

Worley™

ADVANCED CSG CORONARY SINUS GUIDE

en	Hemostatic Tear-away Introducer System with Infusion Side Port
da	Haemostatisk skræl-væk indførings system med infusions sideport
de	Hämostatisches Abreiß-Einführsystem mit Infusionseitenport
el	Σύστημα Αιμοστατικής Αποκόλλησης Εισαγωγέα με Έγχων Πλευρικής Θύρας
es	Sistema introductor hemostático desecharable con puerto lateral para infusión
fi	Infuusivuportilla varustettu hemostaattinen irtirevittävä sisäänvientijärjestelmä
fr	Système d'introduction hémostatique à détacher avec orifice latéral de perfusion
it	Sistema introduttore asportabile emostatico con porta di infusione laterale
ja	引き剥がし型止血用導入器装置(注入サイドポート付き)
nl	Hemostatisch verwijderbaar inbrengsysteem met zijopening voor infusie
no	Hemostatisk avtakbar introduksjonsystem med infusjonssideport
pt	Sistema introdutor hemostático com orifício lateral de infusão, que se retira rasgando
sv	Hemostatiskt avdragbart introducersystem med infusionssidoport

en	Directions for Use	3
da	Brugsvejledning	4
de	Gebrauchsanweisung	5
el	Οδηγίες χρήσης	6
es	Instrucciones de uso	7
fi	Käyttöohjeet	8
fr	Mode d'emploi	9
it	Istruzioni per l'uso	10
ja	使用上の注意	12
nl	Gebruiksaanwijzing	13
no	Bruksanvisning	14
pt	Instruções de Utilização	15
sv	Bruksanvisning	16

 **MERIT MEDICAL™**

Technical Manual

en	Hemostatic Tear-away Introducer System with Infusion Side Port	
da	Haemostatisk skral-væk indførings system med infusions sideport	
de	Hämostatisches Abreiß-Einführsystem mit Infusionsseiteport	
el	Σύστημα Αυμοστατικής Αποκόλλησης Εισαγωγέα με Έγχυση Πλευρική Θύρα	
es	Sistema introducer hemostático desecharable con puerto lateral para infusión	
fi	Infusiosivupotilla varustettu hemostaattinen irtirevittävä sisäsiiväntijärjestelmä	
fr	Système d'introduction hémostatique à détacher avec orifice latéral de perfusion	
it	Sistema introducible asportabile emostatico con porta di infusione laterale	
ja	引き剥がし型止血用導入器装置 (注入サイドポート付き)	
nl	Hemostatisch verwijderbaar inbrengsysteem met zijopening voor infusie	
no	Hemostatisk avtakbar introduksjonssystem med infusjonssideport	
pt	Sistema introduçor hemostático com orifício lateral de infusão, que se retira rasgado	
sv	Hemostatiskt avdragbart introducersystem med infusionssidoport	

en	Directions for Use	3
da	Brugsvejledning	4
de	Gebrauchsanweisung	5
el	Οδηγίες χρήσης	6
es	Instrucciones de uso	7
fi	Käyttöohje	8
fr	Mode d'emploi	9
it	Istruzioni per l'uso	10
ja	使用上の注意	12
nl	Gebruiksaanwijzing	13
no	Bruksanvisning	14
pt	Instruções de Utilização	15
sv	Brukasanvisning	16

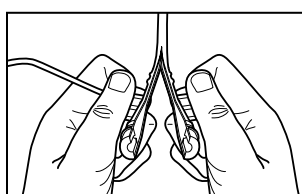
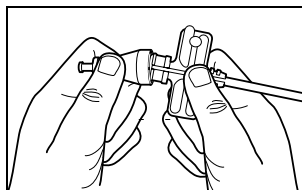
For U.S.-California Only.

Proposition 65, a State of California voter initiative, requires the following notice:

WARNING: This product and its packaging have been sterilized with ethylene oxide. This packaging may expose you to ethylene oxide, a chemical known to the state of California to cause cancer or birth defects or other reproductive harm.

CAUTION: Federal (U.S.A.) Law restricts this device to sale by or on the order of a physician.

The hemostatic splittable sheath is protected by Patent In-surance. USA Patent 7,462,184. European Patent EP1360972. Other USA and Worldwide Patents pending.



en-Directions for Use

This device is intended for one time use only. Read instructions prior to use.

Indications

For the introduction of various types of pacing or defibrillator leads and catheters.

Contraindications

Use of the Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI) systems is contraindicated for the following:

- Patients with an existing or possible occlusion of the coronary vessels or unsuitable anatomy of the coronary veins
- Patients with active systemic infection

Possible Negative Side Effects / Adverse Events

Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG, LVI) systems should be used by physicians familiar with percutaneous catheter introduction. Complications which may be associated with the use of catheter introducer systems include, but are not limited to, the following:

- Air embolism
- Allergic reaction to contrast media
- Arterial wall damage
- Bleeding
- Cardiac arrhythmias
- Cardiac tamponade
- Chronic nerve damage
- Damage to the heart valves
- Hematoma at the puncture site
- Infection
- Local tissue response, fibrotic tissue formation
- Myocardial damage
- Myocardial infarction
- Plaque dislodgement
- Pneumothorax
- Stroke and death
- Thrombus formation/emboli
- Vascular occlusion
- Vascular spasm
- Venous or cardiac perforation

Warnings

- This product is sensitive to light. Do not use if stored outside the protective outer carton. Store in a cool, dark, and dry place.
- Infusion through the side port can be done only after all air is removed from the unit. Improper use of the transvalvular insertion tool (TVI) can cause air embolism and back bleeding.
- Do not use this device in patients who cannot be appropriately anticoagulated. When tested in non-anticoagulated sheep, this device has shown thrombus formation, however, heparinized studies alleviated the concern.

Precautions

- Do not alter this device in any way.
- Single Use Devices: This single-use product is not designed or validated to be reused. Reuse may cause a risk of cross-contamination, affect the measurement accuracy, system performance, or cause a malfunction as a result of the product being physically damaged due to cleaning, disinfection, re-sterilization, or reuse.
- Federal law (U.S.A.) restricts this device to sale by or on the order of a physician.
- Aspiration and saline flushing of the sheath, dilator, and valve should be performed to help minimize the potential for air embolism and clot formation.
- Indwelling introducer sheaths should be internally supported by a catheter, pacing lead, or dilator.
- Dilators, catheters, and pacing leads should be removed slowly from the sheath. Rapid removal may damage the valve members resulting in blood flow though the valve. Never advance or withdraw guide wire or sheath when resistance is met. Determine cause by fluoroscopy and take remedial action.
- When injecting or aspirating through the sheath, use the side port only.
- When using the transvalvular insertion tool (TVI), lead size may not exceed 6.2F.
- When using the TVI always keep the exposed proximal end covered to prevent air embolization and back bleeding.

Use Sterile Technique A suggested procedure:

1. Peel open package and place contents on sterile field.
2. Prep skin and drape in area of anticipated venipuncture as desired.
3. Distend the subclavian vein. The subclavian vein is difficult to locate unless it is distended by raising the patient's legs to a 45 degree angle or by using the Trendelenburg position. The vein will be much easier to locate if the patient is well hydrated.
4. Insert needle into vessel. The needle position should be verified by observing venous blood return.
5. The angle of the needle should be adjusted depending on the patient's build: shallow in a thin person, deeper in a heavy-set person. Use an 18g needle, 7cm (2-3/4 in.) long.
6. Aspirate the puncture needle using the 12cc syringe.
7. Remove the syringe and insert soft tip of guide wire through the introducer needle into the vessel. Advance guide wire guide to required depth. Leave an appropriate amount of guide wire exposed. At no time should the guide wire be advanced or withdrawn when resistance is met. Determine the cause of resistance before proceeding. Fluoroscopic verification of the guide wire's entrance into the superior vena cava and right atrium is suggested.
8. Hold guide wire in place and remove introducer needle. Do not withdraw the guide wire back into the cannula as this may result in separation of the guide wire. The cannula should be removed first.
9. Insert the straight vessel dilator into the sheath until the dilator cap folds over the valve housing and secures the dilator to sheath assembly.
10. Thread the dilator/sheath assembly over the guide wire.
11. Advance the dilator and sheath together with a twisting motion over the guide wire and into the vessel. Fluoroscopic observation is advisable. Attaching a clamp or hemostat to the proximal end of the guide wire will prevent inadvertently advancing the guide wire entirely into the patient.
12. Once assembly is fully introduced into the venous system, separate the dilator cap from the sheath valve housing by rocking the dilator cap off the hub. (see Figure 1)
13. Slowly retract the dilator, leaving the sheath and wire in position. The hemostasis valve will reduce the loss of blood and the inadvertent aspiration of air through the sheath.
14. Remove the curved braided core from the package and thread the exposed proximal portion of the retained guide wire into the distal end of the braided core.
15. Feed the guide wire through the curved braided core or braided sheath until the proximal end of the guide wire can be secured with either a clamp or hemostat before advancing the curved dilator into the indwelling sheath.
16. Do not advance the braided core into the sheath until the guide wire has been completely passed through the core and the wire is secured with a hemostat or clamp in order to prevent inadvertently advancing the guide wire entirely into the patient.
17. Advance the braided core into the sheath and observe fluoroscopically as the wire and distal end of the core extend past the distal end of the sheath and are positioned in the right atrium.
18. Manipulate the distal end of the guide wire or sheath into the desired location (coronary sinus etc.) by combining a twisting motion of the guide wire or sheath with the gentle probing of the guide wire or sheath itself. Fluoroscopy in the left anterior oblique (LAO) position is helpful. Advance the CSG sheath into the mid coronary sinus and establish its position by injecting contrast material through the side port.
19. Once the guide wire is in the desired location advance the sheath over the wire until the tip rests in the desired location. It is advisable to leave a short segment of wire extending past the distal end of the tip to minimize any

potential blunt trauma to the surrounding tissues.

20. Holding the wire and braided core securely in place advance the sheath over the core until the sheath rests in the desired location. While advancing the sheath into position observe the sheath fluoroscopically to minimize any unwanted movement or dislodgement of the tip or wire.

21. Once the sheath is in the desired location slowly retract the braided core and wire and remove them from the retained sheath. Injecting contrast material through the side port is useful in establishing that the sheath is correctly positioned.

22. Aspirate all air from the sheath valve assembly by using a syringe connected to the side port. Flush the introducer through the flush port. If the introducer is to remain in place during lead positioning and testing, flushing the introducer via the side port periodically with heparinized saline is advised.

23. A 7Fr. transvalvular insertion tool (TVI) is provided with the CSG kit. It is to be used at the physician's discretion to open the valve for ease of lead placement. Leads greater than a 6.2Fr. may not be used with the TVI.

24. Caution!!! When the TVI is inserted into the CSG valve housing all hemostasis is lost and the risk of air embolization and back bleeding exists. Always keep the proximal exposed end of the TVI covered with your thumb while the TVI is in use.

25. To use the TVI, insert the distal end of the TVI into the valve housing by gently pushing the TVI into the sheath.

26. Hold your thumb over the proximal exposed opening of the TVI to prevent air embolization or back bleeding.

27. Advance the pacemaker lead through the TVI and into the sheath.

28. As soon as the pacer lead is resting inside the sheath pull the TVI back out of the sheath valve housing.

29. The TVI may then either be peeled away or it may be temporarily left resting on the shaft of the pacemaker lead.

30. Once the TVI has been withdrawn from the sheath, aspirate the sheath, through the sideport, until any air which may have entered the sheath during the procedure is removed and again flush with Heparinized saline.

31. Advance the pacemaker lead into the desired location of the heart.

32. When lead position is correct fluoroscopically and electrically, flush sheath with 5 cc of saline immediately before peeling or slicing the sheath away in order to minimize back-bleeding. If multiple leads are to be positioned, the sheath and lead may correctly positioned.

33. When the sheath is to be removed, withdraw sheath and valve over the lead or catheter and from the vessel, while keeping the lead in place.

34. Sharply snap the tabs of the valve housing down in a plane perpendicular to the long axis of the sheath to split the valve housing. (see Figure 2)

35. Separate the handles of the sheath and peel sheath tubing apart longitudinally while withdrawing from vessel. Caution should be used not to withdraw catheter during removal.

36. A retained guide wire technique may be used for dual lead implantation. The valve will remain hemostatic with both the lead and guide wire inserted through it; however, extreme caution must be used when manipulating the lead in order to prevent accidental advancement of the guide wire into the patient. Again, a hemostat attached to the guide wire proximal end is advised.

37. If a cephalic vein cut-down approach is used, the procedure is identical once the guide wire is placed in the vein through a venotomy and advanced fluoroscopically to the level of the right atrium.

instruktionerne for brug.

Indikationer

Til indføring af forskellige typer pacemakere eller defibrillator ledere og katetre.

Kontraindikationer

Brugen af Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI) systemer er kontraindikert af det følgende:

- Patient med en eksisterende eller mulig okklusion af koronarker eller uegenut kranseblodårenatomii.
- Patienter med aktiv systemisk infektion

Mulige negative bivirkninger / komplikationer

Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI) systemer bruges af leger, der er bekendte percutant kateterindføring. Komplikationer, der kan være forbundet med brug af kateterindføringssystemer omfatter, men ikke er begrænset til det følgende:

- Luftembolii
- Allergisk reaktion over for kontrastmedier
- Skade på arterievæg
- Bledning
- Hjerteatrymi
- Hjertetamponade
- Kronisk nerveskade
- Skade på hjerteklapperne
- Haematomat på punkturstedet
- Infektion
- Lokal vævsreaktion, fibrotisk vævdannelse
- Myokardial skade
- Myokardieinfarkt
- Plaque løsrivning
- Pneumothorax
- Slagtligefalde og død
- Trombedannelse/emboli
- Vaskulær okklusion
- Vaskulær kræmper
- Venos eller hjerte perforering

Aviser

- Dette produkt er fælsomt over for lys. Må ikke anvendes, hvis det har været opbevaret uden for den beskyttende ydre karton. Opbevares på et koldt, mørkt og tørt sted. Be i løft i stue til altitional leads have been
- Infusion gennem sideporten kan kun gøres efter at al luft er fjernet fra enheden. Forkert brug af trans-klap (transvalvular) indføringsredskabet (TVI) kan forårsage luft emboli og tilbageløb.
- Brug ikke denne anordning på patienter, der ikke kan antikoaguleres passende. Når afprøvet på ikke-antikoagulerede får, har denne anordning vist trombedannelse, men, hepariniserede studier stillede bekymringen.

Forsigtighedsregler

- Denne anordning må ikke ændres på nogen måde.
- Anordninger til engangsbrug: Dette engangsprodukt er ikke beregnet eller godkendt til genbrug. Hvis anordningen genbruges, kan det medføre risiko for krydkontamination, påvirke målninger nojagtighed eller systemfejl eller medføre en fejlfunktion som resultat af, at produktet beskadiges fysisk som følge af rengøring, desinfektion, gensterilisering eller genbrug.
- Loven i U.S.A. begrænser salg af denne anordning til eller på anfordring af en lege.
- Aspiration og saltvandsudskyldning af hylstret, dilatatorer og ventilen skal foretages for at hjælpe med til at mindske muligheden for luft emboli og dannelse af blodpropere.
- Indlægde indføringshylstre skal støttes internt af et kateter, pace leder eller dilatator.
- Dilatatorer, kateter og pace ledere skal fjernes langsomt fra hylstret. Hurtig fjernelse kan beskadige klappens dele og resultere i tilbageløb gennem klappen. Man må aldrig fremøre eller tilbagetrække en ledetråd eller et hylster under modstand. Man skal bestemme årsagen ved fluoroskop og tage afhjælpende handling.
- Ved injektion og aspiration gennem hylstret, må kun sideporten anvendes.
- Ved brug af trans-klap (valvular) indføringsredskabet (TVI), må ledernes størrelse ikke overstige 6.2F.
- Ved brug af TVI skal man altid holde den udsatte proksimale ende dækket for at forhindre luft emboli og tilbageløb.

Anvend steril teknik. Foreslæt procedure:

1. Skræl pakken åben og anbring indholdet på det sterile felt.

2. Forbered huden og afdæk det påtænkte område, hvor venne punktur ønskes.

3. Nøglebensvenen udspiles. Nøglebensvenen kan være vanskeligt at lokalisere, hvis man ikke udspiler den ved at løfte patientens ben til en 45 graders vinkel eller ved at bruge Trendelenburg positionen. Venen vil være meget lettere at lokalisere, hvis patienten er godt hydreret.

4. Indsæt kanylen ind i karret. Kanylens position skal verificeres ved observation af venøst blod tilbageløb gennem venen.

5. Kanylens vinkel skal justeres afhængig af patientens kropsbygning: Lav i en tynd person, dybere i en mere robust person. Brug en 18g kanyle, 7cm (2 3/4 in.) lang.

6. Punktur kanylen aspireres ved brug af en 12c spropte.

7. Sprojen fjernes og den bløde spids af ledetråden indsættes gennem indføringskanylen i karret. Ledetrådens leder fremføres til den nødvendige dybde. Et passende stykke af ledetråden skal efterlades utsat. Ledetråden må på intet tidspunkt fremføres eller tilbagetrækkes under modstand. Man skal bestemme årsagen til modstanden, før man går videre. Fluoroskopisk verifikation af ledetrådens indgang ind i øvre vena cava og højre atrium anbefales.

8. Ledetråden holdes på plads og indføringskanlen fjernes. Ledetråden må ikke tilbagetrækkes ind i kanylen, da dette kan resultere i separation af ledetråden. Kanylen skal fjernes først.

9. Indsæt den lige kar dilatator ind i hylstret, indtil dilatator kapslen folder sig over ventillhuset og sikrer dilatatoren på hylstersamlingen.

10. Dilatator/hylster samlingen trædes over ledetråden.

11. Dilatatoren og hylstret fremføres sammen med en drejende bevægelse over ledetråden og ind i karret. Fluoroskopisk observation tilføres. Fastgørelse af en klemme eller et haemostat til den proksimale ende af ledetråden vil forhindre, at ledetråden utiligtet føres helt ind i patienten.

12. Når samlingen er helt indført i det venøse system, adskilles dilatator kapslen fra hylstrets ventilhus ved at rokke dilatator kapslen af muffen. (se Figur 1)

13. Dilatatoren trækkes langsomt ud, efterlader ledetråden i position. Den haemostatiske ventil vil reducere blodtab og utiligtet aspiration af luft gennem hylstret.

14. Den krumme flettede kerne fjernes fra pakken og den udsatte proksimale del af den tilbageløbende ledetråd trædes ind i den distale ende af den flettede kerne.

15. Indgiv ledetråden gennem den krumme flettede kerne eller flettede hylster, indtil den proksimale ende af ledetråden kan sikres enten med en klemme eller et haemostat, for den krumme dilatator fremføres ind i det 15dette hylster.

16. Den flettede kerne må ikke fremføres ind i hylstret, for ledetråden er fuldstændig passeret gennem kernen og træden er sikret med et haemostat eller en klemme for at forhindre, at ledetråden uagtligt bliver fremført helt ind i patienten.

17. Fremfør den flettede kerne ind i hylstret og observer fluoroskopisk, mens træden og den distale ende af kernen stikker ud forbi den distale ende af hylstret og er anbragt i højre atrium.

18. Den distale ende af ledetråden eller hylstret manipuleres ind i den ønskede placering (koronære hulrum osv.) ved at kombinere en drejende bevægelse (translator: something missing here) eller hylster med den varsomme sondering af ledetråden eller selv hylster. Fluoroskopisk i den venstre forreste skrå (oblique) (LAO) position er hjælpsomt. CSG hylstret fremføres ind i midten af det koronære hulrum og dets position etableres ved at infusere kontrast materiale gennem sideporten.

19. Når ledetråden er på det ønskede sted, fremføres hylstret over træden, indtil spidsen hviler i det ønskede

da-Brugsvejledning

Denne anordning er kun beregnet for engangsbrug. Læs

sted. Det tilrådes at lade et kort afsnit af tråden stikke ud forbi den distale ende af spidsen for at mindskes enhver mulighed for stump traume til de omliggende væv.

20. Mens tråden og den flettede kerne holdes sikkert på plads, fremføres hylstret over kernen, indtil hylstret hviler i den ønskede plads. Under fremføring af hylstret observeres hylstret med fluoroskop for at mindskes uønsket bevægelse eller løsgørelse af spidsen eller tråden.

21. Når hylstret er i det ønskede sted, tilbagetrækkes den flettede kerne og tråd langsomt, og de fjerne fra det tilbageholdte hylstre. Injektion af kontrast materiale gennem sideporten er formålstjenligt ved verificering af den korrekte placering af hylstret.

22. Al luft udsuges fra hylster ventilsamlingen ved at bruge en spropte forbundet til sideporten. Indføren skal gennem skyleporet. Hvis indføren skal forblive på plads under ledernes anbringsel og approvning, tilrådes det med mellemrum at skyle indføren via sideporten med hepariniseret saltvand.

23. Et 7Fr. trans-klap indsatnings redskab (TVI) leveres sammen med CSG udstryppakken. Det bruges efter lægens skål til åbne klappen for lettere at placere lederen. Ledene, der er større end 6.2Fr. må ikke bruges med TVI redskabet.

24. Forsigtig!! Når TVI redskabet indsatthes i CSG ventilhuset tabes al hämostase og der foreligger risiko for luft emboli og tilbageløb. Man skal altid holde den utsatte prøksimale ende af TVI redskabet dækket med tommefingeren, mens TVI redskabet er i brug.

25. For at bruge TVI redskabet indsatthes den distale ende af TVI redskabet ind i ventilhuset ved varsomt at skubbe TVI redskabet ind i hylstret.

26. Tommelfingeren holdes over den prøksimale utsatte åbning af TVI redskabet for at forhindre luft emboli eller tilbageløb.

27. Fremfor pacemaker lederen gennem TVI redskabet og ind i hylstret.

28. Så snart som pace lederen hviler inden i hylstret, trækkes TVI redskabet tilbage ud af hylstrets ventilhus.

29. TVI redskabet kan derefter enten skrælles bort eller det kan temporært blive efterladt, hvilende på skæfet af pacemaker lederen.

30. Når TVI redskabet er tilbagetrukket fra hylstret, udsuges hylstret gennem sideporten, indtil al luft, der kan være kommet ind i hylstret under proceduren, er fjernet og den skyles igen med hepariniseret saltvand.

31. Pacemaker lederen fremføres ind på den ønskede plads i hjertet.

32. Når lederen position er korrekt, både fluoroskopisk og elektrisk, skyles hylstret med 5 cc saltvandsoplosning, umiddelbart for hylstret skrælles eller snittes bort for at mindskes tilbageløb. Hvis flere ledere skal anbringes, kan hylstret og lederen blive efterladt på plads, indtil alle yderligere ledere er blevet korrekt placeret.

33. Når hylstret skal fjernes, tilbagetrækkes hylstret og ventiler over lederen eller katetret og fra karret, mens lederen holdes på plads.

34. Tapperne på ventilhuset knækkes skarpt ned i et plan, der er vinkelret til den lange akse på hylstret for at splitte ventilhuset. (se Figur 2)

35. Separer hylstrets håndtag og træk hylstrets slanger fra på langs, mens det tilbagetrækkes fra karret. Der skal udvises forsigtighed for ikke at tilbagetrække katetret under fjernelsen.

36. En tilbageholdt ledetråds teknik kan bruges for dobbelt leders implantation. Klappen vil forblive hämostatisk med både lederen og ledetråden indsat; dog skal man udvise stor omhu ved manipulering af lederen for at undgå vægtsum fremføring af ledetråden ind i patienten. Det tilrådes igen at have et hämostat fastgjort til ledetrådens prøksimale ende.

37. Hvis en cefal veneflejnings fremgangsmåde bruges, er proceduren identisk så snart ledetråden er placeret i venen gennem et venetomi og fremført under fluoroskop til det højre atriums niveau.

de-Gebrauchsanweisung

Dieses Instrument ist nur zum einmaligen Gebrauch gedacht. Vor Gebrauch bitte die Gebrauchsanleitung durchlesen.

Indikationen

Zur Einführung diverser Schrittmacher- und Defibrillationszuleitungen sowie diverser Katheter.

Gegenanzeigen

Die Verwendung der Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI)-Systeme (Koronarsinus-Führung/ Seitenvenen-Einführbesteck) ist bei folgenden Patienten kontraindiziert:

- Patienten mit bestehendem oder möglichem Verschluss der Koronargefäße oder ungeeigneter Anatomie der Koronarvenen
- Patienten mit aktiver systemischer Infektion

Mögliche unerwünschte Nebenwirkungen / unerwünschte Ereignisse

Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI)-Systeme sollen nur von Ärzten verwendet werden, die mit der perkutanen Kathetereinführung vertraut sind. Mit der Verwendung von Kathetereinführungssystemen verbundene Komplikationen sind u. a.:

- Luftembolien
- Allergische Reaktion auf Kontrastmittel
- Arterienwandbeschädigung
- Blutung
- Herzrhythmusstörungen
- Herzbeuteltamponade
- Chronische Nervenschädigung
- Beschädigung der Herzkklappen
- Hämatom an den Punktionsstelle
- Infektion
- Lokale Gewebereaktion, fibrotische Gewebebildung
- Myokardschäden
- Myokardinfarkt
- Plaque-Verlagerung
- Pneumothorax
- Schlaganfall und Tod
- Thrombusbildung/-embolie
- Gefäßverschluss
- Gefäßkrampf
- Venen- oder Herzperforation

Warnhinweise

- Dieses Produkt ist lichtempfindlich. Bitte nicht benutzen falls das Produkt nicht im schützenden Aussenkarton aufbewahrt wurde. Bitte kühl, dunkel und trocken aufzubewahren.
- Eine Infusion über den seitlichen Infusionszugang darf erst vorgenommen werden, nachdem alle Luft aus dem Instrument entfernt worden ist. Bei falscher Anwendung der transvalvulären Einführhilfe (TVI) kann es zu Luftembolie und Blutverlust kommen.
- Nicht an Patienten verwenden, bei denen keine angemessene Antikoagulation möglich ist. Bei Tests an nicht antikoagulierten Schafen wurde bei diesem Produkt eine Thrombusbildung nachgewiesen. In Studien mit Heparinisierung wurden diese Vorbehalte jedoch entkräftet.

Vorsichtsmaßnahmen

- Keine Änderungen irgendwelcher Art an diesem Instrument vornehmen!
- Produkte für den Einmalgebrauch: Dieses Einweg-Produkt ist nicht für die Wiederverwendung ausgelegt oder validiert. Eine Wiederverwendung kann aufgrund einer physischen Beschädigung durch das Reinigen, Desinfizieren, Resterilisieren oder erneute Benutzens des Produkts mit einem Kreuzkontaminationsrisiko verbunden sein, die Messungsgenauigkeit oder Systemleistung beeinflussen oder eine Fehlfunktion hervorrufen.
- Nach US-Bundesgesetz ist der Verkauf dieses Instruments nur durch oder auf Anweisung eines Arztes gestattet.
- Alle Luft durch Aspiration und Spülung mit Kochsalzlösung aus Kanüle, Dilatator, und Ventil entfernen und so die Luft embolie und Thrombosegefahr so weit wie möglich ausschließen.
- Auf Dauer gelegte Einführkanülen von innen durch einen Katheter, eine Schrittmacherzuleitung oder

einen Dilatordraht unterstützen.

- Dilatordrähte, Katheter und Schrittmacherzuleitungen vorsichtig aus der Kanüle ziehen! Bei hastiger Entfernung können Ventilkomponenten beschädigt werden, was wiederum zum Austritt von Blut aus dem Ventil führen kann. Führungsdrähte oder Kanülen niemals gegen einen Widerstand schieben oder zurückziehen! Gege benenfalls zunächst die Ursache mittels Durchleuchtung bestimmen und dann entsprechende Korrekturmaßnahmen ergreifen.

- Injektionen oder Aspirationen durch die Kanüle nur über den seitlichen Infusionszugang vornehmen.
- Bei Verwendung der transvalvulären Einführhilfe (TVI) darf die Zuleitung nicht stärker als 6,2 Fr sein.
- Außerdem muss zur Verhinderung von Luftembolien und Blutverlust das exponierte, proximale Ende mit dem Daumen zugehalten werden.

Aseptisch arbeiten!

Es wird folgendes Verfahren vorgeschlagen:

1. Folie von der Verpackung abziehen und den Inhalt auf einem sterilen Arbeitsfeld absetzen.
2. Vorgesehene Venenpunktionsstelle desinfizieren und gegebenenfalls Umgebung abdecken.
3. Bessere Venenfüllung der V. subclavia anstreben. Die V. subclavia lässt sich nur schwer lokalisieren, es sei denn, sie wird dadurch besser gefüllt, dass die Beine des Patienten um 45 Grad nach oben abgewinkelt werden bzw. der Patient in die Trendelenburg-Position gebracht wird. Die Vene lässt sich viel leichter auffinden, wenn der Patient gut hydratisiert ist.
4. Nadel in das Gefäß einführen. Die korrekte Nadelposition lässt sich am Austritt von venösem Blut erkennen.
5. Der Einstichwinkel richtet sich nach der Statur des Patienten: flach bei einer mageren Person, steiler bei korpulösen Patienten. Eine 7 cm lange 18-G-Nadel verwenden.
6. Mit Hilfe einer 12-mL-Spritze Blut durch die Punktionsnadel aspirieren.
7. Spritze entfernen und die weiche Spitze eines Führungsdrähte durch die Punktionsnadel in das Gefäß einführen. Führungsdrähte bis zur gewünschten Tiefe einsetzen. Eine ausreichende Länge Führungsdrähte aus der Punktionsstelle herausragen lassen. Den Führungsdrähten niemals gegen einen Widerstand schieben oder zurückziehen! Gegebenenfalls die Ursache des Widerstands bestimmen und beseitigen, bevor der Eingriff fortgesetzt wird. Es wird empfohlen, den Eintritt des Führungsdrähte in die obere Hohlvene und den rechten Vorhof mittels Durchleuchtung zu bestätigen.
8. Führungsdrähten an Ort und Stelle halten und Punktionsnadel entfernen. Nicht den Führungsdräht in die Kanüle zurückziehen, da es sonst zur Separation des Führungsdrähte kommen kann. Es muss zuerst die Kanüle entfernen.
9. Den geraden Gefäßdilatator soweit wie im Einführbesteck einführen, bis sich die Dilatatorkappe über das Ventilehäuse stülpt und so den Dilatator im Einführbesteck sichert.
10. Einführbesteck mit Dilatator auf den Führungsdräht aufzuhören.
11. Einführbesteck und Dilatator zusammen mit drehenden Bewegungen über den Führungsdräht in das Gefäß einführen. Es wird empfohlen, dies unter Bildwandlerkontrolle vorzunehmen. Das unbeabsichtigte Vorscheinen des Führungsdrähte bis zum Verschwinden im Patienten lässt sich durch Anbringen einer Klammer bzw. einer Gefäßklemme am proximalen Ende des Führungsdrähte verhindern.
12. Sobald Einführbesteck und Dilatator vollständig im Venensystem eingeführt sind, die Dilatatorkappe durch Hin- und Herbewegen vom Ventilehäuse gehalten. Einführbesteck abziehen (siehe Abb. 1).
13. Den Dilatator unter Zurücklassen von Einführbesteck und Führungsdräht vorsichtig zurückziehen. Durch das Hämostaseventil werden der Blutverlust und die unbearbeitete Aspiration von Lufts durch die Einführkanüle gering gehalten.
14. Den gekrümmten, geflochtenen Kern aus der Packung

- Aparatos desechables:** Este producto desechable no está diseñado ni aprobado para ser reutilizado. Su reutilización puede conllevar riesgos de contaminación, reducir la precisión de las medidas y el rendimiento del sistema o provocar fallos de funcionamiento si el producto sufre daños materiales como consecuencia de la limpieza, desinfección, esterilización o reutilización.
- La ley Federal (Estados Unidos) restringe la venta de este dispositivo a médicos o por orden médica.
- La aspiración y el lavado con solución salina de la cubierta, el dilatador y la válvula deben realizarse para ayudar a minimizar la posibilidad de embolismo gaseoso y formación de coágulos.
- Las cubiertas internas del introductor deberán estar apoyadas internamente por un catéter, electrodo de marcapasos o un dilatador.
- Los dilatadores, catéteres y electrodos de marcapasos deberán retirarse lentamente de la cubierta. Retirarlos rápidamente puede dañar los componentes de la válvula, resultando en la salida de sangre a través de la válvula. Nunca avance o retire el alambre guía o la cubierta cuando encuentre resistencia. Determine la causa por medio de fluoroscopia y corríjala.
- Cuando inyecte o aspire a través de la cubierta, únicamente use el puerto lateral.
- Cuando use la herramienta de inserción transvalvular (TVI), el tamaño del electrodo no deberá ser mayor de 6.2F.
- Cuando use la TVI siempre mantenga cubierto el extremo proximal expuesto para evitar embolismo gaseoso y sangrado de flujo retrogrado.

Use técnica estéril.

Se sugiere el procedimiento siguiente:

- Abra el paquete y coloque el contenido en un campo estéril.
- Prepare la piel y cubra el área del sitio de punción previsto como deseé.
- Dilate la vena subclavia. La vena subclavia es difícil de localizar a menos que la dilate levantando las piernas del paciente en un ángulo de 45 grados o utilizando la posición de Trendelenburg. Si el paciente se encuentra bien hidratado, es más fácil localizar la vena.
- Inserte la aguja en la vena (vaso). La posición de la aguja deberá verificarse observando el retorno de la sangre venosa.
- El ángulo de la aguja deberá ajustarse dependiendo de la complejidad del paciente: superficial en una persona delgada, más profunda en una persona robusta. Use una aguja calibre 18, de 7cm (2-3/4 pulgadas) de largo.
- Aspire la aguja de punción con una jeringa de 12cc.
- Retire la jeringa e inserte en la vena la punta blanda del alambre guía a través de la aguja del introductor. Avance la guía del alambre guía hasta la profundidad requerida. Deje expuesta una longitud apropiada del alambre guía. En ningún momento debe intentar avanzar o retirar el alambre guía cuando encuentre resistencia. Determine la causa de la resistencia antes de continuar. Se sugiere la verificación fluoroscópica de la entrada del alambre guía en la vena cava superior y en el atrio derecho.
- Mantenga el alambre guía en posición y retire la aguja del introductor. No traiga hacia atrás el alambre guía dentro de la cánula porque puede causar la separación del alambre guía. La cánula debe retirarse primero.
- Inserte el dilatador recto para vasos dentro de la cubierta hasta que la tapa del dilatador se doble sobre la cubierta de la válvula y asegure el dilatador en el ensamble de la cubierta.
- Enrosque el ensamble del dilatador/cubierta sobre el alambre guía.
- Avance el dilatador junto con la cubierta dentro del vaso con un movimiento de giro sobre el alambre guía. Se aconseja la observación fluoroscópica. Colocar una pinza o hemostato al extremo proximal del alambre guía evitara que inadvertidamente el alambre guía avance completamente dentro del paciente.
- Una vez que el ensamble se introduce completamente

en el sistema venoso, separe la tapa del dilatador del alojamiento de la válvula de la cubierta oscilando la tapa del dilatador fuera de la campana. (Vea la Figura 1)

- Retraiga lentamente el dilatador, dejando en posición el alambre y la cubierta. La válvula hemostática reducirá la pérdida de sangre y la aspiración inadvertida de aire a través de la cubierta.
- Retire el centro trenzado curvo del paquete y enrósquelo a la porción proximal expuesta del alambre guía retido dentro del extremo distal del centro trenzado.
- Haga avanzar el alambre guía a través del centro trenzado curvo o cubierta trenzada hasta que el extremo proximal del alambre guía pueda asegurarse ya sea con una pinza o un hemostato antes de avanzar el dilatador curvo dentro de la cubierta interior.

- No avance el centro trenzado dentro de la cubierta hasta que el alambre guía haya pasado completamente a través del centro y el alambre se haya asegurado con una pinza o hemostato para evitar inadvertidamente el avance completo del alambre guía dentro del paciente.
- Avance el centro trenzado dentro de la cubierta y observe fluoroscópicamente como el alambre y el extremo distal del centro se extienden más allá del extremo distal de la cubierta y quedan posicionados en el atrio derecho.
- Manipule el extremo distal del alambre guía o la cubierta a la posición deseada (seno coronario etc.), combinando un movimiento de giro del alambre guía o de la cubierta con un sondeo leve del alambre guía o de la cubierta misma. La fluoroscopia en la posición oblicua anterior izquierda (LAO, por sus siglas en inglés) es útil. Avance la cubierta de la CSG dentro del seno coronario medido y establezca su posición inyectando material de contraste a través del puerto lateral.
- Una vez que el alambre guía está colocado en la posición deseada, avance la cubierta sobre el alambre hasta que la punta descanse en la posición deseada. Se recomienda dejar un segmento corto del alambre que se extienda más allá del extremo distal de la punta para minimizar cualquier trauma directo potencial a los tejidos circundantes.
- Manteniendo firmemente en su lugar el alambre y el centro trenzado avance la cubierta sobre el centro hasta que la cubierta descansé en la posición deseada. Mientras avanza la cubierta dentro de la posición, observe la cubierta fluoroscópicamente para minimizar cualquier movimiento no deseado o desplazamiento de la punta o del alambre.

- Una vez que la cubierta se encuentra en la posición deseada, lentamente retrajala el centro trenzado y el alambre, y retirelos de la cubierta retenida. Inyectar el material de contraste a través del puerto lateral es útil para establecer que la cubierta está colocada en la posición correcta.
- Aspire todo el aire del ensamblaje de la válvula de la cubierta utilizando una jeringa conectada al puerto lateral. Lave el introductor a través del puerto lateral. Si el introductor permanecerá en su lugar durante el posicionamiento y prueba del electrodo, se recomienda que lave periódicamente el introductor por medio del puerto lateral con una solución salina heparinizada.

- Una herramienta de inserción transvalvular (TVI) de 7 Fr, viene con el equipo. CSG. Este será utilizado a discreción del médico para abrir la válvula para facilitar la colocación del electrodo. Electrodos mayores de 6.2 Fr, no pueden usarse con la TVI.

- Precaución!!!** Cuando se inserta la TVI en el alojamiento de la válvula CSG, se pierde toda la hemostasis y existe el riesgo de embolismo gaseoso y sangrado de flujo retrogrado. Siempre mantenga el extremo proximal expuesto de la TVI cubierto con su dedo pulgar mientras la TVI está en uso.

- Para usar la TVI, inserte el extremo distal de la TVI en el alojamiento de la válvula, empujando suavemente la TVI dentro de la cubierta.

- Mantenga su dedo pulgar sobre la abertura proximal expuesta de la TVI para evitar el embolismo gaseoso o el sangrado de flujo retrogrado.

- Avance el electrodo del marcapasos a través de la TVI y

dentro de la cubierta.

- Tan pronto como el electrodo del marcapasos se encuentre dentro de la cubierta, jale la TVI fuera del alojamiento de la válvula de la cubierta.
- La TVI puede ya sea despegarse o dejarse temporalmente descansando en la cubierta del electrodo del marcapasos.
- Una vez que la TVI se haya retirado de la cubierta, aspire la cubierta a través del puerto lateral hasta que todo el aire que haya entrado a la cubierta durante el procedimiento se haya eliminado y nuevamente lave con solución salina heparinizada.
- Avance el electrodo del marcapasos hasta la posición cardíaca deseada.

- Cuando fluoroscópica y eléctricamente el electrodo está en la posición correcta, lave la cubierta con 5 cc de solución salina inmediatamente antes de despegar o dividir la cubierta para minimizar el sangrado de flujo retrogrado. Si tienen que posicionar múltiples electrodos, la cubierta y el electrodo pueden dejarse en su lugar hasta que los electrodos adicionales hayan sido posicionados correctamente.

- Cuando se retira la cubierta, retire la cubierta y la válvula sobre el electrodo o catéter y desde el vaso, mientras mantiene en posición el electrodo.

- Rápidamente divida hacia abajo las lengüetas del alojamiento de la válvula en un plano perpendicular al eje largo de la cubierta para dividir el alojamiento de la válvula. (Vea la Figura 2)

- Separe las agarraderas de la cubierta y despegue los tubos de la cubierta separándolos longitudinalmente mientras los retira del vaso. Deberá tener precaución de no sacar el catéter mientras lo retira.

- Para la implantación de electrodo doble puede utilizar una técnica de alambre guía retido. La válvula permanecerá hemostática con el electrodo y el alambre guía insertados a través de ella; sin embargo, debe ser extremadamente cauteloso cuando manipule el electrodo para evitar avances accidentales del alambre guía dentro del paciente. Nuevamente, se recomienda que coloque un hemostato al extremo proximal del alambre guía.

- Si para el acceso se usa un corte en la vena céfala, el procedimiento es idéntico una vez que el alambre guía se coloca en la vena a través de la venotomía y se avanza fluoroscópicamente hasta el nivel del atrio derecho.

Käytöohje

Tämä laite on tarkoitettu vain kertakäyttöön. Lue ohjeet ennen käyttöä.

Käytöäihheet

Eri tyypistien tahoista- tai defibrillaattorijohdinten ja kateterin sisääntuviin.

Vasta-aiheet

Sepelpoukamaohjaimen / lateraalilaskimon sisääntuviitärjestelmästä saavat käyttää vain lääkärit, joilla on kokemusta perkuutaniestä kateterin sisääntuviinistä. Komplikaatiot, joita saattaa esiintyä kateterin sisääntuviitärjestelmän käytön yhteydessä, ovat seuraavat (rajoittumatta kuitenkaan nähin):

- Ilmaembolia
- Allerginen reaktio varjoaineelle
- Valtimoseinämäauriot
- Verenvuoto
- Sydämen rytmihäiriöt
- Sydäntampausatio
- Krooninen hermoavaus
- Sydänlappavika

- Verenpurauma pistokohdassa
- Infektiö
- Paikallisen arpikudoksen tai fibroottisen kudoksen muodostuminen
- Sydänihlasvario
- Sydämfarkti
- Valitomaravintuma, aterooma
- Ilmarinta (pneumothorax)
- Aivovalhus ja kuolema
- Verihiytyminen muodostuminen/veritulppa
- Verisuonitukos
- Verisuonispasmi
- Laskimoni tai sydämen perforaatio

Varoitukset

- Tämä tuote on valoherkkä. Sitä ei saa käyttää, jos sitä on säilytetty suojaapakauksesta poistettuna. Säilytävä vailleessa pimeässä ja kuivassa paikassa.
- Sivuportin kautta tapahtuva infusointi voidaan tehdä vain sen jälkeen kun kaikki ilma on poistettu yksiköistä. Venttiilin kautta vietävään asteutusväliseen (TVI, Transvalvar Insertion Tool) vähän käytettävät voi aiheuttaa ilmaembolian ja veren takaisinvirtauksen.
- Tätä laitteita ei saa käyttää palilla, jotka eivät saa aisanmuunkiusta antikoagulantitoittoa. Kun laitetta on testattu lampailla, jotka eivät ole saaneet antikoagulantitoittoa, tämän laitteinen on havaittu aiheuttavan verihiytymistä; heparinia koskevat tutkimukset vähentävät kuitenkin huolenaihetta.

Varotoimet

- Tätä laitteita ei saa muuntaa millään tavalla.
- Kertakäytöisestä laitteestä: Tätä kertakäytöistä tuotetua ei ole suunniteltu tai valioitu uudelleenkäytävää. Uudelleenkäytö voi aiheuttaa ristireaktionsituaan, vaikuttaa mittastarkkuuteen tai järjestelmän suorituskykyyn tai aiheuttaa toimintavirheitä johtuen siitä, että tuote on vaurioitunut fysiseesti pudistuksessa, desinfioinnissa, uudelleensteriloinnissa tai uudelleenkäytön seurauksena.
- Hyödytävällä liittovallolla lain mukaan tämän laitteteen myönti on rajoitettu vain lääkinnoista tai määräyksestä tapahtuvaksi.
- Mahdollisen ilmaembolian ja verihiytyminen muodostuminen ehkäiseväksi on suoritettava holkin, laajentimen ja venttiilin aspirointi ja keittosulaliuolahuhtelu.
- Kehon sisäisestä sisäisäventtiiliholkit tulisi tukea sisäiseesti katetriella, tahlitustuohjimella tai laajentimella.
- Laajentimet, katerit ja tahlitustuohjimet tulisi poistaa hitaasti holkista. Nopea poistaminen voi vahingoittaa venttiilin osia, ja johtaa veren virtauksen venttiilin läpi. Ohjainlankaa ja holkia ei koskaan saa viedä eteenpäin tai vetää pois, jos tunnetaan vastusta. Määritää syy läpivalaisun avulla ja tee korjaava toimenpide.
- Injisoointiin tai aspirointiin holkin kautta on käytettävä vain sivuportti.
- Kun käytetään venttiilin kauttia tai vietävää sisäisäventtiilivälinettä (TVI), johtimen koko ei saa ylittää 6,2F.
- Kun käytetään TVItä, paljas proksimalipäällä on pidettävä peitetyn ilmaembolian ja veren takaisinvirtauksen estämiseksi.

Käytä suositeltavaa steriliili menetelmää A:

1. Avaa pakkaus ja aseta sen sisältö steriliili alustalle.
2. Valmistele iho ja suojaa liinalla suonen pistokohdan alue.
3. Tuo solislastimo esille. Solislastimo on valkeaa paikantaa, ellei sitä saada laajentemaan nostamalla pistolaan jalkoja 45 asteen kulmaan tai jos käytetään Trendelenburgin-asentoa. Laskimo on paljon helpompia paikantaa, jos pitilas on nauttinut runsaan määrän nestettä.
4. Työnnä neula suoneen. Neulan sijainti tulisi tarkistaa tarkalleimella laskimoron paluuta.
5. Neulan kulmaa tulisi säättää pistolan koon mukaan: matala laihalla henkilöllä, syvempi lihavalla henkilöllä. Käytä 18g:n neulaa, jonka pitius on 7 cm.
6. Aspiori punktioneula käyttää 12 ml:n ruiskua.
7. Poista ruisku ja aseta pehmää ohjainlangan pää sisäisäventtiileulan läpi suoneen. Vie ohjainlangan ohjan vaadittu-

syytteen. Jätä sopiva määrä ohjainlankaa näkyviin. Missään vaiheessa ohjainlanka ei saa viedä sisään tai vetää ulos, jos tunnetaan vastusta. Määritä vastuksen syy ennen toimenpiteen jatkamista. Ohjainlangan sisäänmeno yläonttolaskimoon ja oikeaan sydänteiseen tulisi tarkistaa lähivalaisussa.

8. Pidä ohjainlankaa paikallaan ja pois ta sisäisäventtiileula. Älä vedä ohjainlankaa takaisin kanyyllin, koska tämä voi aiheuttaa ohjainlangan irtaantumisen. Kanyli tulee poistaa ensin.

9. Työnnä suora suonenlaajennin holkkiun kunes laajentimen sujuus taittuu venttiilin kotelon yli ja kiinnitätta laajentimen holkkiyksikköön.

10. Pujota laajentimen ja holkki yksikkö ohjainlangan yli.

11. Työnnä laajennin ja holkki yhdessä kiertooliikeellä ohjainlangan yli ja suoneen. Läpivalaisutarkkuus suosittelaan. Puristimen tai hemostaatiin liittämisen ohjainlangan proksimalipäähän estää ohjainlangan tahattoman siirtymisen kokonaan potilaaseen.

12. Kun yki sikö on vetyt kokonaan sisään laskimopäretelmään, erota laajentimen sujuus holkin venttiilikotelosta keittumattana laajentimen sujuus pois keskiöstä. (katso kuva 1)

13. Vedä laajennin hiitasti pois jättäen holkin ja langan paikoilleen. Hemostaativenttiili pienentää verenhukkua ja ilman tahoata aspioriota holkin kautta.

14. Poista kaareva punottu ydin paketista ja pujota kiinni pidetyn ohjainlangan paljais proksimaliosaa punoton ytimen distaalipäähän.

15. Sjötä ohjainlanka kaarevan punoton ytimen tai punoton holkin läpi kunes ohjainlangan proksimalipäällä voidaan kiinnittää joko puristimella tai hemostaatilla ennen kaarevan laajentimen viemästä kehossa olevaan potilaaseen.

16. Älä vee punottu ydintä holkkiin ennen kuin ohjainlanka on mennyt täysin ytimen läpi ja lanka on kiinnitetty hemostaatilla tai puristimella, jotta estetään tahaton ohjainlangan siirtyminen kokonaan potilaaseen.

17. Vie punottu ydin holkkiin ja tarkalle läpivalaisun avulla kun ytimen lanka ja distaalipäällä kuluvat holkin distaalipään ohja ja ovat paikoillaan oikeassa sydäneteissä.

18. Manipuloi ohjainlangan distaalipäällä tai holki haluttuun kohtaan (sepelpukkama jne.) yhdistämällä ohjainlangan tai holkin kiertooliike ohjainlangan tai holkin varovaiseen tunnustelulle. Läpivalaisuus vasennamassa etuvaihtoehtoisessa (LAO) on avuksi. Vie CSG-holkka eteenpäin sepelpuokamana keskiosa ja tarkista sen paikka injusoimalla kontrastiteräiliä sivupistoria.

19. Kun ohjainlanka on halutussa paikassa, vie holkki langan yli, kunes kärki lepää haluttuuhokaissa. On suositteltavaa jättää lyhyt matka lankaa kärjen distaalipäälle yli, jotta minimoidaan mahdollinen iskuvauroi ympäriovissa kudoskissa.

20. Kun ohjainlanka ja punottu ydin ovat tukivasti paikoillaan, siirrä holkki ytimen yli, kunes holki lepää halutussa kohdassa. Siirrettäessä holkka paikoilleen tarkkaile holkkaa läpivalaisussa, jotta minimoidaan tahaton kärjen tai langan liike tai irrottuminen.

21. Kun holki on halutussa paikassa, vedi punottu ydin hiitistää takaisin ja poista ne paikoilleen pidetystä holkista. Kontrastimateriaalin injisointi sivuportista on hyödyllistä holkista oikean sijoittumisen tarkistamiseksi.

22. Aspiori kaikki ilma holkkiventtiilistä käytävällä sivuportin liitettyä ruiskua. Huuhde sisäisäviejä huuhdeputin kautta. Jos sisäisäviejän on jäättävä paikoilleen johtimen asettamisen ja testaamisen aikana, sisäisäviejän kannollinen huuhde henkilöönä sulkuutuksella sivuportin kautta on suositeltavaa.

23. 7Fr. venttiilin kautta vietävä sisäisäventtiiliseen (TVI) toimitetaan CSG-pakkauksessa. Sitä käytetään lätkärin harkinnan mukaan avaamaan venttiilin johtimen sijoittamisen helppottamiseksi. Suurempia kuin 6,2Fr:n johtimia ei saa käyttää TVI:n kanssa.

24. Varioitsi! Kun TVI on asetettu CSG -venttiilin koteloon, kaikki hemostaati menetetään

ja ilmaembolian ja veren takaisinvirtauksen vaara on olemassa. Pidä aina TVI:n paljas proksimalipäällä peitetynä peukalolla, kun TVI on käytössä.

25. Käytä TVI:tä asettamalla TVI:n distaalipääll venttiilin kotelon ja työntämällä TVI keykesti holkkiin.

26. Pidä peukaloa TVI:n avoimen proksimalialuikon päällä ilmaembolian ja veren takaisinvirtauksen estämiseksi.

27. Vie tahdistimen johdin TVI läpi ja holkkiin.

28. Kun tahdistimen johdin lepää holkin sisällä, veda TVI takaisin ulos holkin venttiiliikotelosta.

29. TVI voidaan joko irrottaa tai se voidaan jättää tilapäiseksi lepämään tahdistimen johtimen varren päälle.

30. Kun TVI on vedetty pois holkista, aspiori holkki, sivuportin kautta, kunes kaikki mahdollinen toimenpiteen aikana holkkiin pääsyti lima poistetaan ja huuhde jälleen heparinoidulla keittosulaliuolisella.

31. Vie tahdistimen johdin sydämen haluttuun paikkaan.

32. Kun johtimen paikka on oikea sekä läpivalaisussa että sähköisesti, huuhde holkki 5 ml:lla keittosulaliuosta heti ennen holkin kuoriutusta tai leikkaamista pois veren takaisinvirtauksen minimioimiseksi. Jos asetetaan useita johtimia, holkki ja johdin voidaan jättää paikoilleen, kunes kaikki lisäjohtimet on sijoitettu oikein.

33. Kun holkki poistetaan, veda holkki ja venttiili johtimen tai katetriin yli ja ulos suonesta pitään johdinta paikallaan.

34. Napsauta napakasti venttiiliikotelon ulkoiset alas kohti suorassa holkin pitusakselin venttiiliin kotelon halkaisimeksi. (katso kuva 2)

35. Erota holkin kahvat ja kuori holkki putki pituussuunnassa irti samalla kun vedät ulos suonesta. On oltava varovainen, ettei katetriä vedetä ulos poiston aikana.

36. Kiinnitytyn ohjainlangan teknikaan voidaan käyttää kahden johtimen implantiointissa. Venttiili jää hemostaattiseksi kun sekä johdin että ohjainlanka työnnetään sen läpi; ja kuitenkin oltaa äärettömän varovainen, kun manipuloidaan johdinta, jotta estetään ohjainlangan tahaton siirtyminen potilaaseen. Ohjainlangan proksimalipäähän suostellaan kiinnitettäväksi hemostaattia.

37. Jos käytetään kefaalista suonen leikkausmenetelmää, toimintosarja on identtinen kuin ohjainlanka on sijoitettu suoneseen laskimona avauksen kautta ja siirrettä läpivalaisussa oikean eteenpäin tasolle.

fr-Mode d'emploi

Ce dispositif est exclusivement réservé à un usage unique. Lire le mode d'emploi avant son utilisation.

Indications

Permet l'introduction de plusieurs types de cathétères et d'électrodes de stimulation ou de défibrillation.

Contre-indications

L'utilisation des systèmes de guide de sinus coronaire/ d'introducteur de veine latérale (CSG-LVI) est contreindiquée dans les cas suivants :

- Patients présentant une occlusion confirmée ou possible de vaisseaux coronaires ou une anatomie non appropriée des veines coronaires
- Patients souffrant d'une infection généralisée active

Effets secondaires négatifs/événements indésirables éventuels

Les systèmes de guide de sinus coronaire/ d'introducteur de veine latérale (CSG-LVI) doivent être utilisés par des médecins qui ont de l'expérience avec l'introduction de cathétères percutanés. Les complications qui pourraient être associées à l'utilisation des systèmes d'introducteurs de cathétères incluent, sans s'y limiter, ce qui suit :

- Embolie gazeuse
- Réaction allergique au produit de contraste
- Lésion de la paroi artérielle
- Hémorragie
- Arrythmies cardiaques
- Tamponnade cardiaque
- Lésion chronique de nerfs

- Lésion des valvules cardiaques
- Hématome au point de ponction
- Infection
- Réponse des tissus locaux, formation de tissus fibreux
- Lésion myocardique
- Infarctus du myocarde
- Déplacement de plaque
- Pneumothorax
- Accident vasculaire cérébral et décès
- Formation de thrombus/embolie
- Occlusion vasculaire
- Spasme vasculaire
- Perforation veineuse ou cardiaque

Avertissement

- Ce produit est photosensible. Ne pas utiliser s'il est rangé en dehors du carton extérieur de protection. Conserver dans un endroit frais, sombre et sec.
- N'effectuer une perfusion par l'orifice latéral qu'une fois que tout l'air a été purgé du dispositif. L'utilisation incorrecte de l'instrument de mise en place transvalvulaire (TVI) peut provoquer une embolie gazeuse et une hémorragie rétrograde.
- Ne pas utiliser ce dispositif chez les patients ne pouvant subir une anticoagulation appropriée. Lorsqu'il a fait l'objet d'essais effectués sur des ovins sans anticoagulant, ce dispositif a révélé la formation de thrombus, mais des études héparinisées ont atténué le problème.

Précautions

- Ne modifier ce dispositif en aucune façon.
- Appareil à usage unique : Cet appareil à usage unique n'est pas conçu ni validé pour être réutilisé. La réutilisation de cet appareil est susceptible de provoquer un risque de contamination croisée et de compromettre la précision des mesures et les performances du système. Il est également susceptible de provoquer un dysfonctionnement du fait de son endommagement physique à la suite d'un nettoyage, d'une désinfection, d'une stérilisation ou d'une réutilisation.
- La législation fédérale américaine n'autorise l'utilisation de ce dispositif que par un médecin ou sur son ordre.
- Procéder à l'aspiration et à la purge de la gaine, du dilatateur et de la valve au sérum physiologique afin de minimiser les risques d'embolie gazeuse et de formation de caillots.
- Les gaines d'introduction à demeure doivent être intégralement soutenues par un cathéter, une électrode de stimulation ou un dilatateur.
- Il convient de retirer lentement les dilatateurs, les cathéters et les électrodes de stimulation de la gaine, car leur retrait rapide risquerait d'endommager les branches de la valve, entraînant une effusion sanguine par la valve. En cas de résistance, ne jamais pousser ou retirer un guide ou une gaine. En déterminer la cause sous radioscopie et prendre les mesures correctives qui conviennent.
- Pour une injection ou une aspiration par la gaine, recourir uniquement à l'orifice latéral.
- Si l'on utilise un instrument de mise en place transvalvulaire (en anglais, Transvalvular Insertion Tool ou TVI), le calibre de l'électrode ne doit pas dépasser 6,2 Fr.
- Lors de l'utilisation du TVI, toujours recourir à l'extrémité proximale exposée afin d'éviter une embolie gazeuse et une hémorragie rétrograde.

Utiliser une technique stérile Procédure suggérée :

1. Ouvrir l'emballage et placer son contenu sur un champ stérile.
2. Préparer la peau et disposer un champ sur la zone de ponction veineuse prévue selon les besoins.
3. Distendre la veine sous-clavière. Cette veine peut être difficile à repérer à moins de la détendre en soulevant les jambes du patient à un angle de 45° ou en recourant à la position de Trendelenburg. Elle est plus facile à repérer si le patient est bien hydraté.
4. Faire pénétrer l'aiguille dans le vaisseau et vérifier sa position en observant le retour du sang veineux.
5. Adapter l'angle de l'aiguille en fonction de la corpulence du patient : aigu chez une personne maigre, plus grand chez une personne corpulente. Utiliser une aiguille de calibre 18

et de 7 cm (2,75 po.) de long.

6. Aspirer par l'aiguille de ponction à l'aide d'une seringue de 12 cl.

7. Retirer la seringue et introduire l'extrémité souple du guide par l'aiguille d'introduction dans le vaisseau. Faire avancer le guide à la profondeur voulue en laissant la longueur de guide appropriée hors du patient. Ne jamais pousser ou retirer le guide si une résistance se fait sentir. Il convient alors de déterminer la cause de la résistance avant de continuer. Il est conseillé de vérifier la pénétration du guide dans la veine cave supérieure et l'oreillette droite sous radioscopie.

8. Maintenir le guide en place tout en retirant l'aiguille d'introduction. Ne pas rétracter le guide dans la canule sous risque qu'il ne se sépare de la canule. Retirer d'abord cette dernière.

9. Insérer le dilatateur de vaisseau droit dans la gaine jusqu'à ce que le capuchon du dilatateur se replie sur le corps de la valve, fixant ainsi le dilatateur sur l'assemblage de la gaine.

10. Enfiler l'assemblage dilatateur/gaine sur le guide.

11. D'un mouvement tournant, pousser le dilatateur et la gaine ensemble sur le guide et dans le vaisseau en observant leur progression sous radioscopie. Fixer un clamp ou une pince hémostatique à l'extrémité proximale du guide afin d'empêcher sa pénétration accidentelle complète dans le patient.

12. Une fois l'assemblage introduit complètement dans le système veineux, séparer le capuchon du dilatateur du corps de la valve de la gaine en faisant osciller le capuchon pour le séparer de l'embase (voir la Figure 1).

13. Rétracter lentement le dilatateur en laissant la gaine et le guide en position. La valve hémostatique permet de réduire la perte de sang et l'aspiration d'air accidentelle par la gaine.

14. Retirer le dilatateur courbe renforcé de l'emballage et enfiler la partie proximale exposée du guide retenu dans l'extrémité distale du dilatateur renforcé.

15. Faire avancer le guide par le dilatateur courbe renforcé ou par la gaine renforcée jusqu'à ce que l'extrémité proximale du guide puisse être fixée à l'aide d'un clamp ou d'une pince hémostatique avant de faire avancer le dilatateur courbe dans la gaine à demeure.

16. Ne pas pousser le dilatateur renforcé dans la gaine avant le passage complet du guide par le dilatateur et la fixation du guide à l'aide d'un clamp ou d'une pince hémostatique afin d'empêcher la pénétration accidentelle complète du guide dans le patient.

17. Faire avancer le dilatateur renforcé dans la gaine sous contrôle radioscopique alors que le guide et l'extrémité distale du dilatateur sortent de l'extrémité distale de la gaine et sont positionnés dans l'oreillette droite.

18. Positionner l'extrémité distale du guide ou de la gaine à l'emplacement désiré (sinus coronaire, par ex.) en combinant un mouvement tournant du dilatateur ou de la gaine et un mouvement de sondage délicat du guide. L'observation sous radioscopie de la position oblique antérieure gauche est recommandée. Avancer la gaine CSJ jusqu'au milieu du sinus coronaire et vérifier sa position en injectant du produit de contraste par l'orifice latéral.

19. Une fois le guide positionné à l'emplacement voulu, faire avancer la gaine sur le guide jusqu'à ce que son extrémité soit en place à l'emplacement voulu. Il est conseillé de laisser un court segment de guide dépasser de l'extrémité distale de la gaine afin de minimiser les risques d'un traumatisme contenant des tissus avoisinants.

20. En tenant le guide et le dilatateur renforcé fermement en place, faire avancer la gaine sur le dilatateur jusqu'à ce qu'elle se trouve à l'emplacement voulu, tout en observant sous radioscopie afin de minimiser tout mouvement ou délogement accidentel de son extrémité ou du guide.

21. Une fois la gaine située à l'emplacement voulu, rétracter lentement le dilatateur renforcé et le guide et les dégager de la gaine retenue. Il est conseillé d'injecter du produit de contraste par l'orifice latéral afin de vérifier le bon

positionnement de la gaine.

22. Aspirer tout l'air hors de la valve de la gaine à l'aide d'une seringue raccordée à l'orifice latéral. Purger l'introducteur par l'orifice de purge. Si l'introducteur doit rester en place lors du positionnement et des tests de l'électrode, il est conseillé de le purger régulièrement par l'orifice latéral avec du sérum physiologique hépariné.

23. Un instrument de mise en place transvalvulaire (TVI) de 7 Fr est fourni avec le kit CSG. Il est destiné à être utilisé au gré du chirurgien pour ouvrir la valve afin de faciliter le passage de l'électrode. Ne pas utiliser d'électrodes d'un calibre supérieur à 6,2 Fr avec un TVI.

24. Attention ! L'insertion du TVI dans le corps de la valve du CSG entraîne la perte de l'hémostase ainsi qu'un risque d'embolie gazeuse et d'hémorragie rétrograde. Toujours recouvrir l'extrémité proximale exposée du TVI du pouce lors de l'utilisation de cet instrument.

25. Pour utiliser le TVI, insérer son extrémité distale dans le corps de la valve en poussant délicatement le TVI dans la gaine.

26. Conserver le pouce sur l'ouverture proximale exposée du TVI pour éviter une embolie gazeuse et une hémorragie rétrograde.

27. Faire avancer l'électrode de stimulation à travers le TVI et dans la gaine.

28. Dès que l'électrode de stimulation se trouve à l'intérieur de la gaine, dégager le TVI du corps de la valve de la gaine.

29. On peut alors saisir le TVI, soit le laisser temporairement en place sur le corps de l'électrode de stimulation.

30. Après avoir retiré le TVI de la gaine, aspirer la gaine par l'orifice latéral jusqu'à ce que l'air qui aurait pu y pénétrer pendant l'intervention soit éliminé, et purger de nouveau avec du sérum physiologique hépariné.

31. Faire avancer l'électrode de stimulation à l'emplacement cardiaque voulu.

32. Après avoir vérifié sous radioscopie le positionnement correct de l'électrode ainsi que son bon fonctionnement électrique, purger immédiatement la gaine avec 5 ml de sérum physiologique avant de la peler ou de la couper afin de minimiser le reflux sanguin. Si plusieurs électrodes doivent être positionnées, peut laisser la gaine et l'électrode en place jusqu'à ce que toutes les autres électrodes soient correctement mises en place.

33. Pour enlever la gaine, la dégager avec la valve de l'électrode ou du cathéter hors du vaisseau, tout en conservant l'électrode en place.

34. Briser d'un coup sec les ergots du corps de la valve en les tirant vers le bas perpendiculairement à l'axe longitudinal de la gaine pour séparer le corps de la valve en deux (voir la Figure 2).

35. Séparer les poignées de la gaine et peler le tube longitudinalement tout en le retirant du vaisseau. Veiller à ne pas retirer le cathéter en même temps.

36. Pour implanter deux électrodes, on peut recourir à la technique de retenue du guide. La valve reste hémostatique lorsque l'électrode et le guide y sont insérés ; on devra toutefois faire preuve de grande prudence lors de la manipulation de l'électrode afin d'éviter de pousser accidentellement le guide dans le corps du patient. Il est conseillé de fixer à nouveau une pince hémostatique sur l'extrémité proximale du guide.

37. Si la méthode utilisée implique l'incision d'une veine céphalique, l'intervention est identique une fois que le guide est placé dans la veine par veinotomie et avancé sous contrôle radioscopique jusqu'au niveau de l'oreillette droite.

Istruzioni per l'uso

Il dispositivo stato progettato per essere usato una sola volta. Leggere le istruzioni prima dell'uso.

Indicazioni

Per l'insersione di vari tipi di conduttori per pacemaker o

defibrillatore e di cateteri.

Controindicazioni

L'uso del sistema introduttore Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI) è controindicato nei casi seguenti:

- Pazienti con occlusione dei vasi coronarici presente o possibile, o anatomia dei vasi coronarici inadatta
- Pazienti con infezione sistematica attiva

Possibili effetti collaterali negativi/ reazioni avverse

I sistemi Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI) dovrebbero essere usati da medici pratici nelle procedure di introduzione percutanea dei cateteri. Le complicazioni che possono essere associate con l'uso di sistemi di introduzione catetere comprendono, ma non sono limitate, alle seguenti:

- Embolia gassosa
- Reazione allergica al mezzo di contrasto
- Danneggiamento della parete arteriosa
- Sanguinamento
- Aritmia cardiaca
- Tamponamento cardiaco
- Danneggiamento cronico dei nervi
- Danneggiamento delle valvole cardiache
- Ematoma nel punto di introduzione
- Infiezione
- Lesione tessutale locale, formazione di tessuto fibrotico
- Danno miocardico
- Infarto del miocardio
- Dislocazione di placche
- Pneumotorace
- Ictus e morte
- Trombosi/embolia
- Occlusione vascolare
- Spasmo vascolare
- Perforazione venosa o cardiaca

Avvertenze

Questo prodotto è sensibile alla luce. Non usare se è stato conservato fuori della sua confezione esterna di protezione. Conservare al buio in luogo fresco e asciutto.

8 ° CSG® Coronary Sinus Guide

• L'infusione dalla porta laterale può essere effettuata solamente dopo che l'aria stata completamente rimossa dall'utile. L'uso non corretto dell'utensile d'infusione transvalvolare (TVI) può provocare embolia gassosa e sanguinamento.

• Non usare questo dispositivo su pazienti che non possono essere opportunamente trattati con anticoagulante. Nei test su pecore non trattate con anticoagulante, questo dispositivo ha esibito trombosi, ma studi eparinizzati hanno alleviato la problematica.

Precauzioni

- Non alterare il dispositivo in nessun modo.
- Dispositivo monouso: Questo prodotto monouso non è stato concepito né omologato per essere riutilizzato. Un suo riutilizzo potrebbe comportare il rischio di contaminazione incrociata, influire sulla precisione delle misurazioni eseguite e sul rendimento del sistema, oppure causare funzionamenti scorretti dovuti al danneggiamento fisico del prodotto derivante da operazioni di pulizia, disinfezione e risterilizzazione dal russo.
- La legge federale statunitense richiede che il dispositivo venga venduto da parte di un medico o per suo ordine.
- Per minimizzare la possibilità di embolia gassosa e il formarsi di coaguli, la guaina, il dilatatore e la valvola dovranno essere aspirati e lavati abbondantemente con soluzione salina.
- Le guide introduttore a permanenza dovranno essere supportate con un catetere, un conduttore o un dilatatore.
- I dilatatori, i cateteri e i conduttori devono essere rimossi lentamente dalla guaina. Una rimozione rapida potrebbe danneggiare i membri della valvola provocando passaggio di sangue attraverso la valvola. Non inserire o estrarre mai il filo di guida o la guaina se si incontra resistenza. Individuare la causa mediante fluoroscopia e rimediare la situazione.
- Quando si eseguono operazioni di iniezione o aspirazione attraverso la guaina, usare solo la porta laterale.
- Quando si utilizza l'utensile d'infusione transvalvolare (TVI), la misura del conduttore non può superare 6,2 F.

- Quando si usa il TVI, tenere sempre coperta l'estremità prossimale esposta per evitare embolia gassosa e sanguinamento.

Usare una tecnica sterile

Procedure suggerita:

1. Aprire la confezione e porre il contenuto in un area sterile.
2. Preparare la pelle e coprire come desiderato l'area in cui si prevede di forare la vena.
3. Distendere la vena sottoclavare. La vena sottoclavare difficile da individuare a meno di non distenderla sollevando la gamba del paziente a un angolo di 45 gradi e usando la posizione di Trendelenburg. La vena sarà molto più facile da individuare se il paziente ben idratato.
4. Inserire l'ago nel vaso. La posizione dell'ago deve essere verificata osservando il ritorno di sangue venoso.
5. L'angolo dell'ago deve essere regolato secondo la corporatura del paziente: poco profondo in persone magre, più profondo nelle persone tarchiate. Usare un ago 18, della lunghezza di 7 cm (2 pollici e 3/4).
6. Aspirare l'ago di puntura usando una siringa da 12 cc.
7. Togliere la siringa e inserire nel vaso la punta morbida del filo guida, attraverso l'ago introdottero. Spostare avanti il filo guida sino a raggiungere la profondità richiesta. Lasciare esposta una lunghezza di filo guida adeguata. Non si dovrà mai avanzare in nessun caso il filo guida se si incontra resistenza. Prima di proseguire, determinare la causa della resistenza. Si suggerisce di verificare tramite fluoroscopia che il filo guida sia entrato nella vena cava superiore e nell'atrio di destra.
8. Tenere il filo guida in posto e togliere l'ago introdottero. Non tirare indietro il filo guida nella cannula perché così facendo si rischia di separarlo. La cannula deve essere tolta per prima.
9. Inserire il dilatatore di vaso diritto nella guaina finché il cappuccio del dilatatore non si ripiega sulla sede della valvola e fissa in modo sicuro il dilatatore al gruppo della valvola.
10. Infilare il gruppo guaina/dilatatore sul filo guida.
11. Spingere avanti all'interno del vaso il dilatatore e la guaina assieme, usando un movimento rotatorio sul filo guida. Consigliabile l'osservazione fluoroscopica. Applicare un morsetto o una pinza emostatica all'estremità prossimale del filo guida per evitare di spingere inavvertitamente nel paziente l'intero filo guida.
12. Quando il gruppo stato introdotto completamente nel sistema venoso, separare il cappuccio del dilatatore dalla sede della valvola della guaina facendolo oscillare finché non si distacca. (Vedere la figura 1)
13. Estrarre lentamente il dilatatore lasciando la guida e il filo in posizione. La valvola di emostasi riduce la perdita di sangue e l'aspirazione accidentale di aria attraverso la guaina.
14. Togliere l'elemento centrale interno intrecciato curvo dalla confezione e inflare la porzione prossimale esposta del filo guida nell'estremità distale dell'elemento centrale intrecciato.
15. Prima di spostare avanti il dilatatore curvo nella guaina fissa, avanzare il filo guida attraverso l'elemento centrale intrecciato curvo, o la guida intrecciata, fino a quando l'estremità prossimale del filo guida non possa essere fissata con un morsetto o con una pinza emostatica.
16. Per evitare di inserire inavvertitamente del tutto il filo guida nel paziente, non spostare avanti l'elemento centrale intrecciato curvo nella guida finché il filo guida non sia passato completamente attraverso l'elemento centrale e il filo non sia stato fissato con un morsetto o con una pinza emostatica.
17. Avanzare l'elemento centrale intrecciato nella guaina e osservare tramite fluoroscopia che il filo e l'estremità distale dell'elemento centrale si estendano oltre l'estremità distale della guaina e si posizionino nell'atrio destro.
18. Manovrare l'estremità distale del filo guida o della guaina nella lunghezza desiderata (cavità coronarica, ecc.) usando un movimento rotante ed esplosivo del filo o
19. Quando il filo guida nella posizione desiderata, avanzare la guaina sul filo finché la punta non abbia raggiunto la posizione voluta. Per minimizzare trauma chiuso dei tessuti circostanti, consigliabile lasciare che un piccolo tratto di filo si estenda oltre l'estremità distale della punta.
20. Mantenendo il filo e l'elemento centrale intrecciato in posizione in modo sicuro, spostare avanti la guaina sull'elemento centrale fino a raggiungere la posizione desiderata. Mentre si sposta la guaina in posizione, eseguire un esame fluoroscopico per minimizzare spostamenti indesiderati, o il distaccarsi, della punta o del filo.
21. Quando la guaina nella posizione desiderata, ritirare lentamente l'elemento centrale intrecciato e il filo e toglierli dalla guaina. L'iniezione di sostanza di contrasto attraverso la porta laterale si dimostra utile nello stabilire che la guaina sia posizionata in modo corretto.
22. Rimuovere l'aria dalla valvola della guaina aspirandola con una siringa applicata alla porta laterale. Lavare a fondo l'introduttore attraverso la porta laterale. Quando l'introduttore deve essere tenuto in posizione per la durata del posizionamento e della prova, si consiglia di lavorarlo ogni tanto attraverso la porta laterale, usando una soluzione eparinizzata.
23. Il kit della guaina CSG include un utensile di inserzione transvalvolare (TVI) di misura 7 Fr. Va usato a discrezione del medico per dilatare la valvola onde facilitare il posizionamento del conduttore. Con questo TVI non si possono usare conduttori di misura superiore a 6,2 Fr.
24. Attenzione!!! Con il TVI inserito nella sede della valvola della guaina CSG si perde completamente l'emostasi e si crea il rischio di embolia gassosa e sanguinamento. Quando si usa il TVI, tenere sempre coperto con il pollice l'estremità prossimale esposta dell'utensile.
25. Per usare il TVI, inserire l'estremità distale nella sede della valvola spingendo delicatamente l'utensile nella guida.
26. Tenere il pollice sull'apertura esposta prossimale del TVI per evitare embolia gassosa o sanguinamento.
27. Spostare avanti il conduttore per pacemaker attraverso il TVI nella guaina.
28. Non appena il conduttore ha raggiunto l'interno della guaina, tirare indietro il TVI togliendolo dalla sede della valvola della guida.
29. A questo punto, il TVI può essere tolto, o si può lasciarlo temporaneamente posato sullo stelo del conduttore per pacemaker.
30. Dopo che il TVI stato estratto dalla guaina, aspirare la guaina attraverso la porta laterale finché non si sia tolta completamente l'aria, che può essere entrata nel corso della procedura, e lavare a fondo con soluzione salina eparinizzata.
31. Spostare avanti il conduttore per pacemaker sino a raggiungere la posizione desiderata nel cuore.
32. Quando l'esame fluoroscopico ed elettronico confermano il posizionamento corretto del conduttore, lavare a fondo la guaina con 5 cc di soluzione salina immediatamente prima di togliere o tagliare la guaina, onde minimizzare il sanguinamento. Quando si deve posizionare pi di un conduttore, la guaina e il conduttore possono essere lasciati in posizione fino a quando tutti i conduttori supplementari sono posizionati correttamente.
33. Quando la guaina deve essere rimossa, estrarre la guaina e la valvola dal vaso, sul conduttore o catetere, tenendo il conduttore in posizione.
34. Per dividere la sede della valvola, fare scattare verso il basso le sue lingue in modo che siano perpendicolari al piano longitudinale della guaina. (Vedere la figura 2)
35. Separare le impugnature della guida e togliere il tubo della guaina longitudinalmente mentre lo si estrae dal

vaso. Durante la rimozione, occorre fare attenzione a non estrarre il catetere.

36. Per impiantare un conduttore doppio si può usare una tecnica con filo guida ritenuto. La guida si mantiene emostatica con il conduttore e il filo guida entrambi inseriti, ma occorre fare molta attenzione quando si manovra il conduttore per evitare di spostare involontariamente in avanti il filo guida nel paziente. Anche in questo caso, consigliabile applicare una pinza emostatica all'estremo prossimale del filo guida.

37. Quando si usa un avvicinamento con taglio della vena cefalica, la procedura identica, una volta che il filo guida è stato inserito nella vena tramite flebotomia e spostato avanti con osservazione fluoroscopica sino al livello dell'atrio destro.

ja-使用上の注意

本装置は単回使用製品です。ご使用前に説明書をお読みください。

用途

ベーシングまたは除細動器リードやカテーテルなど、様々な種類の導入に使用。

禁忌

CSG/LVI (冠状動脈洞ガイド / 外側静脈イントロ デューサー) システムは、次の症状の患者へは使用できません：

- ・冠状動脈閉塞のみ既往症または可能性がある患者、または冠状動脈に解剖学的異常がある患者
- ・活発な全身感染症の患者

考えられる副作用/有害事象

CSG/LVI (冠状動脈洞ガイド / 外側静脈イントロ デューサー) システムは、経皮カテーテル導入に熟知した医師が使用しなければなりません。カテーテルイントロ デューサー システムの使用に伴う合併症には以下のようないくつかの症候がありますが、これらのみに限定されません：

- ・空気塞栓症
- ・造影剤へのアレルギー反応
- ・動脈壁損傷
- ・出血
- ・不整脈
- ・心臓ポンダー
- ・神経の慢性損傷
- ・心臓弁の損傷
- ・穿刺部位での血腫
- ・感染
- ・局部組織反応、線維性組織形成
- ・心筋損傷
- ・心筋梗塞
- ・動脈硬化巣移動
- ・気胸
- ・心発作および死亡
- ・血栓形成 / 塞栓
- ・血管閉塞
- ・血管攣縮
- ・血管あるいは心臓への穿孔

注意事項

- ・本製品は感光性ですので、保護用外部カートン内で保管されないかかった製品は使用しないでください。また、本製品は湿気のない冷暗所に保管してください。
- ・ユニットから空気をすべて抜いた場合に限りサイドポートからの注入が可能です。弁内外挿入ツール(TVI)を誤使用すると、空気塞栓症や逆流出血の原因になる可能性があります。
- ・抗凝固処理を適切に実施することができない患者には本装置を使用しないでください。ヒツジによる試験では抗凝固処理を実施しなかった場合に血栓形成が認められましたが、ヘパリン添加による試験では症状緩和が認められました。

使用前の注意

・同製品のどのような改変も厳禁されています。

・単回使用器材：本単回使用器材は再使用の目的で設計されておらず、またそのための認証も受けていません。本製品を再使用すると、交差感染の原因となる可能性があり、計測精度及びシステム性能に影響を及ぼしたり、洗浄、消毒、再度の滅菌あるいは再利用による物理的損傷が原因で正常に動作しない可能性があります。

ードを留置しておくこともできます。

・シース、ダイレーテー、バルブの開存性を維持するため吸引りや生理食塩水でのフラッシングを実施し、空気塞栓と血栓形成の可能性を最小限に抑えます。

・留置イントロ デューサー、シースがカテーテルやベーシンググリード、ダイレーテーなどにより内部でサポートされているようにします。

・ダイレーテー、カテーテル、ベーシンググリードは、シースからゆっくりと取り除いてください。急激に引き抜くと、バルブ部材に損傷を与え、バルブから血液が流出する原因になる可能性があります。抵抗を感じた場合は、ガイドワイヤーやシースを絶対に押したり引いたりしないでください。蛍光透視を使いその原因を突き止め、対処してください。

・シースからの注入や抜きにはサイドポートだけを使用してください。

・弁輪内挿入ツール(TVI)を使用する場合、リードの最大サイズは6.2 Fです。

・TVI の使用時は空気塞栓症や逆流出血が起きないように、常に露出している近位端を覆ってください。

無菌方法 推奨手順：

1. パッケージを開けて、その内容物を滅菌野に置きます。

2. 皮膚の準備を整え、適当と考えられる静脈穿刺の周辺にドレープを掛けます。

3. 鎮骨下静脈を膨張させます。患者の脚を45度の角度で上げたり、トレンデンブルグ体位にさせて膨張させない限り、鎮骨下静脈を特定するのは困難です。また、患者が十分に水分を摂取していると静脈を探しやすくなります。

4. 血管に針を挿入します。静脈血還流を観察した上で、針を挿入する位置を確認します。

5. 針の角度は患者の体格により調整してください。患者が細身であれば浅く、また、体格がしっかりしていれば深くします。18gの長さ7cmの針を使用します。

6. 12cc の注射器を使い穿刺針で吸引します。

7. 注射器を取り除き、イントロ デューサー、ニードルを経由してガイドワイヤーの柔らかい先端を血管に挿入し、必要な深さまでガイドワイヤーを入れます。その際、ガイドワイヤーが適度に見える部分まで露出した状態にします。抵抗を感じた場合は、ガイドワイヤーを絶対に押したり引いたりしないでください。先に進む前に抵抗の原因を究明してください。ガイドワイヤーの入り口から上大静脈や右心房を蛍光透視で確認することをお勧めします。

8. 適所でガイドワイヤーを押さえ、イントロ デューサー、ニードルを取り除きます。ガイドワイヤーが分離してしまう可能性があるので、カニューレの方向にはガイドワイヤーを引かないでください。先にカニューレを取り除いてください。

9. ダイレーテー・キャップがバルブを覆いシース組立体の上でダイレーテーがしっかりと

と吸収するまで、シースに直血管ダイレーターを挿入します。

10. ガイドワイヤーでダイレーテー/シースの組立体をスレッドさせます。

11. ガイドワイヤーでダイレーテーとシースと一緒に旋回させながら血管に向けて進めます。この際、蛍光透視で観察することが賢明です。ガイドワイヤーの近位端にクランプや止血剤を付属させれば、不慮にガイドワイヤー全部を患者に挿入してしまうことを回避できます。

12. 静脈系に組立体が完全に入ったら、ダイレーテー・キャップを振り動かしてハブからダイレーテー・キャップをシース・バルブから分離させます。(図1参照)

13. ダイレーテーをゆっくりと後退させます。シースとワイヤーはそのままの位置にしましておきます。止血バルブは出血量を減少させ、シースを通じて不意に空気が抜けるのを防ぎます。

14. 曲線になった網組状のコアをパッケージから取り除き、保留したガイドワイヤーの露出した近位部を網組状のコアの先端とスレッドさせます。

15. 湯曲したダイレーテーを留置シースに進める前に、ガイドワイヤーの近位端がクランプまたは止血剤で安定するまで、曲線になった網組状のコアまたは網組状のシースからガイドワイヤーを入れます。

16. 不慮にガイドワイヤー全部を患者に挿入してしまわないようにするため、止血剤やクランプでワイヤーを安定させ、ガイドワイヤーがコアを完全に通過するまでは網組状のコアをシースに進めないでください。

17. 網組状のコアをシースに進め、ワイヤーとコアの先端がシースの先端を越えて右心房に位置することを蛍光透視で自視確認してください。

18. ガイドワイヤーをねじり組み合わせたり、ガイドワイヤーやシース自身を丁寧にプローピングしたシースで、ガイドワイヤーまたはシースの先端を目的の場所に置きます(冠状動脈洞など)。この場合、左前斜位(LAO)の蛍光透視が便利です。CSGシースを冠状動脈洞中部に進め、サイドポート経由で造影剤を挿入することでその位置を設置します。

19. ガイドワイヤーが目的の位置に定着したら、適切な位置に先端が到達するまでワイヤーのシースを先に進めます。周囲の組織を鈍的に損傷させないようにするために、末端を越える分の短いワイヤー部分を残してくださいが賢明です。

20. ワイヤーと網組状のコアを安定した場所で押さえたら、シースが目的の位置に到達するまでコアのシースを進めます。その位置にシースを進めていく間、蛍光透視でシースを観察して不要な動きを抑え、先端やワイヤーが外れないように注意します。

21. 目的にシースが位置したら、ゆっくりと網組状のコアとワイヤーを後退させ、保留したシースから取り除きます。シースが適切に位置するように設置する際、サイドポートを介して造影剤を挿入するのが便利です。

22. サイドポートに注射器を接続し、シースバルブ部から空気を抜きます。フランジ・ポートからインントロ デューサーをフランジします。リード・ポジショニングやテストの間にインントロ デューサーがそこに留まる場合、サイドポート経由のインントロ デューサーをヘパリン加生理食塩水で定期的にフラッシングすることをお勧めします。

23. 7Fr. 弁内外挿入ツール(TVI)は CSG キットに備わっています。これはリード挿入を容易にすることを目的とし、心臓弁を開く

ために医師の判断に基づいて使用することとします。6.2Fr以上のリードはTVIとは併用できません。

24. 警告!!! CSG/バルブハウジングにTVIを挿入した場合、止血がすべて失われ空気塞栓症や逆流出血が発生する可能性があります。TVIの使用中は、TVIの露出した近位端を常に親指で覆うようにしてください。

25. TVIを使用するにはTVIの末端をバルブハウジングに挿入します。その際は、ゆっくりとTVIをシースに押し入れます。

26. TVIの露出した近位端を親指で押さえて空気塞栓症や逆流出血を防止します。

27. TVIを通じてペースメーカー・リードを前進させながらシースに挿入します。

28. ベーサー・リードがシース内に位置を決定次第、シース・バルブハウジングからTVIを後退させて抜き出します。

29. TVIはその時点で剥がれいることがあります、また一時のペースメーカー・リードのシャフトに残されている状態にあることがありますのでご注意ください。

30. シースからTVIを取り出したら、検査中にシースに入った可能性のある空気を抜くまでサイトポートからシースを吸引し、ヘパリン加食塩水でフラッシュします。

31. ペースメーカー・リードを前進させながら心臓の適切な位置に挿入します。

32. 堂光透視装置の設定および電気配線が正確である場合は、逆流出血を最小限に抑えるため、シースを剥がしたり削る直前に生理食塩水5 ccでシースをフラッシュします。複数のリードを位置付ける必要がある場合は、他のリードがすでに正確に位置付くまでシースとリードを留置しておくこともできます。

33. シースを除去するには、リードをその場で維持しながらリード上でシースやバルブまたは血管からカテーテルを抜きます。

34. シースの長軸に向けて垂直な平面になるようにバルブハウジングのタブを鋭角に折曲げ、バルブを分離させます(図2参照)。

35. シースのハンドルを分離し、血管から抜きながら縫合の方向にシースのチューブを剥離させて分離させます。除去中にカテーテルを取り除かないように注意してください。

36. リードの二重注入には保留したガイドワイヤー技術を使うことも可能です。バルブはリードとガイドワイヤーの両方もとも挿入されたまま止血状態にあります。誤って患者にガイドワイヤーを押し進めてしまうことを防ぐためにも、リードを慎重に取り扱う必要があります。ガイドワイヤーの近位端に付随した止血剤の利用をお勧めします。

37. 横側皮静脈を縮小させるアプローチを採用している場合、静脈切開術で静脈にガイドワイヤーを挿入し右心房のレベルに蛍光透視で進めれば手順は同じです。

nl-Gebruiksaanwijzing

Dit instrument is uitsluitend voor eenmalig gebruik bestemd. Voer gebruik de aanwijzingen lezen.

Indicaties

Voor het introduceren van verscheidene soorten pacingof defibrillatorelektroden en katherets.

Contra-indicaties

Het gebruik van CSG/LVI-systemen (Coronary Sinus Guide/ Lateral Vein Introducer, geleide voor de sinus coronarius/zijdelingse vene-inbrenghuls) is gecontraindiceerd voor:

- Patiënten met een bestaande of mogelijke oclusie van de coronaria vaten of een ongeschikte anatomie van de coronaria venen
- Patiënten met een actieve systemische infectie

Mogelijke negatieve bijwerkingen / complicaties

CSG/LVI-systemen mogen alleen worden gebruikt door artsen die bekend zijn met percutaan inbrengen van katherets. Complicaties die mogelijk geassocieerd zijn met gebruik van inbrengsystemen voor katheret bestaan uit, maar zijn niet beperkt tot:

- Luchtembolie
- Allergische reactie op contrastvloeistof
- Beschadiging van de arteriewanden
- Bloeding
- Cardiale aritmie
- Harttamponade
- Chronische zenuwbeschadiging
- Schade aan de hartkleppen
- Hematoom op de punctieplaats
- Infectie
- Plaatselijke weefselreactie, vorming van fibreus weefsel
- Myocardbeschadiging
- Myocardinfarct
- Plaque-dislocatie
- Pneumothorax
- Herseninfarct en overlijden
- Trombussvorming/embolie
- Vasculaire oclusie
- Vasculair spasme
- Vene- of hartperforatie

Waarschuwingen

- Dit product is gevoelig voor licht. Niet gebruiken indien het product buiten het beschermende karton werd op geslagen. Op een koele, donkere en droge plaats bewaren.
- Infusie via de zijaanport kan enkel en alleen gebeuren nadat alle lucht uit de eenheid is verwijderd. Onjuist gebruik van het transvaluulare inbrenginstrument (TVI) kan luchtembolie en terugvloeien van bloed veroorzaken.
- Gebruik dit hulpmiddel niet bij patiënten die niet afdoende met anticoagulantia kunnen worden behandeld. Bij testen bij schapen die niet met anticoagulantia waren behandeld is er trombusvorming aangegetoed bij gebruik van dit hulpmiddel; bij onderzoeken na behandeling met heparine was dit probleem echter verminderd.

Voorzorgen

- Breng geen enkele wijziging aan dit instrument aan.
- **Apparaten voor eenmalig gebruik:** Dit product voor eenmalig gebruik is niet ontworpen of gevalideerd voor hergebruik. Hergebruik kan een risico op kruiscontaminatie veroorzaken, de meetnauwkeurigheid of de systeem-prestaties beïnvloeden of een storing veroorzaken als gevolg van schade aan het product door reiniging, desinfectie, hersterilisatie of hergebruik.
- Krachtens de federale wet (van de VS.) mag dit instrument uitsluitend door of op voorschrijf van een arts worden verkocht.
- De huls, dilatator en klep dienen te worden geaspireerd en gespoeld met fysiologische zoutoplossing om de kans op luchtembolie en klontervorming tot een minimum te beperken.
- Introductierullen à demeure moeten intern worden ondersteund door een katheret, pacingelektrode of dilatator.
- Dilatators, katherets en pacingelektroden moeten langzaam uit de huls worden verwijderd. Snel verwijderen kan de kleponderdelen beschadigen, waardoor bloed door de klep terugstromt. Wanneer u weerstand ondervindt, mag u nooit een voerdraad of huls oproeven of terugtrekken. Bepaal onder doorlichting de oorzaak van het probleem en neem maatregelen om het probleem te verhelpen.
- Bij injectie of aspiratie via de huls uitsluitend de zijaanport gebruiken.
- Bij gebruik van het transvaluulare inbrenginstrument (TVI) mag de elektrode niet groter zijn dan 6,2 F.
- Bij gebruik van het TVI moet het proximale uiteinde altijd bedekt blijven, om luchtembolie en terugvloeien van bloed te voorkomen.

Pas een steriele techniek toe

Een gesuggererde procedure:

1. Trek de verpakking open en plaats de inhoud op het steriele veld.

2. Prepareer de huid en leg lakens rond de plaats van de venepunctie.

3. Zorg dat de vena subclavia is uitgezet. De vena subclavia is moeilijk te lokaliseren, behalve als ze is uitgezet door de benen van de patiënt in een hoek van 45 graden op te tillen of door de ligging van Trendelenburg te gebruiken. De vene kan veel gemakkelijker worden gelokaliseerd als de patiënt goed gehydrateerd is.

4. Breng de naald in het vat in. Controleer de positie van de naald door de veneuze bloedertour te observeren.

5. De hoek van de naald dient te worden aangepast volgens de lichaamsbouw van de patiënt: ondiep in een magere patiënt, dieper in een zware patiënt. Gebruik een 18g naald van 7cm (2 3/4 in.) lang.

6. Gebruik een spuit van 12 cc om de punctienaald te aspireren.

7. Verwijder de spuit en breng de zachte tip van de voerdraad door de introductieraad in het vat in. Voer de voerdraadgeleider tot op de vereiste diepte op. Zorg dat er voldoende voerdraad blootligt. De voerdraad mag nooit worden opgevoerd of teruggetrokken wanneer weerstand wordt ondervonden. Bepaal de oorzaak van de weerstand alvorens verder te gaan. Wij suggereren om het binnengaan van de voerdraad in de vena caa superior en het rechter atrium onder doorlichting te controleren.

8. Houd de voerdraad op zijn plaats en verwijder de introductieraad. Trek de voerdraad niet in de canule terug, want dit kan tot loskoppeling van de voerdraad leiden. De canule moet eerst worden verwijderd.

9. Steek de rechte bloedvatdilatator in de huls tot de dilatatordop over de klepbehuizing klapte en de dilatator op het hulssamenstel bevestigt.

10. Rijg de dilatator/hulsconstructie over de voerdraad.

11. Voer de dilatator en huls samen met een draaiende beweging over de voerdraad en in het bloedvat op. Observatie onder doorlichting verdient aanbeveling. Door een klem of hemostaat aan het proximale uiteinde van de voerdraad te bevestigen wordt belet dat de voerdraad per ongeluk helemaal in de patiënt wordt opgevoerd.

12. Nadat de constructie ten volle in het veneuze systeem is ingebracht, verwijderd u de dilatatordop van de behuizing van de hulsklep door de dilatatordop met een heen en weer beweging van het aanzetstuk te verwijderen. (zie figuur 1)

13. Trek de dilatator langzaam terug en laat de huls en draad op hun plaats zitten. De hemostaseklep zal bloedverlies en per ongeluk aspireren van lucht door de huls beperken.

14. Verwijder de gebogen gevlochten kern van de verpakking en steek het blootliggende proximale deel van de gehandhaafde voerdraad in het distale uiteinde van de gevlochten kern.

15. Breng de voerdraad door de gebogen gevlochten kern of gevlochten huls in tot het proximale uiteinde van de voerdraad met een klem of een hemostaat bevestigd kan worden alvorens de gebogen dilatator in de huls à demeure op de voerdraad te plaatsen.

16. Voer de gevlochten kern pas in de huls op nadat de voerdraad volledig door de kern is gepasseerd en de draad met een hemostaat of klem is bevestigd, om te voorkomen dat de voerdraad per ongeluk helemaal in de patiënt wordt opgevoerd.

17. Voer de gevlochten kern in de huls op en observeer onder doorlichting naarmate de draad en het distale uiteinde van de klem uit het distale uiteinde van de huls komen en in het rechter atrium worden gepositioneerd.

18. Manipuleer het distale uiteinde van de voerdraad of huls in de gewenste locatie (sinus coronarius enz.) door een combinatie te gebruiken van een draaibeweging van de voerdraad of huls met het zachte peilen van de voerdraad of de huls zelf. Doorlichting in de LAO-positie is nuttig. Voer de CSG huls op in het midden van de sinus coronarius en bepaal de positie van de huls door contrastmiddel in de zijaanport te injecteren.

19. Wanneer de voerdraad zich op de gewenste locatie bevindt, voert u de huls over de draad op tot de tip op de

gewenste locatie rust. Het verdient aanbeveling een kort stuk draad voorbij het distale uiteinde van de tip te laten uitsteken om mogelijk trauma door een stomp voorwerp aan de omliggende gebieden tot een minimum te beperken.

20. Houd de draad en de gevlochten kern goed op hun plaats en voer de huls over de klem tot de huls op de gewenste plaats rust. Observeer de huls onder doorlichting tijdens het opvoeren om ongewenste bewegingen of loskomen van de tip of draad tot een minimum te beperken.

21. Wanneer de huls zich op de gewenste locatie bevindt, worden de gevlochten kern en de draad langzaam teruggetrokken en van de gehandhaafde huls verwijderd. Het injecteren van contrastmiddel door de zijpoort is nuttig om na te gaan of de huls correct is geplaatst.

22. Aspireer alle lucht uit de hulsklepconstructie door middel van een spuit die op de zijpoort wordt aangesloten. Spoel de introducer door de spoelpoort. Als de introducer tijdens het plaatsen van de elektrode en het testen ter plaatse moet blijven, wordt aanbevolen om de introducer regelmatig met gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing via de zijpoort te spoelen.

23. Een transvalvulair inbrenginstrument (TVI) is meegeleverd met de CSG kit. Het wordt ter discretecy van de arts gebruikt om de klep te openen en een eventueel de plaatsing van de elektrode te vergemakkelijken. Elektroden groter dan 6.2 Fr. mogen niet met het TVI worden gebruikt.

24. Let op!! Wanneer het TVI in de CSG klebehuiszing is ingebracht, gaat alle hemostase verloren en bestaat er kans op luchtembolie en terugvloeien van bloed. Bedek altijd het proximale blootliggende uiteinde van het TVI met de duim terwijl het TVI in gebruik is.

25. Om het TVI te gebruiken, steekt u het distale uiteinde van het TVI in de klebehuiszing door het TVI zachtjes in de huls te duwen.

26. Houd uw duim over de proximale blootliggende opening van het TVI om luchtembolie of terugvloeien van bloed te voorkomen.

27. Voeer de pacemakerelekrode door het TVI en in de huls op.

28. Zodra de pacemakerelekrode in de huls rust, trekt u het TVI terug uit de hulsklebehuiszing.

29. Het TVI kan dan ofwel worden weggetrokken of kan tijdelijk op de schacht van de pacemakerelekrode blijven rusten.

30. Nadat het TVI uit de huls is teruggetrokken, aspireert u de huls via de zijpoort totdat alle lucht is verwijderd die mogelijk tijdens de procedure in de huls is binnengedrongen, en spoelt u opnieuw met gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing.

31. Voeer de pacemakerelekrode naar de gewenste locatie in het hart op.

32. Wanneer onder doorlichting een elektrisch is bevestigd dat de elektrode zich in de juiste positie bevindt, spoelt u de huls met 5 cc fysiologische zoutoplossing onmiddellijk voor het wegpeilen of -splitsjen van de huls, om terugvloeien van bloed tot een minimum te beperken. Als meerdere elektroden geplaatst moeten worden, mogen de huls en de elektrode op hun plaats blijven zitten tot alle andere elektroden correct zijn geplaatst.

33. Wanneer de huls verwijderd moet worden, trekt u de huls en klep over de elektrode of katheret en van het bloedvat terug, terwijl de elektrode op zijn plaats wordt gelaten.

34. Knap de lipjes van de klebehuiszing scherm omlaag, in een rechte hoek met de lange as van de huls, om de klebehuiszing te splitsen. (zie figuur 2)

35. Scheid de hendels van de huls en trek de hulslang in de lengte weg terwijl u hem uit het vat terugtrekt. Wees voorzichtig, zodat de katheret tijdens het verwijderen niet wordt teruggetrokken.

36. Een techniek waarbij een voerdaad achterblijft (retained guide wire technique) kan worden gebruikt voor implantaatie van twee elektroden. De klep blijft hemostatisch terwijl zowel de elektrode als de voerdaad erdoor zijn ingebracht; er moet echter met uiterste zorg te werk worden gegaan

bij het manipuleren van de elektrode, om onopzetdelijk opvoeren van de voerdaad in de patiënt te voorkomen. Ook hier wordt een hemostaat, bevestigd aan het proximale uiteinde van de voerdaad, aanbevolen.

37. Als een techniek met insnijding van een v. cephalica wordt gebruikt, is de procedure dezelfde nadat de voerdaad via een venotomie in de vene is geplaatst en onder doorlichting ter hoogte van het rechter atrium wordt opgevoerd.

no-Bruksanvisning

Denne anordningen er bare beregnet til engangsbruk. Les gjennom bruksanvisningene for bruk igangsettes.

Indikasjoner

Til innføring av forskjellige typer pacing- eller defibrillatorenledere og katetre.

Kontraindikasjoner

Bruk av Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI) systemer har følgende kontraindikasjoner:

- Pasient med en eksisterende eller mulig blokkering av kranterierak eller upassende anatomti i hjertevenene.
- Pasient med aktiv systemisk infeksjon

Mulige bivirkninger / Skadelige virkninger

Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI) systemer skal brukes av leger som er kjent med perkutant innføring av kateter. Komplikasjoner som kan assosieres med bruk av katereterintroducer systemer inkluderer, men er ikke begrenset til, følgende:

- Luftemboli
- Allergiske reaksjoner til kontrastmiddel
- Skade på arterievegger
- Blodning
- Hjerte arytmii
- Hjertetamponade
- Kronisk nerveskade
- Skade på hjerteklaffer
- Hematom på punktursiden
- Infeksjon
- Lokal vevreaksjon, fibrotisk vevsdannelse
- Hjerte muskelskade
- Hjertefarkt
- Utsletsforflytning
- Pneumotoraks
- Slag og død
- Blodprop dannelser/emboli
- Vaskulerblokkering
- Vaskuler spasmer
- Perforering av hjertet eller vene

Advarsler

- Produktet er folsomt for lys. Skal ikke oppbevares ute av den beskyttende ytre kartongen. Oppbevares på et kjølig, mørkt og tørt sted.
- Infusjon gjennom luftesåpningen kan bare utføres etter at all luft har blitt fjernet fra enheten. Urikigt bruk av det transvalvulære innføringsverktøyet (TVI) kan forårsake luftemboli og tilbakeblokkering.
- Ikke bruk denne enheten på pasienter som ikke kan behandles ordentlig for antikoagulering. Når testet på ikke-antikoaguleringsenheter forblede sauer, har enheten vist dannelse av tromboser, likevel, heparinstudier har lettet på denne bekymringen.

Forholdsregler

- Må ikke endres på noe som helst måte.
- Utstyrt for engangsbruk: Dette er et engangsprodukt – det er ikke beregnet på eller godkjent for gjengenbruk. Gjenbruk kan føre til fare for krysskontaminasjon, redusere målingspresisjon og systemtytelser eller medføre funksjonsfeil ved at produktet skades grunnet rengjøring, desinfisering, resterilisering eller gjengbruk.
- Føderale lover (U.S.A.) begrenser dette til salg av eller på anbefaling av en lege.
- Innhånd og skylling av hylsen, dilatatoren og ventilen med saltvann må utføres til hjelpt med å redusere muligheten av luftemboli og dannelse av blodklotter.
- Iboende innføringshylser må støttes innvendig av et kateter, en pacing ledere en dilatator.
- Dilatator, katetre, og pacing ledere bør fernes langsamt

fra hylsen. Hurtig fjerning kan forårsake skade på ventileldene som en følge av at blodet strømmer gjennom ventilen. Styreledninger eller hylsen må aldri føres fremover eller trekkes tilbake når motstand møtes. Konstater årsaken ved hjelp av fluoroskop og sett i gang forebyggende handlinger.

- Når innsprøyting eller innhåndning finner sted gjennom hylsen, må bare sideåpningene benyttes.
- Når et transvalvulært innføringsverktøy (TVI) benyttes, må ledsterrensen ikke være større enn 6.2F.
- Når TVI-verktøyet benyttes, må den fremviste proskimale enden dekkes for å unngå luftemboli og tilbakeblokkering.

Bruk anbefalt fremgangsmåte for Steril Teknikk A :

1. Lukk opp pakken og plasser innholdet i et steril område.
2. Preparer huden og utfør drapering i området rundt den forventede vene-punkturen slik som ønsket.

3. Strekk ut vene subclavia. Vena subclavia er vanskelig å finne med mindre den har blitt strukket ut ved å heve pasientens ben til en 45 graders vinkel eller ved å benytte seg av frendelenburgstillingen. Det vil bli meget letttere å finne venen hvis pasienten er godt hydrert.

4. Stikk nålen inn i karet. Nåleposisjonen bør berkes ved å konstatere den venøse tilbakestrommingen av blodet.
5. Nålens vinkel må justeres avhengig av pasientens legemsbygning, overflatisk på en tynn person, dypt på en tykkfalten person. Bruk en 18g nål, 7cm (2-3/4 in.) lang.
6. Aspirer punkturmålen ved bruk av en 12cc sprøyte.
7. Fjern sprøyten og før en styreleitung med blott tupp inn gjennom innføringsnålen inn i blodkarat. Flytt frem styreleddningstryrene til ønsket dybde. La en passende mengde styreleitung forbli synlig. Styreleddninga må aldri på noe tidspunkt avanseres eller trekkes ut hvis motstand møtes. Årsaken til motstanden må fastsettes før man går videre. Fluoroskopisk bekrefteelse av styreleddningens inngang inn i den ovre vena cava og høyre atrium anbefales.

8. Hold s tyleddningen på plass og fjern innføringsnålen. Trekk ikke styreleddningen tilbake inn i kanylen da dette kan resultere i separasjon av styreleddningen. Kanylen må fjernes først.

9. Innfor den rette kardiatolatorene inn hylsen helt til dilatatorenhettene foldes over ventilyhlen og fest dilatatorene over på hylsemonteringen.

10. Tre dilatatorene/hylsemonten ingen over styreleddningen.

11. For dilatatorene og hylsen fremover samtidig med en vridende bevegelse over styreleddningen og over på blodkaret. Fluoroskopisk observasjon anbefales. Hvis man fester en klemme eller en hemostat på den proskimale enden på styreleddningen, vil dette forhindre tilfeldig fremføring av styreleddningen fullstendig over på pasienten.

12. Når montering har blitt fullstendig innført inn i det venøse systemet, må dilatatorenhettene separeres fra hylsen ventilyhle ved å vippe dilatatorenhettene av navet. (Se figur 1)

13. Dilatatorene trekkes langsomt tilbake, mens man lar hylsen og ledningene forbli i posisjon. Hemostaseventilen kommer til å redusere blodtap og tilfeldig uttrekking av luft gjennom hylsen.

14. Fjern den buede flettede kjernen fra pakken og tre den synlige prosimale delen av den tilbakeholdte styreleddingen inn i den distale enden på den flettete kjernen.

15. Mat styreleddningen gjennom den buede flettede kjernen eller den flettete hylsen helt til den proskimale enden på styreleddningen kan sikres med enten en klemme eller en hemostat for den buede dilatatorene avanseres inn i den iboende hylsen.

16. Den flettede kjernen må ikke avanseres inn i hylsen for styreleddningen har gått fullstendig gjennom kjernen og ledningene er helt sikret med en hemostat eller en klemme for å unngå tilfeldig fremføring av styreleddningen helt inn i pasienten.

17. Den flettede kjernen føres inn i hylsen og observeres fluoroskopisk samtidig som ledningene og den distale enden på kjernen forbli synlig forbi den distale enden på hylsen og blir plassert i det høyre atrium.

18. Den distale enden på styreleddningen eller hylsen manipuleres inn i den ønskede beliggenheten (koronær sinus etc.) ved å kombinere en ridd bevegelse av styreleddningen eller hylsen med en forsiktig sonderingen av selve hyslen. Fluoroskop i den venstre anteriore obliquus (LAO) posisjon hjelper godt til. CSG hylsen fremføres inn i den midtre sinus coronaria og etablerer sin posisjon ved å sprøyte kontrastmateriale inn i den ønskede beliggenheten.
19. Etter at styreleddningen befinner seg i den ønskede beliggenheten må hylsen fremføres over ledningen helt til tuppen befinner seg i ønsket beliggenhet. Det er formutlig å la en liten del av ledningen stikke ut forbi den distale enden på tuppen for å redusere potensiell butt trauma på det omgivende vevet.
20. Mens ledninger og den flettede kjernen holdes fast på plass, avanserer man hyslen over herten helt til den befinner i den ønskede beliggenheten. Mens hyslen avanseres i posisjon, må hyslen observeres fluoroskopisk for å redusere eventuell uønsket bevegelse eller forflytning av tuppen eller ledningen.
21. Når hyslen befinner seg i den ønskede beliggenheten, trekker man den flettede kjernen og ledningen langsomt tilbake og fjerner den fra den bisholdede hyslen. Det er nytigg å sprøyte inn kontrastmateriale gjennom sideåpningen for å etablere at hyslen har blitt plassert på riktig måte.
22. Trekk alt luft fra hyslen ved monteringen ved bruk av en sprøyte festet til sideåpningen. Skyll innføringsanordningen gjennom skyllåpningen. Hvis innføringsanordningen skal forbli på plass i løpet av plassering av lederen og testing, anbefaler man at innføringsanordningen skyldes periodisk med hepariniseret saltvann.
23. Et TFI-transvalvulær innføringsverktøy (TVI-) leveres med CSG pakken. Dette skal brukes på anbefaling av en lege for å kunne åpne ventilen som vil forenkle plassering av ledningen. Ledninger som er større enn 6.2Fr. må ikke brukes med TVI-verktøyet.
24. ADVARSEL!!! Når TVI-verktøyet føres inn i CSG ventilhyslen, forsvarer all hemostase og risikoen for luftemboli og tilbakeblodning vil forekomme. Den prosimale enden på TVI-verktøyet må altid holde lukket med tommen mens TVI-verktøyet er i bruk.
25. Når TVI-verktøyet skal benyttes, føres den distale enden på TVI-verktøyet inn i ventilstavlet ved å skyve TVI-verktøyet forsiktig inn i hyslen.
26. Hold tommen over den prosimale synlige åpningen på TVI-verktøyet for å unngå luftemboli eller tilbakeblodning.
27. Avanser pacemakerledningen gjennom TVIverktøyet og inn i hyslen.
28. Så fort pacer ledningen befinner seg innenfor hyslen, trekkes TVI-verktøyet tilbake ut av hyslens ventilstativ.
29. TVI-verktøyet kan deretter enten trekkes bort eller midlertidig forbli på pacemaker ledningens skafft.
30. Når TVI-verktøyet har blitt trukket tilbake fra hyslen, tommes hyslen, gjennom sideåpningen, helt til eventuell luft som kan ha kommet inn i hyslen i løpet av prosedyren fjernes, og deretter må man igjen skylle med hepariniseret saltvann.
31. Avanser pacemaker ledningen inn i den ønskede beliggenheten ved hjertet.
32. Når ledoperasjonen er riktig fluoroskopisk eller elektrisk, skylles hyslen med 5 cc saltvann øyeblikkelig før hyslen trekkes tilbake eller skjæres for å redusere tilbakeblodning. Hvis flere ledere skal plasseres, kan hyslen og lederen forbli på samme sted helt til alle de andre ledene har blitt plassert på riktig måte.
33. Når hyslen skal fjernes, trekkes den og ventilen tilbake over ledningen og kateteret og fra blodkaret, samtidig som ledningen holdes på plass.
34. Knips tappene på ventilhyslen skarpt ned på et plan perpendikulært med den lange akslen på hyslen for å kunne dele ventilhyslen. (Se figur 2).
35. Separer håndtakene på hyslen og trekk hylserøret fra hverandre langsgående samtidig som tilbaketrekkning fra

blodkaret finner sted. Pass godt på at kateteret ikke trekkes tilbake i løpet av fjerningen.

36. En tilbakeholdt styreleddningsteknikk kan benyttes for dobbelt ledereimplantat. Klaffen kommer til å forbli hemostatisk med både lederen og styreleddning innfort gjennom den; imidlertid blir ytterst forsiktighet utvise når lederen manipuleres for å kunne unngå tilfeldig fremføring av styreleddningen inn i pasienten. Man anbefaler igjen at en hemostat festes til styreleddningens prosimale ende benyttes.
37. Hvis en fremgangsmåte for nedskjæring av en sefalsifik hodevene benyttes, blir fremgangsmåten den samme så fort styreleddningen har blitt plassert i venen ved hjelp av veneblettlegging og avanseres fluoroskopisk til et nivå på det høyre atrium.

pt-Instruções de Utilização

Este dispositivo foi projetado para ser utilizado apenas uma vez. Leia as instruções antes do uso.

Indicações

Para a introdução de vários tipos de guias de defibriladores ou marcapassos e de cateteres.

Contra-indicações

A utilização dos sistemas de Guia do Seio Coronário / Introdutor de Veia Lateral (CSG/LVI, ou Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer) é contra-indicada nos seguintes casos:

- Doente com uma oclusão possível ou existente dos vasos coronários ou com anatomia inadequada das veias coronárias
- Doentes com infecção sistémica activa

Possíveis efeitos colaterais / eventos adversos

Os sistemas de Guia do Seio Coronário / Introdutor de Veia Lateral (CSG/LVI, ou Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer) devem ser utilizados por médicos que tenham familiaridade com a introdução de cateteres percutâneos. Entre as complicações que podem estar associadas à utilização de sistemas introdutores de cateteres encontram-se, entre outras:

- Embolia de ar
- Reacção alérgica ao meio de contraste
- Danos às paredes arteriais
- Hemorragia
- Arritmias cardíacas
- Tamponamento cardíaco
- Dano crônico a nervos
- Dano às válvulas cardíacas
- Hematoma no sítio da punção
- Infecção
- Reacção local do tecido, formação de tecido fibrótico
- Danos ao miocárdio
- Enfarco do miocárdio
- Deslocamento de placas
- Pneumotórax
- Derrame cerebral e morte
- Formação de trombo/Embos
- Oclusão vascular
- Espasmo vascular
- Perforação venosa ou cardíaca

Advertências

- Este produto é sensível à luz. Não utilize se for armazenado fora da embalagem protetora. Armazene em local fresco, escuro e seco.
- A infusão através da porta lateral somente deve ser realizada depois que todo o ar for removido da unidade. O uso inadequado da ferramenta de inserção transvalvular (TVI, ou Transvalvular Insertion Tool) poderá causar embolia por ar e refluxo de sangramento.
- Não utilize este dispositivo em doentes que não possam ser adequadamente anticoagulados. Quando este dispositivo foi testado em carneiros não coagulados, ocorreu a formação de trombo com a sua utilização; porém, estudos heparinizados aliviaram esta preocupação.

Precauções

- Não altere este dispositivo de forma alguma.

• Dispositivos Não Reutilizáveis: Este produto não reutilizável não foi concebido nem validado para ser reutilizado. A reutilização pode provocar um risco de contaminação cruzada, afectar a exactidão das medições, o desempenho do sistema ou provocar uma disfunção, que resulta de um produto fisicamente danificado pela limpeza, desinfecção, reesterilização ou reutilização.

- Leis federais (Estados Unidos) restringem a venda, a distribuição e o uso deste aparelho para médicos ou à sua ordem.

• A aspiração e a limpeza salina da bainha, do dilatador e da válvula devem ser realizadas para ajudar a minimizar a possibilidade de embolia por ar e de formação de coágulos.

- As bainhas de introdução de drenagem de manutenção devem ser suportadas internamente por um cateter, um eletrodo ou um dilatador.

• Dilatadores, cateteres e guias de marcapassos devem ser lentamente removidos da válvula. A remoção rápida pode danificar os membros da válvula resultando em fluxo sanguíneo através da mesma. Numa avance ou retire o fio guia ou a bainha quando encontrar resistência. Determine a causa através de uma fluoroscopia e tome as medidas para sanar o problema.

- Utilize somente a porta lateral ao injetar ou aspirar através da bainha.
- Quando utilizar a ferramenta de inserção transvalvular (TVI), ou Transvalvular Insertion Tool), o tamanho da guia não pode exceder 6,2F.
- Quando utilizar a TVI, mantenha sempre a extremidade proximal exposta coberta para evitar embolia por ar e refluxo de sangramento.

Utilize uma técnica estéril -

Uma sugestão de procedimento:

1. Abra a embalagem e coloque o conteúdo em um campo estéril.
2. Prepare a pele e drapeje a área onde se pretende realizar a venipuntura conforme desejado.
3. Distenda a veia subclávia. É difícil localizar a veia subclávia, a menos que ela seja distendida levantando-se as pernas do paciente até um ângulo de 45° ou utilizando a posição Trendelenburg. Será muito mais fácil localizar a veia subclávia se o paciente estiver bem hidratado.
4. Insira a agulha dentro do vaso. A posição da agulha deve ser verificada através da observação do refluxo de sangue venoso.
5. O ângulo da agulha deve ser ajustado dependendo do porte do paciente: superficialmente caso a pessoa seja magra, mais profundamente em uma pessoa mais pesada. Use uma agulha de 18g, com 7cm (2-3/4 polegadas) de comprimento.
6. Aspire a agulha para punção com uma seringa de 12cc.
7. Remova a seringa e insira a ponta macia do fio guia através da agulha do introdutor dentro do vaso. Avance o guia do fio guia até a profundidade adequada. Deixe uma quantidade apropriada de fio guia exposto. Em nenhum momento o fio guia deve ser avançado ou retirado quando houver resistência. Determine a causa da resistência antes de prosseguir. Sugere-se a verificação fluoroscópica da entrada do fio guia na veia cava superior e no átrio direito.
8. Segure o fio guia no lugar e remova a agulha do introdutor. Não retire o fio guia de volta até a câmula já que isto pode provocar a separação do fio guia. A câmula deve ser removida primeiro.
9. Insira o dilatador de vaso reto na bainha até que a tampa do dilatador se dobre sobre a cobertura da válvula e prenda o dilatador no conjunto da bainha.
10. Envolve o fio guia com o conjunto dilatador/bainha.
11. Avance o dilatador e a bainha conjuntamente com um movimento de rotação sobre o fio guia e para dentro do vaso. Aconselha-se uma observação fluoroscópica. A conexão de um grampo ou de um hemostato à extremidade proximal do fio guia evitará que o fio guia seja avançado inadvertidamente dentro do paciente.
12. Assim que o conjunto for completamente introduzido no sistema venoso, separe a tampa do dilatador da cobertura

da válvula da bainha balançando a tampa do dilatador para fora do centro. (consulte a Figura 1)

13. Retire lentamente o dilatador mantendo a bainha e o fio posicionados. A válvula hemostática reduzirá a perda de sangue e a aspiração accidental de ar através da bainha.

14. Remova o núcleo trançado curvo do pacote e passe a porção proximal exposta do fio guia retido na extremidade distal do núcleo trançado.

15. Passe o fio guia através do núcleo trançado curvo ou da bainha trançada até que a extremidade proximal possa ser presa com um grampo ou com um hemostato antes de avançar o dilatador curvo para dentro da bainha de drenagem de manutenção.

16. Não avance o núcleo trançado para dentro da bainha antes que o fio guia tenha sido passado completamente através do núcleo e antes que o fio esteja preso com um hemostato ou grampo para evitar o avanço accidental completo do fio guia no paciente.

17. Avance o núcleo trançado para dentro da bainha e observe fluoroscopicamente à medida que o fio e a extremidade distal do núcleo se estendem além da extremidade distal da bainha e são posicionados no átrio direito.

18. Manipule a extremidade distal do fio guia ou da bainha até o local desejado (seio coronário, etc.) ao combinar um movimento de rotação da bainha com uma sondagem suave do fio guia ou da própria bainha. Uma fluoroscopia na posição oblíqua anterior esquerda (LAO, ou Left Anterior Oblique) é útil. Avance a bainha da CSG para dentro do seio coronário mediano e estableça seu posicionamento ao injetar o material de contraste através da porta lateral.

19. Depois que o fio guia estiver no local desejado, avance a bainha sobre o fio até que a ponta esteja posicionada no local desejado. Recomenda-se que um segmento curto do fio seja deixado para fora da extremidade distal da ponta da bainha para minimizar qualquer trauma brusco potencial aos tecidos adjacentes.

20. Segurando o fio e o núcleo trançado firmemente no local, avance a bainha sobre o núcleo até que esteja na posição desejada. Ao avançar a bainha até a posição, observe-a fluoroscopicamente para minimizar quaisquer movimentos não desejados ou o desalojamento da ponta ou do fio.

21. Depois que a bainha estiver na posição desejada, retire lentamente o núcleo trançado e o fio e remova a bainha alojada. A injeção de material de contraste através da porta lateral é útil para verificar se a bainha está posicionada corretamente.

22. Aspire todo o ar do conjunto da válvula da bainha utilizando uma seringa conectada à porta lateral. Limpe o introdutor através da porta de limpeza. Caso o introdutor deva permanecer no lugar durante o posicionamento e o teste da guia, aconselha-se limpar o introdutor periodicamente através da porta lateral com solução salina heparinizada.

23. Uma ferramenta de inserção transvalvar (TVI) de 7 Fr. é fornecida com o kit CSG. Ela deve ser utilizada de acordo com as orientações médicas para abrir a válvula a fim de facilitar o posicionamento da guia. Guias maiores que 6,2 Fr. não podem ser utilizadas com a TVI.

24. Cuidado!! Quando a TVI está inserida na cobertura da válvula CSG perde-se toda a hemostasia e há risco de embolia por ar e de refluxo de sangramento. Sempre mantenha a extremidade exposta proximal da TVI coberta com o seu polegar enquanto a TVI estiver em uso.

25. Para utilizar a TVI, insira a extremidade distal desta na cobertura da válvula pressionando a TVI suavemente para dentro da bainha.

26. Mantenha seu polegar sobre a abertura exposta proximal da TVI para impedir embolia por ar ou refluxo de sangramento.

27. Avance a guia do marcapasso através da TVI e para dentro da bainha.

28. Assim que a guia do marcapasso estiver posicionada dentro da bainha, puxe a TVI de volta para fora para

cobertura da válvula da bainha.

29. A TVI pode então ser retirada ou pode ser deixada temporariamente na haste da guia do marcapasso.

30. Depois que a TVI houver sido retirada da bainha, aspire a bainha através da porta lateral até que todo o ar que houver entrado durante o procedimento seja removido e limpe-a novamente com um solução salina heparinizada.

31. Avance a guia do marcapasso até o local desejado no coração.

32. Quando a posição da guia estiver correta fluoroscópica e eletricamente, limpe a bainha com 5cc de solução salina imediatamente antes de retirar a bainha a fim de minimizar o refluxo de sangramento. Caso várias guias devam ser posicionadas, a bainha e a guia podem ser mantidas no lugar até que todas as guias adicionais tenham sido posicionadas corretamente.

33. Quando a bainha precisar ser removida, retire a bainha e a válvula sobre a guia ou o cateter e de dentro do vaso mantendo a guia no lugar.

34. Quebre totalmente as lingüetas da cobertura da válvula movendo-as para baixo em um plano perpendicular ao longo da bainha para separar a cobertura da válvula. (consulte a Figura 2)

35. Separe as abas da bainha e retire o tubo da bainha desmontando longitudinalmente ao retirá-la do vaso. É necessário que se tenha cuidado para não retirar o cateter durante a remoção.

36. Pode-se utilizar uma técnica de fio guia retido para o implante de guia dupla. A válvula manterá a hemostasia com a guia e com o fio guia inseridos através da mesma. Entretanto, é necessária extrema cautela ao se manipular a guia para evitar o avanço accidental de fio guia para dentro do paciente. Novamente, aconselha-se que um hemostato seja conectado à extremidade proximal do fio guia.

37. Caso uma abordagem de corte de veia céfala seja utilizada, o procedimento é idêntico depois que o fio guia houver sido colocado na veia através de uma venotomia e avançado fluoroscopicamente até o nível do átrio direito.

sv-Bruksanvisning

Denna enhet är endast avsedd för engångsbruk. Läs anvisningen innan enheten används.

Indikationer

Enheten är avsedd att användas för införing olika typer av pacemaker- eller defibrillatorsladdar och katetrar.

Kontraindikationer

Användning av Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI)-system är kontraindikerad för följande:

- Patienter med en existerande eller möjlig oklusion av kranskärlar eller olämplig anatom av de koronära venorna
- Patienter med aktiv systemisk infektion

Möjliga negativa bieffekter / komplikationer

Coronary Sinus Guide / Lateral Vein Introducer (CSG/LVI)-system bör användas av läkare som är bekanta med pertutat katerterförinfrande. Komplikationer som kan vara förknippade med användning av katerterinförare innefattar, men begränsas inte till, följande:

- Luftembolji
- Allergisk reaktion mot kontrastmedel
- Skada på artärvägg
- Blödning
- Hjärtarytmier
- Hjärtattonpadon
- Kronisk nervskada
- Skada på hjärtskämma
- Hematom vid injektionsstället
- Infektion
- Lokalt värvandssvår, fibröttisk vävnadsbildning
- Myokardskada
- Myokardinfarkt
- Rubbad plack
- Pneumotorax

• Stroke och död

• Trombobilning/emboli

• Vaskular ocklusion

• Kärkramp

• Venös- eller hjärtperforering

Varningar

- Denna produkt är ljuskänslig. Använd inte produkten om den har förvarats utanför skyddsförpackningen. Förvara produkten på sval, mörk och torr plats.
- Infusion genom sidoporten kan endast genomföras när all luft har avlägsnats ur enheten. Felaktig användning av verktyget för transvalvulär införing (TVI) kan leda till luftemboli och baktangens blödning.
- Använd inte denna anordning på patienter som inte kan antikoaguleras ordentligt. Vid testing på icke-antikoagulerade får har denna anordning visat på trombobilning. Hepariniserade studier minskar dock oron.

Försiktighetsåtgärder

- Denna enhet får inte förändras på något sätt.
- **Engångsartiklar:** Denna engångsartikel är inte utformad eller godkänd för återanvändning. Återanvändning kan riskera korskontaminering, påverka mätvärldens noggrannhet, systemprestanda eller orsaka fel som resultat av att produkten är fysiskt skadad på grund av rengöring, desinficering, uppredad sterilisering eller återanvändning.
- Enligt amerikansk federal lag får denna enhet endast säljas av läkare eller på läkares beordran.
- Aspiration och spoling med saltlösning bör utföras på manteln, dilatorn och ventilen i syfte att minimera risken för luftemboli och blodroppar bildas.
- Innehållande införarmantlar måste stödjas internt med en kateter pacemakersladd eller dilator.
- Dilatorer, katetrar och pacemakersladdar måste dras ut ur manteln långsamt. I annat fall kan det hända att ventilens delar skadas och att blod därför rinner genom ventilen. Styrrädlen eller manteln får ej matas i eller dras ut om motstånd uppstår. Fastställ orsaken med hjälp av fluoroskop och vidtag nödvändiga åtgärder.
- Vid injicering eller aspiration genom manteln får endast sidoporten användas.
- Vid användning av verktyget för transvalvulär införing (TVI) får ledningsladdens storlek inte överstiga 6,2 F.
- Vid användning av verktyget för transvalvulär införing måste den blottlagda proximala änden alltid hållas övertäckt för att på så sätt undvika luftemboli och baktangens blödning.

Använd steril teknik – Föreslagen procedur:

1. Öppna förpackningen och placera innehållet i det sterila fältet.

2. Preparerar huden och drapera efter behov det område där det förväntas att venen ska punkteras.

3. Utvidga den subklavikulära venen. Det är svårt att hitta den subklavikulära venen om den inte utvidgas genom att höja patientens ben till 45 grader vincel genom att använda Trendelenburg-positionen. Det blir mycket lättare att hitta venen om patienten har givits rikligt med vätska.

4. För in nälen i kälet. Nälen läge bör verifieras genom att observera återflödet av blod i venen.

5. Näleningsångsvinkel bör justeras beroende på patientens kroppsbyggnad, dvs. liten hos en smal person och större hos en kraftig person. Använd en 7 cm (2 3/4 tum) lång näl med grovkelen 18 g.

6. Aspirera punkturmålen med en 12 cc spruta.

7. Avlägsna sprutan och för in styrrädnen i nälen. Mata in styrrädnen till önskat djup. Låt en lämplig längd av styrrädnen förbi blottlagd. Styrrädnen får aldrig matas in eller dras ut om motstånd uppstår. Fastställ orsaken till motståndet innan du fortsätter. Vi föreslår att styrrädnes ingång i över hälven och höger förmak verifieras på fluoroskopiskt väg.

8. Häll styrrädnen på plats och avlägsna införarmålen. Styrrädnen får inte dras tillbaka in i kanylen, eftersom detta kan leda till att styrrädnen delas. Kanylen måste avlägsnas först.

9. För in den raka kärdilatorn i manteln, tills dilatorn

- lock viks över ventilhuset och fäster dilatorn på mantelmontaget.
10. Skruva på dilatorn/mantelmontaget över styrträden.
 11. Mata in dilatorn och manteln tillsammans, med en vridande rörelse, över styrträden och in i kärlet. Fluoroskopisk observation rekommenderas. Förhindra oavsiktlig inmatning av hela styrträden i patienten genom att sätta fast en klämma eller en hemostat i styrträdens proximala ände.
 12. När montaget är helt infört i ventilsystemet skall dilatorns lock separeras från mantelns ventilhus genom att vicka loss locket från ventilhuset (se figur 1).
 13. Dra sakta tillbaka dilatorn och lämna manteln och träden på plats. Hemostasventilen minskar blodförlust och oavsiktlig aspiration av luft genom manteln.
 14. Tag ut den böjda flätade kärnan ur förpackningen och skruva in den blottlagda proximala änden av den kvarhällda styrträden i den flätade kärmans distala ände.
 15. Mata in styrträden genom den böjda flätade kärnan eller den flätade mantelns tills styrträdens proximala ände kan säkras med en klämma eller en hemostat. Mata därefter in den böjda dilatorn i den innehålligande mantelen.
 16. Mata inte in den flätade kärnan i manteln förrän styrträden har dragits helt och hållt genom kärnan och säkrats med en klämma eller en hemostat, eftersom detta förhindrar att styrträden oavsiktligt matas in helt i patienten.
 17. Mata in den flätade kärnan i manteln och observera på fluoroskopiskt väg hur träden och kärmans distala ände passerar mantelns distala ände och positioneras i höger förmak.
 18. Manipulera i styrträdens eller manteln distala ände på önskad plats (sinus coronary osv.) genom att kombinera en vridande rörelse på manteln med försiktig rubbning av själva styrträden eller manteln. Fluoroskopi i vänster framre snedläge (LAO) är till stor hjälp vid detta moment. Mata in CSG-manteln i den mellersta sinus coronary och fastställ dess position genom att injicera kontrastvätska genom sidoporten.
 19. När styrträden befinner sig på önskad plats skall manteln matas fram över träden tills spetsen vilar på önskad plats. Vi rekommenderar att en kort bit av träden lämnas förbi spetsens distala ände för att på så sätt minimera risken att kringliggande vävnader skadas.
 20. Håll fast träden och den flätade kärnan säkert på plats och mata fram manteln över kärnan tills manteln vilar på önskad plats. Observera manteln på fluoroskopiskt väg medan manteln för in på plats, för att på så sätt minimera oönskade rörelser eller förflyttning av trädens spets.
 21. När manteln befinner sig på önskad plats skall den flätade kärnan och styrträden dras sakta tillbaka och avlägsnas från den kvarhällda manteln. Det är till stor hjälp att injicera kontrastvätska genom sidoporten vid fastställande av att manteln är i rätt läge.
 22. Aspirera all luft från mantelventilmontaget med hjälp av en spruta som är ansluten till sidoporten. Spola införaren genom spolningsporten. Om införaren ska ligga kvar på plats under positionering och utprovning av ledningssladden rekommenderas periodisk spolning av införaren med heparinblandad saltlösning genom sidoporten.
 23. Ett 7 Fr. verktyg för transvalvulär införing (TVI) levereras med CSG-satsen. Detta verktyg kan, efter läkarens eget gottfinnande, användas för att öppna ventilen för enklare placering av ledningssladden. Ledningssladdar vars storlek överstiger 6,2 Fr. får inte användas med TVI-verktyget.
 24. Var försiktig! När TVI-verktyget för in i CSG-ventilhuset går all hemostas förlorad, vilket innebär en risk för luftemboli och baklänges blödning. Håll därför alltid TVI-verktygets blottlagda proximala ände övertäckt med tummen medan TVI-verktyget används.
 25. För in TVI-verktygets distala ände i ventilhuset genom att försiktigt trycka in verktyget i manteln när TVI-verktyget skall användas.
 26. Håll tummen över TVI-verktygets blottlagda proximala ände för att förhindra luftemboli eller baklänges blödning.
 27. Mata fram pacemakersladden genom TVI-verktyget och in i manteln.
 28. Så snart pacemakersladden vilar i manteln skall TVI-verktyget dras tillbaka och ut ur mantelventilhuset.
 29. TVI-verktyget kan antingen dras av helt och hållt eller lämnas kvar temporärt på pacemakersladden.
 30. När TVI-verktyget har dragits ut ur manteln skall manteln aspireras genom sidoporten tills alla luft som kan har kommit in i manteln under förfaranter är avlägsnad. Spola på nytt med heparinblandad saltlösning.
 31. Mata fram pacemakersladden till önskad plats i hjärtat.
 32. Kontrollera att ledningssladdens position är fluoroskopiskt och elektriskt korrekt och spola sedan manteln med 5 cc saltlösning omedelbart innan manteln dras eller skärs bort. Detta minimerar eventuell baklänges blödning. Om flera ledningssladdar skall placeras in i manteln och ledningssladden lämnas kvar på plats tills alla ytterligare ledningssladdar har positionerats korrekt.
 33. När manteln skall avlägsnas skall manteln och ventilen dras tillbaka över ledningssladden eller katetetem och från kärlet medan ledningssladden hålls fast på plats.
 34. Dela ventilhuset genom att bryta ventilhusets flikar nedåt, i ett plan som är vinkelrätt mot mantelns längsgående axel (se figur 2).
 35. Separera manteln handtag och dra isär mantelslangen i längsgående riktning samtidigt som den dras bort från kärlet. Var försiktig så att katetetem inte dras ut under avlägsnandet.
 36. En teknik med kvarhällen styrträ kan användas vid implantering av dubbla ledningssladdar. Ventilen förblir hemostatisk, med både ledningssladden och styrträden inmatade genom den, men yttersta försiktighet måste iakttagas vid manipulering av ledningssladden, så att oavsiktlig inmatning av styrträden i patienten kan förhindras. Vi rekommenderar därför återigen att en hemostat sätts fast på styrträdens proximala ände.
 37. Om en ingång genom en kefalen används är ingreppet identiskt när styrträden väl har placerats i venen via en venotomi och matats in på fluoroskopiskt väg till det högra förmakets nivå.

	en	da / de	el / es
	Order number	Ordrenummer Auftragsnummer	Αριθμός παραγγελίας Número de pedido
	Lot number	Partinummer Chargennummer	Αριθμός Παρτίδας Número de lote
	Expiration Date	Udlobsdato Verfallsdatum	Ημερομηνία λήξης Fecha de caducidad
	Number of	Antal af Anzahl	Αριθμός Número de
	Size	Størrelse Größe	Μέγεθος Tamaño
	Length	Længde Länge	Μήκος Longitud
	Outer Diameter	Udvendig diameter Außendurchmesser	Εξωτερική διάμετρος Diámetro exterior
	Manufacturing Date	Fremstillingstdato Herstellungsdatum	Ημερομηνία κατασκευής Fecha de fabricación
	Consult technical manual!	Se den tekniske vejledning! Ziehen Sie das technische Handbuch heran!	Ανατρέξτε στο τεχνικό υγιεινιστικό! Consulte el manual técnico
	Keep away from sunlight	Skal holdes væk fra sollys Lichtgeschützt lagern	Διατηρήστε μακριά από το ηλιακό φως Manténgalo fuera del alcance de la luz solar
	Store in a dry place!	Opbevares på et tørt sted! Trocken lagern!	Φυλάξτε σε στεγνό μέρος! Guárdealo en un lugar seco
	Sterilized with ethylene oxide	Steriliseret med ethylenoxid Mit Äthylenoxid sterilisieren	Αποστειρούμενο με οξείδιο του αιθυλεού Esterilizado con óxido de etileno
	Single use only. Do not reuse!	Kun til engangsbrug. Må ikke genbruges! Einweggerät. Nicht wieder verwenden!	Μιας χρήσης μόνο. Να μην χρησιμοποιείται ξανά! De un único uso. ¡No reutilizar!
	Do not resterilize!	Må ikke gensteriliseres! Nicht erneut sterilisieren!	Μην επαναπαστειρώνετε! ¡No esterilizar!
	Non-Pyrogenic	Ikke-pyrogen Nicht pyrogen	Μην πυρετογόνο No pirogénico
	Do not use if packaging is damaged!	Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget! Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist!	Να μην χρησιμοποιείται εάν η συσκευασία έχει καταστραφεί! No utilice si el envoltorio presenta algún tipo de daños
	Manufacturer	Producent Hersteller	Κατασκευαστής Fabricante
	Distributor	Distributør Vertrieb	Αντιπρόσωπος Distribuidor
	European approval mark. This product conforms with the EC directive 93/42/EEC relating to medical products. It is therefore designated with the CE mark. The product can be used in all European Union countries as well as in countries that recognize the above-mentioned directive.	European godkendelsesmærke. Dette produkt er i overensstemmelse med EF-direktiv 93/42/EG vedrørende medicinalprodukter. Det er derfor forsynet med CE-mærket. Produktet kan anvendes i alle EU-lande såvel som i lande, der anerkender ovenstående direktiv.	Europäisches Zulassungskennzeichen. Dieses Produkt entspricht der EU-Richtlinie 93/42/EEC für medizinische Produkte. Daher ist es mit dem CE-Zeichen gekennzeichnet. Dieses Produkt ist für die Verwendung in der Europäischen Union sowie in allen Ländern aus der o. a. Richtlinie zugelassen.
	European Representative	Europæisk repræsentant Repræsentant Europa	Αντιπρόσωπος για την Ευρώπη Representante europeo
	Inner Diameter/Outer Diameter	Indre Diameter / Ydre diameter Innererdurchmesser / Außendurchmesser	Εσωτερική διάμετρος / Εξωτερική διάμετρος Diámetro Interno / Diámetro exterior

fi / fr	it / ja	nl / no	pt / sv
Tilausnumero	Numero d'ordine	Ordernummer	Número de encomenda
Nº commande	注文番号	Bestillingsnummer	Ordernummer
Eränumero	Numero lotto	Lotnummer	Número de lote
Nº lot	ロット番号	Produksjonsnummer	Partinummer
Viimeinen käyttöpäivä	Data di scadenza	Vervaldatum	Data de validade
Date de péremption	有効期限	Utløpsdato	Utgångsdatum
Määrä	Numero di	Aantal	Número de
Nombre de	数量	Antall	Antal
Koko	Dimensione	Grootte	Tamanho
Taille	サイズ	Storrelse	Storlek
Pituus	Lunghezza	Lengte	Comprimento
Longueur	長さ	Lengde	Längd
Ulompi läpimitta	Diametro esterno	Buitendiameter	Diâmetro externo
Diamètre extérieur	外径	Ytre diameter	Ytterdiameter
Valmistuspaivämäärä	Data di produzione	Fabricagedatum	Data de fabrico
Date de fabrication	製造年月日	Produksjonsdato	Tillverkningsdatum
Katso teknistä käyttöopasta	Consultare il manuale tecnico!	Raadpleeg technische handleiding!	Consulte o manual médico!
Consultez le manuel technique !	技術マニュアルを参照のこと！	Se i den tekniske håndboken!	Se teknisk handbok!
Suojaaa auringonvalolta	Tenere lontano dalla luce solare	Bewaar buiten het zonlicht	Manter afastado da luz solar
Tenir à l'écart de la lumière du jour	遮光	Holdes unna sollys	Skyddas mot solljus
Säilytä kuivassa paikassa!	Conservare in luogo asciutto!	Droog bewaren!	Guardar num local seco!
Conserver dans un lieu sec !	湿気を避けて保管すること！	Oppbevares på et tørt sted!	Förvaras torrt!
Steriloitu eteenioksidilla	Sterilizzato con ossido di etilene	Gesteriliseerd met ethylenoxide	Esterilizado com óxido etílico
Stérilisé avec l'oxyde d'éthylène	エチレンオキサイドガス滅菌済み	Sterilisert med etylenoksyd	Sterilisad med etylenoxid
Kertakäytöön. Älä käytä uudestaan	Solo monouso. Non riutilizzare!	Enkel bestemd voor eenmalig gebruik. Niet hergebruiken!	Utilização única. Não reutilizar!
Usage unique seulement. Ne pas réutiliser !	単回使用。再使用禁止！	Kun for engangsbruk. Ikke for gjenbruk!	Endast engångsbruk. Får ej återanvändas!
Älä steriloit uudestaan!	Non risterilizzare!	Niet hersteriliseren!	Não esterilizar novamente!
Ne pas resteriliser !	再滅菌禁止！	Må ikke resteriliseres!	Får ej omsteriliseras!
Ei-pyrogeeninen	Apirogeno	Ikke-pyroget	Não-pirogénico
Non pyrogénique	非発熱性	Niet-pyrogeen	Ikke-pyrogen
Älä käytä, jos pakkaus on vaurioitunut!	Non utilizzare se la confezione risulta danneggiata!	Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is!	Não utilizar se a embalagem estiver danificada!
Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé !	パッケージに損傷がある場合は、使用しないこと！	Ikke bruk dersom forpakningen er skadet!	Får ej användas om förpackningen är skadad!
Valmistaaja	Produttore	Fabrikant	Fabricante
Fabricant	製造業者	Produsent	Tillverkare
Jälleenmyjyä	Distributore	Distributeur	Distribuidor
Distributeur	販売業者	Distributor	Distributör
Europalainen hyväksymiskiinta. Tämä tuote on EY-direktiivin 93/42/ECC lääkintälaitteiden mukainen. Se on siten merkity CEE-merkinnällä. Tulettä voidaan käyttää kaikissa Euroopan unionin jäsenmaissa ja maissa, jotka tunnustavat Euroopan unionin direktiivin.	Marchio di approvazione europea. Questo prodotto è conforme alla direttiva CE 93/42/CEE relativa ai prodotti medici. Pertanto è dotato del marchio CE. Il prodotto può essere utilizzato in tutti i paesi dell'Unione Europea e nei paesi che accettano la suddetta direttiva.	Europese goedkeuringsmerk. Dit product voldoet aan de EG Richtlijn medicale hulpmiddelen 93/42/EEC. Het kreeg daarvoor de CE-markering toegewezen. Het product mag gebruikt worden in alle landen van de Europese Unie en in de landen die de bovenstaande richtlijn erkennen.	Marca de aprovação europeia. Este produto está em conformidade com a directiva EC 93/42/EEC relativa a produtos médicos; por conseguinte, concedido em conformidade com a marca CE. O produto pode ser utilizado em todos os países da União Europeia, bem como em países que reconhem a directiva mencionada acima.
Marque d'approbation européenne. Ce produit est conforme à la directive européenne 93/42/CEE sur les appareils médicaux. Il est désigné par la marque CE qui lui a été apposée. Le produit peut être utilisé dans les pays appartenant à l'Union Européenne ainsi que dans les pays reconnaissant la directive susmentionnée.	欧洲での承認を示すマーク。本製品は、医療機器指令93/42/EECに準拠しているため、CEマークが表示されている。本製品は、EU加盟国のほか、上記の指令を承認する国で使用することができます。	Europeisk godkänningsmerke. Dette produktet er i henhold til ECDirektiv 93/42/EEC som angår medicinske produkter. Det er derfor med CE-merket. Produktet kan brukes i alle land innenfor den europeiske unionen i tillegg til land som anerkjenner ovennevnte direktiv.	Europeisk godkännandemärke. Denne produktet överensstämmer med EC-direktiv 93/42/EEC om medicintekniska produkter. Den är därför försedd med CE-märket. Produkten kan användas i alla länder inom den europeiska unionen samt i länder som godtar ovennämnda direktiv.
Europalainen edustaja	Rappresentante europeo	Europees Vertegenwoordiger	Representante europeu
Représentant européen	欧州代理店	Europeisk representant	Europeisk representant
Sisähalkaisija / Ulkohalkaisija	Diametro Interno / Diametro esterno	Inwendige Diameter / Buitendiameter	Diâmetro Interno / Diâmetro externo
Diamètre Intérieur / Diamètre Extérieur	内径 / 外径	Indre diameter / Ytre diameter	Inrediameter / Ytterdiameter

**CE
0344**



MANUFACTURER

Merit Medical Systems, Inc.
65 Great Valley Parkway
Malvern, PA 19355 USA
U.S.A. 1-801-253-1600
U.S.A. Customer Service 1-800-356-3748

www.merit.com

EC REP

**AUTHORIZED EUROPEAN
REPRESENTATIVE**

Merit Medical Ireland Ltd,
Parkmore Business Park West,
Galway, Ireland
EC Customer Service +31 43 358 82 22