appropriately sized and configured syringe to the valve of the SAFEGUARD device.



**Note:** Syringe must be completely engaged in the valve to inflate/deflate the bulb.

- Inflate the bulb of the SAFEGUARD device with air to the desired volume of air (12 cm maximum of 7 mLs) to apply pressure on the arteriotomy site and remove the syringe. Check distal/proximal pulses to assure flow is maintained.



**Note:** Maintain pressure on the plunger while detaching syringe from the valve of the SAFEGUARD device. Observe that the desired volume is achieved and maintained.

- Per hospital protocol, periodically check the site through the bulb window to assure hemostasis is maintained and the bulb maintains pressure.
- Deflate bulb every two hours and assess the site. Re-inflate the bulb if necessary.
- Deflate the bulb by attaching an appropriately sized and configured syringe to the valve, engage the valve and slowly depress the bulb allowing the syringe to fill with air. Alternatively, remove the plunger from the syringe, attach syringe and allow air to slowly release while gently depressing the bulb.

**Note:** Do not draw negative pressure in the syringe, as this will create a vacuum on the site.

- Prior to discharge of the patient, remove the SAFEGUARD device and apply sterile dressing per hospital protocol.

Maintain sterile field during application.



Keep away from sunlight



Do not Resterilize



Do not Reuse



Do not use if package is damaged



Catalog Number



Lot Number



Use By

STERILE R

Sterilized Using Gamma



Caution: Consult accompanying document



Manufacturer

EC REP

Authorized Representative

# SAFE GUARD®

DISPOSITIF DE 12 cm ASSISTÉ PAR PRESSION

## MODE D'EMPLOI

Lisez les instructions avant utilisation.

Produit dépourvu de caoutchouc de latex naturel.

### DESCRIPTION DU DISPOSITIF

Le SAFEGUARD de 12 cm est un dispositif jetable à usage unique. Le SAFEGUARD possède une fenêtre et une vessie transparentes en polyuréthane de qualité médicale, un tube de remplissage en PVC transparent et souple de qualité médicale, et un support auto-adhésif sensible à la pression. Une valve à l'extrémité du tube de remplissage permet de connecter une seringue pour gonfler d'air la vessie centrale afin de fournir une pression au site de la ponction. Le dispositif SAFEGUARD assisté par pression contient un pansement stérile avec une fenêtre transparente qui facilite la visibilité du site d'accès sans devoir retirer ou manipuler l'appareil.

### INDICATIONS

L'utilisation de l'appareil SAFEGUARD assisté par pression de 12 cm est indiquée pour obtenir et maintenir l'hémostase.

### CONTRE-INDICATIONS

La partie adhésive du dispositif SAFEGUARD ne doit pas être utilisée sur une peau présentant des excoriations.

### MISES EN GARDE

**Risk Only.** : Mise en garde : En vertu de la loi fédérale (États-Unis), ce dispositif est strictement réservé à la vente par un médecin autorisé, ou sur son ordre.

**Mises en Garde :** Lors de sur-inflation, c'est-à-dire au-delà de 7 mL d'air, le ballonnet peut commencer à se dilater radialement et pourrait compromettre les propriétés adhésives de l'appareil.

**Mises en Garde :** Une sous-inflation du dispositif pourrait compromettre la capacité de l'appareil à obtenir et à maintenir l'hémostase.

### PRÉCAUTIONS RELATIVES À LA RÉUTILISATION

Pour usage sur un patient unique. Ne pas réutiliser, retirer ou restériliser. Une réutilisation, un retraitement ou une restérilisation peut compromettre l'intégrité structurelle du dispositif et/ou conduire à sa défaillance, ce qui peut entraîner des blessures, une maladie ou la mort du patient. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation peut aussi créer un risque de contamination du dispositif et/ou causer une infection ou une contamination croisée entre des patients, y compris, mais sans s'y limiter, la transmission de maladies infectieuses d'un patient à l'autre. La contamination du dispositif peut conduire à une lésion, une affection ou le décès du patient.

### PRÉCAUTIONS

- Utilisez des techniques aseptiques appropriées lors de la manipulation produit.
- Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
- Veuillez examiner le dispositif avant de l'utiliser pour vérifier qu'il n'a pas été endommagé pendant le transport.

### EFFETS INDÉSIRABLES POTENTIELS

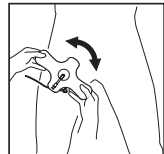
Des effets indésirables possibles peuvent résulter de l'utilisation de ce dispositif :

- Hématome
- Saignement local
- Fistule artéio-veineuse ou pseudoanevrisme

### PRÉ-HÉMOSTASE, ou TECHNIQUE D'ASSISTANCE MANUELLE

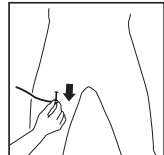
#### PLACEMENT DU SAFEGUARD

- Avant d'apposer le SAFEGUARD sur le patient, assurez-vous que la peau est propre et sèche. Déterminez l'angle approprié pour placer le SAFEGUARD afin de fournir un accès facile à la valve de gonflement/dégonflement et de permettre un retrait facile de la gaine.

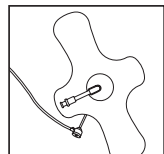


**Remarque :** Le placement peut nécessiter un ajustement en fonction de l'anatomie du patient, de l'angle du site de ponction et de la présence ou absence d'une gaine de procédure.

- Considérez le point de pouls maximal, l'anatomie, l'angle de ponction et la direction du débit pour déterminer la position appropriée du SAFEGUARD et sa vérification.

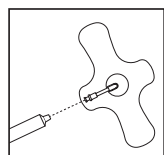


- Retirez la gaine de procédure d'environ 1 po (2,5 cm) de sorte que lorsque le SAFEGUARD adhère à la peau, le raccord de la gaine soit en dehors de la zone adhésive du SAFEGUARD.

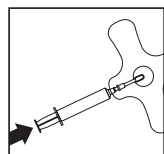


**Remarque :** Il est recommandé d'aspirer la gaine avant de la retirer pour éviter une embolisation distale par un caillot résiduel dans la gaine.

- Retirez le support adhésif et placez le ballonnet où vous placerez vos doigts pour effectuer une compression manuelle (par exemple, dans les procédures d'artère fémorale, généralement au point de pouls fémoral maximal). Assurez-vous que le SAFEGUARD adhère complètement à la peau.

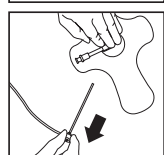


- Attachez et insérez complètement la seringue correctement configurée pour gonfler la poire avec un volume d'air approprié pouvant aller jusqu'à 7 mL pour appliquer une pression sur le site d'artériotomie. La seringue doit être insérée complètement dans la valve pour pouvoir gonfler et dégonfler la poire. Retirez la seringue.



**Remarque :** Maintenez la pression sur le piston tout en détachant seringue de la valve du SAFEGUARD. Observez que la pression souhaitée est atteinte et maintenue.

- Retirez la gaine, puis appliquez immédiatement une compression manuelle directement sur le ballonnet gonflé.
- Maintenez la compression manuelle jusqu'à atteindre l'hémostase.
  - Relâchez doucement la compression manuelle.
  - Vérifier le pouls distal/proximal pour s'assurer que le débit est maintenu.
  - Confirmez l'hémostase en observant le site par la fenêtre du ballonnet gonflé.
- Selon le protocole de l'hôpital, observez régulièrement le site par la fenêtre du ballonnet pour confirmer l'hémostase et gérer le volume du ballonnet ainsi que la pression qui en résulte selon les besoins. Continuez à vérifier le débit sanguin distal/proximal pour assurer la perméabilité.



- Dégonflez le ballonnet toutes les deux heures pour permettre le remplissage capillaire et pour évaluer le site. Regonflez le ballonnet si nécessaire.
- Dégonflez la poire en attachant une seringue de taille correspondante sur la vanne, ouvrez la vanne et appuyez doucement sur la poire pour remplir la seringue d'air. Vous pouvez également retirer le piston de la seringue, attacher la seringue et laisser l'air sortir petit à petit en appuyant délicatement sur la poire.

**Remarque :** Ne produisez pas de pression négative dans la seringue, car cela créera un vide au site.

- Avant la sortie du patient, retirez le SAFEGUARD et appliquez un pansement stérile selon le protocole de l'hôpital.

#### TECHNIQUE POST-HÉMOSTASE

- Lorsque l'hémostase est atteinte au niveau du site d'accès, appliquez le dispositif SAFEGUARD tout en permettant un accès visuel du site par la fenêtre de son ballonnet. Considérez le point de pouls maximal, l'anatomie, l'angle de ponction et la direction du débit pour déterminer la position appropriée du SAFEGUARD et sa vérification.

**Remarque :** Avant d'apposer le SAFEGUARD sur le patient, assurez-vous que la peau est propre et sèche. Déterminez l'angle approprié pour placer le SAFEGUARD afin de fournir un accès facile à la valve pour le gonfler/dégonfler.

- Attachez une seringue de taille et de configuration correctes sur la vanne du dispositif SAFEGUARD.

**Remarque :** La seringue doit être complètement engagée dans la valve pour gonfler/dégonfler le ballonnet.

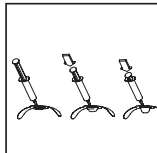
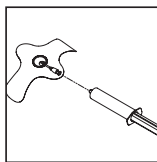
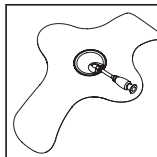
- Gonflez le ballonnet du dispositif SAFEGUARD au volume d'air désiré (7 ml maximum pour 12 cm) pour appliquer une pression sur le site d'artériotomie wet retriez la seringue. Vérifiez le pouls distal/proximal pour s'assurer que le débit est maintenu.

**Remarque :** Maintenez la pression sur le piston tout en détachant seringue de la valve du dispositif SAFEGUARD. Observez que le volume désiré est atteint et maintenu.

- Selon le protocole de l'hôpital, vérifiez régulièrement le site par la fenêtre du ballonnet pour s'assurer que l'hémostase est maintenue et que le ballonnet maintient la pression.
- Dégonflez le ballonnet toutes les deux heures et évaluez le site. Regonflez le ballonnet si nécessaire.
- Dégonflez la poire en attachant une seringue de taille correspondante sur la vanne, ouvrez la vanne et appuyez doucement sur la poire pour remplir la seringue d'air. Vous pouvez également retirer le piston de la seringue, attacher la seringue et laisser l'air sortir petit à petit en appuyant délicatement sur la poire.

**Remarque :** Ne produisez pas de pression négative dans la seringue, car cela créera un vide sur le site.

- Avant la sortie du patient, retirez le dispositif SAFEGUARD et appliquez un pansement stérile selon le protocole de l'hôpital.



Maintenir un champ stérile pendant l'application.

Abriter de la lumière du soleil

Ne pas restériliser

Ne pas réutiliser

Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé

REF Numéro de catalogue

LOT Numéro de lot

Utilisez par

STERILE R Stérilisé par rayons gamma

⚠ Mise en garde : Consultez le document d'accompagnement

Fabricant

EC REP Représentant autorisé

# SAFE GUARD®

Dispositivo A Pressione Assistita Safeguard 12 cm

## ISTRUZIONI PER L'USO

Leggere le istruzioni prima dell'uso.

Prodotto non realizzato in lattice di gomma naturale.

### DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO

SAFE GUARD 12 cm è un dispositivo monouso dotato di una finestra e di un bulbo in poliuretano trasparente per uso medico, di un tubo di riempimento flessibile in PVC per uso medico e di un supporto autoadesivo sensibile alla pressione. Una valvola Una valvola posta all'estremità posta all'estremità del tubo di riempimento consente di collegare una siringa per gonfiare d'aria il bulbo centrale e creare pressione sul sito di inserzione. Il dispositivo a pressione assistita SAFE GUARD presenta una medicazione sterile con finestra trasparente che facilita la visibilità del sito di accesso senza dover rimuovere o manipolare il dispositivo.

### INDICAZIONI

Il dispositivo a pressione assistita SAFE GUARD 12 cm è indicato per assistere nella realizzazione e nel mantenimento dell'emostasi.

### CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare la parte adesiva del dispositivo SAFE GUARD sulle escoriazioni.

### AVVERTENZA

**R. Only.** Avvertenza: la legge federale degli Stati Uniti limita la vendita di questo dispositivo ai medici o su loro prescrizione.

**AVVERTENZA:** In caso di gonfiaggio eccessivo (oltre 7 ml di aria), il bulbo può cominciare a espandersi in direzione radiale, compromettendo la capacità di adesione del dispositivo.

**AVVERTENZA:** un gonfiaggio insufficiente può compromettere la capacità del dispositivo di assistere nella realizzazione e nel mantenimento dell'emostasi.

### DICHIARAZIONE DI PRECAUZIONE PER IL RIUTILIZZO

Il prodotto è esclusivamente monouso. Non riutilizzare, rigenerare o risterilizzare per non compromettere l'integrità strutturale e/o causare il guasto del dispositivo che, a sua volta, può produrre lesioni, patologie o il decesso del paziente. Il riutilizzo, la rigenerazione o la risterilizzazione possono inoltre comportare il rischio di contaminazione del dispositivo e/o provocare infezioni o infezioni crociate nel paziente nonché, a titolo esemplificativo ma non esauritivo, favorire la trasmissione di malattie infettive da un paziente all'altro. La contaminazione del dispositivo può causare lesioni, patologie o il decesso del paziente.

### PRECAUZIONI

- Adottare tecniche asettiche durante la manipolazione del prodotto.
- Non utilizzare se la confezione è danneggiata.
- Ispezionare il dispositivo prima dell'uso per verificare che non sia danneggiato durante la spedizione.

### POTENZIALI EFFETTI AVVERSI

Possibili effetti avversi che possono derivare dall'uso di questo dispositivo:

- Ematoma
- Sanguinamento locale
- Fistola artero-venosa o pseudoaneurisma

## PRE-EMOSTASI o TECNICA MANUALE ASSISTITA

### APPLICAZIONE DI SAFE GUARD

1. Prima di applicare SAFE GUARD sul paziente, accertarsi che la cute sia pulita e asciutta. Determinare la corretta angolazione di applicazione di SAFE GUARD per facilitare l'accesso alla porta digonfiaggio/sgonfiaggio della valvola e permettere una facile rimozione della guaina.

**Nota:** l'applicazione può richiedere una regolazione in base all'anatomia del paziente, all'angolazione del sito di inserzione e alla presenza o meno di una guaina procedurale.

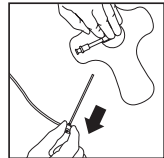
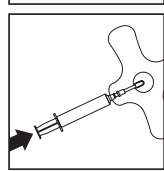
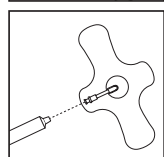
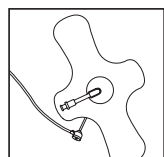
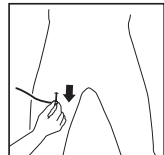
- Considerare il punto di massima pulsazione, l'anatomia, l'angolazione di inserzione e la direzione del flusso sanguigno per determinare la posizione appropriata di SAFE GUARD e verificarla.
- Fare arretrare la guaina procedurale di circa 2,5 cm in modo che, quando SAFE GUARD viene fatto aderire alla pelle, il raccordo della guaina si trovi all'esterno dell'area dell'adesivo del dispositivo.

**Nota:** si raccomanda di effettuare l'aspirazione della guaina prima di farla arretrare, per evitare un'embolizzazione distale dovuta al coagulo residuo presente al suo interno.

- Rimuovere la protezione dell'adesivo e posizionare il bulbo nel punto in cui si applicherebbero le dita per esercitare una compressione manuale (ad esempio, solitamente sul punto di massima pulsazione dell'arteria nell'ambito delle procedure eseguite sull'arteria femorale). Accertarsi che SAFE GUARD aderisca completamente alla pelle.
- Appicare e innestare completamente la siringa opportunamente configurata per gonfiare il bulbo con il volume d'aria desiderato, fino a un massimo di 7 ml d'aria, al fine di esercitare pressione sul sito di arteriotomia. La siringa deve essere innestata completamente nella valvola per poter gonfiare/sgonfiare il bulbo. Rimuovere la siringa.

**Nota:** mantenere la pressione sullo stantuffo durante il distacco della siringa dalla valvola di SAFE GUARD. Controllare che venga ottenuta e mantenuta la pressione desiderata.

- Rimuovere la guaina, quindi esercitare immediatamente una compressione manuale direttamente sul bulbo gonfiato.
- Mantenere la compressione manuale fino a ottenere l'emostasi.
  - Rilasciare lentamente la compressione manuale.
  - Controllare la pulsazione distale/prossimale per assicurarsi che il flusso sanguigno non sia ostacolato.
  - Verificare l'emostasi osservando il sito di accesso attraverso la finestra del bulbo gonfiato.
- In conformità con il protocollo ospedaliero, controllare periodicamente il sito di accesso attraverso la finestra del bulbo per verificare l'emostasi e gestire secondo necessità il volume d'aria nel bulbo e la relativa pressione. Continuare a controllare il flusso



sanguigno distale/prossimale per verificare la pervietà del vaso.

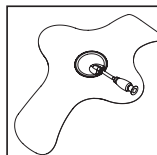
9. Gonfiare il bulbo ogni 2 ore per permettere il riempimento capillare e valutare il sito di accesso. Se necessario, gonfiare nuovamente il bulbo.
10. Gonfiare il bulbo collegando alla valvola una siringa di dimensioni appropriate e opportunamente configurata, innestare la valvola e comprimer lentamente il bulbo per permettere alla siringa di riempirsi d'aria. In alternativa, rimuovere lo stantuffo dalla siringa, collegare la siringa e lasciare fuoriuscire lentamente l'aria comprimendo delicatamente il bulbo.

**Nota:** non creare pressione negativa nella siringa, poiché ciò produrrebbe il vuoto sul sito di accesso.

11. Prima di dimettere il paziente, rimuovere SAFEGUARD e applicare una medicazione sterile in conformità con il protocollo ospedaliero.

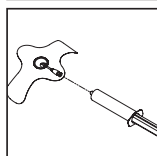
#### TECNICA POST-EMOSTASI

1. Dopo aver ottenuto l'emostasi sul sito di accesso, applicare il dispositivo SAFEGUARD lasciando il sito di accesso visibile sotto la finestra del bulbo del dispositivo stesso. Considerare il punto di massima pulsazione, l'anatomia, l'angolazione di inserzione e la direzione del flusso sanguigno per determinare la posizione appropriata di SAFEGUARD e verificarla.



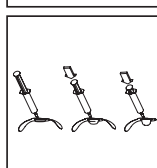
**Nota:** prima di applicare SAFEGUARD sul paziente, accertarsi che la cute sia pulita e asciutta. Determinare l'angolo appropriato per l'applicazione di SAFEGUARD per garantire facilità di accesso alla porta di gonfiaggio/gonfiaggio della valvola.

2. Collegare alla valvola del dispositivo SAFEGUARD una siringa di dimensioni appropriate e opportunamente configurata.



**Nota:** la siringa deve essere innestata completamente nella valvola per poter gonfiare/sgonfiare il bulbo.

3. Gonfiare il bulbo del dispositivo SAFEGUARD con il volume d'aria desiderato (fino a un massimo di 7 ml d'aria per il modello 12 cm), al fine di esercitare pressione sul sito di arteriotomia, quindi rimuovere la siringa. Controllare la pulsazione distale/prossimale per assicurarsi che il flusso sanguigno non sia ostacolato.



**Nota:** mantenere la pressione sullo stantuffo durante il distacco della siringa dalla valvola del dispositivo SAFEGUARD. Controllare che venga ottenuta e mantenuta la pressione desiderata.

4. In conformità con il protocollo ospedaliero, controllare periodicamente il sito di accesso attraverso la finestra del bulbo per verificare il mantenimento dell'emostasi e della pressione tramite il bulbo.

5. Gonfiare il bulbo ogni 2 ore e valutare il sito di accesso. Se necessario, gonfiare nuovamente il bulbo.

6. Gonfiare il bulbo collegando alla valvola una siringa di dimensioni appropriate e opportunamente configurata, innestare la valvola e comprimer lentamente il bulbo per permettere alla siringa di riempirsi d'aria. In alternativa, rimuovere lo stantuffo dalla siringa, collegare la siringa e lasciare fuoriuscire lentamente l'aria comprimendo delicatamente il bulbo.

**Nota:** non creare pressione negativa nella siringa, poiché ciò produrrebbe il vuoto sul sito di accesso.

7. Prima di dimettere il paziente, rimuovere il dispositivo SAFEGUARD e applicare una medicazione sterile in conformità con il protocollo ospedaliero.

Mantenere il campo sterile durante l'applicazione.



Non esporre alla luce solare diretta.



Non risterilizzare.  
Non riutilizzare.



Non utilizzare se la confezione è danneggiata.



Codice di catalogo



Numero di lotto



Utilizzare entro

**STERILE R**

Sterilizzato con raggi gamma.



Avvertenza: consultare i documenti di accompagnamento.



Produttore



Rappresentante autorizzato

# SAFE GUARD®

12 cm lange DRUCKUNTERSTÜTZTE VORRICHTUNG

## GEBRAUCHSANWEISUNG

Lesen Sie vor Gebrauch die Anweisungen durch.

Das Produkt ist nicht aus Naturlatex hergestellt.

### VORRICHTUNGSBESCHREIBUNG

Die 12 cm lange SAFEGUARD-Vorrichtung ist eine Einmalvorrichtung. SAFEGUARD hat ein durchsichtiges Fenster und eine Blase aus Polyurethan medizinischer Qualität, einen durchsichtigen flexiblen PVC-Füllschlauch medizinischer Qualität und ein druckempfindliches, selbstklebendes Abziehband. Ein Ventil am Ende des Füllschlauchs ermöglicht es, dass eine Spritze zum Befüllen des Ballons mit Luft angeschlossen wird, um an der Einstichstelle eine Kompression zu gewährleisten. Die druckunterstützte SAFEGUARD-Vorrichtung besteht aus einem sterilen Verband mit einem durchsichtigen Fenster, das die Sichtbarkeit der Einstichstelle ermöglicht, ohne die Vorrichtung entfernen oder handhaben zu müssen.

### VERWENDUNGSZWECK

Die 12 cm lange druckunterstützte SAFEGUARD-Vorrichtung ist für die Unterstützung und Aufrechterhaltung der Hämostase vorgesehen.

### KONTRAINDIKATIONEN

Das Anhaftungsstück der SAFEGUARD-Vorrichtung ist nicht auf abgeschürfter Haut zu verwenden.

### VORSICHT

**Rö. Only.** Vorsicht: Das US-Bundesgesetz beschränkt den Verkauf dieses Produkts an Ärzte bzw. auf die Verordnung durch einen Arzt.  
**VORSICHT:** Eine Überfüllung, d. h. mehr als 7 ml Luft, kann den Ballon strahlenförmig dehnen und könnte die anhaftenden Eigenschaften der Vorrichtung beeinträchtigen.

**VORSICHT:** Unterdruck in der Vorrichtung könnte die Fähigkeit der Vorrichtung zur Unterstützung und Aufrechterhaltung der Hämostase beeinträchtigen.

### VORSICHTSMAßNAHMEN HINSICHTLICH WIEDERVERWENDUNG

Nur zum Gebrauch bei einem einzigen Patienten. Nicht wiederverwenden, aufbereiten oder wieder sterilisieren. Die Wiederverwendung, Aufarbeitung oder Sterilisation können die strukturelle Unversehrtheit der Vorrichtung beeinträchtigen und/oder zum Versagen führen, was wiederum zur Verletzung, Erkrankung oder Tod des Patienten führen kann. Wiederverwendung, Aufarbeitung oder Sterilisation können auch das Risiko von Kontamination der Vorrichtung und/oder Infektions- oder Kreuzinfektionskrankheiten von Patienten hervorrufen, einschließlich, aber nicht beschränkt auf die Übertragung von Infektionskrankheiten von einem Patienten zum anderen. Kontaminierung der Vorrichtung kann zu Verletzung, Krankheit oder zum Tod des Patienten führen.

### VORSICHTSHINWEISE

- Während der Handhabung der Vorrichtung ist ein angemessenes aseptisches Verfahren anzuwenden.
- Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist
- Die Vorrichtung ist vor Gebrauch zu überprüfen, um sicherzustellen, dass während dem Transport kein Schaden entstanden ist.

### POTENTIELLE NEBENWIRKUNGEN

Zu den potenziellen Nebenwirkungen, die sich aus dem Gebrauch der Vorrichtung ergeben, gehören:

- Hämatom
- Lokale Blutung
- Arteriovenöse Fistel bzw. Pseudoaneurysma

### VOR DER HÄMOSTASE oder MANUELLE UNTERSTÜTZUNG

#### PLATZIERUNG DER SAFEGUARD-VORRICHTUNG

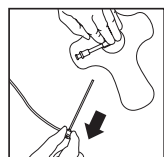
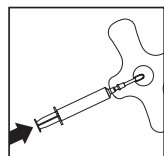
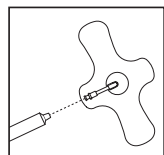
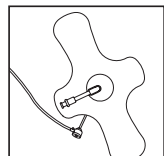
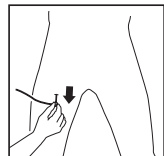
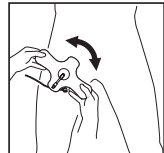
1. Vor dem Anbringen der SAFE-GUARD-Vorrichtung an einem Patienten, sicherstellen, dass die Haut sauber und trocken ist. Den entsprechenden Platzierungswinkel der SAFEGUARD-Vorrichtung festlegen, um einfachen Zugang zum Ventil zur Befüllung/Entleerung zu gewährleisten sowie einfache Schaftentfernung zu ermöglichen.
2. Ziehen Sie den Punkt des maximalen Pulses, die Anatomie, den Winkel der Einstichstelle und der Flussrichtung in Erwägung, um die entsprechende SAFEGUARD-Position festzustellen und zu verifizieren.
3. Ziehen Sie den Verfahrensschaft ungefähr 2,5 cm zurück, so dass, wenn SAFEGUARD an die Haut angehaftet ist, sich die Schaftnabe außerhalb des SAFEGUARD-Hautgebiets befindet.

**Hinweis:** Es empfiehlt sich, den Schaft vor der Entfernung zu aspirieren, um eine distale Embolisation vom Restgerinnsel im Schaft zu verhindern.

4. Das Abziehband entfernen und den Ballon dort platzieren, wo Sie Ihre Finger positionieren würden, um Handkompression anzuwenden (z. B. bei Femoralarterienverfahren üblicherweise der Punkt des maximalen Femoralpulses). Vergewissern Sie sich, dass SAFEGUARD völlig an der Haut angehaftet ist.
5. Eine entsprechend konfigurierte Spritze befestigen und vollständig aufsetzen, um mit dem gewünschten Volumen, ein Maximalvolumen von 7 ml Luft, den Ballon zu befüllen, so dass an der Arteriotomiestelle Druck ausgeübt wird. Die Spritze muss vollständig auf das Ventil aufgesteckt sein, um den Ballon zu befüllen/entleeren. Spritze entfernen.

**Hinweis:** Während der Entfernung der Spritze vom SAFEGUARD-Ventil ist der auf den Kolben ausgeübte Druck aufrechtzuerhalten. Beachten Sie, dass der gewünschte Druck erreicht und aufrechterhalten bleibt.

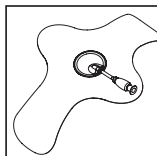
6. Den Schaft entfernen und sofort Handkompression unmittelbar über dem befüllten Ballon anwenden.



- Handkompression halten bis Hämostase erreicht worden ist.
    - Handkompression langsam loslassen.
    - Distalen/Proximalen Puls überprüfen, um sicherzustellen, dass ein Durchfluss aufrecht erhalten bleibt.
    - Durch das Betrachten der Stelle durch das Fenster des befüllten Ballons die Hämostase bestätigen.
  - Gemäß dem Krankenhausprotokoll ist die Stelle durch das Ballonfenster periodisch zu überprüfen, um zu bestätigen, dass eine Hämostase erreicht worden ist, und um das Ballonvolumen mit dem sich daraus ergebenden Druck zu managen. Überprüfen Sie auch weiterhin den distalen/proximalen Blutfluss, um Durchgängigkeit zu sichern.
  - Den Ballon jede zwei Stunden entleeren, um die Befüllung von Kapillaren zu ermöglichen und Zugang zur Stelle zu erhalten. Den Ballon gegebenenfalls erneut befüllen.
  - Den Ballon entleeren, indem eine konfigurierte entsprechender Größe an das Ventil befestigt wird, das Ventil öffnen und den Ballon langsam herunterdrücken, wonach die Spritze mit Luft befüllt wird. Alternativ kann der Kolben von der Spritze entfernt, die Spritze befestigt und die Luft langsam freigegeben werden, während der Ballon heruntergedrückt wird.
- Hinweis:** Keinen Unterdruck in die Spritze ziehen, da dies Vakuum an der Stelle bewirken kann.
- Vor der Entlassung des Patienten ist die SAFEGUARD-Vorrichtung zu entfernen und gemäß Krankenhausprotokoll ein steriler Verband anzubringen.

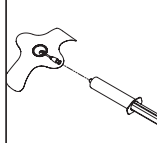
#### ANZUWENDENDE TECHNIK NACH DER HÄMOSTASE

- Wenn an der Stelle Hämostase erreicht worden ist, benutzen Sie die SAFEGUARD-Vorrichtung mit der unter dem Ballonfenster der SAFEGUARD-Vorrichtung sichtbaren Zugangsstelle. Ziehen Sie den Punkt des maximalen Pulses, der Anatomie, den Winkel der Einstichstelle und der Flussrichtung in Erwägung, um die entsprechende SAFEGUARD-Position festzustellen und zu verifizieren.



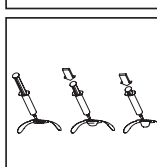
**Hinweis:** Vor dem Anbringen des SAFEGUARD an einem Patienten, sicherstellen, dass die Haut sauber und trocken ist. Den entsprechenden Winkel der SAFEGUARD-Platzierung festlegen, um einfachen Zugang zum Ventil zur Befüllung/Entleerung zu gewährleisten.

- Eine konfigurierte Spritze entsprechender Größe auf das Ventil der SAFEGUARD-Vorrichtung aufsetzen.



**Hinweis:** Die Spritze muss vollständig auf das Ventil aufgesteckt sein, um den Ballon zu befüllen/entleeren.

- Den Ballon der SAFEGUARD-Vorrichtung bis zum gewünschten Luftvolumen (12 cm Maximal 7 ml) mit Luft befüllen, um Druck auf die Arteriotomiestelle auszuüben und anschließend die Spritze entfernen. Distalen/Proximalen Puls überprüfen, um sicherzustellen, dass ein Durchfluss aufrecht erhalten bleibt.



**Hinweis:** Während der Entfernung der Spritze vom Ventil der SAFEGUARD-Vorrichtung ist der auf den Kolben ausgeübte Druck aufrechtzuerhalten. Beachten Sie, dass der gewünschte Druck erreicht und aufrechterhalten bleibt.

- Gemäß dem Krankenhausprotokoll ist die Stelle durch das Ballonfenster periodisch zu überprüfen, um zu bestätigen, dass eine Hämostase aufrechterhalten bleibt, und der Ballon den Druck behält.

- Den Ballon jede zwei Stunden entleeren und Zugang zur Stelle herstellen. Den Ballon gegebenenfalls erneut befüllen.
- Den Ballon entleeren, indem eine konfigurierte entsprechender Größe an das Ventil befestigt wird, das Ventil öffnen und den Ballon langsam herunterdrücken, wonach die Spritze mit Luft befüllt wird. Alternativ kann der Kolben von der Spritze entfernt, die Spritze befestigt und die Luft langsam freigegeben werden, während der Ballon heruntergedrückt wird.

**Hinweis:** Keinen Unterdruck in die Spritze ziehen, da dies Vakuum an der Stelle bewirken kann.

- Vor der Entlassung des Patienten ist die SAFEGUARD-Vorrichtung zu entfernen und gemäß Krankenhausprotokoll ein steriler Verband anzubringen.

Während der Anwendung ist ein Sterifeld zu halten.



Vor Sonnenlicht schützen



Nicht resterilisieren



Nicht wiederverwenden



Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist



Katalognummer



Chargennummer



Verfallsdatum



Steriliert unter Verwendung von Gammastrahlen



Vorsicht: Schauen Sie im beigefügten Dokument nach



Hersteller



Bevollmächtigter Vertreter

# SAFE GUARD®

DISPOSITIVO ASISTIDO POR PRESIÓN DE 12 cm

## INSTRUCCIONES DE USO

Lea las instrucciones antes de su uso.

Producto no fabricado de látex de caucho natural (Figura 1).

### DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO

El SAFEGUARD de 12 cm es un dispositivo desechable de un solo uso. El SAFEGUARD tiene una ventana transparente de poliuretano de calidad médica y un bulbo (globo), un tubo transparente flexible de PVC de calidad médica y una respaldo autoadhesivo sensible a la presión. Una válvula en el extremo del tubo de llenado permite conectar una jeringa para inflar el globo central con aire para facilitar presión al emplazamiento de la punción. El dispositivo asistido por presión SAFEGUARD tiene un vendaje estéril con una ventana transparente que facilita la visibilidad del emplazamiento de acceso sin la retirada ni la manipulación del dispositivo.

### INDICACIONES

Las indicaciones de uso del dispositivo asistido por presión SAFE-GUARD de 12 cm son ayudar a conseguir y mantener la hemostasis.

### CONTRAINDICACIONES

La porción adhesiva del dispositivo SAFEGUARD no debe utilizarse en piel escoriada.

### PRECAUCIONES

**Risk Only.** Precaución: La ley federal de los Estados Unidos restringe la venta de este dispositivo a solamente con receta por orden de un facultativo.

**PRECAUCIÓN:** Con un sobreinflado, esto es más de 7 ml de aire, el globo puede comenzar a expandirse radialmente y podría poner en peligro las propiedades adhesivas del dispositivo.

**PRECAUCIÓN:** Un infrainflado podría poner en peligro la capacidad del dispositivo para ayudar a conseguir y mantener la hemostasis.

### DECLARACIÓN DE PRECAUCIÓN POR REUTILIZACIÓN

Para uso en un solo paciente. No reutilizar, reprocessar ni reesterilizar. La reutilización o reprocessamiento pueden poner en peligro la integridad estructural del dispositivo y/o conducir al fallo del dispositivo lo que, a su vez, puede tener como resultado lesiones, enfermedades o la muerte del paciente. La reutilización o el reprocessamiento pueden crear también un riesgo de contaminación del dispositivo y/o provocar infección o infección cruzada del paciente, incluyendo entre otros, la transmisión de enfermedades infecciosas de un paciente a otro. La contaminación del dispositivo puede llevar a la muerte, lesiones o enfermedad del paciente.

### PRECAUCIONES

- Utilizar técnicas asepticas apropiadas al manipular el producto.
- No utilizar si el envase está dañado.
- Inspecionar el dispositivo antes de su uso para verificar que no ha ocurrido ningún daño durante su envío.

### EFFECTOS ADVERSOS POTENCIALES

Los posibles efectos adversos que podrían resultar del uso de este dispositivo:

- Hematoma
- Hemorragia local
- Fístula o pseudoaneurisma arteriovenoso

### PREHEMOSTASIS O TÉCNICA DE AYUDA MANUAL (MAT)

#### COLOCACIÓN DEL SAFEGUARD

1. Antes de adherir el SAFEGUARD al paciente, asegurarse de que la piel esté limpia y seca. Determinar el ángulo apropiado para la colocación del SAFEGUARD para facilitar el acceso al puerto de la válvula de inflado/desinflado y permitir una retirada fácil de la funda.

**Nota:** La colocación puede requerir ajustes basados en la anatomía del paciente, el ángulo del emplazamiento de la punción y la presencia o ausencia de una funda para el procedimiento.

2. Considerar el punto de pulso máximo, la anatomía, el ángulo de punción y la dirección del flujo para determinar la posición apropiada del SAFEGUARD y verificar.

3. Tirar hacia atrás de la funda de procedimiento una pulgada (2,5 cm) de manera que cuando el SAFEGUARD esté adherido a la piel, la el centro de la funda esté fuera del área del adhesivo del SAFEGUARD.

**Nota:** Se recomienda aspirar la funda antes de la retirada para prevenir la embolización distal de coágulos residuales en la funda.

4. Retirar la parte trasera adhesiva y colocar el globo en donde se colocuen los dedos para mantener una compresión manual (por ejemplo, en procedimientos de la arteria femoral, normalmente es el punto de máximo pulso femoral). Asegurarse de que el SAFEGUARD esté completamente adherido a la piel.

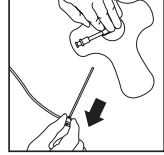
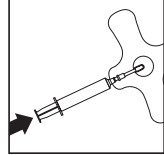
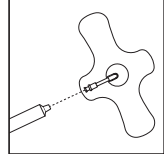
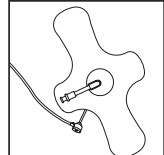
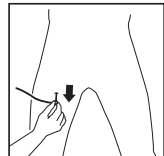
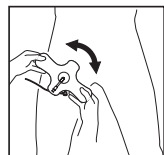
5. Conectar y encajar completamente la jeringa configurada correctamente para inflar el volumen deseado con un volumen máximo de 7 ml de aire en el bulbo para aplicar presión al lugar de la arteriotomía. La jeringa tiene que estar completamente conectada en la válvula para inflar/desinflar el bulbo. Retirar la jeringa.

**Nota:** Mantener la presión en el tapón al desconectar la jeringa de la válvula del SAFEGUARD. Observar que se alcanza y mantiene la presión deseada.

6. Retirar la funda y después aplicar inmediatamente compresión manual directamente al globo inflado.

7. Mantener compresión manual hasta que se haya logrado la hemostasis.

- Retirar lentamente la compresión manual.
- Comprobar los pulsos distal/proximal para asegurar que se mantiene el flujo.
- Confirmar la hemostasis viendo el emplazamiento por la ventana del globo inflado.
- 8. Según el protocolo del hospital, comprobar periódicamente el emplazamiento por la ventana del globo para confirmar la hemostasis y para gestionar el volumen del globo y la presión resultante según sea necesario.. Continuar con la comprobación del flujo sanguíneo distal/proximal para asegurar la permeabilidad.



- Desinflar el globo cada dos horas para permitir que se rellene la capilaridad y para evaluar el emplazamiento. Volver a inflar el globo si es necesario.
- Desinflar el bulbo montando una jeringa de la válvula de tamaño apropiado y configurada, conectar la válvula y presionar lentamente el bulbo permitiendo que la jeringa se llene de aire. De manera alternativa, retirar el émbolo de la jeringa, conectar la jeringa y permitir que se suelte el aire lentamente mientras se presiona suavemente el bulbo.

**Nota:** No atrae presión negativa en la jeringa ya que esto crea vacío en el emplazamiento.

- Antes de dar de alta al paciente, retirar el SAFEGUARD y aplicar vendaje estéril según el protocolo hospitalario.

#### TÉCNICA POSTHEMOSTASIS

- Cuando se haya alcanzado la hemostasis en el emplazamiento de acceso, aplicar el dispositivo SAFEGUARD con el emplazamiento de acceso visible bajo la ventana del globo del dispositivo SAFEGUARD. Considerar el punto de pulso máximo, la anatomía, el ángulo de punción y la dirección del flujo para determinar la posición apropiada del SAFEGUARD y verificar.

**Nota:** Antes de adherir el SAFEGUARD al paciente, asegurarse de que la piel esté limpia y seca. Determinar el ángulo apropiado para la colocación del SAFEGUARD para facilitar el acceso al puerto de la válvula de inflado/desinflado.

- Conectar una jeringa de tamaño apropiado y configurada a la válvula del dispositivo SAFEGUARD.

**Nota:** La jeringa tiene que estar completamente conectada en la válvula para inflar/desinflar el globo

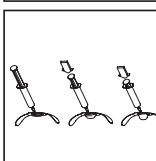
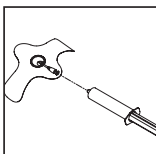
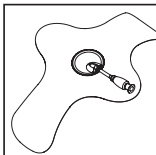
- Inflar el globo del dispositivo SAFEGUARD con aire hasta el volumen deseado de aire (12 cm máximos de 7 ml) para aplicar presión en el emplazamiento de la arteriotomía y retirar la jeringa. Comprobar los pulsos distal/proximal para asegurar que se mantiene el flujo.

**Nota:** Mantener la presión en el tapón al desconectar la jeringa de la válvula del dispositivo SAFEGUARD. Observar que se alcanza y mantiene el volumen deseado.

- Según el protocolo del hospital, comprobar periódicamente el emplazamiento por la ventana del globo para asegurar que se mantiene la hemostasis y que el globo mantiene la presión.
- Desinflar el globo cada dos horas y evaluar el emplazamiento. Volver a inflar el globo si es necesario.
- Desinflar el bulbo montando una jeringa de la válvula de tamaño apropiado y configurada, conectar la válvula y presionar lentamente el bulbo permitiendo que la jeringa se llene de aire. De manera alternativa, retirar el émbolo de la jeringa, conectar la jeringa y permitir que se suelte el aire lentamente mientras se presiona suavemente el bulbo.

**Nota:** No atrae presión negativa en la jeringa ya que esto crea vacío en el emplazamiento.

- Antes de dar de alta al paciente, retirar el dispositivo SAFEGUARD y aplicar vendaje estéril según el protocolo hospitalario.



Mantener el campo estéril durante la aplicación.



Mantener alejado de la luz del sol



NO REESTERILIZAR



No reutilizar



No utilizar si el envase está dañado.



Número de catálogo



Número de lote



Utilizar antes de



Esterilizado utilizando gamma



Precaución: Consultar el documento adjunto



Fabricante



Representante autorizado

# SAFE GUARD®

Dispositivo 12 cm assistido por pressão

## INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Leia as instruções antes da utilização.

O produto não contém borracha látex natural.

### Descrição do dispositivo

O SAFEGUARD 12 cm é um dispositivo de utilização única descartável. O SAFEGUARD possui uma janela e um balão em poliuretano transparente de qualidade médica, um tubo em PVC flexível transparente de qualidade médica e uma base autoadesiva sensível à pressão. Uma válvula na extremidade do tubo de enchimento permite a conexão de uma seringa para encher o balão central com ar para criar pressão no local da punção. O dispositivo SAFEGUARD assistido por pressão possui um penso estéril com uma janela transparente que facilita a visibilidade do local de acesso sem remover ou manipular o dispositivo.

### Indicações

As indicações de utilização do dispositivo SAFEGUARD 12 cm assistido por pressão são auxiliar na obtenção e manutenção da hemostase.

### Contraindicações

A parte adesiva do dispositivo SAFEGUARD não deve ser usada em pele escoriada.

### Atenção

**Risk Only.** Atenção: a Lei Federal (EUA) restringe este dispositivo à venda por ou sob prescrição médica.

**Atenção:** Em caso de insuflação excessiva, isto é acima de 7 mL de ar, o balão pode começar a expandir radialmente podendo comprometer as propriedades adesivas do dispositivo.

**Atenção:** A insuflação insuficiente do dispositivo pode comprometer a capacidade do dispositivo auxiliar na obtenção e manutenção da hemostase.

### Declaração de precauções para a reutilização

Apenas para utilização num único paciente. Não reutilizar, reprocessar ou reesterilizar. A reutilização, o reprocessamento ou a reesterilização podem comprometer a integridade estrutural do dispositivo e/ou conduzir à falha do dispositivo, que por sua vez, poderá resultar em ferimentos, doença ou morte do paciente. A reutilização, o reprocessamento ou a reesterilização podem também criar um risco de contaminação do dispositivo e/ou causar infecção ou infecção cruzada no paciente, incluindo, mas não limitado, à transmissão de doença(s) infeciosa(s) de um paciente para outro. A contaminação do dispositivo pode resultar em ferimentos, doença ou morte do paciente.

### Precauções

- Utilizar técnicas asséticas adequadas durante a manipulação do produto.
- Não utilizar se a embalagem estiver danificada
- Inspecionar o dispositivo antes da utilização para se certificar que não ocorreram danos durante o transporte.

### Potenciais efeitos adversos

Efeitos adversos possíveis que possam resultar da utilização deste dispositivo:

- Hematoma
- Hemorragia local
- Fistula arteriovenosa ou pseudoaneurisma

### PRÉ-HEMÓSTASE ou TÉCNICA DE ASSISTÊNCIA MANUAL

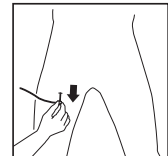
#### Colocação do Safeguard

1. Antes de colocar o SAFEGUARD no paciente, certifique-se de que a pele está limpa e seca. Determine o ângulo apropriado para a colocação do SAFEGUARD para permitir um acesso fácil à porta da válvula de insuflação/deflação e para permitir a fácil remoção da bainha.

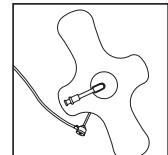


**Nota:** A colocação pode exigir um ajuste com base na anatomia do paciente, ângulo do local de punção e a presença ou ausência de uma bainha procedural.

2. Tenha em consideração o ponto de pulso máximo, anatomia, ângulo e direção do fluxo para determinar a posição adequada do SAFEGUARD e verifique.

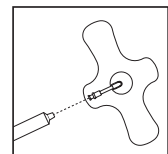


3. Recue a bainha procedural aproximadamente 1" (2,5 cm) de forma que, quando o SAFEGUARD é colocado na pele, o canhão da bainha se encontre fora da área do adesivo do SAFEGUARD.

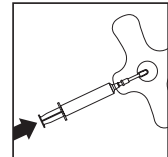


**Nota:** É recomendável aspirar a bainha antes da remoção para evitar a embolização distal devido a coágulos residuais na bainha.

4. Remova a base adesiva e coloque o balão no local onde posicionaria os dedos para manter a compressão manual (por exemplo, em procedimentos na artéria femoral, tipicamente o ponto de pulso femoral máximo). Certifique-se de que o SAFEGUARD aderiu completamente à pele.

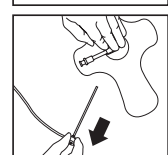


5. Encixe e ajuste completamente a seringa configurada adequadamente para inflar o volume de ar máximo desejado de 7 mL no bulbo para aplicar pressão no local da arteriotomia. A seringa deve estar completamente ajustada no conector da válvula para inflar/desinflar o bulbo. Remova a seringa.



**Nota:** Mantenha a pressão no êmbolo enquanto retira a seringa da válvula do SAFEGUARD. Verifique se a pressão pretendida é atingida e mantida.

6. Retire a bainha, em seguida aplique imediatamente compressão manual diretamente sobre o balão insuflado.



7. Mantenha a compressão manual até ser atingida a hemostase.

- Liberte lentamente a compressão manual.
- Verifique os pulsos distal/proximal para se certificar de que é mantido o fluxo.
- Confirme a hemostase verificando o local através da janela do balão insuflado.

- De acordo com o protocolo hospitalar, verifique periodicamente o local através da janela do balão para confirmar a hemostase e controlar o volume do balão e pressão resultando conforme necessário. Continue a verificar o fluxo sanguíneo distal/proximal para se assegurar da desobstrução.
- Proceda à deflação do balão a cada duas horas para permitir o reenchimento capilar e para aceder ao local. Insuflie novamente o

balão se necessário.

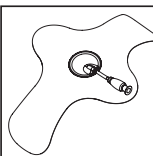
10. Desinfla o balão encaixando uma seringa de válvula de tamanho e configuração adequada à válvula e aperte o bulbo lentamente permitindo que a seringa se encha de ar. Como alternativa, remove o êmbolo da seringa, encaixe a seringa e permita que o ar seja liberado lentamente enquanto pressiona suavemente o bulbo.

**Nota:** Não aspire pressão negativa para a seringa, porque isto criará vácuo no local.

11. Antes de dar alta ao paciente, retire o SAFEGUARD e coloque um penso estéril de acordo com o protocolo hospitalar.

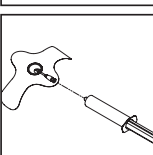
#### TÉCNICA PÓS-HEMÓSTASE

1. Quando tiver sido atingida a hemostase no local de acesso, aplique o dispositivo SAFEGUARD com o local de acesso visível sob a janela do balão do dispositivo SAFEGUARD. Tenha em consideração o ponto de pulso máximo, anatomia, ângulo e direção do fluxo para determinar a posição adequada do SAFEGUARD e verifique.



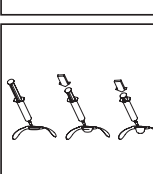
**Nota:** Antes de colocar o SAFEGUARD no paciente, certifique-se de que a pele está limpa e seca. Determine o ângulo adequado para a colocação do SAFEGUARD para permitir um fácil acesso à porta a válvula de insuflação/deflação.

2. Encaixe uma seringa de tamanho e configuração adequada à válvula do dispositivo SAFEGUARD.



**Nota:** A seringa deve estar totalmente engatada na válvula para a insuflação/deflação do balão.

3. Insufla o balão do dispositivo SAFEGUARD com ar até ao volume pretendido ar (12 cm máximo 7 mL) para aplicar pressão no local da arteriotomia e retira a seringa. Verifique os pulsos distal/proximal para se certificar de que é mantido o fluxo.



**Nota:** Mantenha a pressão no êmbolo enquanto retira a seringa da válvula do dispositivo SAFEGUARD. Verifique se o volume pretendido é atingido e mantido.

4. De acordo com o protocolo hospitalar verifique periodicamente o local através da janela do balão para se certificar de que a hemostase é mantida e que o balão mantém a pressão.
5. Proceda à deflação do balão a cada duas horas e acceda ao local. Insufla novamente o balão se necessário.
6. Desinfla o balão encaixando uma seringa de válvula de tamanho e configuração adequada à válvula e aperte o bulbo lentamente permitindo que a seringa se encha de ar. Como alternativa, remove o êmbolo da seringa, encaixe a seringa e permita que o ar seja liberado lentamente enquanto pressiona suavemente o bulbo.

**Nota:** Não aspire pressão negativa para a seringa, porque isto criará vácuo no local.

7. Antes de dar alta ao paciente, retire o dispositivo SAFEGUARD e coloque um penso estéril de acordo com o protocolo hospitalar.

Mantenha um campo estéril durante a aplicação.



Manter afastado da luz solar



Não reesterilizar



Não reutilizar



Não utilizar se a embalagem estiver danificada



Número de catálogo



Número de lote



Validade



Esterilizado através de radiação gama



Atenção: Consulte a documentação anexa



Fabricante



Representante autorizado

# SAFE GUARD®

DISPOSITIVO ASSISTIDO POR PRESSÃO de 12 cm

## INSTRUÇÕES PARA USO

Leia as instruções antes de usar.

Produto não confeccionado com látex de borracha natural.

### Descrição do dispositivo

O SAFE GUARD de 12 cm é um dispositivo de uso descartável. O SAFE GUARD possui uma janela e uma bexiga de poliuretano transparente de grau médico, um tubo de enchimento de PVC flexível de grau médico e uma película de revestimento autoadesiva sensível à pressão. Uma válvula na extremidade do tubo de abastecimento permite que uma seringa seja conectada para inflar a bexiga central de modo a fornecer pressão para o local da perfuração. O dispositivo assistido por pressão SAFE GUARD possui um penso estéril com uma janela transparente que facilita a visibilidade da acesso, sem a remoção ou a manipulação do dispositivo.

### Indicações

A indicação de uso do dispositivo assistido por pressão SAFE GUARD de 12 cm é o auxílio na obtenção e manutenção da hemostasia.

### Contraindicações

A porção adesiva do dispositivo SAFE GUARD não deve ser usada sobre a pele com escoriações.

### Cuidados

Somente Px. Cuidado: Leis federais (E.U.A) restringem a venda desse dispositivo a médicos.

**CUIDADOS:** No caso de sobreinflação, ou seja, acima de 7 ml de ar, o bulbo pode começar a se expandir radialmente e poderá prejudicar as propriedades adesivas do dispositivo.

**CUIDADOS:** A subinflação do dispositivo poderia prejudicar a capacidade do mesmo de auxiliar a obtenção e a manutenção da hemostasia.

### Declaração de Precaução de Reutilização

Usa para um paciente apenas. Não reutilize, reprocesse ou reesterilize o dispositivo. Reutilizar, reprocessar ou reesterilizar o dispositivo poderá prejudicar a integridade estrutural do mesmo e/ou causar a falha do dispositivo que, por sua vez, poderá resultar em lesão, doença ou morte do paciente. Reutilizar, reprocessar ou reesterilizar o dispositivo também poderá elevar o risco de contaminação do dispositivo e/ou causar a infecção do paciente ou levar à infecção cruzada, inclusive e não somente à transmissão de doenças infecciosas de um paciente a outro. A contaminação do dispositivo pode levar à lesão, doença ou morte do paciente.

### Precauções

- Use técnicas assépticas adequadas ao manusear o produto.
- Não utilize o dispositivo se a embalagem estiver danificada
- Inspecione o dispositivo antes de usá-lo para verificar se não ocorreram danos durante o transporte.

### Efeitos Adversos Potenciais

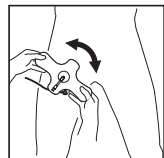
Possíveis danos adversos que podem resultar do uso desse dispositivo:

- Hematoma
- Sangramento local
- Fistula arteriovenosa ou pseudoaneurisma

### PRÉ-HEMOSTASIA OU TÉCNICA DE ASSISTÊNCIA MANUAL (MAT)

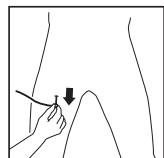
#### Implantação do SafeGuard

1. Antes de aplicar o SAFE GUARD no paciente, limpe e seque a pele. Determine o ângulo adequado para o posicionamento do SAFE GUARD para fornecer o fácil acesso à porta de inflar/desinflar da válvula e permitir a remoção fácil do cateter.



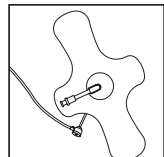
**Observação:** O posicionamento pode requerer o ajuste com base na anatomia do paciente, no ângulo do local da perfuração e na presença ou ausência de um cateter de procedimento.

2. Considere o ponto de pulso máximo, a anatomia, o ângulo de perfuração e a direção do fluxo para determinar a posição apropriada do SAFE GUARD e confirme.
3. Retire aproximadamente 2,5 cm do cateter de procedimento, para que quando o SAFE GUARD for aderido à pele, o núcleo do cateter fique fora da área da adesivo do SAFE GUARD.



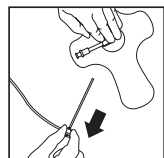
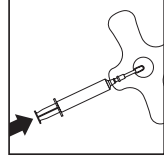
**Observação:** É recomendado aspirar o cateter antes de sua remoção para evitar a embolização distal do coágulo residual no cateter.

4. Remova o revestimento adesivo e posicione o bulbo onde você posicionaria seus dedos para manter a compressão manual (por exemplo, nos procedimentos na artéria femoral, geralmente no ponto de pulso femoral máximo). Certifique-se de que o SAFE GUARD esteja completamente aderido à pele.
5. Encixe e ajuste completamente a seringa configurada adequadamente para inflar o volume de ar máximo desejado de 7 ml no bulbo para aplicar pressão no local da arteriotomia. AA seringa deve estar completamente ajustada na válvula para inflar/desinflar o bulbo. Remova a seringa.



**Observação:** Mantenha pressão no êmbolo enquanto desencaixa a seringa da válvula SAFE GUARD. Observe que a pressão desejada é obtida e mantida.

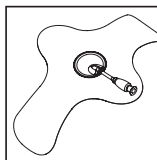
6. Remova o cateter, em seguida, aplique imediatamente uma compressão manual diretamente sobre o bulbo inflado.
7. Mantenha a compressão manual até que a hemostasia seja obtida.\*
  - Reduza lentamente a compressão manual.
  - Verifique os pulsos distal/proximal para confirmar se o fluxo está mantido.
  - Confirme a hemostasia visualizando o local por meio da janela do bulbo inflado.
8. De acordo com o protocolo do hospital, verifique periodicamente o local por meio da janela do bulbo para confirmar a hemostasia e administrar o volume do bulbo e a pressão resultante conforme necessário. Continue a verificar a fluxo sanguíneo distal/proximal para verificar a patênia.



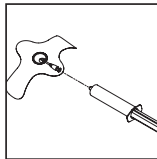
- Desinfla o bulbo a cada duas horas para permitir o reenchimento capilar e avaliar o local. Infla novamente o bulbo, se necessário.
  - Desinfla o bulbo encaixando uma seringa de tamanho e configuração adequados à válvula e aperfeio o bulbo lentamente permitindo que a seringa se encha de ar. Como alternativa, remove o embolo da seringa, encaixe a seringa e permita que o ar seja liberado lentamente enquanto pressiona suavemente o bulbo.
- Observação:** Não aplique pressão negativa na seringa, pois isso criará vácuo no local.
- Antes de dar alta ao paciente, remova o SAFEGUARD e aplique compressa estéril de acordo com o protocolo do hospital.

## TÉCNICA PÓS-HEMOSTASIA

- Quando a hemostasia do local de acesso tiver sido obtida, aplique o dispositivo SAFEGUARD com o acesso visível sob a janela do bulbo do dispositivo SAFEGUARD. Considere o ponto de pulso máximo, a anatomia, o ângulo de perfuração e a direção do fluxo para determinar a posição apropriada do SAFEGUARD e confirme.

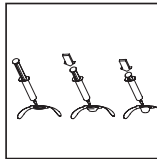


**Observação:** Antes de aplicar o SAFEGUARD no paciente, limpe e seque a pele. Determine o ângulo apropriado de posicionamento do SAFEGUARD para permitir o fácil acesso à porta de inflar/desinflar da válvula.



- Encaixe uma seringa de tamanho e configuração adequada à válvula do dispositivo Safeguard.

**Observação:** A seringa deve estar completamente ajustada na válvula para inflar/desinflar o bulbo.



- Infla o bulbo do dispositivo SAFEGUARD com ar até o volume desejado (máximo de 7 ml no de 12 cm) para aplicar pressão no local da arteriotomia e remove a seringa. Verifique os pulsos distal/proximal para assegurar que o fluxo está mantido.

**Observação:** Mantenha a pressão no êmbolo enquanto desencaixa a seringa da válvula do dispositivo SAFEGUARD. Observe se o volume desejado foi obtido e mantido.

- De acordo com o protocolo do hospital, verifique periodicamente o local pela janela do bulbo para confirmar se a hemostasia está mantida e se o bulbo mantém a pressão.
- Desinfla o bulbo a cada duas horas e avalie o local. Infla novamente o bulbo, se necessário.
- Desinfla o bulbo encaixando uma seringa de tamanho e configuração adequados à válvula e aperfeio o bulbo lentamente permitindo que a seringa se encha de ar. Como alternativa, remove o êmbolo da seringa, encaixe a seringa e permita que o ar seja liberado lentamente enquanto pressiona suavemente o bulbo.

**Observação:** Não aplique pressão negativa na seringa, pois isso criará vácuo no local.

- Antes de dar alta ao paciente, remova o SAFEGUARD e aplique compressa estéril de acordo com o protocolo do hospital.

Mantenha o campo estéril durante a aplicação.



Mantenha distância da luz solar



Não reesterilize



Não reutilize o produto se a embalagem estiver danificada



Número do catálogo



Número do lote



Uso por

**STERILE R**

Esterilizado com o uso de gama



Cuidado: Consulte o documento que acompanha o produto



Fabricante



Representante autorizado

# SAFE GUARD®

12 cm DRUKONDERSTEUNEND HULPMIDDEL

## GEBRUIKSAANWIJZING

Lees de gebruiksaanwijzing vóór gebruik.

Dit product is niet gemaakt van natuurlijk rubberlatex.

### BESCHRIJVING VAN HET HULPMIDDEL

De SAFEGUARD 12 cm is een hulpmiddel voor eenmalig gebruik. De SAFEGUARD heeft een transparant venster en ballon van polyurethaan van medische kwaliteit, een transparante vulslang van PVC van medische kwaliteit en een drukgevoelige, zelfklevende plakstrook. Op een ventiel aan het eind van de vulslang kan een spuit worden aangesloten om de centrale ballon met lucht te vullen waardoor druk op de punctieplaats wordt uitgeoefend. Het SAFEGUARD drukondersteunende hulpmiddel heeft een steriel verband met een transparant venster waardoor de toegangsplaats zichtbaar is zonder dat het hulpmiddel moet worden verwijderd of gemanipuleerd.

### INDICATIES

De indicaties voor gebruik van het SAFEGUARD 12 cm drukondersteunende hulpmiddel zijn ondersteuning bij het verkrijgen en behouden van hemostase.

### CONTRA-INDICATIES

De plakstrook van de SAFEGUARD mag niet worden aangebracht op afgeschaafde huid.

### AANDACHTSPUNTEN

**R. Only.** Let op: Krachtens de federale wetgeving van de Verenigde Staten mag dit hulpmiddel uitsluitend worden verkocht door of op voorchrift van een arts.

**LET OP:** Als het hulpmiddel te veel wordt opgeblazen, d.w.z. meer dan 7 ml lucht, kan de ballon zich radiaal uitzetten waardoor de klevende eigenschappen van het hulpmiddel zouden kunnen worden aangetast.

**LET OP:** Als het hulpmiddel te weinig wordt opgeblazen, zou het verkrijgen en behouden van hemostase niet goed kunnen worden ondersteund.

### WAARSCHUWING INZAKE HERGEBRUIK

Uitsluitend voor eenmalig gebruik. Niet opnieuw gebruiken, verwijderen of steriliseren. Opnieuw gebruiken, verwerken of steriliseren kan de structurele integriteit van het hulpmiddel aantasten en/of de werking van het hulpmiddel verstoren, wat op zijn beurt letsel, ziekte of overlijden van de patiënt kan veroorzaken. Opnieuw gebruiken, verwerken of steriliseren brengt tevens het risico van verontreiniging van het hulpmiddel en/of infectie of kruisbesmetting van de patiënt met zich mee, zoals onder andere de overdracht van besmettelijke ziekte(n) tussen patiënten. Besmetting van het hulpmiddel kan leiden tot letsel, ziekte of overlijden van de patiënt.

### VOORZORGSMAATREGELEN

- Gebruik de juiste aseptische technieken tijdens het gebruik van dit product.
- Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd
- Inspecteer het hulpmiddel vóór gebruik om te controleren of het tijdens de verzending niet is beschadigd.

### MOGELIJKE COMPLICATIES

Mogelijke complicaties die door het gebruik van dit hulpmiddel kunnen ontstaan:

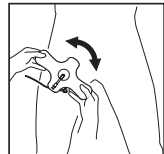
- Hematoom

- Lokale bloeding
- Arterioveneuse fistel of pseudoaneurysma

### PRE-HEMOSTASE- of HANDMATIGE ONDERSTEUNINGSTECHNIEK

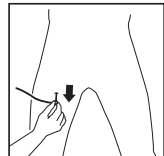
#### PLAATSING VAN DE SAFEGUARD

- Controleer, voordat u de SAFEGUARD aan de patiënt vastplakt, of de huid schoon en droog is. Bepaal de juiste hoek voor het plaatsen van de SAFEGUARD zodat u gemakkelijk toegang hebt tot de klep opblaas-/leeglooppoort en om de huls gemakkelijk te kunnen verwijderen.



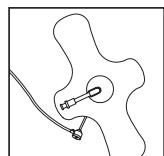
- NB:** Bij de plaatsing kan het hulpmiddel moeten worden aangepast op basis van de anatomie van de patiënt, de hoek van de punctieplaats en de aan- of afwezigheid van een procedurehuls.

- Overweeg het punt van de maximale pols, anatomie, punctiehoek en stromingsrichting om de juiste positie van de SAFEGUARD te bepalen en controleer dit.
- Trek de procedurehuls ca. 2,5 cm terug zodat de hulsmoer connector, wanneer de SAFEGUARD aan de huid vastzit, zich buitens het gebied van de SAFEGUARD-plakstrook bevindt.

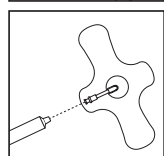


- NB:** Het is raadzaam de huls te aspireren voordat u deze verwijdert om distale embolisatie door reststolsel in de huls te voorkomen.

- Verwijder de beschermstrook van de plakstrook en plaat de ballon waar u uw vingers zou plaatsen om een handmatige compressie in stand te houden (bijvoorbeeld bij procedures met de arteria femoralis meestal het punt waar de femorale pols maximaal is). Zorg dat de SAFEGUARD helemaal aan de huid vastzit.

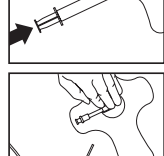


- Bevestig en druk de correct geconfigureerde spuit helemaal in om de ballon met het gewenste volume resp. het maximumvolume van 7 ml lucht te vullen, zodat druk op de arteriotomieplaats wordt uitgeoefend. De spuit moet helemaal in het ventiel worden gedrukt om de ballon op te blazen/te laten leeglopen. Verwijder de spuit.



- NB:** Oefen constante druk uit op de plunjertijd u de spuit van het SAFEGUARD-ventiel verwijderd. Controleer of de gewenste druk wordt bereikt en behouden.

- Verwijder de huls en voer daarna direct handmatige compressie uit direct over de opgeblazen ballon.
- Ga door met de handmatige compressie totdat hemostase is bereikt.
  - Stop langzaam met de handmatige compressie.
  - Controleer de distale/proximale pols om te controleren of de stroming behouden blijft.
  - Controleer de hemostase door de plaats via het venster van de opgeblazen ballon te bekijken.



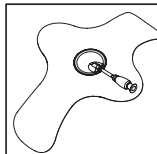
- Controleer de plaats volgens het ziekenhuisprotocol regelmatig via het venster van de ballon om hemostase te bevestigen en om het ballonvolume en resulterende druk indien nodig aan te passen. Blijf de distale/proximale bloedstroom controleren zodat de doorgankelijkheid gewaarborgd is.
- Laat de ballon elke twee uur leeglopen zodat de capillairen zich weer kunnen vullen en om de plaats te beoordelen. Vul de ballon opnieuw, indien nodig.
- Laat de ballon leeglopen door een spuit van de juiste maat en configuratie aan te sluiten, het ventiel te activeren en de ballon langzaam in te drukken waardoor de spuit zich met lucht kan vullen. U kunt ook de plunjier van de spuit verwijderen, de spuit bevestigen en de lucht langzaam laten ontsnappen, terwijl u de ballon indrukt.

**NB:** Creëer geen onderdruk in de spuit, omdat op de betreffende plaats dan een vacuüm ontstaat.

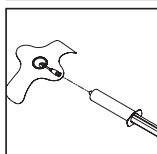
- Voordat u de patiënt ontslaat, verwijdert u de SAFEGUARD en brengt u een steriel verband aan volgens het ziekenhuisprotocol.

#### POST-HEMOSTASETECHNIK

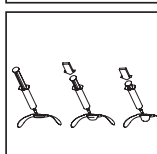
- Wanneer hemostase op de toegangsplaats is bereikt, brengt u de SAFEGUARD aan waarbij de toegangsplaats zichtbaar is in het ballonvenster van de SAFEGUARD. Overweeg het punt van de maximale pols, anatomie, punctiehoek en stromingsrichting om de juiste positie van de SAFEGUARD te bepalen en controleer dit.



- Controleer, voordat u de SAFEGUARD aan de patiënt vastplakt, of de huid schoon en droog is. Bepaal de juiste hoek voor het plaatsen van de SAFEGUARD zodat u gemakkelijk toegang hebt tot de klep opblaas-/leeglooppoort.
- Sluit een spuit van de juiste maat en configuratie aan op het ventiel van de SAFEGUARD.



- De spuit moet helemaal in de klepaansluiting zitten om de ballon op te blazen of te laten leeglopen.
- Vul de ballon van de SAFEGUARD met lucht totdat het gewenste volume (24 cm maximaal 7 ml) is bereikt, oefen druk uit op de arteriotomieplaats en verwijder de spuit. Controleer de distale/proximale pols om te controleren of de stroming behouden blijft.



**NB:** Oefen een constante druk uit op de plunjier terwijl u de spuit van het SAFEGUARD-ventiel verwijdert. Controleer of het volume wordt bereikt en behouden.

- Controleer de plaats volgens het ziekenhuisprotocol regelmatig via het venster van de ballon om hemostase te bevestigen en om te zien of de ballondruk constant blijft.
- Laat de ballon elke twee uur leeglopen en beoordeel de plaats. Vul de ballon opnieuw, indien nodig.
- Laat de ballon leeglopen door een spuit van de juiste maat en configuratie aan te sluiten, het ventiel te activeren en de ballon langzaam in te drukken waardoor de spuit zich met lucht kan vullen. U kunt ook de plunjier van de spuit verwijderen, de spuit bevestigen en de lucht langzaam laten ontsnappen, terwijl u de ballon indrukt.

**NB:** Creëer geen onderdruk in de spuit, omdat op de betreffende plaats dan een vacuüm ontstaat.

- Voordat u de patiënt ontslaat, verwijdert u de SAFEGUARD en brengt u een steriel verband aan volgens het ziekenhuisprotocol.

Behoud het steriele veld tijdens het aanbrengen.



Niet blootstellen aan zonlicht



Niet opnieuw steriliseren



Niet opnieuw gebruiken  
Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd



Catalogusnummer



Chargenummer



Uiterste gebruiksdatum

**STERILE R**

Gesteriliseerd met gammastraling



Let op: Raadpleeg het bijgesloten document



Fabrikant



Erkende vertegenwoordiger

# SAFE GUARD®

12 cm TRYCKKASSISTERAD ANORDNING

## BRUKSANVISNING

Läs anvisningarna före användning.

Produkten är inte tillverkad med naturligt gummilatex.

### BESKRIVNING AV ANORDNINGEN

SAFE GUARD 12 cm är en för engångsbruk avsedd anordning. SAFE GUARD har ett klart fönster och blåsa av medicinskt polyuretan, ett klart flexibelt rör av medicinskt PVC och en tryckkänslig, självhäftande avdragbar baksida. En ventil i änden på påfyllningsrörte möjliggör att en spruta kan kopplas för att fylla blåsan i mitten med luft och därmed förse tryck till punkteringsstället. SAFE GUARD tryckkassisterad anordning har ett steril hölje med ett klart fönster som gör det lättare att se ingångsstället utan att anordningen behöver tas bort eller manipuleras.

### ANVÄNDNINGAR

SAFE GUARD 12 cm tryckkassisterad anordning används för att hjälpa till med att uppnå och upprätthålla hemostas.

### KONTRAINDIKATIONER

Den häftande delen av SAFE GUARD-anordningen bör inte användas på exkorierad hud.

### FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

**Risk Only:** Varning: Enligt federal (U.S.A.) lag får denna anordning endast säljas till eller beställas av en läkare.

**VARNING:** Om blåsan fylls med mera än 7 ml luft kan den börja expandera radikal och kan kompromittera anordningens häftande egenskaper.

**VARNING:** Om anordningen fylls med för lite luft är det möjligt att anordningen inte kan hjälpa till med att uppnå och upprätthålla hemostas.

### DEKLARATION OM FÖRSIKTIGHET GÄLLANDE ÅTERANVÄNDNING

Endast för bruk till en patient. Får inte återanvändas, upparbetas eller steriliseras på nytt. Återanvändning, upparbetning eller sterilisering på nytt kan kompromittera anordningens strukturella integritet och/eller leda till brister i anordningen som i sin tur kan leda till patientskada, sjukdom eller dödsfall. Återanvändning, upparbetning eller sterilisering på nytt kan också skapa risk för kontaminering av anordningen och/eller orsaka infektion hos patienten eller korsinfektion inkluderande, men inte begränsat till, överföring av smittsamt(ma) sjukdom(ar) från en patient till en annan. Kontaminering av anordningen kan leda till patientskada, sjukdom eller dödsfall.

### FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

- Använd lämpliga aseptiska tekniker vid hanteringen av produkten.
- Använd inte om förpackningen är skadad.
- Kontrollera apparaten och förpackningen före användning för att försäkra att det inte har uppstått någon skada

### POTENTIELLA BIVERKNINGAR

Följande biverknningar kan förekomma vid användningen av denna anordning:

- Hematom
- Lokal blödning.
- Arteriovenös fistel eller pseudoaneurysm

### PRE-HEMOSTAS, eller MANUELLT ASSISTERAD TEKNIK

#### PLACERING AV SAFE GUARD

- Kontrollera innan SAFE GUARD fästs på patienten att huden är ren och torr. Bestäm den lämpliga vinkel för placeringen av Safeguard för lätt åtkomst till ventilen, med vilken luft införs och tas bort, och så att det är enkelt att avlägsna höljet.

**OBS:** Placeringen kan kräva justering baserad på patientens anatomi, punktionsställets vinkel och om det finns ett hölje eller inte för åtgärden.

- Vid bestämmandet och kontrollen av den riktiga positionen för SAFE GUARD bör punkten för maximal puls, punktionsanatomi och flödesriktningen övervägas.
- Drag tillbaka höljet ungefär 2,5 cm så att då SAFE GUARD är fast på huden är höljets nav utanför området för SAFE-GUARD-klistrermsan.

**OBS:** Vi rekommenderar att ni aspirerar höljet innan ni tar bort det för att förhindra distal emboliserings från propp av rester i höljet.

- Ta bort den häftande baksidan och placera blåsan där du skulle sätta dina fingerar för att hålla manuell kompression (till exempel, i femoralia artårtägtärger, vanligen stället med maximal femoral puls). Försäkra dig om att SAFE GUARD är helt fast på huden.
- Fast ordentligt en lämpligt anpassad spruta för att fylla den önskade volymen luft, maximalt 7 ml, i blåsan för att utöva tryck på stället för arteriotomi. Sprutan måste vara helt fast i ventilen för att fylla blåsan med luft/tömma den på luft. Avlägsna sprutan.

**OBS:** Upprätthåll trycket på kolven medan sprutas tas loss från SAFE GUARD-ventilen. Observera att det önskade trycket uppnås och upprätthålls.

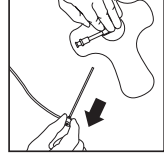
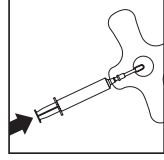
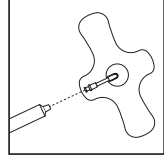
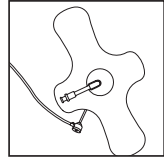
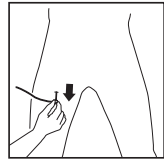
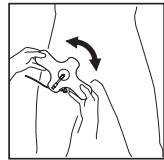
- Avlägsna höljet och utöva omedelbart manuell tryck direkt på den luftfyllda blåsan.

- Upprätthåll manuell kompression tills hemostas har uppnåts.

- Lätt långsamt på det manuella trycket.
- Kontrollera distala/proximala pulser för att försäkra att flödet upprätthålls.
- Bekräfta hemostas genom att betrakta stället genom den luftfyllda blåsans fönster.

- Kontrollera med jämma mellanvarv, enligt sjukhusets protokoll, stället genom blåsans fönster för att bekräfta hemostas och för att se till att blåsans volym och därmed följande tryck är det nödvändiga. Fortsätt att kontrollera det distala/proximala blodflödet för att försäkra öppenhet.

- Tom blåsan på luft varannan timme för att kapillärerna ska fyllas och gör en bedömning av stället. Fyll vid behov blåsan på nytt med luft.



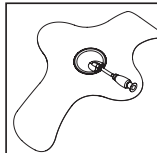
10. Töm blåsan på luft genom att fästa en spruta av lämplig storlek på ventilen, koppla på ventilen och tryck långsamt ner blåsan så att sprutan fylls med luft. Alternativt kan kolven avlägsnas från sprutan, sprutan fästas och luften tillåtas långsamt gå ur medan blåsan försiktigt trycks ner.

**OBS:** Dra inte in negativt tryck i sprutan då detta skapar ett vakuum på stället.

11. Innan patienten får åka hem ska SAFEGUARD tas bort och sterilt förband läggas enligt sjukhusets protokoll.

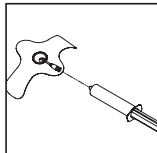
#### POST-HEMOSTASETEKNIK

1. Då hemostas har uppnåtts på åtkomststället ska SAFEGUARD-anordningen appliceras så att åtkomststället syns under fönstret i SAFEGUARD-anordningens blåsa. För att bestämma och kontrollera den riktiga placeringen av SAFEGUARD bör punkten för maximal puls, punkteringsställets anatomti och flödesriktningen beaktas.



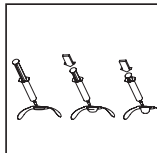
**OBS:** Kontrollera innan SAFEGUARD fästs på patienten att huden är ren och torr. Bestäm den lämpliga vinkeln för placeringen a SAFEGUARD för lätt åtkomst till ventilen, med vilken luft införs och tas bort.

2. Fäst en spruta av lämplig storlek och anpassad på SAFEGUARD-anordningens ventil.



**OBS:** Sprutan måste vara helt fäst i ventilen för att fylla blåsan med luft/tömma den på luft.

3. Fyll SAFEGUARD-anordningens blåsa med luft upp till önskad volym luft (12 cm maximalt 7 ml) för att utöva tryck på stället för arteriotomi och ta bort sprutan. Kontrollera distala/proximala pulser för att försäkra att flödet upprätthålls.



**OBS:** Upprätthåll trycket på kolven median sprutas tas los från SAFEGUARD-anordningen. Observera att den önskade volymen uppnås och upprätthålls.

4. Kontrollera med jämna mellanrum, enligt sjukhusets protokoll, stället genom blåsans fönster för att bekräfta att hemostas upprätthålls och att blåsans tryck upprätthålls.

5. Töm blåsan på luft varannan timme. Fyll vid behov blåsan på nytt med luft.

6. Töm blåsan på luft genom att fästa en spruta av lämplig storlek på ventilen, koppla på ventilen och tryck långsamt ner blåsan så att sprutan fylls med luft. Alternativt kan kolven avlägsnas från sprutan, sprutan fästas och luften tillåtas långsamt gå ur medan blåsan försiktigt trycks ner.

**OBS:** Dra inte in negativt tryck i sprutan då detta skapar ett vakuum på stället.

7. Innan patienten får åka hem ska SAFEGUARD tas bort och sterilt förband läggas enligt sjukhusets protokoll.

Upprätthåll ett steril område under appliceringen.



Förvaras skyddat mot solljus.



Får inte steriliseras på nytt.



Återanvänd inte



Använd inte om förpackningen är skadad.



Katalognummer



Satsnummer



Använd före

**STERILE | R**

Gammasteriliserasd



Varning: Se medföljande dokumentation



Tillverkare

**EC | REP**

Auktoriserad representant

# SAFE GUARD®

12 cm TRYKBÆRENDE ANORDNING

## BRUGSANVISNING

Læs vejledning inden ibrugtagten.

Produktet er ikke fremstillet med naturlig gummilatex.

### BESKRIVELSE AF ANORDNING

SAFE GUARD 12 cm er en anordning der er beregnet til engangsbrug. SAFE GUARD er udstyret med et gennemsigtigt medicinsk polyuretan-vindue og blære, en gennemsigtig medicinsk PVC-fleksibel slange og en trykfølsom selvklaebende bagside En ventil for enden af påfyldningsslangen muliggør montering af en kanyle til fyldning af ballonen med luft for at skabe tryk på indstiksstedet. SAFE GUARD trykbærende anordningen har en steril forbindning med et gennemsigtigt vindue, der fremmer synligheden af indstiksstedet uden afmontering eller manipulation af anordningen.

### INDIKATIONER

Brugsindikationerne for SAFE GUARD 12 cm trykbærende anordningen er at hjælpe med at opnå og opretholde hæmostase.

### KONTRAINDIKATIONER

Den klæbende del af SAFE GUARD må ikke anvendes på beskadigede hudområder.

### FORSIGTIG

Kun Px: ADVARSEL: Föderale (amerikanske) love begrænser salget af denne anordning til eller på vegne af en læge.

**FORSIGTIG:** I tilfælde af at ballonen fyldes med over 7 ml. luft, kan ballonen begynde at udvides radialt og kan kompromittere anordningens klæbende egenskaber.

**FORSIGTIG:** Underfyldning af anordningen kan kompromittere anordningens evne til at hjælpe med at opnå og opretholde hæmostase.

### ADVARSEL OM GENBRUG

Kun til engangsbrug. Undlad at genbruge, videreförarbejde eller gensterilisere. Genbrug, videreförarbejding eller gensterilisering kan kompromittere anordningens integritet og/eller medføre funktionsvigt, der ige kan resultere i patientskade, sygdom eller død. Genbrug, videreförarbejding eller gensterilisering kan ligeledes udgøre en risiko for kontaminering af anordningen og/eller medføre infektion eller krydsinfektion indbefattet men ikke begrænset til overførel af smitsomme sygdomme fra en patient til en anden. Kontaminering af anordningen kan resultere i patientskade, -sygdomme eller -død.

### FORHOLDSREGLER

- Anvend passende aseptisk teknik under betjening af anordningen.
- Må ikke anvendes hvis emballagen er beskadiget!
- Kontroller anordningen inden brug for at sikre, at der ikke er opstået skader under forsendelse.

### POTENTIELLE BIVIRKNINGER

Mulige bivirkninger der kan forekomme i forbindelse med brugen af denne anordning:

- Hæmatom
- Lokal blødning
- Fistel med perimedullært venøst afløb eller falsk aneurisme

## PRÆ-HÆMOSTASE eller MANUEL ASSISTANCETEKNIK

### ANBRINGELSE AF SAFE GUARD

- Inden SAFE GUARD fastgøres på patienten, skal du først sikre, at huden er ren og tor. Find den optimale vinkel til SAFE GUARD anbringelsen for at give nem adgang til ventilstoporten og for at muliggøre nem aftagelse af skeden.

**Bemerk:** Anbringelse kan kræve tilpasning afhængigt af patientens anatomi, indstiksstedets vinkel, og tilstede værelser af eller mangel på samme af skeden.

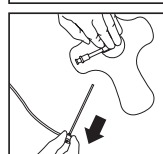
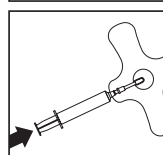
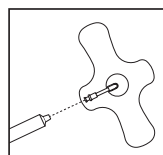
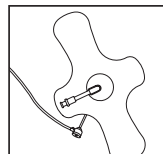
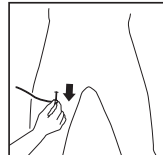
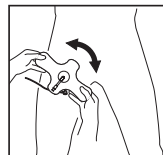
- Tag hensyn til stedet hvor pulsen er kraftigst, anatomien, vinklen på indstiksstedet og strømretningen for at finde det mest passende SAFE GUARD placering og kontroller.
- Træk skeden ca. 2,5 cm tilbage, således at skedens centrum befinner sig uden for det klæbende område når SAFE GUARD er fastgjort på huden.

**Bemerk:** Det anbefales at du opusger skeden inden afmontering for at undgå distal embolisering fra overskydende storknet masse på skeden.

- Fjern den klæbende bagside og placer ballonen på det sted hvor du holder dine fingre for at lave et manuelt tryk (f.eks. på femorale arterielle procedurer, typisk stedet for den kraftigste femorale puls). Sørg for at SAFE GUARD sidder ordentligt fast på huden.
- Tilslut og aktiver en hængtsmæssigt konfigureret sprøjte fuldstændigt for at fyde det ønskede volumen, med et maksimalt volumen på 7 ml, luft ind i ballonen for at legge tryk på arteriotomistedet. Sprøjten skal være fuldstændigt tilkoblet ventilen for at kunne fyde/tomme ballonen. Fjern sprøjten.

**Bemerk:** Oprethold tryk på stemplet under udtagning af kanylen fra SAFE GUARD ventilen. Kontroller om det ønskede tryk opnås og opretholdes.

- Fjern skeden og anvend øjeblikkeligt manuel kompression direkte over den fyldte ballon.
- Bevar manuel kompression indtil der er opnået hæmostase.
  - Friger forsigtigt den manuelle kompression.
  - Kontroller distal/proksimal puls for at sikre at strømmen opretholdes.
  - Bekräft hæmostase ved at observere stedet gennem vinduet på den fyldte ballon.
- I henhold til hospitalspraksis, kontrolleres stedet med jævn mellemrum gennem vinduet på ballonen for at bekraæfte hæmostase og for at regulere ballonvolumen og det resulterende tryk efter behov. Fortsæt med at kontrollere distal/proksimal blodstrøm for at sikre åbenhed.
- Tom ballonen hver anden time for at muliggøre kapillærøpfyldning og give adgang til indstiksstedet. Opfyld ballonen igen efter behov.



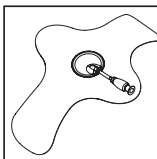
10. Tøm ballonen ved at tilslutte en konfigureret sprøjte af passende størrelse til ventilen, aktivere ventilen og langsomt trykke ballonen sammen, og derved lade sprøjten fyldes med luft. Alternativt kan du fjerne stemplet fra sprøjten, tilslutte sprøjten og lade luften langsomt sive ud, mens der trykkes forsigtigt sammen på ballonen.

**Bemærk:** Du skal sørge for at der ikke opstår et negativt tryk i kanylen, da dette vil skabe et vakuüm på stedet.

11. Inden patienten udskrives, skal du fjerne SAFEGUARD anordningen og anlægge en steril forbinding i henhold til hospitalspraksis.

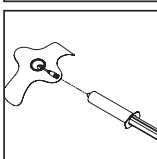
#### POST-HÆMOSTASE TEKNIK

- Efter der er opnået hæmostase på adgangsstedet, anvendes SAFEGUARD anordningen således at adgangsstedet er synligt under ballonvinduet på SAFEGUARD anordningen. Tag hensyn til stedet hvor pulsen er kraftigst, anatomien, vinklen på indstiksstedet og strømretningen for at finde den mest passende SAFEGUARD placering og kontroller.



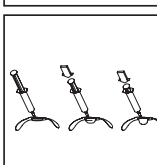
**Bemærk:** Inden SAFEGUARD fastgøres på patienten, skal du først sikre, at huden er ren og tør. Find den passende vinkel til SAFEGUARD anbringelsen for at give nem adgang til ventilporten.

- Tilslut en konfigureret sprøjte af passende størrelse til ventilen på SAFEGUARD-bandagen.



**Bemærk:** Kanylen skal være fuldstændigt tilkobleventilen for at kunne opfylde/tømme ballonen.

- Fyld ballonen på SAFEGUARD anordningen med luft til den ønskede volumen (12 cm maksimum af 7 mL) for at anvende tryk på arteriotomistedet og fjern kanylen. Kontroller distal/proksimal puls for at sikre at strømmen opretholdes.



**Bemærk:** Oprethold tryk på stemplet under udtagning af kanylen fra SAFEGUARD ventilen. Kontroller om det ønskede tryk opnås og opretholdes.

- I henhold til hospitalspraksis, skal stedet kontrolleres med jævne mellemrum gennem ballonvinduet for at kontrollere hæmostase og at trykket i ballonen opretholdes.
- Tøm ballonen hver anden time og kontroller stedet. Opfyld ballonen igen efter behov.
- Tøm ballonen ved at tilslutte en konfigureret sprøjte af passende størrelse til ventilen, aktivere ventilen og langsomt trykke ballonen sammen, og derved lade sprøjten fyldes med luft. Alternativt kan du fjerne stemplet fra sprøjten, tilslutte sprøjten og lade luften langsomt sive ud, mens der trykkes forsigtigt sammen på ballonen.

**Bemærk:** Du skal sørge for at der ikke opstår et negativt tryk i kanylen, da dette vil skabe et vakuüm på stedet.

- Inden patienten udskrives, skal du fjerne SAFEGUARD anordningen og anlægge en steril forbinding i henhold til hospitalspraksis.

Oprethold et sterilt område under anvendelsen.



Hold væk fra sollys



Må ikke steriliseres



Undlad at genbruge



Må ikke anvendes hvis emballagen er beskadiget



Katalognummer



Partinummer



Anvendes inden

**STERILE R**

Steriliseret ved hjælp af gammastråling



Advarsel: Se medfølgende dokumentation



Producent



Autoriseret repræsentant

# SAFE GUARD®

ΣΥΣΚΕΥΗ 12 cm ΜΕ ΥΠΟΒΟΗΘΗΣΗ ΠΙΕΣΗΣ

## ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

Διαβάστε τις οδηγίες πριν από τη χρήση.

Το προϊόν δεν είναι κατασκευασμένο με φυσικό έλαστικό λάτεξ.

### ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΣΥΣΚΕΥΗΣ

Το SAFEGUARD 12 cm είναι μία αιαλώσιμη συσκευή μίας χρήσης. Το SAFEGUARD διαθέτει ένα διαφανές παράθυρο και μπαλόνι από πολυουρεθάνη ιατρικού βαθμού, ένα διαφανή εύκαμπτο ωλήνια από PVC ιατρικού βαθμού και μια ευαίσθητη στην πίεση, αυτοκλλητη, αποχωριζόμενη επένδυση. Μια βαλβίδα στην άκρη του σωλήνα πληρώσης επιτρέπει σε μια σύριγγα να συνδέεται για να προσθέτει αέρα στο κεντρικό μπαλόνι ώστε να παρέχει συμπίεση στη θέση παρακέντησης. Η συσκευή SAFEGUARD με υποβοήθηση πίεσης διαθέτει ένα αποστειρωμένο επίθεμα που διευκολύνει την ορατότητα της θέσης προσβάσης χωρίς να απαιτείται αφαίρεση ή ρειρισμός της συσκευής.

### ΕΝΔΑΞΙΞΕΙΣ

Οι ενδείξεις χρήσης για τη συσκευή SAFEGUARD 12 cm με υποβοήθηση πίεσης προορίζονται να βοηθήσουν στην επίτευξη και διατήρηση της αιμόστασης.

### ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΙΕΣ

Το αυτοκλλητό τμήμα της συσκευής SAFEGUARD δεν πρέπει να χρησιμοποιείται πάνω σε δέρμα με εκδορές.

### ΠΡΟΦΥΛΑΞΙΣ

**Σε Only.** ΠΡΟΣΟΧΗ: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (των Η.Π.Α.) επιτρέπει την πώληση της συσκευής αυτής μόνο σε ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Σε περίπτωση υπερβολικής διαστολής, δηλαδή όταν ο όγκος του αέρα υπερβαίνει τα 7 ml, το μπαλόνι μπορεί να αρχίσει να διαστέλλεται ακτινικά και ενδέχεται να διακυβεύσει τις ιδιότητες πρόσφυσης της συσκευής.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Η ελύτης διαστολή της συσκευής ενδέχεται να διακυβεύσει τη δυνατότητα της συσκευής να βοηθά στην επίτευξη και διατήρηση της αιμόστασης.

### ΔΗΛΩΣΗ ΠΡΟΦΥΛΑΞΗΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΠΑΝΑΡΧΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ

Για χρήση σε έναν ασθενή μόνο. Μην επαναχρησιμοποιείτε, μην επανεπεξεργάσετε και μην επαναπαστεύετε. Η επαναχρησιμοποίηση, επανεπεξεργασία ή επαναποστέρωμα μπορεί να κλωνίσει τη δομική ακεραιότητα της συσκευής /και να οδηγήσει σε βλάβη της συσκευής η οποία, με τη σειρά της, μπορεί να προκαλέσει τραυματισμό, ασθενία ή θάνατο του ασθενή. Η επαναχρησιμοποίηση, επανεπεξεργασία ή επαναποστέρωμα μπορεί επίσης να δημιουργήσει κινδύνου μόλυνσης της συσκευής /και να προκαλέσει λοιμώξη του ασθενούς ή διασταυρούμενη μόλυνση, καθώς, και μεταξύ άλλων, μετάδοση λοιμώδους(λιονιωδών) νοοτρόματος(νοοστρόματα) μεταξύ των ασθενών. Η μόλυνση της συσκευής μπορεί να οδηγήσει σε τραυματισμό, ασθενία ή θάνατο του ασθενούς.

### ΠΡΟΦΥΛΑΞΙΣ

- Χρησιμοποιήστε τις κατάλληλες άστηπτες τεχνικές κατά το χειρισμό του προϊόντος.
- Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν αν έχει καταστραφεί η συσκευασία

- Πριν από τη χρήση, επιθεωρήστε τη συσκευή για να βεβαιωθείτε ότι δεν επηλθεί καμιά ζημιά κατά τη μεταφορά.

### ΠΙΘΑΝΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

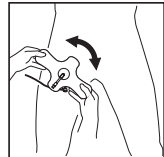
Πιθανές ανεπιθυμητές ενέργειες που ενδέχεται να προκύψουν από τη χρήση αυτής της συσκευής:

- Αιμάτωσια
- Τοπική αιμορραγία
- Αρτροισφεβώδες συρίγιο ή ψευδοανεύρυσμα

### ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗΝ ΑΙΜΟΣΤΑΣΗ ή ΤΕΧΝΙΚΗ ΜΕ ΧΕΙΡΟΚΙΝΗΤΗ ΥΠΟΒΟΗΘΗΣΗ

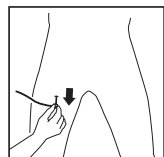
#### ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ SAFEGUARD

- Πριν τοποθετήσετε τη συσκευή SAFEGUARD στον ασθενή, βεβαιωθείτε ότι το δέρμα είναι καθαρό και στεγνό. Προσδιορίστε την κατάλληλη γωνία τοποθέτησης της συσκευής SAFEGUARD ώστε να είναι εύκολη η πρόσβαση στη θώρα διαστολή/υστοτολής της βαλβίδας και να είναι δυνατή η εύκολη αφαίρεση του θηκαρίου.

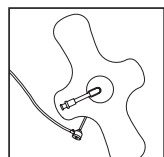


**Σημείωση:** Η τοποθέτηση μπορεί να χειρίζεται προσαρμογή με βάση την ανατομία του ασθενούς, τη γωνία της θέσης παρακέντησης και την παρουσία ή απουσία ενός θηκαρίου για τη διαδικασία.

- Λαμβετείτε υπό το οπίσιο μέγιστου παλμού, την ανατομία, τη γωνία παρακέντησης και τη κατεύθυνση ροής για να προσδιορίσετε την κατάλληλη θέση της συσκευής SAFEGUARD και επιβεβαώστε.

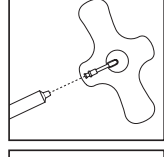


- Τραβήξτε το θηκάρι προς τα πίσω περίπου 2,5 cm (1 ίντσα) ώστε όταν η συσκευή SAFEGUARD τοποθετηθεί στο δέρμα, ο ομφαλός του θηκαρίου να βρίσκεται εκτός της περιοχής στην οποία θα επικολληθεί η συσκευή SAFEGUARD.

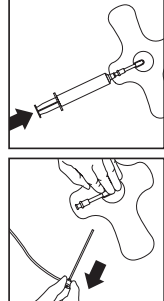


**Σημείωση:** Συνιστάται να εκτελέσετε αναρρόφηση στο θηκάρι πριν το αφαίρεστε ώστε να αποτρέψετε ενδεχόμενη περιφερική εμβολή από θρόμβους που έχουν παραμείνει στο θηκάρι.

- Αφαιρέστε την επένδυση του αυτοκλλητού και τοποθετήστε το μπαλόνι στη θέση στην οποία θα τοποθετούσατε τα δάχτυλά σας για συμπίεση με το χέρι (για παράδειγμα, στις διαδικασίες στη μηριαία αρτρία, συνήθως είναι το οπίσιο του μέγιστου μηριασιού παλμού). Βεβαιωθείτε ότι η συσκευή SAFEGUARD είναι πλήρως προσαλλημένη στο δέρμα.



- Προσαρτήστε και συνδέστε πλήρως την κατάλληλη διαμορφωμένη σύριγγα για να προσθέσετε τον επιμήκυ άγκο (έως 7 mL) αέρα στο μπαλόνι ώστε να εφαρμόσετε πίεση στη θέση της αρτριστομής. Η σύριγγα πρέπει να είναι πλήρως συνδεδεμένη στη βαλβίδα για τη διαστολή/υστοτολή του μπαλονιού. Αφαιρέστε τη σύριγγα.



**Σημείωση:** Διατηρήστε την πίεση στο έμβολο καθώς αποστάτε τη σύριγγα από τη βαλβίδα της συσκευής SAFEGUARD. Βεβαιωθείτε ότι η επιθυμητή πίεση έχει επιτευχθεί και διατηρέται.

6. Αφαιρέστε το θηκάρι και εφαρμόστε αμέσως συμπίση με το χέρι κατευθείαν επάνω στο φουσκωμένο μπαλόνι.
  7. Συνεχίστε τη συμπίση με το χέρι μέχρι να επιτευχθεί αιμόσταση.
    - Αποσύρετε αργά τη συμπίση με το χέρι.
    - Ελέγχετε τον εγγύς/περιφερικό παλμό για να επιβεβαιώσετε τη διατήρηση της ροής.
    - Επιβεβαίωστε ότι την αιμόσταση βλέποντας τη θέση μέσω του παραθύρου του φουσκωμένου μπαλονιού.

8. Σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο, ελέγχετε περιοδικά τη θέση μέσω του παραθύρου του μπαλονιού ώστε να επιβεβαιώνετε την αιμόσταση και να διασφαίριζετε τον όγκο του μπαλονιού και την προκύπτουσα πίεση όπως απαιτείται. Συνεχίστε να ελέγχετε την εγγύς/περιφερική αιματική ροή για να διασφαλιστεί η βατότητα.

9. Ξεφουσκώνετε το μπαλόνι κάθε δύο ώρες ώστε να είναι δυνατή η τριχειδική επαναπλήρωση και η αειολόγηση της θέσης. Φουσκώνετε πάλι το μπαλόνι, αν χρειάζεται.

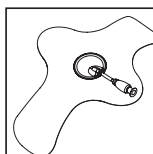
10. Ξεφουσκώντε το μπαλόνι προσαρτώντας στη βαλβίδα μια σύριγγα κατάλληλου μεγέθους και διαμόρφωσης συνδέστε τη βαλβίδα και πίστε αργά το μπαλόνι ώστε η σύριγγα να γεμίσει με αέρα. Εναλλακτικά, αφαιρέστε το έμβολο από τη σύριγγα, προσαρτήστε τη σύριγγα και αφήστε τον αέρα να ελευθερωθεί αργά πέζοντας απαλά το μπαλόνι.

**Σημείωση:** Μη δημιουργήστε αρνητική πίεση στη σύριγγα, καθώς αυτή η ενέργεια θα προκαλέσει τη δημιουργία κενού στη θέση.

11. Πριν από την αποχώρηση του ασθενούς, αφαιρέστε τη συσκευή SAFEGUARD και τοποθετήστε ένα αποστειρωμένο επίθεμα σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο.

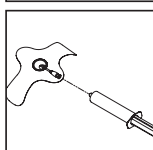
## ΤΕΧΝΙΚΗ ΜΕΤΑ ΤΗΝ ΑΙΜΟΣΤΑΣΗ

1. Οταν επιτευχθεί αιμόσταση στη θέση πρόσβασης, τοποθετήστε τη συσκευή SAFEGUARD με τη θέση πρόσβασης να είναι ορατή από το παράθυρο του μπαλονιού της συσκευής SAFEGUARD. Λάβετε υπόψη το σημείο μέγιστου πολυμού, την ανατομία, τη γωνία παρακέντησης και την κατεύθυνση ροής για να προσδιορίσετε την κατάλληλη θέση της συσκευής SAFEGUARD και επιβεβαιώστε.

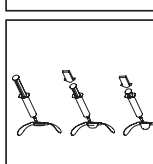


- Σημείωση: Πριν τοποθετήσετε τη συσκευή SAFEGUARD στον ασθενή, βεβιαωθείτε ότι το δέρμα είναι καθαρό και στεγνό. Προσδιορίστε την κατάλληλη γωνία τοποθετήσης της συσκευής SAFEGUARD ώστε να είναι εύκολη η πρόσβαση στη θύρα διαστολής/συστολής της βαλβίδας.

2. Προσαρτήστε μια σύριγγα κατάλληλου μεγέθους και διαμόρφωσης στη βαλβίδα της συσκευής SAFEGUARD.



- Σημείωση: Η σύριγγα πρέπει να είναι πλήρως συνδεδεμένη στη βαλβίδα για τη διαστολή/συστολή του μπαλονιού.
  3. Φουσκώστε το μπαλόνι της συσκευής SAFEGUARD με αέρα με τον επιθυμητό όγκο αέρα (έως 7 mL) ώστε να εφαρμόσετε πίεση στη θέση της αρτηριοτομής και αφαιρέστε τη σύριγγα. Ελέγχετε τον εγγύς/περιφερικό παλμό για να επιβεβαιώσετε τη διατήρηση της ροής.



- Σημείωση: Διατηρήστε την πίεση στο έμβολο καθώς αποστάτε τη σύριγγα από τη βαλβίδα της συσκευής SAFEGUARD. Βεβαιωθείτε ότι ο επιθυμητός όγκος έχει επιτευχθεί και διατηρείται.

4. Σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο, ελέγχετε περιοδικά τη θέση μέσω του παραθύρου του μπαλονιού ώστε να

επιβεβαιώνετε ότι η αιμόσταση διατηρείται και το μπαλόνι διατηρεί την πίεση.

5. Ξεφουσκώνετε το μπαλόνι κάθε δύο ώρες και αξιολογείτε τη θέση. Φουσκώνετε πάλι το μπαλόνι, αν χρειάζεται.

6. Ξεφουσκώντε το μπαλόνι προσαρτώντας στη βαλβίδα μια σύριγγα κατάλληλου μεγέθους και διαμόρφωσης, συνδέστε τη βαλβίδα και πίστε αργά το μπαλόνι ώστε η σύριγγα να γεμίσει με αέρα. Εναλλακτικά, αφαιρέστε το έμβολο από τη σύριγγα, προσαρτήστε τη σύριγγα και αφήστε τον αέρα να ελευθερωθεί αργά πέζοντας απαλά το μπαλόνι.

**Σημείωση:** Μη δημιουργήστε αρνητική πίεση στη σύριγγα, καθώς αυτή η ενέργεια θα προκαλέσει τη δημιουργία κενού στη θέση.

7. Πριν από την αποχώρηση του ασθενούς, αφαιρέστε τη συσκευή SAFEGUARD και τοποθετήστε ένα αποστειρωμένο επίθεμα σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο.

Διατηρήστε το αποστειρωμένο πεδίο κατά την εφαρμογή.



Διατηρείτε μακριά από το ηλιακό φως



Μην επαναποστειρώνετε



Μην επαναχρησιμοποιείτε το προϊόν



Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν αν έχει καταστραφεί η συσκευασία



Αριθμός καταλόγου



Αριθμός παρτίδας



Χρήση έως

**STERILE | R**

Αποστειρώθηκε με ακτινοβολία γάμμα



Προσοχή: Συμβουλευτείτε το συνοδευτικό έγγραφο



Κατασκευαστής



Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος

# SAFE GUARD®

12 cm BASINÇ DESTEKLİ CİHAZ

## KULLANMA TALİMATLARI

Kullanmadan önce talimatları okuyun.

Ürün doğal kauçuk lateksten üretilmemiştir.

### CİHAZ TANIMI

SAFE GUARD 12 cm tek kullanımlık bir cihazdır. SAFE GUARD, tıbbi kullanım uygın şeffaf bir poliüretan pencere ve kese, tıbbi kullanım uygın şeffaf ve esnek bir PVC dolum hortumu ve basıncı duyarlı, arkasındaki şerit soyulduğunda yapışkan kısmı açığa çıkan bir kordonundan oluşur. Dolum hortumunun ucundaki İvalf, ponksiyon alanına basınç uygulanması amacıyla orta kesenin hale ile sıyrılmesini sağlamak için cihaza bir şırıngı takılmasına imkân verir. SAFE GUARD basınç destekli cihazda şeffaf pencereli steril bir sargı bulunmuştur, bu sargı cihaz çıkarıldığında veya yönlendirilmeden erişim bölgesinin görülmemesini kolaylaştırır.

### ENDİKASYONLARI

SAFE GUARD 12 cm basınç destekli cihazın kullanım endikasyonları hemostaz sağlanmasına ve korunmasına yardımcı olmaktr.

### KONTREDİKASYONLARI

SAFE GUARD cihazının yapışkan kısmı, açılmış deride kullanılmalıdır.

### DİKKAT EDİLECEK NOKTALAR

**Risk Only.** Dikkat: Federal (ABD) yasalar uyarınca bu cihaz sadece hekim tarafından veya hekim tarafından satılabilir.

**DİKKAT:** Fazla sıyrılen (yani 7 mL'den fazla hava) balon radyal olarak genişlemeye başlayabilir ve cihazın yapışkan özelliği bozulabilir.

**DİKKAT:** Cihazın gerekenden az sıyrılmış halinde cihaz hemostaz sağlamaya ve korumaya yardımcı olma özelliğini yitirebilir.

### YENİDEN KULLANIMA İLİŞKİN İHTİYATI BEYAN

Sadece tek bir hasta içindir. Yeniden kullanımın, yeniden işleden geçirilmesi veya yeniden sterilize etmeye. Yeniden kullanılması, yeniden işleden geçirilmesi veya yeniden sterilize edilmesi cihazın yapısal bütünlüğünün bozulmasına ve/veya arızalanmasına ve neticesinde hastanın yaralanmasına, hastalanmasına veya ölümesine neden olabilir. Cihazın yeniden kullanılması, yeniden işleden geçirilmesi veya yeniden sterilize edilmesi cihazın kontamine olmasına sebep olabilir ve/veya bir hastadan diğerine enfeksiyon hastalığı/hastalıkları geçmesi dâhil ancak bununla sınırlı olmamak üzere hasta da enfeksiyon veya çapraz enfeksiyon riski doğurabilir. Cihaz kontaminasyonu hastanın yaralanmasına, hastalanmasına veya ölümesine neden olabilir.

### ÖNLEMLER

- Ürünü kullanırken uygun aseptik teknikler kullanın.
- Ambalaj hasarlıya kullanmayın.
- Sevkiyat sırasında herhangi bir hasar oluşmadığından emin olmak için kullanmadan önce cihazı inceleyin.

### OLASI ADVERS ETKİLER

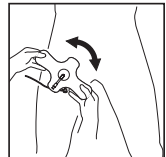
Bu cihazın kullanımından doğabilecek olası advers etkiler:

- Hematom
- Lokal kanama
- Arteriovenöz fistül veya psödoanevrizma

### HEMOSTAZ ÖNCESİ VEYA MANUEL YARDIM TEKNİĞİ

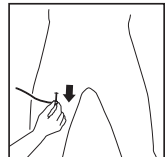
#### SAFE GUARD'IN YERLEŞİRİLMESİ

- SAFE GUARD hastaya yapıştırılmadan önce hastanın cildinin temiz ve kuru olduğundan emin olun. SAFE GUARD'ı yerleştirme açısından açılış valf sisürme/indirmeye portuna kolay erişim sağlayacak ve kılıfın kolaya çıkarılmasına olanak tanıyacak şekilde belirleyin.



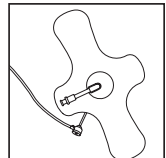
**Not:** Hastanın anatomisi, ponksiyon alanının açısı ve prosedür kılıfının olması veya olmaması gibi kriterlere bağlı olarak yerleştirme işlemi ayrılmaz gereklidir.

- Uygun SAFE GUARD pozisyonunu belirlemek ve doğrulamak için maksimum puls, anATOMI, ponksiyon açısı ve akış yönü göz önünde bulundurun.
- SAFE GUARD cilde yapıstiğinda kılıf göbeği SAFE GUARD yapışkan alanının dışına kalacak şekilde prosedür kılıfını yaklaşık 2,5 cm (1") geri çekin.



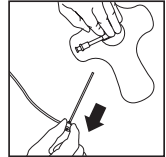
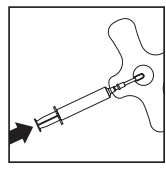
**Not:** Kılıfın kalmıştıktan distal embolizasyon meydana gelmesini önlemek için kılıfı çıkarmadan önce aspire etmeniz önerilir.

- Arka yapışkanlı kısmı açın ve balonu manuel kompresyon sağlamak için parmaklarını koyacağınız yere (örneğin femoral arter prosedürlerinde tipik olarak maksimum femoral puls noktası) yerleştirin. SAFE GUARD'ın cilde tamamen yapıştığından emin olun.
- Balonu maksimum 7 ml olmak üzere arzu edilen hacimde sıyrırek arteriotomia alanında basınç uygulamak için uygun konfigürasyonda şırıngayı takip iyiçe sıkılıyın. Balonun sıyrılmış/inimesi için şırıngının valfe sıkıca takılmış olması gerekmektedir. Şırıngayı çıkarın.



**Not:** Pistondaki basınıcını koruyarak şırıngayı SAFE GUARD valfinden ayırmın. İstenilen basınıcın elde edildiğinden ve korunduğundan emin olun.

- Kılıfı çıkarın ve hemen ardından doğrudan sıyrılen balon üzerine manuel kompresyon uygulayın.
- Haemostaz sağlanana kadar manuel kompresyonu koruyun.
  - Manuel kompresyon uygulamayı yavaşça bırakın.
  - Akişin korunduğundan emin olmak için distal/proksimal pulsları kontrol edin.
  - Sıyrılen balonun pencerelerinden bölgeyi gözleleyerek hemostazi doğrulayın.
- Hastane protokolu doğrultusunda, hemostazi doğrulamak ve balon hacmini ve gerektirdiğinde son basınıcını yönetmek için balonun pencerelerinden periyodik olarak bölgeyi kontrol edin. Patensi sağlamak için distal/proksimal kan akışı kontrol etmeye devam edin.
- Kılcal yenilemeye izin vermek ve bölgeyi değerlendirmek için her iki saatte bir balonun havasını indirin. Gerekirse balon tekrar sıyırin.



10. Valfe uygun boyutta ve konfigürasyonda şırınga takarak balonu indirin, valfi aktive edin ve balona yavaşça bastırarak şırınganın havası ile dolmasını sağlayın. Alternatif olarak pistonu şırıngadan çıkarabilir, şırıngayı takip balona yavaşça batırırken havanın yavaş yavaş çıkışmasına izin verebilirisiniz.

**Not:** Şırınganın pistonunu çekmeyin, bu işlem bölgede vakum oluşturur.

11. Hasta taburcu edilmeden önce SAFEGUARD'ı çıkarın ve hastane protokolüne uygun şekilde steril sargı uygulayın.

#### HEMOSTAZ SONRASI TEKNİK

1. Erişim bölgesinde hemostaz sağlanlığında, erişim bölgesi SAFE-GUARD cihazının balon penceresinin altından görülecek şekilde SAFEGUARD cihazını uygulayın. Uygun SAFEGUARD pozisyonunu belirlemek ve doğrulamak için maksimum puls, anatomi, ponksiyon açısı ve akış yönünü göz önünde bulundurun.

**Not:** SAFEGUARD hastaya yapıtırlmadan önce hastanın cildinin temiz ve kuru olduğundan emin olun. SAFEGUARD'ı yerleştirme aşaması valf sıkıştırma/indirme portuna kolay erişim sağlayacak şekilde belirleyin.

2. SAFEGUARD cihazının valfine uygun boyut ve konfigürasyonda bir şırınga takın.

**Not:** Balonun şişirilmesi/indirilmesi için şırınga valfi tam olarak takılmalıdır.

3. Arteriotomi alanına basınç uygulamak için SAFEGUARD cihazının balonunu istenilen hacme (12 cm, maksimum 7 mL) ulaşana kadar şırınr ve şırıngayı çıkarın. Akışın korunduğuundan emin olmak için distal/proksimal pulsları kontrol edin.

**Not:** Pistondaki basincı koruyarak şırıngayı SAFEGUARD cihazının valfinden ayırin. İstenilen hacmin elde edildiğinden ve korunduğuundan emin olun.

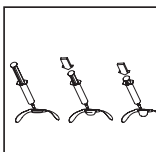
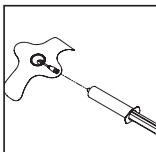
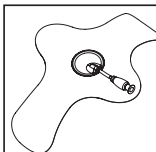
4. Hastane protokoli doğrultusunda, hemostazın korunduğu ve balonda basınç olduğunu doğrulamak için balonun penceresinden periyodik olarak bölgeyi kontrol edin.

5. Balon her iki saatte bir indirip bölgenin durumunu değerlendirin. Gerekirse balonu tekrar şırınr.

6. Valfe uygun boyutta ve konfigürasyonda şırınga takarak balonu indirin, valfi aktive edin ve balona yavaşça bastırarak şırınganın havası ile dolmasını sağlayın. Alternatif olarak pistonu şırıngadan çıkarabilir, şırıngayı takip balona yavaşça batırırken havanın yavaş yavaş çıkışmasına izin verebilirisiniz.

**Not:** Şırınganın pistonunu çekmeyin, bu işlem bölgede vakum oluşturur.

7. Hasta taburcu edilmeden önce SAFEGUARD cihazını çıkarın ve hastane protokolüne uygun şekilde steril sargı uygulayın.



Uygulama sırasında alanın steril kalmasını sağlayın.



Güneş ışığından uzak tutun



Yeniden Sterilize Etmemin



Yeniden Kullanmayın



Ambalaj hasarlıya kullanmayın



Katalog Numarası



Parti Numarası



Son Kullanma Tarihi

**STERILE | R**

Gama Işını ile Sterilize Edilmiştir



Dikkat: Cihazla birlikte verilen belgeye bakın



Üretici



Yetkili Temsilci



# SAFE GUARD®

ГЕМОСТАТИЧЕСКОЕ УСТРОЙСТВО 12 см

## УКАЗАНИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Перед использованием прочтите указания по применению.

Изделие не содержит натурального латекса.

### ОПИСАНИЕ УСТРОЙСТВА

Устройство SAFEGUARD 12 см одноразового использования.

Устройство SAFEGUARD содержит прозрачную полиуретановую мембрану, компрессионную полость, прозрачную гибкую наполнительную трубку из ПВХ медицинского назначения и самоклеящееся основание с удаляемым защитным слоем. Клапан на конце наполнительной трубки позволяет подсоединить шприц и наполнить воздухом находящуюся в центре полость, которая будет обеспечивать компрессию в области пункционного отверстия. Гемостатическое устройство SAFEGUARD представляет собой стерильную повязку с прозрачной мембраной, которая обеспечивает визуальный контроль места катетеризации без удаления устройства и каких-либо манипуляций.

### ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Гемостатическое устройство SAFEGUARD 12 см помогает достичь гемостаза и поддерживать его.

### ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Клейкую часть устройства SAFEGUARD нельзя накладывать на кожу при нарушении целостности кожного покрова.

### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

**Всего Only.** Предупреждение: федеральное законодательство (США) ограничивает продажу данного устройства только для врачей или по предписанию врача.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** при избыточной подаче воздуха (более 7 мл) компрессионная полость может начать расширяться радиально, что ухудшит адгезионные свойства устройства.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: недостаточное наполнение полости** воздухом может негативно сказаться на способности устройства обеспечивать и поддерживать гемостаз.

### ПРЕДОСТЕРЖЕНИЯ В ОТНОШЕНИИ ПОВТОРНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

Использовать только для одного пациента. Запрещается повторное использование, обработка или стерилизация. Повторное использование, обработка или стерилизация могут нарушить структурную целостность устройства и (или) привести к неправильной работе устройства и, как следствие, к травме, заболеванию или смерти пациента. Повторное использование, обработка или стерилизация могут также вызвать риск загрязнения устройства и (или) привести к заражению или перекрестному заражению пациента, включая перенос инфекционных заболеваний от пациента к пациенту. Загрязнение устройства может привести к травме, заболеванию или смерти пациента.

### МЕРЫ ПРЕДОСТОРЖНОСТИ

- о При обращении с устройством следует придерживаться методов асептики.
- о Запрещается использовать при нарушении целостности упаковки.

о Перед использованием осмотрите устройство и убедитесь, что целостность упаковки не была нарушена во время транспортировки.

### ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

В результате использования данного устройства возможны следующие побочные эффекты:

- о гематома;
- о местное кровотечение;
- о артериовенозная fistula или псевдоаневризма.

### ДО НАСТУПЛЕНИЯ ГЕМОСТАЗА (МЕТОД РУЧНОЙ КОМПРЕССИИ)

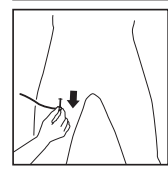
#### УСТАНОВКА УСТРОЙСТВА SAFEGUARD

1. Перед наложением устройства SAFEGUARD убедитесь, что кожа чистая и сухая. Определите необходимый угол установки устройства SAFEGUARD, чтобы обеспечить легкое удаление интродьюсера и доступ к лиэровскому порту для накачивания полости/удаления из нее воздуха.

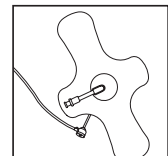


**Примечание.** При установке следует учитывать анатомические особенности пациента, угол места пункции и наличие или отсутствие интродьюсера.

2. При определении требуемого положения устройства SAFEGUARD учтывайте и проверяйте точку максимальной пульсации, анатомические особенности, угол пункции и направление кровотока.

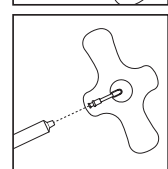


3. Потяните интродьюсер приблизительно на 1 дюйм (2,5 см) так, чтобы после накачивания устройства SAFEGUARD на кожу разъем интродьюсера оставался снаружи участка устройства с kleевым слоем.

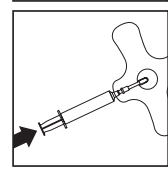


**Примечание.** Перед тем как сделать это, рекомендуется выполнить аспирацию интродьюсера для предупреждения дистальной эмболизации, вызванной остаточной кровью в интродьюсере.

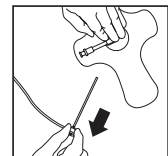
4. Удалите защитный слой и расположите компрессионную полость на том месте, где вы расположили бы пальцы при выполнении ручной компрессии (например, при выполнении процедур на бедренной артерии это, как правило, точка максимальной пульсации на бедренной артерии). Убедитесь, что устройство SAFEGUARD полностью прилегает к коже.



5. Присоедините и зафиксируйте шприц соответствующей конфигурации, чтобы наполнить полость необходимым объемом воздуха (максимум 7 мл) и создать компрессию на месте артериотомии. При накачивании воздуха в полость/удаления из нее воздуха шприц должен быть прочно зафиксирован в лиэровском соединении.



**Примечание.** Во время отсоединения шприца от клапана устройства SAFEGUARD

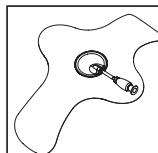


**GUARD** не прекращайте давить на поршень. Следите за тем, чтобы было достигнуто и поддерживалось необходимое давление.

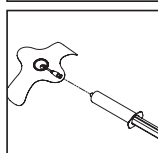
6. Удалите интродьюсер и сразу же надавите пальцами непосредственно на наполненную воздухом полость.
  7. Продолжайте надавливать пальцами до достижения гемостаза.
  - o Медленно ослабляйте ручную компрессию.
  - o Чтобы убедиться в том, что кровоток сохраняется, проверьте пульс в дистальном и проксимальном сегментах.
  - o Убедитесь, что гемостаз достигнут и поддерживается, наблюдая за местом пункции через мембрану наполненной воздухом полости.
  8. Периодически проверяйте место пункции через прозрачную мембрану, чтобы убедиться, что гемостаз поддерживается, и чтобы корректировать объем полости и достигаемое давление в соответствии с протоколом больницы. Продолжайте проверять кровоток в дистальном и проксимальном сегментах, чтобы убедиться в проходимости сосуда.
  9. Каждые два часа удаляйте воздух из компрессионной полости, чтобы дать возможность капиллярам наполниться кровью и оценить состояние места пункции. При необходимости повторно наполните полость воздухом.
  10. Удалите воздух из полости, присоединив шприц подходящего размера и конфигурации к люрзовским разъемом к клапану, прочно зафиксируйте шприц и слегка нажмите на пусырек, позволяя шприцу наполняться воздухом. Как вариант, удалите поршень шприца, присоедините шприц и позвольте воздуху медленно выйти, слегка нажимая на пусырек.
- Примечание.** Не создавайте отрицательное давление в шприце, так как это может создать вакуум в месте пункции.
11. Перед тем как отпустить пациента, удалите устройство SAFEGUARD и наложите стерильную повязку в соответствии с протоколом больницы.

#### ПОСЛЕ ДОСТИЖЕНИЯ ГЕМОСТАЗА

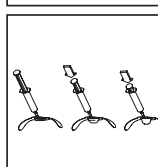
1. После достижения гемостаза прикрепите устройство SAFEGUARD к месту пункции так, чтобы отверстие было видно через мембранный участок. При определении требуемого положения устройства SAFEGUARD учитывайте и проверяйте точку максимальной пульсации, анатомические особенности, угол пункции и направление кровотока.



- Примечание.** Перед наложением устройства SAFEGUARD убедитесь, что кожа чистая и сухая. Определите необходимый угол установки устройства SAFEGUARD, чтобы обеспечить доступ к люрзовскому порту для накачивания полости/удаления из нее воздуха.
2. Присоедините шприц подходящего размера и конфигурации к клапану устройства SAFEGUARD.



- Примечание.** При накачивании воздуха в полость/удалении из нее воздуха шприц должен быть прочно зафиксирован в люрзовском соединении.



3. Наполните полость устройства SAFEGUARD воздухом до получения необходимого объема (12 см, не более 7 мл), чтобы он давил на место артериотомии, и удалите шприц. Чтобы убедиться в том, что кровоток сохраняется, проверьте пульс в дистальном и проксимальном сегментах.

**Примечание.** Во время отсоединения шприца от клапана устройства SAFEGUARD не прекращайте давить на поршень. Следите за тем, чтобы был достигнут и поддерживался необходимый объем.

4. В соответствии с протоколом больницы периодически проверяйте место пункции через прозрачную мембрану, чтобы убедиться, что гемостаз поддерживается и компрессионная полость продолжает оказывать давление.
  5. Каждые два часа удаляйте воздух из полости и оценивайте состояние места артериотомии. При необходимости повторно наполните полость воздухом.
  6. Удалите воздух из полости, присоединив шприц подходящего размера и конфигурации к люрзовским разъемом к клапану, прочно зафиксируйте шприц и слегка нажмите на пусырек, позволяя шприцу наполняться воздухом. Как вариант, удалите поршень шприца, присоедините шприц и позвольте воздуху медленно выйти, слегка нажимая на пусырек.
- Примечание.** Не создавайте отрицательное давление в шприце, так как это может создать вакуум в месте пункции.
7. Перед тем как отпустить пациента, удалите устройство SAFEGUARD и наложите стерильную повязку в соответствии с протоколом больницы.

Во время использования поддерживайте стерильность поля.



Не допускайте попадания прямых солнечных лучей.



Повторная стерилизация запрещена.



Повторное использование запрещено.



Запрещается использовать при нарушении целостности упаковки.



Номер по каталогу



Номер партии



Использовать до

**STERILE** R

Стерилизация выполнена с помощью гамма-излучения



Предупреждение. См. сопроводительную документацию



Производитель

EC REP

Уполномоченный представитель

# SAFE GUARD®

12 cm URZĄDZENIE UCISKOWE

## INSTRUKCJA OBSŁUGI

Przed użyciem należy przeczytać instrukcję.

Produkt nie zawiera lateksu naturalnego.

### OPIS URZĄDZENIA

SAFE GUARD 12 cm to urządzenie jednorazowego użytku. Urządzenie SAFE GUARD posiada przezroczyste okienko i elastyczny zbiornik wykonane z poliuretanu o jakości medycznej, elastyczny przewód napełniający wykonany z przezroczystego PCW o jakości medycznej oraz wrażliwą na nacisk warstwę klejącą. Zawór Zawór Zawór znajdujący się na końcu przewodu znajdujący się na końcu przewodu napełniającego umożliwia podłączenie strzykawki w celu napełnienia powietrzem centralnie położonego elastycznego zbiornika, aby zapewnić ucisk w miejscu naklucia. Urządzenie uciskowe SAFE GUARD posiada jałowy opatrunkę z przezroczystym okienkiem, które ułatwia oglądanie miejsca dostępu bez zdjemowania urządzenia lub manipulowania nim.

### WSKAZANIA

Wskazania do stosowania urządzenia uciskowego SAFE GUARD 12 cm to ułatwienie uzyskania i utrzymania hemostazy.

### PRZECIWWSKAZANIA

Klejąca warstwa urządzenia SAFE GUARD nie powinna być stosowana w obrębie uszkodzonej skóry.

### PRZESTROGA

Rzp. Przestroga: prawo federalne (USA) ogranicza sprzedaż tego urządzenia wyłącznie lekarzom lub na ich zamówienie.

**PRZESTROGA:** w przypadku nadmiernego napełnienia urządzenia powietrzem, tj. w ilości powyżej 7 ml, zbiornik może rozszerzać się w kierunku promieniowym, co może niekorzystnie wpłynąć na przykleenne właściwości urządzenia.

**PRZESTROGA:** zbyt słabe napełnienie urządzenia może niekorzystnie wpłynąć na jego zdolność do ułatwiania uzyskania i utrzymania hemostazy.

### OSTRZEŻENIE PRZED PONOWNYM UŻYCIMI

Wyłącznie do użytku u jednego pacjenta. Nie używać ponownie, nie regenerować ani nie sterylizować ponownie. Ponowne użycie, regeneracja lub ponowna sterylizacja mogą naruszyć konstrukcję urządzenia i/lub spowodować jego awarię, prowadząc do urazu, choroby lub śmierci pacjenta. Ponowne użycie, regeneracja lub ponowna sterylizacja mogą również powodować ryzyko zanieczyszczenia urządzenia i/lub spowodować zakażenia lub przeniesienie zakażenia u pacjenta, w tym m.in. przeniesienie choroby zakaźnej (chorób zakaźnych) pomiędzy pacjentami. Zanieczyszczenie urządzenia może być przyczyną uszczerbku na zdrowiu, choroby lub zgromadzenia pacjenta.

### ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

- W trakcie pracy z produktem należy stosować techniki aseptyczne.
- Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
- Przed użyciem należy sprawdzić urządzenie, aby potwierdzić, że w trakcie transportu nie wystąpiły uszkodzenia.

### POTENCJALNE ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE

Potencjalne zdarzenia niepożądane, jakie mogą wystąpić w związku z użytkowaniem urządzenia do:

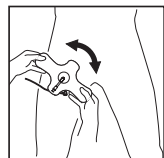
- krwiak;

- miejscowe krwawienie;
- przetoka tętniczo-żylna lub tężniak rzekomy.

### PRZED HEMOSTAZĄ lub TECHNIKA RĘCZNEGO WSPOMAGANIA (MAT)

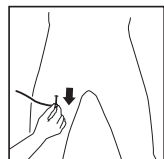
### ZAKŁADANIE URZĄDZENIA SAFEGUARD

1. Przed założeniem urządzenia SAFE GUARD na ciało pacjenta należy upewnić się, że skóra jest czysta i sucha. Ustalić odpowiedni kąt, pod jakim należy umieścić urządzenie SAFE GUARD, aby zapewnić wygodny dostęp do zatoru przeznaczonego do napełniania/opróźniania w celu umożliwienia łatwego usunięcia koszulki.



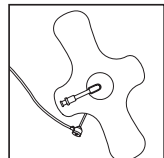
**Uwaga:** konieczne może być dostosowanie położenia urządzenia w zależności od budowy anatomicznej pacjenta, kąta, pod jakim wykonano naklucie i obecności koszulki lub jej braku.

2. W celu ustalenia odpowiedniego położenia urządzenia SAFE GUARD należy uwzględnić punkt występowania maksymalnego pulsu, budowę anatomiczną, kąt wykonania naklucia i kierunek przepływu. Potwierdzić.
3. Wycofać koszulkę o ok. 2,5 cm, aby urządzenie SAFE GUARD przywarło do skóry. Obsadka koszulki powinna znajdować się poza klejącą warstwą urządzenia SAFE GUARD.



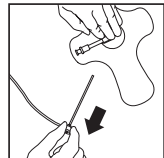
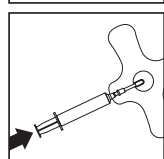
**Uwaga:** zaleca się aspirację koszulki przed jej usunięciem, aby zapobiec embolizacji w odcinku dystalnym, wywołanej skrzepliną pozostałą w koszulce.

4. Usunąć podłoż warstwy klejącej i umieścić zbiornik elastyczny w miejscu, gdzie użytkownik ułożyćby palce w celu zastosowania ucisku ręcznego (np. w przypadku procedur w obrębie tętnicy udowej palce umieszcza się zwykle w miejscu, w którym występuje najwyższy puls). Upewnić się, że urządzenie SAFE GUARD całkowicie przylega do skóry.
5. Zamocować i zablokować prawidłowo skonfigurowaną strzykawkę, aby napełnić zbiornik elastyczny pożdaną ilością powietrza (maks. 7 ml) w celu wywarcia ucisku na miejscu, w którym wykonano arteriotomię. W celu napełnienia/opróźnienia zbiornika elastycznego należy całkowicie zablokować strzykawkę w zaworze..



**Uwaga:** usuwając strzykawkę z zaworu urządzenia SAFE GUARD, należy naciągnąć tlo. Zwrócić uwagę, czy uzyskane zostało pożądane ciśnienie i czy jest ono utrzymywane.

6. Usunąć koszulkę, a następnie niezwłocznie zastosować ucisk ręczny bezpośrednio na napełniony zbiornik elastyczny.
7. Utrzymać ucisk ręczny do momentu uzyskania hemostazy.
  - Powoli zwolnić ucisk ręczny.



- Sprawdzić puls w odcinku dystalnym/proksymalnym, aby upewnić się, że utrzymany został przepływ krwi.
  - Potwierdzić hemostazy, oglądając miejsce naklucia przez okienko znajdujące się w napełnionym zbiorniku elastycznym.
8. Zgodnie z protokołem szpitala należy okresowo sprawdzać miejsce naklucia przez okienko znajdujące się w zbiorniku elastycznym, aby potwierdzić hemostazy i odpowiednio sterować objętością zbiornika, a w konsekwencji – ciśnieniem. Sprawdzić puls w odcinku dystalnym/proksymalnym, aby zapewnić drożność naczynia.

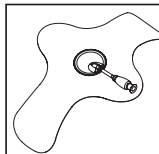
9. Opróżnić zbiornik elastyczny co dwie godziny, aby umożliwić przepływ krwi w naczyniach włosowatych i ocenić miejsce naklucia. W razie konieczności ponownie napełnić zbiornik elastyczny.
10. Opróżnić zbiornik elastyczny, podłączając do zaworu odpowiednio skonfigurowaną strzykawkę o odpowiednim rozmiarze, otworzyć zawór i powolnie ściąkać zbiornik elastyczny, aby napełnić strzykawkę powietrzem. Opcjonalnie zdjąć tłołk ze strzykawki, zamocować strzykawkę i umożliwić powolny wyciek powietrza, delikatnie ściąkając zbiornik elastyczny.

**Uwaga:** nie generować podciśnienia w strzykawce, ponieważ spowoduje to oddziaływanie podciśnieniem w miejscu naklucia.

11. Przed wypisaniem pacjenta należy zdjąć urządzenie SAFEGUARD i zgodnie z protokołem szpitala założyć jałowy opatrunki.

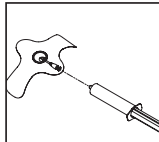
#### TECHNIKA PO UZYSKANIU HEMOSTAZY

1. Po uzyskaniu hemostazy w miejscu dostępu założyć urządzenie SAFEGUARD tak, aby miejsce to było widoczne pod okienkiem znajdującym się w elastycznym zbiorniku urządzenia SAFEGUARD. W celu ustalenia odpowiedniego położenia urządzenia SAFEGUARD należy uwzględnić punkt występowania maksymalnego pulsu, budowę anatomiczną, kąt wykonania naklucia i kierunek przepływu. Potwierdzić.



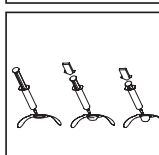
**Uwaga:** przed założeniem urządzenia SAFEGUARD na ciało pacjenta należy upewnić się, że skóra jest czysta i sucha. Ustalić odpowiedni kąt, pod jakim należy umieścić urządzenie SAFEGUARD, aby zapewnić wygodny dostęp do zaworu przeznaczonego do napełniania/opróźniania.

2. Do zaworu urządzenia SAFEGUARD podłączyć odpowiednio skonfigurowaną strzykawkę we właściwym rozmiarze.



**Uwaga:** w celu napełnienia/opróźnienia zbiornika elastycznego należy całkowicie zablokować strzykawkę w zaworze.

3. Napełnić zbiornik elastyczny urządzenia SAFEGUARD pożdaną ilością powietrza (12 cm, maks. 7 ml) w celu wywarcia ucisku na miejscu, w którym wykonano arteriotomię i usunąć strzykawkę. Sprawdzić puls w odcinku dystalnym/proksymalnym, aby upewnić się, że przepływ krwi został zachowany.



**Uwaga:** usuwając strzykawkę z zaworu urządzenia SAFEGUARD, należy naciągać tłołk. Zwrócić uwagę, czy uzyskane zostało pożданie ciśnienie i czy jest ono utrzymywane.

4. Zgodnie z protokołem szpitala należy okresowo sprawdzać miejsce naklucia przez okienko znajdujące się w zbiorniku elastycznym, aby potwierdzić utrzymanie hemostazy i ciśnienia w zbiorniku elastycznym.
5. Opróżnić zbiornik elastyczny co dwie godziny i oceniać miejsce naklucia. W razie konieczności ponownie napełnić zbiornik elastyczny.

6. Opróżnić zbiornik elastyczny, podłączając do zaworu odpowiednio skonfigurowaną strzykawkę o odpowiednim rozmiarze, otworzyć zawór i powolnie ściąkać zbiornik elastyczny, aby napełnić strzykawkę powietrzem. Opcjonalnie zdjąć tłołk ze strzykawki, zamocować strzykawkę i umożliwić powolny wyciek powietrza, delikatnie ściąkając zbiornik elastyczny.

**Uwaga:** nie generować podciśnienia w strzykawce, ponieważ spowoduje to oddziaływanie podciśnieniem w miejscu naklucia.

7. Przed wypisaniem pacjenta należy zdjąć urządzenie SAFEGUARD i zgodnie z protokołem szpitala założyć jałowy opatrunki.

W trakcie zakładania należy zachować jałowość pola.



Przechowywać z dala od bezpośredniego nasłonecznienia



Nie sterylizować ponownie



Nie używać ponownie



Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone



Numer katalogowy



Numer serii



Data ważności

**STERILE | R**

Wysterylizowane promieniowaniem gamma



Przestroga: zapoznać się z dołączoną dokumentacją



Producent



Autoryzowany przedstawiciel

# SAFE GUARD®

PROSTŘEDEK S TLAKOVOU PODPOROU, 12 cm

## NÁVOD K POUŽITÍ

Před použitím si přečtěte pokyny.

Při výrobě nebyla použita přírodní latexová guma.

### POPSÍ PROSTŘEDKU

SAFEGUARD 12 cm je jednoúčelový prostředek k jednorázovému použití. Prostředek SAFEGUARD má průhledné okénko a vak z polyuretanu lékařské kvality, průhlednou pružnou plnící trubici z PVC lékařské kvality a samolepicí odslupovací fólií citlivou na tlak. Ventil na konci plnící trubice umožňuje připojení stříkačky k naplnění středového vaku vzduchem a tím k vytvoření tlaku v místě vpichu. Prostředek SAFEGUARD s tlakovou podporou je opatřen sterilním obvazem s průhledným okénkem umožňujícím viditelnost přístupového místa bez odstranění prostředku nebo manipulace s ním.

### INDIKACE

Indikace pro použití prostředku SAFEGUARD s tlakovou podporou 12 cm jsou na pomoc při dosažení a udržení hemostázy.

### KONTRAINDIKACE

Adhezivní část prostředku SAFEGUARD se nesmí používat na exkoriovanou kůži.

### VAROVÁNÍ

Pouze na lékařský předpis. Upozornění: Federální zákony USA dovolují prodej tohoto prostředku pouze lékařům nebo na lékařský předpis.

POZOR: Při přeplnění (t.j. nad 7 ml vzduchu) se může baňka začít rozširovat radiálně a může snížit přilnavost prostředku.

POZOR: Nedostatečné naplnění prostředku může snížit jeho schopnost napomáhat při dosažení a udržení hemostázy.

### VAROVÁNÍ OHLEDNĚ OPAKOVANÉHO POUŽITÍ PROSTŘEDKU

Pouze pro použití u jednoho pacienta. Nepoužívejte a nezpracovávejte opakovány ani resterilizujte. Opakovánou použití, zpracování nebo resterilizace mohou narušit strukturální celistvost prostředku a vést k jeho selhání, což může způsobit zranění, onemocnění nebo smrt pacienta. Opakovány použití, zpracování nebo resterilizace mohou též vést k riziku kontaminace prostředku a způsobit infekci nebo křízovou infekci pacientů, včetně (mimo jiné) přenosu infekčních chorob mezi pacienty. Kontaminace prostředku může mít za následek poranění, onemocnění nebo smrt pacienta.

### BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

- Při manipulaci s výrobkem použijte vhodné aseptické techniky.
- Nepoužívejte, pokud je balení poškozené.
- Před použitím prostředku zkонтrolujte, zda při přepravě nedošlo k jeho poškození.

### MOŽNÉ NEŽÁDOUT ĚÚINKY

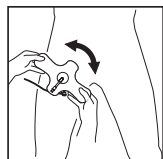
Možné nežádout Ěinky, ke kterým může dojít následkem použití tohoto výrobku, zahrnují:

- hematom
- místní krvácení
- arteriovenózní písť nebo pseudoaneurysma

### PŘED HEMOSTÁZÍ NEBO TECHNIKA MAT (MANUAL ASSIST TECHNIQUE)

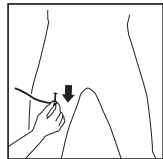
#### UMÍSTĚNÍ PROSTŘEDKU SAFEGUARD

1. Před přilepením prostředku SAFEGUARD na pacienta zkontrolujte, že pokožka je čistá a suchá. Určete správný úhel pro umístění prostředku SAFEGUARD, aby byl zajištěn snadný přístup k plnicímu portu a umožněno snadné vyjmout sheathu.



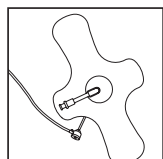
**Poznámka:** Umístění může vyžadovat úpravy podle pacientových anatomických poměrů, úhlu místa vpichu a přítomnosti či nepřítomnosti procedurálního sheathu.

2. Při určení vhodné polohy prostředku SAFEGUARD vezměte v úvahu bod maximálního pulzu, anatomii, úhel vpichu a směr průtoku. Ověřte.
3. Zatáhněte procedurální sheath zpět asi 1 palec (2,5 cm), aby po přilepení prostředku SAFEGUARD na kůži bylo ústí sheathu mimo adhezivní oblast prostředku SAFEGUARD.



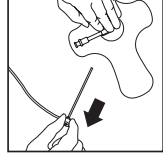
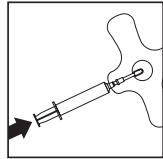
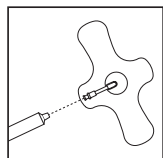
**Poznámka:** Doporučuje se, abyste před vytažením sheathu aspirovali, aby se předešlo distální embolizaci ze zbytkových sraženin v sheathu.

4. Odstraňte lepící fólii a umístěte baňku na stejně místo, kam byste dali prsty při manuální komprese (například u zákroku na femorální arterii typicky v bodě maximálního femorálního pulzu). Zajistěte plné přilnutí prostředku SAFEGUARD k pokožce.
5. Připojte a dobře připevněte správně nakonfigurovanou stříkačku pro naoufknutí požadovaného objemu - maximální objem 7 ml vzduchu do baňky a přitlačte na místo arteriotomie. Stříkačka musí být pevně připevněna ve ventilu, aby se baňka mohla naoufnout a vyprázdit.



**Poznámka:** Při odpojování stříkačky od ventilu prostředku SAFEGUARD udržujte tlak na písť. Sledujte dosažení a udržení požadovaného tlaku.

6. Odstraňte sheath a poté okamžitě aplikujte ruční komprezi přímo nad naoufknutou baňkou.
7. Přidružte manuální komprezi až do dosažení hemostázy.
  - Pomalu uvolněte manuální kompreesi.
  - Zkontrolujte distální a proximální puls, abyste se ujistili, že je udržen průtok.
  - Potvrďte hemostázu pozorováním místa skrz okénko naoufknuté baňky.
8. Podle nemocničního protokolu pravidelně kontrolujte místo skrz okénko baňky, abyste potvrdili hemostázu a řídili objem baňky a výsledný tlak podle potřeby. Pokračujte v kontrolách distálního a proximálního průtoku krve pro zajištění průchodnosti.
9. Žárovku vyfoukněte každé dvě hodiny, aby se kapiláry mohly znova naplnit, a místo zákroku vyhodnotte. Pokud je to třeba, baňku znova naoufněte.



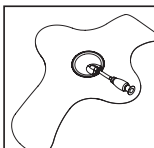
10. Vyprázdněte baňku tak, že k ventilu připojíte správně nakonfigurovanou stříkačku vhodné velikosti, utáhněte ventil, pomalu stiskněte baňku a necháte stříkačku naplnit vzduchem. Alternativně vytáhněte píst ze stříkačky, připojte stříkačku a nechte vzduch pomalu unikat, zatímco jemně tisknete baňku.

**Poznámka:** Nevraťujte do stříkačky negativní tlak, protože by to vedlo k vytvoření vakua v místě zákroku.

11. Před propuštěním pacienta odstraňte prostředek SAFEGUARD a přiložte sterilní obvaz podle protokolu nemocnice.

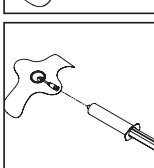
#### TECHNIKA PO DOSAŽENÍ HEMOSTÁZY

1. Po dosažení hemostázy v místě přístupu připevněte prostředek SAFEGUARD tak, aby místo přístupu bylo viditelné okénko baňky prostředku SAFEGUARD. Při určení vhodné polohy prostředku SAFEGUARD vezměte v úvahu bod maximálního pulzu, anatomii, úhel vpichu a směr průtoku. Ověřte.



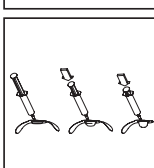
**Poznámka:** Před připevněním prostředku SAFEGUARD na pacienta zkontrolujte, že pokožka je čistá a suchá. Určete správný úhel pro umístění prostředku SAFEGUARD, aby byl zajistěn snadný přístup k plinicimu portu ventilu.

2. K ventilu přístroje Safeguard připojte správně nakonfigurovanou stříkačku vhodné velikosti.



**Poznámka:** Stříkačka musí být pevně připevněná ve ventilu, aby se baňka mohla nafouknout a vyprázdnit.

3. Naplňte žárovku přístroje SAFEGUARD vzduchem na požadovaný objem vzduchu (12 cm max. 7 ml), aby se v místě arteriotomie vytvořil tlak, a odstraňte stříkačku. Zkontrolujte distální a proximální puls, abyste se ujistili, že se udržuje průtok.



**Poznámka:** Při odpojování stříkačky od ventilu prostředku SAFEGUARD udržujte tlak na píst. Sledujte dosažení a udržení požadovaného objemu.

4. Podle nemocničního protokolu pravidelně kontrolujte místo zákroku skrz okno baňky, abyste potvrdili, že se udržuje hemostáza a tlak v baňce.

5. Baňku vyprázdněte každé dvě hodiny a místo zákroku využijte nočte. Pokud je to třeba, baňku znova nafoukněte.

6. Vyprázdněte baňku tak, že k ventilu připojíte správně nakonfigurovanou stříkačku vhodné velikosti, utáhněte ventil, pomalu stiskněte baňku a necháte stříkačku naplnit vzduchem. Alternativně vytáhněte píst ze stříkačky, připojte stříkačku a nechte vzduch pomalu unikat, zatímco jemně tisknete baňku.

**Poznámka:** Nevraťujte do stříkačky negativní tlak, protože by to vedlo k vytvoření vakua v místě zákroku.

7. Před propuštěním pacienta odstraňte prostředek SAFEGUARD a přiložte sterilní obvaz podle protokolu nemocnice.

Při aplikaci udržujte sterilní pole.



Chraňte před slunečním světlem



Neresterilizujte



Nepoužívejte opakovaně



Nepoužívejte, pokud je balení poškozené.



Katalogové číslo



Číslo šarže



Datum expirace

**STERILE | R**

Sterilizováno ozářením gamma paprsky



Upozornění: Prostudujte si doprovodné dokumenty



Výrobce

**EC | REP**

Autorizovaný zástupce

# SAFE GUARD®

12 см устройство под налягане

## Инструкции за употреба

Прочетете инструкциите преди употреба.

Продуктът не е изработен от естествен каучук.

### Описание на устройството

SAFE GUARD 12 см е устройство за еднократна употреба. SAFE-GUARD има отвор и меуху от чист полиуретан медицински клас, гъвкава тръба от чист ПВЦ медицински клас и самозалепваща лента, чувствителна на натиск. Клапата в края на тръбата позволява спринцовката да бъде съврзана, за да надуе централния меуху с въздух, за да осигури налягане към мястото на пункцията. Устройството под налягане SAFE GUARD има стерилна превръзка с чист отвор, който улеснява видимостта на мястото на дъстъп без отстраняване или манипулиране на устройството.

### ПОКАЗАНИЯ

Показанията за използване на устройството под налягане SAFE-GUARD 12 см са, за да подпомогнат получаването и поддържането на хемостазата.

### ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Залепващата част на устройството SAFE GUARD не трябва да се използва върху раздразнена кожа.

### ВНИМАНИЕ

Само Rx. Внимание: Федералното законодателство (на САЩ) ограничава продајбата на това устройство да бъде само от или по поръчка на лекар.

**Внимание:** При прекомерно надуване, напр. над 7 мл/с. въздух, колбата може да започне да се разширива радиално и може да компрометира залепващите свойства на устройството.

**Внимание:** Недостатъчното надуване на устройството може да компрометира способността на устройството да подпомага получаването и поддържането на хемостазата.

Извънление относно предотвратяването на повторна употреба  
Да се използва само за един пациент. Да не се използва повторно, да не се преработва или стерилизира повторно. Повторното използване, преработване или стерилизиране може да компрометира структурната целост на устройството и/или да доведе до повреда в устройството, което от своя страна може да доведе до нараняване, заболяване или смърт на пациент. Повторното използване, преработване или стерилизиране може също така да създаде рисък от замърсяване на устройството и/или да причини инфектиране или кръстосана инфекция на пациент, включително, но без да се ограничава до предаване на инфекционно заболяване(ия) от един пациент на друг. Замърсяването на устройството може да доведе до нараняване, заболяване или смърт на пациента.

### ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

- Използвайте подходящи асептични техники докато работите с продукта.
- Да не се използва ако опаковката е повредена
- Проверете устройството преди използване, за да проверите дали не се е повредило по време на доставката.

### Възможни неблагоприятни ефекти

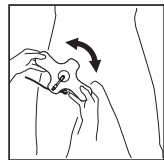
Възможни неблагоприятни ефекти, които могат да произтектат от използването на това устройство:

- Хематом
- Локално кървение
- Артериално-венозна фистула или псевдоаневризъм

### Преди хемостаза или ръчно-подпомогната техника (РПТ) (MANUAL ASSIST TECHNIQUE (MAT))

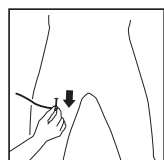
#### Поставяне на SAFE GUARD

- Уверете се, че кожата е чиста и суха преди залепване на SAFE GUARD на пациента. Определете подходящият ъгъл за поставяне на SAFE GUARD, за да осигурите лесен достъп до клапановия порт за надуване/свиване и да позволите лесно отстраняване на дезирето.



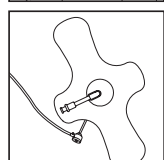
- Забележка:** За поставянето може да е необходимо регулиране спрямо анатомията на пациента: ъгъла на мястото на пункцията и наличието или отсъствието на процедурно дезире.

- Вземете предвид точката на максимален импулс, анатомия, ъгъл на пункция и посока на потока, за да определите подходящата позиция на SAFE GUARD и проверете.
- Издърпайте назад процедурното дезире с приблизително 1" (2,5 см), така че когато SAFE GUARD е залепен на кожата, гнездото на дезирето да е извън зоната на залепване на SAFE GUARD.

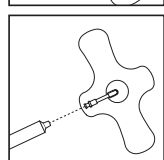


- Забележка:** Препоръчва се да аспирирате дезирето преди отстраняването, за да предотвратите дистална емболизация от остатъчни съсиерци в дезирето.

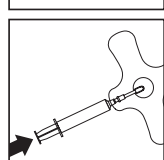
- Отстранете залепващата лента и поставете колбата там, където ще поставите пръстите си, за да задържите ръчната компресия (например, при процедури на феморалната артерия, обикновено точката на максимален феморален импулс). Уверете се, че SAFE GUARD е напълно залепен за кожата.



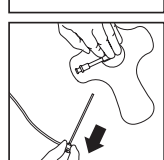
- Прикрепете и въведете напълно подходящо конфигурираната спринцовка, за да надуете до желания обем при максимален обем от 7 мл/с въздух в колбата, за да приложите натиск върху мястото на артериотомията. Спринцовката тръба да бъде въведена напълно в клапата, за да надуе/свие колбата.



- Забележка:** Поддържайте налягането върху буталото докато отстранявате спринцовката от клапата на SAFE GUARD. Наблюдавайте желаното налягане да бъде постигнато и поддържано.



- Отстранете дезирето, след това незабавно направете ръчна компресия директно върху надутата колба.



- Задръжте ръчната компресия докато е постигната хемостазата.
- Бавно отпуснете ръчната компресия.
- Проверете дисталните/проксималните импулси, за да гарантирате поддържането на потока.
- Потвърдете хемостазата като прегледате мястото през отвора на надутата колба.
- По болничен протокол, периодично проверявайте мястото през отвора на колбата, за да потвърдите хемостазата и да управлявате обема на колбата и произтичащото налягане при нужда. Продължете да проверявате дисталните/проксимално кръвообращение, за да гарантирате проводимост.
- Свишайте колбата на всеки два часа, за да дадете възможност за напълване на капиларите и за оценка на мястото. Надуйте отново колбата ако е необходимо.

- Свийте колбата като прикрепите подходяща по размер и конфигурирана спринцовка към клапата, въведете клапата и бавно натиснете колбата като позволите на спринцовката да се напълни с въздух. Алтернативно, отстранете буталото от спринцовката, прикрепете спринцовката и позволете на въздуха бавно да излезе докато нежно натискате колбата.

**Забележка:** Не предизвикайте обратно налягане в спринцовката, тъй като това ще създаде вакум на мястото.

- Преди да освободите пациента, отстранете SAFEGUARD и поставете стерилина превръзка според болничния протокол.

#### Техника след хемостаза

- Когато е постигната хемостаза на мястото на достъпът, приложете устройството SAFEGUARD с видимото място на достъп под отвора на колбата на устройството SAFEGUARD. Вземете предвид точката на максимален импулс, анатомия, ъгъл на пункция и посока на потока, за да определите подходящата позиция на SAFEGUARD и проверете.

**Забележка:** Уверете се, че кожата е чиста и суха преди залепване на SAFEGUARD на пациента. Определете подходящият ъгъл за поставяне на SAFEGUARD, за да осигурите лесен достъп до клапановия порт за надуване/свиване.

- Прикрепете подходяща по размер и конфигурирана спринцовка към клапата на устройството SAFEGUARD.

**Забележка:** Спринцовката трябва да бъде въведена напълно в клапата, за да надуе/свие колбата.

- Надуйте колбата на устройството SAFEGUARD с въздух до желания обем с въздух (12 см максимум от 7 ml/c),

за да приложите натиск върху мястото на артериотомията и отстраниете спринцовката. Проверете дисталните/проксималните импулси, за да гарантирате поддържането на потока.

**Забележка:** Поддържайте налягането върху буталото докато отстранявате спринцовката от клапата на устройството SAFEGUARD. Наблюдавайте желаното налягане да бъде постигнато и поддържано.

- По болничен протокол, периодично проверявайте мястото през отвора на колбата, за да гарантирате, че хемостазата се поддържа и колбата поддържа налягането.
- Свишайте колбата на всеки два часа и оценете мястото.

Надуйте отново колбата ако е необходимо.

- Свийте колбата като прикрепите подходяща по размер и конфигурирана спринцовка към клапата, въведете клапата и бавно натиснете колбата като позволите на спринцовката да се напълни с въздух. Алтернативно, отстранете буталото от спринцовката, прикрепете спринцовката и позволете на въздуха бавно да излезе докато нежно натискате колбата.

**Забележка:** Не предизвикайте обратно налягане в спринцовката, тъй като това ще създаде вакум на мястото.

- Преди да освободите пациента, отстранете устройството SAFEGUARD и поставете стерилина превръзка според болничния протокол.

Поддържайте мястото стерилино по време на приложението.



Да се пази от слънчева светлина



Да не се стерилизира повторно



Да не се използва повторно



Да не се използва ако опаковката е повредена



Каталожен номер



Номер на партида



Използвано от

**STERILE R**

Стерилизирано чрез използване на гама лъчи



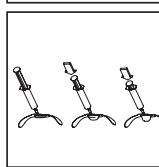
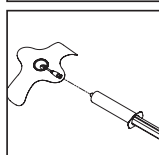
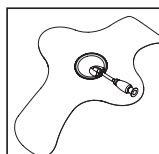
Внимание: Вижте придружаващия документ



Производител



Оторизиран представител



# SAFE GUARD®

12 cm-es ÖNTAPADÓ NYOMÓKÖTÉS

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Használat előtt olvassa el az utasításokat.

A termék nem természetes gumí latex felhasználával készült.

### ESZKÖZ LEÍRÁSA

A SAFEGUARD 12 cm egyszeri használatú eldobható eszköz. A SAFEGUARD egy áttestső, orvosi minőségű poliuretan ablakkal és hóllyaggal, egy áttestső, orvosi minőségű hajlékony PVC feltöltőcsővel és egy nyomásra érzékeny, öntapadó felülettel van ellátva. A feltöltőcső felől tett szelépen keresztül lehet levegővel feltölteni a közepén levő hóllyagot egy fecskendő segítségével, hogy nyomást fejtsen ki a szúrás helyén. A SAFEGUARD öntapadó nyomókötő steril kötcsőrrel van ellátva, amín van egy áttestső, a hozzáférési pont láthatóságát segítő ablak, így nem szükséges levenni vagy megmozdítani az eszközt.

### JAVALLATOK

A SAFEGUARD 12 cm öntapadó nyomókötés a hemosztázis eléréseinél és fenntartásának támogatására javasolt eszköz.

### ELLENJAVALLATOK

A SAFEGUARD eszköz öntapadó felét nem szabad feldörzsölt bőrön alkalmazni.

### VIGYÁZAT

Csak Px Vigyázat: Az U.S.A. szövetségi törvényei korlátozzák ennek az eszköznek az orvos általi vagy utasítására történő eladását.

**VIGYÁZAT:** Az eszköz túltöltése esetén, azzal 7 ml levegő fölött, a hóllyag sugáríránya kezd kiterjedni és csökkentheti az eszköz tapadó képességét.

**VIGYÁZAT:** Az eszköz alultöltöttsége csökkentheti az eszköz hasznosságát a homeosztázis elérében és fenntartásban.

### ÜJRAPHASZNOSÍTÁSSAL KAPCSOLATOS FIGYELMEZTETÉS

Csak egyetlen páciensnél használható.

Nem újrafelhasználható, nem újrafeldagozható, nem újraterilizálható.

Az eszköz újrafelhasználása, újrafeldolgozása vagy újraterilizálása tönkretheti az eszköz szerkezeti integritását és/vagy az eszköz meghibásodását eredményezheti, ami a páciens sérülését, megbetegedést vagy halálát eredményezheti.

Az eszköz újrafelhasználása, újrafeldolgozása vagy újraterilizálása az eszköz szennyeződésének veszélyével jár és a páciens befertőzését, légi úton való fertőzését eredményezheti, beleértve, de nem kizárolagosan, a fertőzö betegségek terjesztését egyik páciensről a másikra. Az eszköz szennyeződése a páciens sérüléshéz, megbetegedéséhez vagy halálhához vezethet.

### ELŐVIGYÁZATOSSÁG

- Használjon megfelelő steril technikákat az eszköz kezelése közben.
- Ne használja fel, ha a csomagolás megsérült.
- Vizsgálja meg használat előtt, hogy ellenőrizze nem rongálódott-e meg az eszköz a szállítás alatt.

### LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Lehetséges mellékhatások, amelyek ezen készülék használatából eredhetnek:

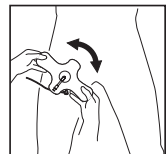
- hematóma;
- helyi vérzés;
- arteriás-vénás fekely vagy pseudoaneurysma.

### PRE-HEMOSZTÁZIS vagy MANUAL ASSIST TECHNIQUE

[MANUÁLISAN ASSZISZTÁLT TECHNIKA] (MAT)

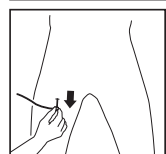
### A SAFEGUARD ELHELYESZÉSE

- Mielőtt felragasztaná a SAFEGUARD-ot a páciensre, bizonyosodjon meg, hogy a bőr tiszta és száraz. Határozza meg a megfelelő szögöt a SAFEGUARD elhelyezésére, hogy könnyen betehető legyen a fejlesztési/szelép és könnyű tok-eltávolítás érdekében.



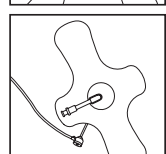
**Megjegyzés:** Az elhelyezésnél figyelembe kell venni a páciens anatómiáját, a szúrás helyének szögét, és a műtéti eljárásban használt hüvely meglétét vagy hiányát.

- Vegye alapul a legerősebb pulzus pontot, anatómiát, szúrás szögét és folyási irányt a SAFEGUARD megfelelő pozíciójáért, és ellenőrizze.
- Húzza vissza a műtéti eljárásra tokot kb. 2,5 cm-t, amennyire, hogy amikor a SAFEGUARD-ot felragasztja a bőrre, a tok közepe a SAFEGUARD ragasztón kívül legyen.

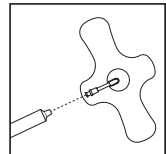


**Megjegyzés:** Javasolt a levevés előtt a tokot leszűvni a tokban levő maradék alvadék miatt, központtól távolabbi vérörögsödés elkerülésére.

- Tegye le az öntapadó hátlapját, és tegyé a hóllyagot ahova az ujjait tenné manuális nyomás esetében (például a femorális arteriát érintő beavatkozásoknál, tipikusan a maximális femorális pulzusra). Bizonyosodjon meg, hogy a SAFEGUARD teljesen hozzá van ragadva a bőrhöz.

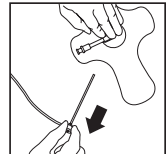
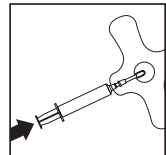


- Csatlakoztassa és használja a megfelelően beállított fecskendőt, hogy felrújja a hóllyagot egy maximális 7 ml levegővel, hogy nyomást gyakoroljon a verőről beavatkozás helyén.
- A fecskendőt teljesen be kell nyomni a szelépbe, hogy a hóllyag felülfelére leereszthető legyen.



**Megjegyzés:** Tartsa a nyomást a fecskendő száráról a fecskendőnek a SAFEGUARD szelepről való levevésékor. Ellenőrizze, hogy a megfelelő nyomást elérte-e, és hogyan megmarad-e.

- Tegye ki a hüvelyt, és utána azonnal alkalmazzon kezét nyomást közvetlenül a felrújt hóllyagra.
- Tartsa a kezét nyomást amíg elérte a hemosztázist.
- Lassan engedje fel a kezét nyomást.
- Ellenőrizze a távolabb eső/közeli pulzusokat, hogy megbizonyosodjon, hogy a vér áramlása zavarlanan maradjon.



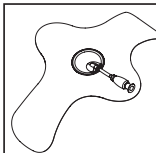
- Bizonyosodjon meg a hemosztázisról a felfújt hólyag ablakán keresztül megnézve azt.
- A kórházi szabályzat szerint, rendszeresen ellenőrizze a beavatkozás helyét a hólyag ablakán keresztül, a hemosztázis megerősítéséért és hogy igazitsa a hólyag térfogatát és ebből eredő nyomást igény szerint. Ellenőrizze továbbra is a távolabbról közelebb eső vérrámlást, hogy biztosított legyen az ér átjárhatósága.
- Engedje ki a levegőt a hólyagból kétóránként, hogy lehetővé tegye a kapilláris utántöltést, és hogy megvizsgálhassa a helyet. Fújja fel újabb a hólyagot, ha szükséges.
- Engedje ki a levegőt egy megfelelő méretű és megfelelőn beállított szelépes fecskendőt csatlakoztatva a szeléphez, és lassan nyomja meg a hólyagot, feltölve a fecskendőt levegővel. Alternatívaként, kiveheti a fecskendő szárat, csatlakoztassa a fecskendőt, és hagyja, hogy lassan kijöjjön a levegő miközben gyenge nyomást gyakorol a hólyagra.

**Megjegyzés:** Ne húzzon negatív nyomást a fecskendővel, mert ez vákuumot hoz létre a beavatkozás helyén.

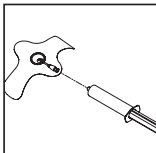
- A páciens kibocsátása előtt, vegye le a SAFEGUARD-ot és alkalmazzon a kórház szabályzata által előírt steril kötszert.

#### HEMOSZTÁZIS UTÁNI ALKALMAZÁS

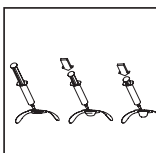
- Ha már beállít a hemosztázis a hozzáférés helyén, alkalmazza a SAFEGUARD eszközt úgy, hogy a hozzáférés helye látható legyen a SAFEGUARD eszköz hólyagiának ablaka alatt. Vegye alapul a legerősebb pulzus pontot, anatómiát, szúrás szöget és folyási irányt a SAFEGUARD megfelelő pozíciójáért, és ellenőrizze.



- Megjegyzés:** Mielőtt felragasztaná a SAFEGUARD-ot a páciensre, bizonyosodjon meg, hogy a bőr tiszta és száraz. Keresse meg a SAFEGUARD elhelyezésének a legmegfelelőbb szöveget, hogy könnyű hozzáérést biztosítson a felfújó/leeresztő szeléphez.
- Csatlakoztasson egy megfelelő méretű és megfelelően beállított fecskendőt a Safeguard eszköz szeléphez.



- Megjegyzés:** A fecskendőt teljesen be kell nyomni a szeléphez, hogy a hólyag felfújható/leereszthető legyen.
- Fújja fel a SAFEGUARD eszközt a szükséges mennyiségi levegővel (12 cm maximum 7 ml-nek), hogy nyomást gyakoroljon a beavatkozás helyére és vegye ki a fecskendőt. Ellenőrizze a közelí/távoli pulzusokat, hogy biztosítsa a vér áramlását.



- Megjegyzés:** Tartsa a nyomást a fecskendő szárára a fecskendőnek a SAFEGUARD szelépről való levevésékor. Ellenőrizze, hogy a megfelelő térfogatot elérte-e és hogy ez megmarad-e.
- A kórházi szabályzat szerint, rendszeresen ellenőrizze a beavatkozás helyét a hólyag ablakán keresztül, hogy megbizonyosodjon, hogy a hemosztázis fenntarad, és a hólyag megtartja a nyomást.
  - Engedje ki a levegőt a hólyagból kétóránként, hogy megvizsgálhassa a helyet. Fújja fel újabb a hólyagot, ha szükséges.
  - Engedje ki a levegőt egy megfelelő méretű és megfelelően beállított szelépes fecskendőt csatlakoztatva a szeléphez, és lassan nyomja meg a hólyagot, feltölve a fecskendőt levegővel. Alternatívaként, kiveheti a fecskendő szárat, csatlakoztassa a fecskendőt, és hagyja, hogy lassan kijöjjön a levegő miközben gyenge nyomást gyakorol a hólyagra.

**Megjegyzés:** Ne húzzon negatív nyomást a fecskendővel, mert ez vákuumot hoz létre a beavatkozás helyén.

- A páciens kibocsátása előtt, vegye le a SAFEGUARD-ot és alkalmazzon a kórház szabályzata által előírt steril kötszert.

Használat közben tartsa steril a helyet.



Tartsa távol a napfénytől.



Ne sterilizálja újra.



Ne használja fel, ha a csomagolás megsérült.



Katalógusszám



Tételszám



Használja fel a köv. dátum előtt



R | Gammasugárzással sterilizált



Figyelem: Olvassa el a kísérő dokumentumot.



Gyártó



EC | REP | Felhatalmazott képviselő



CE 0086



Manufacturer: Merit Medical Systems, Inc.  
1600 West Merit Parkway, South Jordan, Utah 84095 U.S.A. 1-801-253-1600  
U.S.A. Customer Service 1-800-356-3748

EC REP

Authorized Representative: Merit Medical Ireland Ltd,  
Parkmore Business Park West, Galway, Ireland

[www.merit.com](http://www.merit.com)

ID 050115 400372004/A