

Worley™

ADVANCED CSG

RIGHT SIDED CORONARY SINUS GUIDE

en	Hemostatic Tear-away Introducer System with Infusion Side Port
da	Haemostatisk skrael-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	Infusiosivupiirulla 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	2
da	Brugsvejledning	3
de	Gebrauchsanweisung	4
el	Οδηγίες χρήσης	5
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	11
nl	Gebruiksaanwijzing	12
no	Bruksanvisning	14
pt	Instruções de Utilização	15
sv	Bruksanvisning	16

Technical Manual

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 Insurance. USA Patent 7,462,184. European Patent EP1360972. Other USA and Worldwide Patents pending.

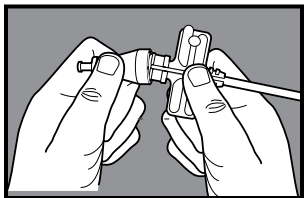


Figure 1

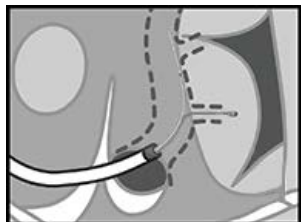


Figure 2

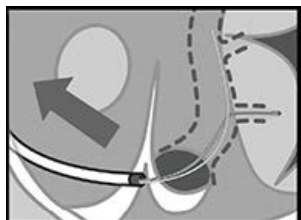


Figure 3

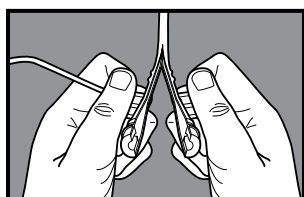


Figure 4

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 onto 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 be left in place until all additional leads have been correctly positioned.

33. After LV lead placement, a .032 inch J-tip extra stiff removal guidewire is advanced into the Right-sided CSG Worley beside the LV pacing lead and into the distal main CS vein. (see Figure 2)

IMPORTANT: The removal guidewire helps insure the tip of the CSG does not turn laterally, displacing the lead as it is withdrawn.

34. Before cracking its hub, the Right-sided CSG Worley is withdrawn over the removal guidewire and LV pacing lead. The stilet remains in place to the tip of the pacing lead. (see Figure 3)

35. 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 4)

36. 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.

37. Once the CSG is completely removed, the removal guidewire is withdrawn from the CS.

38. Finally, remove the stilet.

39. 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.

40. 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.

da-Brugsvejledning

Denne anordning er kun beregnet for engangsbrug. Læs 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) systemerne er kontraindikert af det følgende:

- Patienter med en eksisterende eller mulig okklusion af koronær eller uegenet kranseblodårenamoti.
- Patienter med aktiv systemisk infektion

Mulige negative bivirkninger / komplikationer

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

- Luftemboli
- Allergisk reaktion over for kontrastmedier
- Skade på arterievæg
- Blødning
- Hjerteatemi
- Hjertetamponade
- Kronisk nerveskade
- Skade på hjerteklapperne
- Haematomat på punkturstedet
- Infektion
- Lokal vævreaktion, fibrotisk vævsdannelse
- Myokardial skade
- Myokardieinfarkt
- Plaque losriving
- Pneumothorax
- Slagtifelde og død
- Trombedannelse/emboli
- Vaskular okklusjon
- Vaskular kræmper
- Venos eller hjerte perforering

Advarsler

- Dette produkt er falsomt over for lys. Må ikke anvendes, hvis det har været opbevaret uden for den beskyttende ydre karton. Opbevares på et koligt, mørkt og tørt sted. Be i løft i pladsen til alt additionale 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 prøvet på ikke-antikoagulerede får, har denne anordning vist trombedannelse, men, hepariniserede studier stillede bekympningen.

Forsigtighedsregler

- Denne anordning må ikke ændres på nogen måde.
- Anordninger til engangsbrug: Dette engangsprodukt er ikke beregnet eller godkendt til genbrug. Hvis anordningerne genbruges, kan det medføre risiko for krydkontaminerings, påvirke målingers nøjagtighed 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. begrænsar salg af denne anordning til eller på anfordring af en læge.
- Aspiration og saltvandsudslyning af hylstret, dilatatorer og ventilen skal foretages for at hjælpe med til at mindske muligheden for luft emboli og dannelse af blodpropper.
- Indlagte indføringshylstre skal støttes internt af et kateter, pace leder eller dilatator.

• Dilatatorer, katetre og pace ledere skal fjernes langsomt fra hylstret. Hurtig fjernelse kan beskadige klappens dele og resultere i tilbageløb gennem klappen. Man må aldrig fremføre eller tilbagetrække en ledetråd eller et hylster under modstand. Man skal bestemme årsagen ved fluoroskop og tage afspærrende håndling.

• 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 utsatte proksimale ende dækket for at forhindre luft emboli og tilbageløb.

Anvend steril teknik. Foreslægt procedure:

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

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

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

4. Indsat kanylen ind i karret. Kanylen position skal verificeres ved observation af venost blod tilbageløb gennem venen.

5. Kanylen 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 12cc sprøjt.

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, for man går videre. Fluoroskopisk verifikation af ledetrådens indgang ind i øvre vena cava og højre atrium anbefales.

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

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

10. Dilatator/hylster samlingen trædes over ledetråden.

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

12. Mår 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, efterladeland hylstret og tråden i position. Den hemostatiske ventil vil reducere blodtab og utiliggert aspiration af luft gennem hylstret.

14. Den krumme flettede kerne fjernes fra pakken og den utsatte proksimale del af den tilbageløbte 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 den utsatte hylster.

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

17. Fremfor den flettede kerne ind i hylstret og observer fluoroskopisk, mens tråden 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 plads (koronære hulrum osv.) ved at kombinere en drejende bevægelse (translator: something missing here) eller hylster med den varsomme sondering af ledetråden eller selv hylstret. Fluoroskopi i den venstre forreste skrå (oblique) (LAO) position er hjælpsomt. CSG hylstret fremføres ind i midten af det koronare hulrum og dets position etableres ved at infusere kontrast materiale gennem sideporten.

19. Når tilrådes er på det ønskede sted, fremføres hylstret over tråden, indtil spidsen hviler i det ønskede sted. Det tilrådes at lade et kort afsnit af tråden stikke ud forbi den distale ende af spidsen for at mindsk enhver mulighed for stump traume til de omliggende væv.

20. Mens tråden og den flettede kerner 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 mindsk uønsket bevægelse eller løsgøre af spidsen eller tråden.

21. Når hylstret er i det ønskede sted, tilbagetrækkes den flettede kerne og tråd langsomt, og de fjernes fra det tilbageholdte hylster. 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 sprøte forbundet til sideporten. Indføren skyldes gennem skyleperten. Hvis indføren skal forblive på plads under ledernes anbragelse og prøvning, tilrådes det med mellemrum at skylle indføren via sideporten med hepariniseret saltvand.

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

24. Forsigtig!! Når TVI redskabet indsættes i CSG ventilhuset tabes al hæmostase og der foreligger risiko for luft emboli og tilbageblod. Man skal altid holde den utsatte proksimale ende af TVI redskabet dækket med tommelfingeren, mens TVI redskabet er i brug.

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

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

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

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

29. TVI redskabet kan derefter enten skrælles bort eller det kan temporært blive efterladt, hvilende på skafetten 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 der skyldes igen med hepariniseret saltvand.

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

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

33. Efter indførelsen af LV elektroden, føres en 0.032 tommers stål-spids udtagelsesledetråd ind i det højresidede CSG Worley ved siden af LV pacemakerelektroden og ind i den distale hoved CS-vene. (se Figur 2)

VIGTIGT: Udtagelsesledetråden hjælper med at sikre, at spidsen på CSG ikke drejes lateral og dermed fortrænger elektroden under udtagning

34. Inden du bryder muppen, skal det højresidede CSG Worley udtrækkes over udtagelsesledetråden og LV pacemakerelektroden. Stiletten forbliver på pladsen på spidsen af pacemakerlektroden. (se Figur 3)

35. Tapperne på ventilhuset knækkes skarpt ned i et plan, der er vinkelret til den lange akse på hylstret for at splitte ventilhuset. (se Figur 4)

36. 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.

37. Når først CSG er helt udtaget, udtrækkes udtagelsesledetråden af CS-venen.

38. Til sidst udtages stiletten.

39. En tilbageholdt ledetråds teknik kan bruges for dobbelt ledetråd implantation. Klappen vil forblive haemostatisk med både lederen og ledetråden indsat; dog skal man udvise stor omhu ved manipulering af lederen for at undgå uagtson fremføring af ledetråden ind i patienten. Det tilrådes igen at have et hæmostat fastgjort til ledetrådens proksimale ende.

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

de-Gebrauchsanweisung

Dieses Instrument ist nur zum einmaligen Gebrauch gedacht. Vor Gebrauch bitte die Gebrauchsleitung 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 sollten 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
- Arterienschadigung
- Blutung
- Herzrhythmusstörungen
- Herzebeuteltamponade
- Chronische Nervenschädigung
- Beschädigung der Herzklappen
- Hämatom an der 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 aufbewahren.
- 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 entkräftigt.

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 Benutzten 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 tembolieund Thrombosegefahr so weit wie möglich ausschließen.
- Auf Dauer gelegte Einführungskanulen von innen durch einen Katheter, eine Schrittmacherzuleitung oder einen Dilatatordrähte unterstützen.
- Dilatatordrähte, 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! Gegebenenfalls 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.

Aspektisch arbeiten!

Es wird folgendes Verfahren vorgeschlagen:

1. Folie von der Verpackung abziehen und den Inhalt auf einem sterilen Arbeitsfeld absetzen.

2. Vorge sehene 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 korpulöseren 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 weiße Spritze eines Führungsdrähtes durch die Punktionsnadel in das Gefäß einführen. Führungsdräht wird zu gewünschten Tiefe vorschließen. Eine ausreichende Länge Führungsdräht aus der Punktionsstelle herausragen lassen. Den Führungsdräht 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 Führungsdrähtes in die obere Hohlvene und den rechten Vorhof mittels Durchleuchtung zu bestätigen.

8. Führungsdräht an Ort und Stelle halten und Punktionsnadel entfernen. Nicht den Führungsdräht in die Kanüle zurückziehen, da es sonst zur Separation des Führungsdrähts kommen kann. Es muss zuerst die Kanüle entfernt werden.

9. Den geraden Gefäßdilatator sowohl in das Einführbesteck einführen, bis sich die Dilatatorkappe über das Ventileghäuse stützt und so der 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 Führungsdrähtes bis zum Verschwinden im Patienten lässt sich durch Anbringen einer Klammer bzw. einer Gefäßklemme am proximalen Ende des Führungsdrähtes verhindern.

12. Sobald Einführbesteck und Dilatator vollständig in Venensystem eingeführt sind, die Dilatorkappe durch Hin- und Herbewegen vom Ventileghäuse des Einführbestecks abziehen (siehe Abb. 1).

13. Den Dilatator unter Zurücklassen von Einführbesteck und Führungsdräht vorsichtig zurückziehen. Durch das Hämostaseventil werden der Blutverlust und die unbeabsichtigte Aspiration von Luft durch die Einführkanüle gering gehalten.

14. Den gekrümmten, geflochtenen Kern aus der Packung nehmen und den exponierten, proximalen Teil des in der Vene gelassenen Führungsdrähtes in das distale Ende des geflochtenen Kerns einfadeln.

15. Den Führungsdräht so weit durch den gekrümmten, geflochtenen Kern bzw. die geflochtene Kanüle ziehen, bis das proximale Ende des Führungsdrähtes mit einer Klammer oder Gefäßklemme gesichert werden kann. Anschließend den gekrümmten Dilatator in die Verweilkantile vorschieben.

16. Den geflochtenen Kern erst in die Verweilkantile vorschieben, nachdem der Führungsdräht vollständig durch den Kern gezogen und mit einer Klammer oder Gefäßklemme gesichert ist, um zu verhindern, dass der Führungsdräht vollständig im Patienten verschwindet.

17. Den geflochtenen Kern in der Kanüle vorschieben und mit Hilfe des Bildwandlers überwachen, wie Führungsdräht und distales Ende des Kernes aus dem distalen Ende der Verweilkantile austreten und im rechten Vorhof positioniert werden.

18. Durch eine Kombination von Dreh- und vorsichtigen Vörwärtsbewegungen das distale Ende des Führungsdrähtes bzw. der Kanüle selbst zum gewünschten Ort (Sinus coronarius usw.) manövriren. Dabei ist eine Durchleuchtung in Boxerstellung hilfreich. Die CSG-Kanüle bis in die Mitte des Sinus coronarius vorschieben und deren Position durch Injektion von Kontrastmittel über den seitlichen Infusionszugang verifizieren.

19. Sobald sich der Führungsdräht in der gewünschten Position befindet, die Kanüle über den Draht nachschieben, bis deren distales Ende sich in der gewünschten Position befindet. Es empfiehlt sich, ein kurzes Stück Führungsdräht über das distale Ende der Kanüle überstehen zu lassen, um die Gefahr eines stumpfen Traumas für das umgebende Gewebe möglichst gering zu halten.

20. Führungsdräht und geflochtenen Kern festhalten und die Kanüle über den Kern vorschieben, bis sich die Kanüle an gewünschten Ort befindet. Das Vorscheinen der Kanüle in die gewünschte Position sollte unter Bildwandlerkontrolle vorgenommen werden, um jede unerwünschte Bewegung bzw. Umpositionierung von Kanülenende oder Führungsdräht möglichst zu vermeiden.

21. Sobald sich die Kanüle in der gewünschten Position befindet, geflochtenen Kern und Führungsdräht vorsichtig zurück- und aus der an Ort und Stelle gehaltenen Kanüle herausziehen. Bei der Verifizierung der richtigen Kanülenposition ist das Injizieren von Kontrastmaterial über den seitlichen Infusionszugang hilfreich.

22. Mit Hilfe einer am seitlichen Infusionszugang angebrachten Spritze sämtliche Luft aus dem Einführbesteck aspirieren. Soll das Einführbesteck während der Zuleitung-

spositionierung und den anschließenden Tests an seinem Platz verbleiben, so empfiehlt sich dessen regelmäßiges Durchspülen über den seitlichen Infusionszugang mit heparinisierte Kochsalzlösung.

23. Im -CSG-Set ist eine transvalvuläre 7-Fr-Einführhilfe mit enthalten. Sie kann nach Ermessen des behandelnden Arztes dazu verwendet werden, zur Erleichterung der Zuleitungspositionierung das Ventil zu öffnen. Zuleitung mit einem Durchmesser von mehr als 6,2 Fr können mit der transvalvulären Einführhilfe (TVI) nicht verwendet werden.

24. Vorsicht!!! Wenn die transvalvuläre Einführhilfe in das -CSG-Ventileghäuse eingeführt wird, geht jedwede Hämostase verloren und es besteht Luftembolie- und Blutverlustgefahr. Während die transvalvuläre Einführhilfe in Gebrauch ist, muss daher deren exponiertes, proximales Ende mit dem Daumen verschlossen werden.

25. Zum Gebrauch der transvalvulären Einführhilfe deren distales Ende mit leichtem Druck in das Einführbesteck und damit das Ventileghäuse einführen.

26. Zur Verhinderung von Luftembolie und Blutverlust das exponierte, proximale Ende der transvalvulären Einführhilfe mit dem Daumen zuhalten.

27. Die Schrittmacherezuleitung durch die transvalvuläre Einführhilfe und in die Einführkanüle vorschieben.

28. Sobald sich die Schrittmacherezuleitung in der Kanüle befindet, die transvalvuläre Einführhilfe aus dem Einführbesteckventileghäuse ziehen.

29. Die transvalvuläre Einführhilfe kann dann entweder durch Abschalen entfernt oder temporär auf der Schrittmacherezuleitung verbleiben.

30. Sobald die transvalvuläre Einführhilfe aus dem Einführbesteck gezogen ist, das Einführbesteck über den seitlichen Infusionszugang mit einer Spritze aussaugen, bis alle eventuell während des Eingriffs in die Kanüle gelangte Luft wieder entfernt ist, und nochmals mit heparinisierter Kochsalzlösung durchspülen.

31. Die Schrittmacherezuleitung bis zur gewünschten Position im Herzen vorschieben.

32. Wenn sich nach Bildwandler- und elektrischem Befund die Zuleitung in der richtigen Position befindet, die Kanüle direkt vor dem Abschalen oder Aufschnüren derselben mit 5 ml Kochsalzlösung durchspülen, um das Austreten von Blut so weit wie möglich zu verhindern. Wenn mehrere Zuleitungen positioniert werden sollen, können Kanüle und Zuleitung solange an ihrem Platz bleiben, bis alle weiteren Zuleitungen richtig positioniert sind.

33. Nach dem Platzieren der Elektrode in der Lateralvene (LV) wird ein besonderer steifer Führungsdräht mit einem Durchmesser von 0,032 Zoll und einer J-förmig abgebogener Spitze in die rechtsseitige CSG-Worley-Einführungsschleuse neben der LV-Schrittmacherelektrode vorgeschoben und dann in die distale Hauptvene des Koronarsinus. (siehe Abb. 2)

WICHTIG: Der Führungsdräht hilft sicherzustellen, dass sich die CSG-Spitze nicht seitlich dreht und somit die Elektrode verschiebt während diese entfernt wird.

34. Vor dem Knicken der Nabe wird die rechtsseitige CSG Worley-Einführungsschleuse über dem Führungsdräht und der LV-Schrittmacherelektrode entfernt.

Das Stilettringt an der Stelle zur Spitze der Schrittmacherelektrode. (siehe Abb. 3)

35. Zur Spaltung des Ventileghäuses die Zungen des Letzteren in der Ebene senkrecht zur Längsachse der Kanüle scharf nach unten abbiegen (siehe Abb. 4).

36. Beim Zurückziehen des Einführbestecks aus dem Gefäß die Einführbesteckgriffe auseinander ziehen und die Kanüle in Längsrichtung abschälen. Dabei darauf achten, dass beim Zurückziehen der Kanüle nicht auch der Katheter mit zurückgezogen wird.

37. Sobald die CSG vollständig entfernt worden ist, wird der Führungsdräht aus dem Koronarsinus entfernt.

38. Zuletzt wird das Stilettringt entfernt.

39. Bei Implantation von zwei Zuleitungen kann der Führungsdräht zunächst an Ort und Stelle gelassen werden.

Das Hämostaseventil bleibt selbst dann funktionsfähig, wenn sowohl der Führungsdräht als auch eine Zuleitung hindurchgehen. Allerdings muss beim Manövrieren der Zuleitung mit extremer Vorsicht vorgegangen werden, um das unbeabsichtigte Vorscheinen des Führungsdrähtes in den Patienten zu verhindern. Es wird wiederum das Anbringen einer Gefäßklemme an das proximale Ende des Führungsdrähtes empfohlen.

40. Wenn stattdessen mit der Öffnung der V. cephalica begonnen wird, so ist das Verfahren ab dem Punkt mit obigem Verfahren identisch, an dem der Führungsdräht durch eine Phlebotomie in die Vene eingeführt und unter Bildwandlerkontrolle bis auf die Höhe des rechten Vorhofs vorgeschoben wird.

ει-Οδηγίες χρήσης

Η συσκευή αυτή προορίζεται για μία μόνο χρήση. Διαβάστε τις οδηγίες πριν τη χρησιμοποιήσετε.

Ενδείξεις

Για την εισαγωγή διαφόρων τύπων ηλεκτροδίων βιμεταδόνησης ή απινιδώντων και καθετήρων.

Αντενδείξεις

Η χρήση των συστημάτων οδηγού στεφανίου κόλπου / εισαγωγέα σε πλάγια φέρμα (CSG/LVI) αντενδείκνυται στις ακολούθες τερματίσεις:

- Ασθενείς με υπάρχουσα η πιθανή απόφραξη των στεφανίων αγγείων ή ακατάληπη ανατομία των στεφανίων φλέβων
- Ασθενείς με ενεργό συστηματική λοιμωξη.

Πιθανές αρνητικές παρενέργειες / ανεπιθύμητα συμβάντα

Τα συστήματα οδηγού στεφανίου κόλπου / εισαγωγέα σε πλάγια φέρμα (CSG/LVI) θα πρέπει να χρησιμοποιούνται από ιατρούς που είναι εξουსιοδοτημένοι με τη διαδεδομένη εισαγωγή καθετήρων. Οι επιπλοκές που υποφέρει να σχετίσονται με τη χρήση συστημάτων διαδερμικής εισαγωγής καθετήρα συμπεριλαμβάνουν, ενδεικτικά αλλά όχι περιοριστικά, τις ακόλουθες:

- Εμψηλή αέρα
- Άλλεργική αντιδράση στο σκιαγραφικό μέσο
- Βλάβη στο αρτηριακό τοίχωμα
- Αυμορφαγία
- Καρδιακές αρρυθμίες
- Καρδιακός επιπλωματισμός
- Χρόνια νευρική βλάβη
- Βλάβη στις καρδιακές βαλβίδες
- Αυμορφαγία στη θέση παρακέντησης
- Λοιμώξη
- Τοπική ιστική αντιδράση, σχηματισμός ινώδων ιστού
- Βλάβη του μυοκαρδίου
- Έμφραγμα μυοκαρδίου
- Μετατόπιση πλάκας
- Πνευμοθύρακας
- Εγκεφαλικό και θάνατος
- Δημιουργία θρόμβων/ευβολής
- Αγγειακή απόφραξη
- Αγγειακός σπασμός
- Φλεβική ή καρδιακή διάτρηση

Προειδοποιητικές

- Φωτεινούσιμο προϊόν. Μην τη χρησιμοποιείτε αν έχει φωτιάζει χωρίς την εξεργατική προστατευτική χάρτην συσκευασία. Φύλασσετε σε δροσερό, ακολευτικό και έρημο χώρο.
- Η έγχυση μέσω της πλευρικής θύρας είναι εφικτή μόνο μετά την αφαίρεση όλου του αέρα από τη μονάδα. Η εσφαλμένη χρήση του εργαλείου διαβαθμίνεις εισαγωγής (TVI) υποφέρει να έχει ως αποτέλεσμα αερώδη εμβολή και ανδρόρρημα αιμορραγία.
- Μη χρησιμοποιείτε αυτή τη συσκευή σε ασθενείς για τους οποίους είναι άδοντα η ρυθμού της αντιπρικής αγωγής. Κατά τη δοκιμή σε πρόβατα στα οποία δεν έχει γίνει αντιμήχη, η συσκευή επενδέει σχηματισμό προβούφη, ωστόσο, οι μελέτες με χρήση πρωτής έδειξαν ότι δεν υπάρχει ιδιαίτερος λόγος ανησυχίας.

Προφυλάξεις

- Μην τραπούντετε τη συσκευή αυτή με κανένα τρόπο.
- Συσκευές μίας χρήσης: Αυτό το προϊόν μίας χρήσης δεν

- έχει σχεδιαστεί και δεν έγινε εγκριθεί για πολλαπλές χρήσεις. Οι πολλαπλές χρήσης ενέχουν κίνδυνο διασταυρουμένης μόλυνσης, ενδέχεται να επρεφάσουν την ακριβεία των μετρήσεων και την απόδοση του συστήματος ή να προκαλέσουν δυσλειτουργία με αποτέλεσμα βλάβης του προϊόντος λόγω καθαρισμού, απλούσανσης, εκ νέου αποστερώσης ή εκ νέου χορήξης.
- Σύμφωνα με την ομοσπονδική νομοθεσία των ΗΠΑ, η χρήση της συσκευής απτή επηρέπειται μόνο από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού.
 - Το θηράκι, ο διαστολέας και η βαλβίδα θα πρέπει να καθαρίζονται με αναρρόφηση και εκτίναση με φυσιολογικό ορό, ώστε να ελαχιστοποιείται η πιθανότητα αερώδων εμβολίων και σημητικών ρρόμων.
 - Τα θηράκια εισαγωγής διαρκούς χρήσης θα πρέπει να υποστηρίζονται εσωτερικά από καθετήρα, ηλεκτρόδιο βηματοδότης ή από διαστολέα.
 - Οι διαστολές, οι καθετήρες και τα ηλεκτρόδια βηματοδότης θα πρέπει να αφαιρούνται από το θηράκι με αργή κίνηση. Η γρήγορη αφαίρεση ενδέχεται να προκλέσει ζήμια στη μέρη της βαλβίδας, με αποτέλεσμα τη ροή αίματος μέσω της βαλβίδας. Ποτέ μην προωθείτε ή αποδύσετε το οδόγο σύρμα ή το θηράκι από συναντάτε αντίστοιχο. Προσδοκίστε την αιτία με ακτινοκόπηση και πάρτε τα κατάλληλα μέτρα αντιμετώπισης.
 - Όταν εκτελείται έγχωρη ή αναρρόφηση μέσω του θηρακίου, χρησιμοποιείται μόνο την πλευρική θύρα.
 - Όταν χρησιμοποιείτε το εργαλείο διαβαλβιδικής εισαγωγής (TVI), το μέγεθος του ηλεκτρόδιου δεν επηρέπειται να υπερβαίνει τα 6,2F.
 - Όταν χρησιμοποιείτε το TVI, διατηρείτε πάντοτε το εκτεθεύμενο έγχος καλύμμενό ώστε να εμποδίζεται η αερώδης εμβολίη και η ανάδρομη αιμορραγία.

Χρήση στέιρας τεχνηκής Μια προτεινόμενη διαδικασία:

1. Ανοίξτε τη συσκευασία και τοποθετήστε τα περιεχόμενα σε στείρο πλεύσιμο.
2. Προετοιμάστε το δέρμα και καλύψτε την περιοχή της αναμενόμενης φλεβοκεντηστής με τον επιμυθτό τρόπο.
3. Προκαλέστε τη διάγνωση της υποκλείδας φλέβας. Η υποκλείδα φλέβα είναι δύοσκολη στον εντονόμο, εκτός και από δυσκολεύεται με ανώνυμη των κάτω άκρων του ασθενή σε γυναίκες 15 μορφών ή με τη χρήση της θέσης Trendelenburg. Ο εντονόμος της φλέβας θα είναι πολύ ευκολότερος αν ο ασθενής είναι καλά ενδιαφετωμένος.
4. Εισαγάγετε τη βελόνα στο αγγείο. Η θέση της βελόνας θα πρέπει να επολυθεύεται με την παρατήρηση της επιστροφής φλεβικού αίματος.

5. Η γωνία της βελόνας θα πρέπει να προσαρμόζεται ανάλογα με τη σωματική κατασκευή του ασθενής: ρηγά για λεπτώσαντος ασθενείς, βαθύτερα για εύωμα ατόμων. Χρησιμοποιήστε βελόνα 18g με μήκος 7 εκ. (2-3/4 iv).

6. Αναρροφήστε τη βελόνη διάτρητης χρησιμοποιώντας τη σύρηγα 12cc.

7. Αφαίρεστε τη σύρηγα και εισαγάγετε το μαλακό άκρο του οδόγου σύρματος στο αγγείο μέσω της βελόνης εισαγωγής. Προωθήστε το οδόγο του οδόγου σύρματος στο επιμυθτό βάθος. Αφήστε εκτεθεύμενο επαρκές τμήμα του οδόγου σύρματος. Ποτέ μην προωθείτε ή αποσύρετε το οδόγο σύρμα σε ανυπονότατη αντίστοιχη. Προσδοκίστε την αιτία της αντίστοιχης προτού συνεχίσετε. Συνιστάται η ακτινοκόπηση επιβεβαίωσης της εισόδου του οδόγου σύρματος στην άνω κοιλή φλέβα και στο δεξιό κόλπο.

8. Κρατήστε το οδόγο σύρμα στη θέση του και αφαιρέστε τη βαλβίδα εισαγωγής. Μην αποσύρετε το οδόγο σύρμα μέσα στην κανούλα, γιατί αυτό ενδέχεται να οδηγήσει σε αποκυρώσιμης του οδόγου σύρματος. Η κανούλα θα πρέπει να αφαιρεθεί πρώτη.

9. Εισαγάγετε το ευθύγαμμο διαστολέα αγγείου στο θηράκι μέχρις στο το καλύμμα του διαστολέα διπλώσει πάνω από το περιβλήμα της βαλβίδας και ασφαλίστε το διαστολέα στο συγκρότημα του θηρακίου.

10. Περάστε το συγκρότημα διαστολέα /θηρακιού πάνω από το οδόγο σύρμα.

11. Προσθέστε το διαστολέα μαζί με το θηράκι με περιστροφική κίνηση πάνω από το οδόγο σύρμα και μέσα

στο αγγείο. Συνιστάται η ακτινοκόπηση παρακολούθηση. Η προσφόρτηση ενός αιμοστάτη στο εγγύς άκρο του οδόγου σύρματος εμποδίζει την ακούσια προώθηση του οδόγου σύρματος εντελώς μέσα στο σώμα του ασθενή.

12. Όταν το συγκρότημα εισαγεί πλήρως στο φλεβικό σύστημα, διαχωρίστε το καλύμμα του διαστολέα από το περιβλήμα της βαλβίδας θηρακού κιννάντας το καλύμμα του διαστολέα ώστε να βγει από τον ομφαλό. (Βλέπε Εικόνα 1)

13. Απούσπωστε αργά το διαστολέα, αφονώντας το θηράκι και το σύρμα στη θέση τους. Η βαλβίδα αιμοστάσης μειώνει την απώλεια αίματος και την ακούσια αναρρόφηση αέρα μέσω του θηρακίου.

14. Αφαίρεστε τον κεκαμένο πλεκτό πυρήνα από τη συσκευασία και περάστε το εκτεθεύμενο έγχημα της κρατημένου οδόγου σύρματος στο περιφερικό άκρο του πλεκτού πυρήνα.

15. Περάστε το οδόγο σύρμα μέσα από τον κεκαμένο πλεκτό πυρήνα ή το πλεκτό θηράκι μέχρις ότου το εγγύς άκρο του οδόγου σύρματος να μπορεί να ασφαλιστεί με σφριγκτή ή αιμορράγη. Η αιμορράγη σύρματος ή αιμοστάτη προηγείται πριν την προσθήση του κεκαμένου που διατίθεται μέσα στο θηράκι οδόφρους χρήσης.

16. Μην προωθείτε τον πλεκτό πυρήνα μέσα στο θηράκι μέχρις ότι το οδόγο σύρμα περάσει εντελώς μέσα από τον πυρήνα και το σύρμα ασφαλίστε με αιμοστάτη ή σφριγκτή, για να προληφθεί η ακούσια προσθήση του οδόγου σύρματος εντελώς μέσα στο σώμα του ασθενή.

17. Προωθήστε τον πλεκτό πυρήνα μέσα στο θηράκι και παρατηρήστε ακτινοκοπικά καθώς το σύρμα και το περιφερικό άκρο του πυρήνα εκτίνασται πέρα από το περιφερικό άκρο του θηρακίου και το ποτοθεύτην στο δεξιό κόλπο.

18. Χειρίστε το περιφερικό άκρο του οδόγου σύρματος ή του θηρακίου ώστε να φτάσει στην επιθυμητή θέση (τεραπανιαίο κόλπο, κτλ.) συνοδίζαντας μια περιστροφική κίνηση του οδόγου σύρματος ή του θηρακίου με επαρκή προώθηση του ίδιου του οδόγου σύρματος ή του θηρακίου. Ο ακτινοκοπικός ελέγχος στην αριστερή πρόσθια θήλη (LAD) θέση προσφέρει βοήθεια. Προσδοκήστε το θηράκι CSG στο μέσο στερναριαίο κόλπο και προσδιορίστε τη θέση του με την έγχωρη αιστοκαμού μέσω της πλευρικής θύρας. 19. Όταν το οδόγο σύρμα βρεθεί στην επιθυμητή θέση, προσθήστε το θηράκι πάνω από το σύρμα, μέχρις ότι η αιμή βρεθεί στην επιθυμητή θέση. Καλό είναι να αφήνετε ένα μικρό κομμάτι σύρματος να προεξέχει πέρα από το περιφερικό άκρο της αιμής, ώστε να ελαχιστοποιείται η πιθανότητα να προκληθεί θλωστικό τραύμα στον περιβάλλοντα ιστό.

20. Κρατώντας την ούρα και τον πλεκτό πυρήνα σταθερά στη θέση τους, προωθήστε το θηράκι πάνω από τον πυρήνα μέχρις ότι το θηράκι βρεθεί στην επιθυμητή θέση. Καθώς προωθείτε το θηράκι στη θέση του, παρατηρήστε το θηράκι ακτινοκοπικά για να ελαχιστοποιείται η πιθανότητα ανεπιθυμητής κίνησης ή απόστασης της αιμής του σύρματος.

21. Όταν το θηράκι βρεθεί στην επιθυμητή θέση, αποσύρετε αργά τον πλεκτό πυρήνα και το σύρμα και αφιερώστε τα από το θηράκι που έχει κρατηθεί. Η έγχωρη αιστοκαμού μέσω της πλευρικής θύρας είναι χρήσιμη για τη διαπίστωση της σωτηρίας θέσης του θηρακίου.

22. Αναφορίστε όλον τον αέρα από το συγκρότημα βαλβίδας θηρακού χρησιμοποιώντας μια σύρηγα συνδέσμου στην πλευρική θύρα. Επιλύνετε τον εισαγωγέα μέσω του στομίου έκπλυσης. Αν ο εισαγωγέας πρόκειται να παραμείνει στη θέση του κατά την ποτοθεύση του πλεκτού και τη δοκιμασία, συνιστάται η περιοδική έκπλυση του εισαγωγέα μέσω της πλευρικής θύρας με τη χρήση πτηνωρίσματος φυσιολογικού ορού.

23. Εάν εργάζεται διαβαλβιδικής εισαγωγής (TVI) 7Fr, παρέχεται μαζί με το κττ CSG. Η πρέπει να χρησιμοποιείται κατά την κρήτη του ιατρού για το ανύγμα της βαλβίδας ώστε να διευλύνεται η ποτοθεύση του πλεκτού. Ηλεκτρόδιο με μέγεχος μεγαλύτερο από 6,2Fr, δεν επηρέπειται να χρησιμοποιούνται με το TVI.

24. Προσοχή!!! Όταν το TVI είναι εισηγμένο μέσα στο

περιβλήμα της βαλβίδας του CSG, κάθε αιμοστάτη λεπτοποιία χάνεται και υπάρχει κίνδυνος αερώδων εμβολής και ανάδρομης αιμορραγίας. Όταν χρησιμοποιείτε το TVI, εισαγάγετε το περιφερικό άκρο του πλεκτού πριν τον αντικέρχεται το εγγύς άκρο του θηρακίου.

25. Για να χρησιμοποιήσετε το TVI, εισαγάγετε το περιφερικό άκρο του TVI στη περιβλήμα της βαλβίδας, πιέζοντας ελαφρά το TVI μέσα στο σώμα του θηρακίου.

26. Κρατήστε τον αντικέρχεται σαν πάνω από το εγγύς άκρο του θηρακίου την αιμοστάτη που θα εμποδίσει την αερώδη εμβολή ή ανάδρομη αιμορραγία.

27. Πρωινήστε το πλεκτόδιο βηματοδότη διάμεσον του TVI και μέσα στο θηράκι.

28. Μόλις το πλεκτόδιο βηματοδότης βρεθεί μέσα στο θηράκι, τροβιζτε το ΤVI προς τα πάνω και έξω από το περιβλήμα της βαλβίδας του θηρακίου.

29. Στη συνέχεια, το TVI μπορεί να αφαιρεθεί ή και να αφεθεί προσωρινά πάνω στον άξονα του ηλεκτρόδιου βηματοδότης που θα προσθέτει την αιμοστάτη.

30. Όταν το TVI αποσύρεται από το θηράκι, αναρροφήστε το θηράκι διαμέσου της πλευρικής θύρας, μέχρις ότου αφαιρεθεί ολός ο τομής αέρα που έχει εισχωρήσει στο θηράκι κατά τη διάρκεια της διαδικασίας, και στη συνέχεια ξεπλύνετε και πάλι με πτηνωρίσμα φυσιολογικό ορό.

31. Πρωινήστε το πλεκτόδιο βηματοδότη στην επιθυμητή θέση της καρδιάς.

32. Όταν η θέση του πλεκτούδιου είναι σωστή ακτινοκόπηκα και ηλεκτρικά, ξεπλύνετε το θηράκι με 5 cc φυσιολογικού ορού αιμώνα προτού αφαιρεθεί η ούρα της βαλβίδας. Επιλύνετε την επιθυμητή θέση της πλευρικής πρόσθιας καθώς ούρα θέσης της βαλβίδας. Αν πρόκειται να τοποθετηθούν πλολάτη πλεκτούδια, το θηράκι και το πλεκτόδιο μπορούν να αφεντικούν στη θέση τους μέχρι το ποτοθεύτην πλεκτούδιο. Αν πρόκειται να πλεκτούδιο φιλοδιογός καλώδιο (LV), η πλεύση (Εικόνα 2)

ΣΗΜΑΝΤΙΚΟ: Το οδόγο σύρμα αφαιρείσθε βοηθά να διασφαλιστεί ότι το άκρο του CSG δεν περιστρέφεται πλευρικά, μετατοπίζοντας το πλεκτόδιο καθώς αποσύρεται.

34. Πριν από τη βράση του ομαλού του, ο εισαγωγέας δεξιάς πλευράς CSG Worley προσέρχεται πάνω στο οδόγο σύρμα αφαιρέστε και το πλεκτόδιο βηματοδότης προτερής καλώδιος (LV). (Βλέπε Εικόνα 3)

Ο στελέχες παραμένει στη θέση του στο άκρο του πλεκτούδιου βηματοδότην.

35. Τασκότε απότομα τις γλωττίδες του περιβλήματος της βαλβίδας προς τα κάτω σε επίπεδο κέδρου προ το διαμήκη άξονα του θηρακίου, ώστε να διαχωρίστε το περιβλήμα της βαλβίδας. (Βλέπε Εικόνα 4)

36. Αποχωρίστε τις λαβές του θηρακού και αποσπάστε το συλινητό θηράκι ζελοδιοντάς κατά μήκος καθώς αποσύρετε από το αγγείο. Κατά την αφαίρεση, θα πρέπει να προσέξετε να μην απούσετε τον καθέτηρα.

37. Μετά την πλήρη αφαίρεση του CSG, το οδόγο σύρμα αφαιρείσθε από τον στεφαναίο κόλπο.

38. Τέλος, αφαιρέστε τον στελέχε.

39. Για την εμφύτευση διπλού ηλεκτρούδιου μπορεί να χρησιμοποιείται μια τεχνική συγκράτησης οδηγού σύρματος. Η βαλβίδα παραμένει αιμοστάτη όταν το πλεκτόδιο και το οδόγο σύρμα έχουν εισαγεί μεσώ αυτής. Ήτοτοί, χρειάζεται μεγάλη προσοχή κατά τη χρήση του ηλεκτρούδιου, ώστε να εμποδίσεται η τυχαία προσθήση του οδηγού σύρματος μέσα στο σώμα του ασθενούς. Και εδώ συνιστάται η προσφρήτη ενός αιμοστάτη στο εγγύς άκρο του οδηγού σύρματος.

40. Αν χρησιμοποιείται μεθόδος με τομή κεφαλικής φλέβας, η διαδικασία είναι ίδια από τη στηγμή που το οδόγο σύρμα τοποθετείται στη φλέβα μέσω φλεβοτομίας και πρωινήστεται στη φλέβα μέσω πτηνωρίσματος έως το πεπίπεδο του δεξιού κόλπου.

es-Instrucciones de uso

Este dispositivo está diseñado para un solo uso. Lea las instrucciones antes de usarlo.

Indicaciones

Para la introducción de varios tipos de reguladores del ritmo cardíaco o electrodos y catéteres desfibriladores.

Contraindicaciones

El uso de sistemas de Guía coronaria sinusal / Introduktor de vena lateral (CSG/LVI), por sus siglas en inglés) está contraindicado en:

- Pacientes que tengan o puedan tener oclusión de los vasos coronarios o distorsión anatómica de las venas coronarias
- Pacientes con una infección diseminada activa

Potenciales efectos secundarios / eventos adversos

Los sistemas de Guía coronaria sinusal / Introduktor de vena lateral (CSG/LVI), por sus siglas en inglés) deben ser usados por médicos que estén familiarizados con el procedimiento de cateterización percutánea. Las complicaciones asociadas con cualquier sistema de cateterización incluyen, entre otros, lo siguiente:

- Embolia gaseosa
- Reacción alérgica a los medios de contraste
- Daño a la pared arterial
- Hemorragia
- Arritmia cardíaca
- Tapónamiento cardíaco
- Lesión nerviosa crónica
- Daño a las válvulas cardíacas
- Hematoma en el lugar de la punción
- Infección
- Reacción histíca; formación de tejido fibroso
- Lesiones miocárdicas
- Infarto de miocardio
- Desplazamiento de la placenta
- Neumotórax
- Accidente cerebrovascular y muerte
- Formación de trombos/embolos
- Oclusión vascular
- Espasmo vascular
- Perforación venosa o cardíaca

Advertencias

- Este producto es sensible a la luz. No debe usarse si se ha almacenado fuera de su caja protectora. Almacenar en un lugar fresco, oscuro y seco.
- La infusión a través del puerto lateral puede hacerse únicamente después de eliminar todo el aire de la unidad. El uso inadecuado de la herramienta de inserción transvalvular (TVI, por sus siglas en inglés) puede causar embolismo gaseoso y sangrado de flujo retrógrado.
- No usar este dispositivo en pacientes que no puedan ser debidamente anticoagulados. Al realizar pruebas con ovejas no anticoaguladas, el uso de este dispositivo reveló la formación de trombos, sin embargo, los estudios heparinizados disiparon esta inquietud. Precauciones:
 - No modifique este dispositivo de ninguna manera.
 - Aparatos desechar: Este producto desechar 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 introduktor 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 corrijalas.

- 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 retrógrado.

Uso técnica estéril.

Se sugiere el procedimiento siguiente:

1. Abra el paquete y coloque el contenido en un campo estéril.
2. Prepare la piel y cubra el área del sitio de punción previsto como deseado.
3. 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.
4. Inserte la aguja en la vena (vaso). La posición de la aguja deberá verificarse observando el retorno de la sangre venosa.
5. 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.
6. Aspire la aguja de punción con una jeringa de 12cc.
7. Retire la jeringa e inserte en la vena la punta blanda del alambre guía a través de la aguja del introduktor. 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 cara superior y en el atrio derecho.
8. Mantenga el alambre guía en posición y retire la aguja del introduktor. No traiga hacia atrás el alambre guía dentro de la cánula porque puede causar la separación del alambre guía. La cánula debe retirarse primero.
9. 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 ensamblaje de la cubierta.
10. Enrosque el ensamblaje del dilatador/cubierta sobre el alambre guía.
11. 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.
12. Una vez que el ensamblaje 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)
13. 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.
14. Retire el centro trenzado curvo del paquete y enrósquelo a la porción proximal expuesta del alambre guía retenido dentro del extremo distal del centro trenzado.
15. 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.
16. 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.
17. 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.
18. 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 medio y establezca su posición inyectando material de contraste a través del puerto lateral.
19. Una vez que el alambre guía está colocado en la posición deseada, avance la cubierta sobre el alambre hasta que la punta descansen 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 circunvecinos.
20. Manteniendo firmemente en su lugar el alambre y el centro trenzado avance la cubierta sobre el centro hasta que la cubierta descansen 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.
21. Una vez que la cubierta se encuentra en la posición deseada, lentamente retraeiga el centro trenzado y el alambre, y retírelas 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.
22. Aspire todo el aire del ensamblaje de la válvula de la cubierta utilizando una jeringa conectada al puerto lateral. Lave el introduktor a través del puerto lateral. Si el introduktor permanecerá en su lugar durante el posicionamiento y prueba del electrodo, se recomienda que lave periódicamente el introduktor por medio del puerto lateral con una solución salina heparinizada.
23. Una herramienta de inserción transvalvular (TVI) de 7 Fr, viene con el equipo CSG. Éste será utilizado a discreción del médico para abrir la válvula para facilitar la colocación del electrodo. Electrodo mayores de 6.2 Fr, no pueden usarse con la TVI.
24. **¡¡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 retrógrado. Siempre mantenga el extremo proximal expuesto de la TVI cubierto con su dedo pulgar mientras la TVI está en uso.
25. 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.
26. Mantenga su dedo pulgar sobre la abertura proximal expuesta de la TVI para evitar el embolismo gaseoso o el sangrado de flujo retrógrado.
27. Avance el electrodo del marcapasos a través de la TVI y dentro de la cubierta.
28. 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.
29. LA TVI puede ya sea despegarse o dejarse temporalmente descansando en la cubierta del electrodo del marcapasos.
30. 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.
31. Avance el electrodo del marcapasos hasta la posición cardíaca deseada.
32. 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 retrógrado. 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.

33. Después de la colocación del cable de la VI, se hace avanzar un cable de guía de retirada extrarrigido de punta en J de 0,032 pulgadas en el CSG Worley de mano derecha junto al cable de paso de la VI y hacia la vena CS principal distal. (Vea la Figura 2)

IMPORTANTE: El cable de guía de retirada ayuda a asegurar que la punta del CSG no se gire lateralmente, desplazando el cable a medida que se retira.

34. Antes de rajar su centro, el CSG Worley de mano derecha se retira por el cable de guía de retirada y el cable de paso de la VI.

El sistema permanece en su sitio hasta la punto del cable de paso. (Vea la Figura 3)

35. 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 4)

36. 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.

37. Una vez se haya retirado por completo el CSG, el cable de guía para retirada se retira del CS.

38. Finalmente, retire el estilete.

39. Para la implantación de electrodo doble puede utilizarse una técnica de alambre guía retenido. 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.

40. 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.

f-Käyttöohje

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

Käyttöaineet

Eri tyypistien taidostus- tai defibrillaattorijohdinten ja katetrien sisäänvientiin.

Vasta-aisteet

Sepelpoikamahojaimeen / lateraalilaskimoon sisäänvientijärjestelmien käytön vasta-aisteet ovat seuraavat:

- Potilaat, joilla on tukos sepelusoissa niillä kuten joilla on riski siihin että joiden sevelpaitimoiden anatomia on epäsopiva
- Potilaat, joilla on aktiivinen yleisinfektiota

Mahdolliset sivu-/haittavaikutukset

Sepelpoikamahojaimeen / lateraalilaskimoon sisäänvientijärjestelmää saatavat käyttää vain lääkärit, joilla on kokemusta perkuutiansesta ja katetrien sisäänvientimistä. Komplikaatiot, joita saatavat esityntä katetrien sisäänvientijärjestelmän käytön yhteydessä, ovat seuraavat (rajoituttamaa kuitenkaan näihin):

- Ilmaembolia
- Allerginen reaktio varjoaineelle
- Valtimoseinämävariot
- Verenvuoto
- Sydämen rytmihäiriöt
- Sydäntamponaatio
- Krooninen hermovauro
- Sydänläppävika
- Verenpurnauha pistokohdassa
- Infektiot
- Paikallisen arpiukudoksen tai fibrootiisen kudoksen muodostuminen
- Sydänlihasvaario
- Sydäniinarkki
- Valtimonrasvoittuma, aterooma
- Ilmarinta (pneumothorax)
- Aivovalvauksia ja kuolema
- Verihyytymien muodostuminen/veritulppa

Verisuonutulos

Verisuonisvasmi

Laskimon tai sydämen perforaatio

Varoitukset

- Tämä tuote on valoherkkä. Sitä ei saa käyttää, jos sitä on säälytetty suojaapakkauksesta poistettuna. Säälytettävä viileässä, pimeässä ja kuivassa paikassa.
- Siivutorin kautta tapahtuva infusointi voidaan tehdä vain sen jälkeen kun kaikki ilma on poistettu yksiköstä. Venttiilin kautta vietetään asetusvalinneen (TVI, Tracheal/Tracheal Insertion Tool) väärä käytöltäpaitsi voi aiheuttaa ilmaembolian ja veren takaisinvirtauksen.
- Tätä laitetta ei saa käyttää potilaalla, joka ei valit saa asianmukaista antikoagulanttihoitoa. Kun laitetta on testattu lampailulla, joka ei valit saaee antikoagulanttihoitoa, tämän laitteen on havaittu aiheuttavan verihyytymän; hepariinia koskevat tutkimukset vähentävät kuitenkin huolenaihetta.

Varoitus

- Tätä laitetta ei saa muuntaa millään tavalla.
- Kertakäytöiset laitteet: Tätä kertakäytöistä tuotetut tai e ole suunniteltu valitoidut uudelleenkäytettäväksi. Uudelleenkäytö voi aiheuttaa ristkontaminointia vaaran, vaikuttaa mittaustarkeuteen ja jätäyteleen surutustykyn tai aiheuttaa toimintavian johtuen siitä, että tuote on vaurioitunut fysiseesti puhdistuksen, desinfioinnin, uudelleensteriloinnin tai uudelleenkäytön seurauksena.
- Yhdysvaltain liittovaltion lain mukaan tämän laitteen myynti on rajoitettu vain lääkarin toimesta tai määräyksestä taipuvalta.
- Mahdollisen ilmaembolian ja verihyytymän muodostumisen ehkäisemiseksi on suoritettava holkin laajentimen ja venttiilin aspirointi ja keittosolualiushuuhutel.
- Kehon sisäiset sisäänventtiiliholkit tulisi tukea sisäisesti katterilla, taidostusjohdilla tai laajentimella.
- Laajentimet, katetrifit ja taidostusjohdimet tulisi poistaa haittakohdista. Nopea poistaminen voi vahingoittaa venttiilin osia, ja johtaa veren virtauksien venttiiliin läpi. Ohjainlankaa tai holkkia ei koskaan saa viedä eteenpäin tai vetää pois, jos tunnetaan vastusta. Määritä syy lähivalaisun avulla ja tee korjaava toimenpide.
- Injisoointi tai aspirointiin holkin kautta on käytettävä vain siivutoria.
- Kun käytetään venttiili kauttakin kautta ja vietetään sisäänesasetusvälinetti (TVI), johtimen koko ei saa ylittää 6,2F.
- Kun käytetään TVI:tä, paljas proksimalipää on pidettävä peittetynä ilmaembolian ja veren takaisinvirtauksen estämiseksi.

Käytä sisästeltävää steriiliä menetelmää A:

1. Avaa pakkauksia ja aseta sen sisältö steriiliille alustalle.
2. Valmistele iho ja suojaa liinalla suonen pistokohdan alue.
3. Tuo solislasikimo esille. Solislasikimo on vaikea paikanta, ellei sitä saada laajenemaan nostamalla pistokohdan jalkoja 45 asteen kulmaan tai jos käytetään Trendelenburgin-asentoa. Laskimo on paljon helpompi paikantaa, jos pistolas on nauttinut runsaan määriä nestettä.
4. Työnnä neula suoneen. Neulan sijainti tulisi tarkistaa tarkkailemalla laskimoven palulta.
5. Neulan kulmaa tulisi säätää totalliksi koon mukaan: matala laihala henkilöllä, syvennyi lihanvala henkilöllä. Käytä 18:g:n neulaa, jonka pititus on 7 cm.
6. Aspiroi punctioneula käyttäen 12 ml:n ruiskua.
7. Poista ruisku ja aseta pehmää ohjainlangan pää sisäänvientineille läpi suoneen. Vie ohjainlangan ohjaan vaadittuun syytteehen. Jätä sopiva määri ohjainlankaa näkyviin. Missään vaiheessa ohjainlankaa ei saa viedä sisään tai vetää ulos, jos tunnetaan vastusta. Määritä vastustksen syy ennen toimenpiteen jatkamista. Ohjainlangan sisäänmeno ylätonttolaismoon ja oikeaan sydäneeseen tulisi tarkastaa lähivalaisussa.
8. Pidä ohjainlankaa paikallaan ja pois ta sisäänvientineula. Älä vedä ohjainlankaa takaisin kanyliliin, koska tämä voi aiheuttaa ohjainlangan irtautumisen. Kanylily tulee

poistaa ensin.

9. Työnnä suora suonenlaajennin holkkiin kunnes laajentimen sujuus taittuu venttiilin kotelon yli ja kiinnittää laajentimen holkkiyksikköön.

10. Pujota laajentimen ja holkin yksikkö ohjainlangan yli.

11. Työnnä laajennin ja holkki yhdessä kierrollikkeellä ohjainlangan yli ja suoneen. Läpivalaisutarkkuus suositeltavissa. Puristimisen tai hemostaatin liittämisen ohjainlangan proksimalipäähän estää ohjainlangan tahattoman siirtymisen kokonaan potilaseen.

12. Kun yk sikkoo on viet y kokoana sisään laskimojärjestelmään, erota laajentimen sujuus holkin venttiilikotelosta keinuttamalla laajentimen sujuus pois keskiöstä. (katso kuva 1)

13. Vedä laajennin hitaasti pois jättää holkin ja langan paikkoilleen. Hemostaativenttiili pienentää verenhuukkaa ja ilman tahatonta aspirointia holkin kautta.

14. Poista kaareva punottu ydin paketista ja pujota kiinni pidetylty ohjainlangan paljas proksimaliossa punottun ytimen distaalipaahän.

15. Syöttä ohjainlanka kaarevan punotun ytimen tai punotun holkin läpi kunnes ohjainlangan proksimalipää voidaan kiinnittää joko puristimella tai hemostaatilla ennen kaarevan laajentimen viemistä kehossa olevaan holkkkiin.

16. Älä vie punottua ydintä holkkiin ennen kuin ohjainlangan on mennyt täysin ytimen läpi ja lanka on kiinnitetty hemostaatilla tai puristimella, jotta estetään tahaton ohjainlangan siirtyminen kokonaan potilaseen.

17. Vie punottu ydin holkkiin ja tarkkaile läpivalaisun avulla kun ytimen lanka ja distaalpalä kuluveutu holkin distaalipaahän ohi ja otav paikoillaan ohjainlanka sydäneteesessä.

18. Manipuloi ohjainlangan distaalipaali tai holki halutun kohtaan (sepelpoikamae jne.) yhdistämällä ohjainlangan tai holkin kierrollikkeellä tai holkin varaiseen tunnistelun. Läpivalaisuus vasemmassa etuväistöasemassa (LAO) on avuksi. Vie CSG-holkkia eteenpäin sepelpoikamae keskiosa ja tarkista sen paikka injosimalla kontrastimaatalia sivuportista.

19. Kun ohjainlanka on halutussa paikassa, vie holkki langan yli, kunnes kärki lepää halutussa kohdassa. On suositteltavaa jättää lyhyt matka lankaa kärjen distaalipaahän yli, jotta minimoidaan mahdollinen iskuvauro itympäriovissä kudoksissa.

20. Kun ohjainlanka ja punottu ydin ovat tukevasti paikoillaan, siirrä holki ytimen yli, kunnes holki lepää halutussa kohdassa. Siirrettäessä holkkia paikoilleen tarkkaile holkkia läpivalaisussa, jotta minimoidaan tahaton kärjen tai langan liike tai irrottuminen.

21. Kun holkki on halutussa paikassa, vedä punottu ydin hitaasti takaisin ja poista ne paikoillaan pidetyistä holkista. Kontrastimateriaalia injoitetaan sivuportista on hyödyllistä holkin oikeaan sijoittumisen tarkistamiseksi.

22. Aspiroi kaikki ilma holkkiventtiilistä käyttämällä sivuportti liitettyä ruiskua. Huuhtele sisäänviejä huuhteluportin kautta. Jos sisäänviejän on jäättävä paikoilleen johtimen asettamisen ja testaamisen aikana, sisäänviejän säännöllinen huuhtele heparinoidulla keitto-suoliuksella sivuportin kautta on suositeltavaa.

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

24. Varoitus!!! Kun TVI on asetettu CSG -venttiiliin koteloon, kaikki hemostaati menetetään ja ilmaembolian ja veren takaisinvirtauksen vaara on olemassa. Pidä aina TVIn paljas proksimalipää peittetynä peukalolla, kun TVI on käytössä.

25. Käytä TVItä asettamalla TVIn distaalipaali venttiiliin koteloon ja työn tämällä TVI kevyesti holkkkiin.

26. Pidä peukaloa TVIn avominen proksimaliaukion päällä ilmaembolian tai veren takaisinvirtauksen estämiseksi.

27. Vie tahdistimen johdin TVIn läpi ja holkkiiin.

28. Kun tahdistimen johdin lepää holkin sisällä, vedä TVI takaisin ulos holkin venttiilikoteloista.

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

30. Kun TVI on vedetty pois holkista, aspiroi holkki, suiportin kautta, kunnes kaikki mahdollinen toimimpeneen aikana holkkini päässyt ilma poistetaan ja huuhtele jälleen heparinoidulla keittosoluaiuksellalla.

31. Vie tahdistimen johdin sydämmeen haluttuna paikkaan.

32. Kun johtimen paikka on oikea sekä läpivalaisussa etä sähköisesti, huuhtele holkkii 5 ml:lla keittosoluaiukolla heti ennen holkin kuorimista tai leikkaamista pois veren takaisin virtauksen minimoimiseksi. Jos asetetaan useita johtimiin, holkki johdin voinaan jättää paikalleen, kunnes kaikki lisäjohtimet on sijoitettu oikein.

33. Sen jälkeen kun elektrooni on viety vasempaan kammiin, viedään 0,032 tuuman J-kärkinen, erittäin jykkää poisto-ohjainlankaa oikeanpuoleisen CSG Worley -holkkien vasemman kammiion tahdistinelektroodiin viereen ja edelleen sepelpoukaman päähaaran distaliosaan. (katso kuva 2)

TÄRKÄÄ: Poisto-ohjainlanka varmistaa sen, että CSG-ohjaimen kärki ei käänny lateraaliseksi irrottaen elektrodiin CSG-ohjainta pois vedettäessä.

34. Ennen kannan halkaisua oikeaan CSG Worley -holkki vedetään taaksepäin poisto-ohjainlankaa ja vasemman kammiion tahdistinelektroidi pitkin.

Mandriini jää paikalleen tahdistinelektroidi kärjen kohdalla. (katso kuva 3)

35. Napsauta napakasti venttiilikotelon ulokkeet alas kohtisuorassa holkin pitusaskelin venttiilin ketelon halkaisimeksi. (katso kuva 4)

36. Erota holkin kahvat ja kuori holkin putki pituusunnissa irti samalla kun vedetään sen ulos suosta. On oltava varovainen, ettei katetri vedetä ulos poiston aikana.

37. Sen jälkeen kun CSG-ohjain on poistettu kokonaan, poisto-ohjainlanka vedetään pois sepelpoukamasta.

38. Poista lopuksi mandriini.

39. Kiinnitetyn ohjainlanken teknikkia voidaan käyttää kahden johtimen implantoinnissa. Venttiili jää hemostatiseksi kun sekä johdin että ohjainlanka työnnetään sen läpi; on kuitenkin oltava äärettömän varovainen, kun manipuloidaan johdinta, jotta estetään ohjainlangan tahaton siirtyminen potilaaseen. Ohjainlangan proksimalipäähän suositteliaan kiinnitetään vakiksi hemostattia.

40. Jos käytetään kefalinia suonen leikkausmenetelmää, toimintosarja on identtinen kun ohjainlanka on sijoitettu suoneen lasikson avauksen kautta ja siirretty läpivalaisuussa oikean eteisen 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 événuels

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
- Arythmies 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 ovinus 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.
- Appareils 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 cathétères 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 doit ne pas dépasser 6,2 Fr.
- Lors de l'utilisation du TVI, toujours recourrir 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 mince, 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 CSG 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 contendant 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 déplacement 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 valvule 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 soit peler 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, on peut laisser la gaine et l'électrode en place jusqu'à ce que toutes les autres électrodes soient correctement mises en place.

33. Après le positionnement de la sonde dans le VG, un fil-guide de retrait, très rigide, de 0,032 pouces, à extrémité en J, est avancé dans le GSC Worley à droite, à côté de la sonde de stimulation du VG et dans la veine principale distale du sinus coronaire (SC). (voir la Figure 2).

IMPORTANT : Le fil guide de retrait permet d'assurer que l'extrémité du GSC (guide du sinus coronaire) ne tourne pas latéralement et ne déplace pas la sonde lorsqu'il est retiré.

34. Avant de croquer son embase, le GSC Worley à droite est retiré sur le fil guide de retrait et la sonde de stimulation du VG. Le stylet reste en place à l'extrémité de la sonde de stimulation. (voir la Figure 3).

35. 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 4).

36. 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.

37. Une fois que le GSC est complètement retiré, le fil guide de retrait est retiré du SC.

38. Enfin, retirez le stylet.

39. Pour planter 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.

40. 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'oreillelette droite.

it-Istruzioni per l'uso

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

Indicazioni

Per l'insertione 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 anomalia 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 catetere. 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
- Infezione
- Lesione tessutale locale, formazione di tessuto fibrotico
- Danno miocardico
- Infarto del miocardio
- Dislocazione di placche
- Pneumotorace
- Ictus e morte
- Trombosi/embolia
- Occlusione vasolare
- Spasmo vasolare
- 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'unità. L'uso non corretto dell'utensile d'insertione 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 all'danneggiamento fisico del prodotto derivante da operazioni di pulizia,

disinfezione e risterilizzazione o dal riuso.

- 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 introduttori 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 guida. 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'insertione transvalvolare (TVI), la misura del conduttore non può superare 6,2 F.
- Quando si usa il TVI, tenere sempre coperto l'estremo prossimale esposto 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 fare la venae.

3. Distendere la vena sottoclavare. La vena sottoclavare deve individuare a meno di non distenderla sollevando la gamba del paziente a un angolo di 45 gradi o usando la posizione di Trendelenburg. La vena sarà molto pi 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 introdotto. 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 di 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 introdotto. 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'estremo prossimale del filo guida per evitare di spingere inadvertitamente 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 infilare la porzione prossimale esposta

del filo guida nell'estremità distale dell'elemento centrale intrecciato.

15. Prima di spostare avanti il dilatatore curvo nella guida 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 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 posizione desiderata (cavit coronarica, ecc.) usando un movimento rotante ed esplorativo del filo o della guida. L'osservazione fluoroscopica nella proiezione obliqua anteriore sinistra si dimostra utile. Avanzare la guida CSG nella cavit coronarica di mezzo e determinare la posizione iniettando sostanza di contrasto attraverso la porta laterale.

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 i 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 lavarlo 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 coperta con il pollice l'estremità prossimale estesa 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 espansa prossimale del TVI per evitare embolia gassosa o sanguinamento.

27. Spostare avanti il conduttore per pacemaker attraverso il TVI e 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.

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 ogliere 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. Dopo aver posizionato la derivazione del ventricolo sinistro, fare avanzare un filo guida di rimozione extragirigido con punta a 1 da 0,032" all'interno dell'introduttore CSG Worley lato destro, accanto alla derivazione di stimolazione del ventricolo sinistro e nella vena principale distale del seno coronarico. (Vedere la figura 2)

IMPORTANTE: Il filo guida di rimozione garantisce che la punta del dispositivo CSG non ruoti lateralmente, spostando la derivazione durante l'estrazione.

34. Prima di staccare il raccordo, estrarre l'introduttore CSG Worley lato destro sopra il filo guida di rimozione e la derivazione di stimolazione del ventricolo sinistro. Lo stiletto resta in posizione sulla punta della derivazione di stimolazione. (Vedere la figura 3)

35. Per dividere la sede della valvola, fare scattare verso il basso le sue linguette in modo che siano perpendicolari al piano longitudinale della guaina. (Vedere la figura 4)

36. 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.

37. Dopo la rimozione completa del dispositivo CSG, estrarre il filo guida di rimozione dal seno coronarico.

38. Infine, rimuovere lo stiletto.

39. Per impiantare un conduttore doppio si può usare una tecnica con filo guida ritenuta. 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'estremità prossimale del filo guida.

40. Quando si usa un avvicinamento con taglio della vena cefalica, la procedura identica, una volta che il filo guida sia 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

ペーニ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、次の症状の患者には使用できません：

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

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状がありますが、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

・心タンポナーデ

・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ていな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。

・抗凝固剤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。ビツジによる試験では抗凝固剤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されました。

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作動しない可能性があります。コードを留置しておくこともできます。

・シース、ダイレーター、バルブの開存性を維持するため吸引や生理食塩水でのフラッピングを実施し、空気塞栓症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リード、ダイレーターなどにより内部でサポートされているようにします。

・ダイレーター、カテーテル、ベーシングリードは、シースからゆき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気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ベを掛けます。

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、トレーンデレンブルグ体位にすることで膨張させない限り、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脉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るれば深くします。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。その後、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なります。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明確にください。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取まるまで、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できます。ガイドワイヤーの近位端にクランプや止血剤を付随されば、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. 滯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に、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目視確認してください。

18. ガイドワイヤーをねじって組み合わせ

たり、ガイドワイヤーやシース自体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(冠状静脈洞など)。この場合、左前斜位(LAO)の蛍光透視が便利です。CSGシースを冠状静脈洞中間に進め、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、末端を越える分の短いワイヤー部分を残しておくことが賢明です。

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. 目的先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. サイドポートによる注射器を接続し、シースバルブ部から空気を抜きます。フラッシュ・ポートからガイドワイヤーをフラッシュします。リード・ポジショニングゲルやステットの間にイントロデューサーがそこにある場合、サイドポート経由のイントロデューサーをヘパリン加生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. 内弁外挿入ツール(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て、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を通じてベースメーカー・リードを前進させながらシースに挿入します。

28. ベース・リードがシース内で位置を決定次第、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ていますので、また一時にベースメーカー・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ド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. ベースメーカー・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. 蛍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食塩水5cc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、他のリードがすべて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ができます。

33. LVリードの配置後、0.032インチJ型テッピップ超硬抜去ガイドワイヤをLVペーシン

グリードに沿って右側 CSG Worleyに進め、さらにはCS大静脈の先に進めます。

重要: 抜去ガイドワイヤは、CSGの先端が外側に回転して、リードを引き抜く際にリードが動かないようにする上で役立ちます。(図2参照)

34. ハブを割る前に、右側 CSG Worleyを抜去ガイドワイヤとLVペーシンググリードの上から引き抜きます。

スタイラットはペーシンググリードの先端に残ります。(図3参照)

35. 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り曲げ、バルブを分離させます(図4参照)。

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

37. CSGを完全に抜去した後、除去ガイドワイヤをCSから抜きます。

38. 最後にスタイラットを引き抜きます。

39. 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とも挿入されたまま止血状態にありますから、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剣の利用をお勧めします。

40. 横側皮静脈を縫合す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. Vóór gebruik de aanwijzingen lezen.

Indicaties

Voor het introduceren van verscheidene soorten pacingof defibrillatorelektroden en katheters.

Contra-indicaties

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

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

Mogelijke negatieve bijwerkingen / complications

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

- Luchtembolie
- Allergische reactie op contrastvloeistof
- Beschadiging van de arteriewanden
- Bloeding
- Cardiale aritmie
- Harttamponnade
- 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
- Trombusvorming/embolie
- Vasculaire oclusie
- Vasculair spasme
- Vene- of harterperforatie

Waarschuwingen

- Dit product is gevoelig voor licht. Niet gebruiken indien het product buiten het beschermende karton werd op geslagen. Op een koele, donker en droge plaats bewaren.
- Infusie via de zpijpoot kan enkel en alleen gebeuren nadat alle lucht uit de eenheid is verwijderd. Onjuist gebruik van het transvalvulaire 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 aangegetoond 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 meetauwkeurigheid of de systeemprestaties 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 voorchrift 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.
- Introederhulzen à demeure moeten intern worden ondersteund door een katheret, pacemakerelektrode of dilatator.
- Dilatators, katherets en pacemakerelektroden moeten langzaam uit de huls worden verwijderd. Snel verwijderen kan de kleponderdelen beschadigen, waardoor bloed door de klep terugstroomt. Wanneer u weerstand ondervindt, mag u nooit een voerdraad of huls oprollen 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 zpijpoot gebruiken.
- Bij gebruik van het transvalvulaire inbrenginstrument (TVI) mag de elektrode niet groter zijn dan 6,2 F.
- Bij gebruik van het TVI moet het proximale uiteinde altijd goed blijven liggen, om luchtembolie en terugvloeien van bloed te voorkomen.

Pas een steriele techniek toe

Een gesuggererde procedure:

- Trek de verpakking open en plaats de inhoud op het steriele veld.
- Prepareer de huid en leg lakens rond de plaats van de venepunctie.
- Zorg dat de vena subclavia is uitgezet. De vena subclavia is moeilijk te localiseren, 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 Tredelenburg te gebruiken. De vene kan veel gemakkelijker worden gelocaliseerd als de patiënt goed gehydrateerd is.
- Breng de naald in het vat in. Controleer de positie van de naald door de veneuze bloedreturn te observeren.
- 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.
- Gebruik de spuit van 12 cc om de punctiendaal te aspireren.
- Verwijder de spuit en breng de zachte tip van de voerdraad door de introducerdaal in het vat in. Voer de voerdraad geleider 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 cava superior en het rechter atrium onder doorlichting te controleren.

8. Houd de voerdraad op zijn plaats en verwijder de introducerdaal. 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 klapt en de dilatator op het hulsmantel 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 hemostaseklem 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 voeren.

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 kern 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-position 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 zpijpoot 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 kern op tot de huls op de gewenste plaats rust. Observer 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 zpijpoot is nuttig om na te gaan of de huls correct is gepositioneerd.

22. Aspireer alle lucht uit de hulsklepconstructie door middel van een spuit die op de zpijpoot 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 gehepiniseerde fysiologische zoutoplossing via de zpijpoot te spoelen.

23. Een transvalvulair inbrenginstrument (TVI) is meegeleverd met de CSG kit. Het wordt ter discretie van de arts gebruikt om de klep te openen en 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 klepbehuizing 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 klepbehuizing door het TVI zachte 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. Voer de pacemakerelektrode door het TVI en in de huls op.

28. Zodra de pacemakerelektrode in de huls rust, trekt u het TVI terug uit de hulsklepbehuizing.

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

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

31. Voer de pacemakerelektrode naar de gewenste locatie in het hart op.

32. Wanneer onder doorlichting en elektrisch is bevestigd dat de elektrode zich in de juiste positie bevindt, spoelt u de huls met 5 cc fysiologische zoutoplossing onmiddellijk vóór het weggellen of -slijpen 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 geïnposeerd.

33. Na het plaatsen van de LV-leider wordt een 0,032 inch J-tip extra stijve verwijderingsvoerdraad opgevoerd tot in de rechter CSG Worley naast de LV-pacemakerdraad en in de distale CS-hooftader. (zie figuur 2)

BELANGRIJK: De verwijderingsvoerdraad zorgt er ook voor dat de tip van de CSG niet lateraal draait, waardoor de geleider tijdens de terugtrekking wordt verplaatst.

34. Voordat de hub wordt gekraakt, wordt de rechter CSG Worley teruggetrokken over de verwijderingsvoerdraad en LV-pacemakerdraad. De stylet blijft op zijn plaats op de punt van de pacemakerdraad. (zie figuur 3)

35. Knap de lipjes van de klepbehuizing scherm omlaag, in een rechte hoek met de lange as van de huls, om de klepbehuizing te splitsen. (zie figuur 4)

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

37. Nadat de CSG helemaal is verwijderd, wordt de verwijderingsvoerdraad teruggetrokken uit het CS.

38. Verwijder ten slotte de stylet.

39. Een techniek waarbij een voerdraad achterblift (retained guide wire technique) kan worden gebruikt voor implantaat van twee elektroden. De klep blijft hemostatisch terwijl zowel de elektrode als de voerdraad erdoor zijn ingebracht; er moet echter met uiterste zorg te werk worden gegaan bij het manipuleren van de elektrode, om onopzettelijk opvoeren van de voerdraad in de patiënt te voorkomen. Ook hier wordt een hemostaat bevestigd aan het proximale uiteinde van de voerdraad, aanbevolen.

40. Als een techniek met insnijding van een v. cephalica wordt gebruikt, is de procedure dezelfde nadat de voerdraad 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 defibrillatordirektere og kateter.

Kontraindikasjoner

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

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

Mulige negative bivirkninger / Skadelige virkninger

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

- Luftemboli
- Allergiske reaksjoner til kontrastmiddel
- Skade på arterievegger
- Blodning
- Hjerter arytmie
- Hjertetamponade
- Kronisk herveskade
- Skade på hjertelekker
- Hematom på punktursiden
- Infeksjon
- Lokal verrereaksjon, fibrotisk vevsdannelse
- Hjerter muskelskade
- Hjerteinfarkt
- Utslutsforflytning
- Pneumotoraks
- Slag og død
- Blodprop dannelser/emboli
- Vaskulerblokering
- Vaskulære spasmer
- Perforering av hjertet eller vene

Advarsler

• Produktet er følsomt for lys. Skal ikke oppbevares ute av den beskyttende tyre kartongen. Oppbevares på et kjølig, mørkt og tørt sted.

• Infusjon gjennom hylseapningene kan bare utføres etter at all luft har blitt fjernet fra enheten. Uriktig bruk av det transvalvulære innføringsverktøy (TVI) kan forårsake luftemboli og tilbakeblokning.

• Ikke bruk denne enheten på pasienter som ikke kan behandles ordentlig for antikoagulering. Når testet på ikke-antikoagulerings behandlende sauer, har enheten vist dannelser av tromboser, likevel, heparinstudier har lettet på denne bekymringen.

Førholdsregler

• Må ikke endres på noen som helst måte.

• Utstyrt for engangsbruk: Dette er et engangsprodukt – det er ikke beregnet på eller godkjent for gjenbruk. Gjenbruk kan føre til fare for krysskontaminasjon, redusere målingspresisjon og systemfelte eller medføre funksjonsfeil ved at produktet skades grunnet rengjøring, desinfisering, resterstørlsing eller gjennbruk.

• Foderale lover (U.S.A.) begrenser dette til salg av eller på anbefaling av en lege.

• Innånding og skylling av hylsen, dilatatorene og ventilen med saltvann må utføres til hjelp med å redusere muligheten av luftemboli og dannelse av blodklotter.

• Iboende innføringshylser må støttes innvendig av et kateter, en pacing leder eller en dilatator.

• Dilatator, katete, og pacing ledere bør fjernes langsomt fra hylsen. Hurtig fjerning kan forårsake skade på ventiletten som en følge av at blodet strømmer gjennom ventilen. Styreledningen eller hylsen må aldri føres fremover eller trekkes tilbake når motstand møtes. Konstanter årsaken ved hjelp av fluoroskop og sett i gang forebyggende handlinger.

• Når innsprøyting eller innånding finner sted gjennom hylsen, må bare sideåpningen benyttes.

• Når et transvalvulært innføringsverktøy (TVI) benyttes, må lederstørelsen ikke være større enn 6,2F.

- Når TVI-verktøyet benyttes, må den fremviste proksimale enden dekkes for å unngå luftemboli og tilbakeblokning.

Bruk anbefalt fremgangsmåte for Steril Teknikk A :

1. Lukk opp pakken og plasser innholdet i et sterilt område.
2. Preparer huden og utfør drapering i området rundt den forventede vene-punkturen slik som ønsket.
3. Strekk ut vena 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 Trendelenburgstillingen. Det vil bli meget lettere å finne venen hvis pasienten er godt hydrert.
4. Stikk nälen inn i karet. Nåleposisjonen bør bekreftes ved å kontrollere den venøse tilbakestrømmingen av blodet.
5. Nålenes vinkel må justeres avhengig av pasientens legemsbygning, overflaten på en tynn person, dypere på en tykkfalen person. Bruk en 18g nål, 7cm (2-3/4 in.) lang.
6. Aspirer punktumålen ved bruk av en 12cc sprøyte.
7. Fjern sprøyten og far en styreledning med blot tupp inn gjennom innføringsnålen inn i blodkaret. Flytt frem styreledningstrenere til ønsket dybde. La en passende mengde styreledning forbi synlig. Styreledningen må aldri på noe tidspunkt avanseres eller trekkes ut hvis motstand møtes. Årsaken til motstand må fastsettes for man går videre. Fluoroskopisk bekrefte avseyle ledningens inngang inn i den øvre vena cava og høyre atrium anbefales.
8. Hold s t yreledningen på plass o g f jern innføringsnålen. Trekk ikke styreledningen tilbake inn i kanylen da dette kan resultere i separasjon av styreledningen. Kanylen må fernes først.
9. Innfør den rette kardiatotatoren inn hylsen helt til dilatatorenhetten foldes over ventilyhelsen og fest dilatatoren over på hylsemonteringen.
10. Tre dilatatoren/hylsemonteringen over styreledningen.
11. For dilatatoren og hylsen fremover samtidig med en vridende bevegelse over styreledningen og over på blodkaret. Fluoroskopisk observasjon anbefales. Hvis man fester en klemme eller en hemostat på den proksimale enden på styreledningen, vil dette forhindre tifeldig fremføring av styreledningen fullstendig over på pasienten.
12. Når montering har blitt fullstendig innført inn i det venøse systemet, må dilatatorenhetten separeres fra hylsens ventilyhelse ved å vippe dilatatorenhetten av navet. (Se figur 1)
13. Dilatatoren trekkes langsomt tilbake, mens man lar hylsen og ledningen forbli i kanylen. Hemostatenevinthen kommer til å redusere blodtap og tifeldig uttrekking av luft gjennom hylsen.
14. Fjern den buede flettede kjernen fra pakken og tre den synlige proksimale delen av den tilbakeholdte styreledningen inn i den distale enden på den flettede kjernen.
15. Mat styreledningen gjennom den buede flettete kjernen eller den flettede hylsen helt til den proksimale enden på styreledningen kan sikres med enten en klemme eller en hemostat for den buede dilatatoren avanseres inn i den iboende hylsen.
16. Den flettete kjernen må ikke avanseres inn i hylsen for styreledningen har gått fullstendig gjennom kjernen og ledningen er helt sikret med en hemostat eller en klemme for unngå tifeldig fremføring av styreledningen helt inn i pasienten.
17. Den flettete kjernen føres inn i hylsen og observeres fluoroskopisk samtidig som ledningen og den distal enden på kjernen forblir synlig forbli den distale enden på hylsen og blir plassert i det høyre atrium.
18. Den distale enden på styreledningen eller hylsen manipuleres inn i den ønskede beliggenheten (koronær sinus etc.) ved å kombinere en riddig bevegelse av styreledningen eller hylsen med en forsiktig sonderingen av både hylsen. Fluoroskop i den venstre anterieør 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 styreledningen 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 ledningen og den flettede kjernen holdes fast på plass, avanserer man hylsen over kjernen helt til den befinner i den ønskede beliggenheten. Mens hylsen avanseres i posisjon, må hylsen observeres fluoroskopisk for å redusere eventuell ønsket bevegelse eller forflytting av tuppen eller ledningen.
21. Når hylsen befinner seg i den ønskede beliggenheten, trekker man den flettede kjernen og ledningen langsomt tilbake og fjerner dem fra den bibeholdte hylsen. Det er nyttig å sprøyte inn kontrastmateriale gjennom sideåpningen for å etablere at hylsen har blitt plassert på riktig måte.
22. Trekk all luft ut fra hylseventilmonteringen ved bruk av en sprøyte festet til sideåpningen. Skyll innføringsanordningen skal forbi på plass i løpet av plassering av lederen og testing, anbefaler man at innføringsanordningens skyller periordisk med heparinert saltvann.
23. Et 7Fr. transvalvulært 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 ventil-hylsen, forsvinner all hemostase og risikoen for luftemboli og tilbakeblokning vil forekomme. Den proksimale enden på TVI-verktøyet må aldri holdes lukket med tommen mens TVI-verktøyet er i bruk.
25. Når TVI-verktøyet skal benyttes, føres den distale enden på TVI-verktøyet inn i ventilstativet ved å skyve TVI-verktøyet forsiktig inn i hylsen.
26. Hold tommen over den proksimale synlige åpningen på TVI-verktøyet for å unngå luftemboli eller tilbakeblokning.
27. Avanser pacemakerledningen gjennom TVIverktøyet og inn i hylsen.
28. Så fort pacer ledningen befinner seg innenfor hylsen, trekkes TVI-verktøyet tilbake ut av hylsens ventilstav.
29. TVI-verktøyet kan deretter enten trekkes bort eller midlertidig forbli på pacemaker ledningens skaf.
30. Når TVI-verktøyet har blitt trukket tilbake fra hylsen, tommes hylsen, gjennom sideåpningen, helt til eventuell luft som kan ha kommet inn i hylsen i løpet av prosedyren fjernes, og deretter må man igjen skylle med heparinert saltvann.
31. Avanser pacemaker ledningen inn i den ønskede beliggenheten ved hjertet.
32. Når ledereksposisjonen er riktig fluoroskopisk eller elektrisk, skylles hylsen med 5 cc saltvann øyeblikkelig for hylsen trekkes tilbake eller skjæres for å redusere tilbakeblokning. Hvis flere ledere skal plasseres, kan hylsen og lederen forbli på samme sted helt til alle de andre ledene har blitt plassert på riktig måte.
33. Etter plassering av LV-lederen, føres en 0,032 tommer J-spiss tilbaketrekkingsledetråden inn i den hoyreside CSG Worley-en ved siden av LV-pacing-tråden og inn i den distale CS-hovedårene. (Se figur 2)
34. **VIKTIG:** Tilbaketrekkingsledetråden bidrar til å sikre at spissen på CSG-en ikke dreies lateralt og forsørger tråden når den trekkes tilbake.
35. Etter plasering av LV-lederen, føres en 0,032 tommer J-spiss tilbaketrekkingsledetråden over tilbaketrekkingsledetråden og LV-pacing-tråden. Stiletten blir sittende på plass på spissen av pacing-tråden. (Se figur 3)
36. Knips tappene på ventilyhelsen skjært ned på et plan perpendikulært med den lange aksen på hylsen for å kunne dele ventilyhelsen. (Se figur 4).
37. Separer håndtakene på hylsen og trekk hylseroret fra hverandre langsående samtidig som tilbaketrekkning fra

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

37. Så snart CSG-en er fullstendig fjernet, trekkes tilbaketrekkingsledertråden ut fra CS-en.

38. Stiletten fjernes til slutt.

39. En tilbakeholdt styreleddningsteknikk kan benyttes for dobbelt ledereplantat. Klaffen kommer til å forblive hemostatisk med både lederen og styreleddningen innfort gjennom den, imidlertid bør ytterst forsiktighet utvises når lederen manipuleres for å kunne unngå tilfeldig fremføring av styreleddningen inn i pasienten. Man anbefaler igjen at en hemostat festes til styreleddningens prosimiale ende benyttes.

40. Hvis en fremgangsmåte for nedskjering av en nefalisk hodevene benyttes, blir fremgangsmåten den samme så fort styreleddningen har blitt plassert i venen ved hjelp av veneblokkering og avanseres fluoroskopisk til og 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
- Enfarto do miocárdio
- Deslocamento de placas
- Pneumotórax
- Derrame cerebral e morte
- Formação de trombo/Embólos
- 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 for 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, afetar 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 bainha. A remoção rápida pode danificar os membros da válvula resultando em fluxo sanguíneo através da mesma. Nunca 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 ou 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 cânula já que isto pode provocar a separação do fio guia. A cânula deve ser removida primeiro.
9. Insira o dilatador de vaso reto na bainha até que a tampa do dilatador se sobre 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 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 acidental 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 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 os remova da 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 transvalvular (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 da 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. Após a colocação do elétrodo VE é avançado um fio guia de remoção de ponta J extra rígida de 0,032 pol. para dentro do CSG Worley direito ao lado do elétrodo de estimulação VE e para dentro da veia SC distal principal. (consulte a Figura 2)

IMPORTANTE: O fio guia de remoção assegura que a ponta da CSG não se desloque lateralmente, deslocando o elétrodo durante a sua remoção.

34. Antes de quebrar o canhão, o CSG Worley direito é retirado através do fio guia de remoção e elétrodo de estimulação VE.

O estilete permanece no lugar em relação à ponta do elétrodo de estimulação. (consulte a Figura 3)

35. Quebre totalmente as lingüetas da cobertura da válvula movendo-as para baixo em um plano perpendicular ao eixo longo da bainha para separar a cobertura da válvula. (consulte a Figura 4)

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

37. Assim que a CSG for totalmente removida, o fio guia de remoção é retirado do SC.

38. Finalmente, remova o estilete.

39. 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 incidental do fio guia para dentro do paciente. Novamente, aconselha-se que um hemostato seja conectado à extremidade proximal do fio guia.

40. 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 anvisningarna innan enheten används.

Indikationer

Enheter är avsedd att användas för införing olika typer av pacemaker- eller defibrillatorsladdar och kateter.

Kontraindikationer

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

- Patienter med en existerande eller möjlig oklusion av kranskärleni 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

perkutant kateterinförande. Komplikationer som kan vara förknippade med användning av kateterinförare innefattar, men begränsas inte till, följande:

- Luftemboli
- Allergisk reaktion mot kontrastmedel
- Skada på artärvägg
- Blödning
- Hjärtarytmier
- Hjärtatponad
- Kronisk nervskada
- Skada på hjärtklaffarna
- Hematom vid injektionsstället
- Infektion
- Lokalt vävnadsurera, fibrotisk vävnadsbildning
- Myokardskada
- Myokardialfarkt
- Rubbad plac
- Pneumotorax
- Stroke och död
- Trombobilning/emboli
- Vaskulär oklusion
- Kärlkramp
- Venös- eller hjärtperforering

Varningar

- Denne produkt är ljuskänslig. Använd inte produkten om den har förvarats utanför skyddsförpackningen. Förvara produkten på en 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 baklänges blödning.
- Använd inte denna anordning på patienter som inte kan antikoaguleras ordentligt. Vid testning på icke-antikoagulerade får han 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 korskontaminerings, påverka mätvärdena noggrannhet, systemprestanda eller orsaka fel som resultat av att produkten är fysiskt skadad på grund av rengöring, desinficering, uppredat sterilisering eller återanvändning.
- Enligt amerikansk federal lag får denna enhet endast säljas av läkare eller på läkares beordran.
- Aspiration och spolning med saltlösning bör utföras på manteln, dilatorn och ventilen i syfte att minimera risken för luftemboli och att blodpropbar blödningar.
- Innebörliga införarmantlar måste stödjtas internt med en katteté, pacemakersladdar måste dras ut ur manteln långsamt. I annat fall kan det hända att ventilens delar skadas och att blod dörfar rinner genom ventilen. Styrträden 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 överläckt för att på så sätt undvika luftemboli och baklänges blödning.

Använd steril teknik – Föreslagen procedur:

1. Öppna förpackningen och placera innehållet i det sterila fältet.
2. Prepara 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 armar till 45 graders vinkel eller genom att använda Trendelenburg-positionen. Det blir mycket lättare att hitta venen om patienten har gjivits rikligt med vätska.
4. För in nälen i kärl. Nålnens läge bör verifieras genom att observera återflödet av blod i venen.
5. Nålnens ingångsvinkel bör justeras beroende på patientens kroppsbryggnad, dvs. liten hos en smal person och större hos en kraftig person. Använd en 7 cm (2 3/4 tum) lång nål med grovleken 18 g.
6. Aspirera punktunären med en 12 cc spruta.
7. Avlägsna sprutan och för in styrräden mjuka spetsen i kärlt genom införarnälen. Mata in styrräden till önskat djup. Låt en lämplig längd av styrräden förbl lovtillagd. Styrräden får aldrig matas in i dras ut om motstånd uppstår. Fastställ orsaken till motståndet innan du fortsätter. Vi föreslår att styrräden ingång i över halven och höger förmak verifieras på fluoroskopiskt väg.
8. Häll styrräden på plats och avlägsna införarnälen. Styrräden får inte dras tillbaka in i kanylen, eftersom detta kan leda till att styrräden delas. Kanylen måste avlägsnas först.
9. För in den raka kärlidilatorn i manteln, tills dilatorns lock vilts över ventilhuset och fäster dilatorn på mantelmontaget.
10. Skruva på dilatorn/mantelmontaget över styrräden.
11. Mata in dilatorn och manteln tillsammans, med en vridande rörelse, över styrräden och in i kärlt. Fluoroskopisk observation rekommenderas. Förhindra oavsiktlig inmatning av hela styrräden i patienten genom att sätta fast en klämma eller en hemostat i styrrädens proximala ände.
12. När montaget är helt infört i vensystemet skall dilatorns lock separeras från mantelns ventilhus genom att vrida loss locket från ventilhuset (se figur 1).
13. Dra sakta tillbaka dilatorn och lämna manteln och träden på plats. Hemostaventilen minskar blödflördet och oavsiktlig aspiration av luft genom manteln.
14. Tag ut den böjda flättade kärnan ur förpackningen och skruva in den blottlagda proximala änden av den kvarhållna styrräden i den böjda dilatorn i den innehållande manteln.
15. Mata in styrräden genom den böjda flättade kärnan eller den flättade manteln tills styrrädens proximala ände kan sakras med en klämma eller en hemostat. Mata därefter i den böjda dilatorn i den innehållande manteln.
16. Mata inte in den flättade kärnan i manteln förrän styrräden har dragits helt och hållit genom kärnan och säkrats med en klämma eller en hemostat, eftersom detta förhindrar att styrräden oavsiktligt matas in helt i patienten.
17. Mata in den flättade kärnan i manteln och observera på fluoroskopiskt väg hur trädens och kärmans distala ände passerar mantelns distala ände och positioneras i höger förmak.
18. Manipulera i styrräders eller manteln distala ände på önskad plats (sinus coronarius osv.) genom att kombinera en vridande rörelse på manteln med försiktig rubbning av själva styrräden eller manteln. Fluoroskop i vänster främre snedläge (LAO) är till stor hjälp vid detta moment. Mata i CSG-mantel i den mellersta sinus coronarius och fastställ dess position genom att injicera kontrastvätska genom sidoporten.
19. När styrräden befinner sig på önskad plats skall manteln matas fram över trädens tills spetsen vilar på önskad plats. Vi rekommenderar att en kort bit av trädens lämmars förbi spetsens distala ände för att på så sätt minimera risken för kringliggande vävnader skadas.
20. Häll fast trädnen och den flättade 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 flättade kärnan och styrräden dras sakta tillbaka och avlägsnas från den kvarhållna 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 mantelventilmonterat 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 införfaren 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 inplacering 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 TVIverktyget används.

25. För i 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 TVIverktyget dras tillbaka och ut ur mantelventilhuset.

29. TVI-verktyget kan antingen dras av helt och håll 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 förfarandet är avlägsnat. 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 ellers 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. Efter placering av vänster förmaksledning, förs en 0,032 tums styv uttagningsstyrtråd med J-spets in i Höger-sidig CSG Worley-anordningens brevid vänster förmaks pacemakerledning in i den distala koronarsinusvenen. (se figur 2).

VIKTIGT: Uttagningsstyrträden bidrar till att garantera att CSG-anordningens spets inte vrider sig lateralt och därvid rubbar ledningen då den dras ut.

34. Innan naven bryts dras Höger-sidig CSG Worley ut över uttagningsstyrträden och vänsterförmaks pacemakerledning.

Styletten blir kvar på plats på spetsen av pacemakerledningen. (se figur 3).

35. Dela ventilhuset genom att bryta ventilhusets flikar nedåt, i ett plan som är vinkelrätt mot mantelns längsgående axel (se figur 4).

36. Separera manteln handtag och dra isär mantelslangen i längsgående riktning samtidigt som den dras bort från kärlet. Var försiktig så att katetern inte dras ut under avlägsnandet.

37. När CSG har avlägsnats fullständigt dras uttagningsstyrträden ut från koronarsinusvenen.

38. Avlägsna slutligen styletten.

39. En teknik med kvarhällen styrträden kan användas vid implantering av dubbla ledningssladdar. Ventilen förlir hemostatk, 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 rekommenderas därför återigen att en hemostat sätts fast på styrträden proximala ände.

40. Om en ingång genom en kefalen används är ingreppet identiskt när styrträden väl har placerats i venen via en venotomi och matats in på fluoroskopisk väg till det höga 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 επαναποστειρώνετε! ¡No esterilizar!
	Non-Pyrogenic	Ikke-pyrogen Nicht pyrogen	Μη 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	Vervalddatum	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
Valmistuspäivämäärä	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 eteenikoisidilla	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
Kertakäytöinen. 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
Jälleenmyyjä	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. Tulettava voidaan käyttää kaikissa Euroopan unionin jäsenmaissa ja maissa, jotka tunnustavat yllämainitun 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 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



**AUTHORIZED EUROPEAN
REPRESENTATIVE**

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