



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



Semboller sözlüğü elektronik ortamda
www.argonmedical.com/symbols adresinde yer almaktadır

EC REP
EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570

ARGON
MEDICAL DEVICES

ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com

UK REP
Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

P/N: P-1009-0213-EU
Date of Issue: 08/25/2023 Rev B

CE 2797



English - All directions should be read before use

pages

Directions For Use in Peripheral Vasculature 1-4

Directions For Use in Grafts and Fistulae 5-6

DEVICE DESCRIPTION:

The CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System is a 6Fr percutaneous catheter based system (single piece construction). A disposable, hand-held battery operated rotator drive unit is attached to a sinuous wire which rotates at approximately 4000 RPM. The wire and atraumatic soft tip are radiopaque for fluoroscopic visualization.

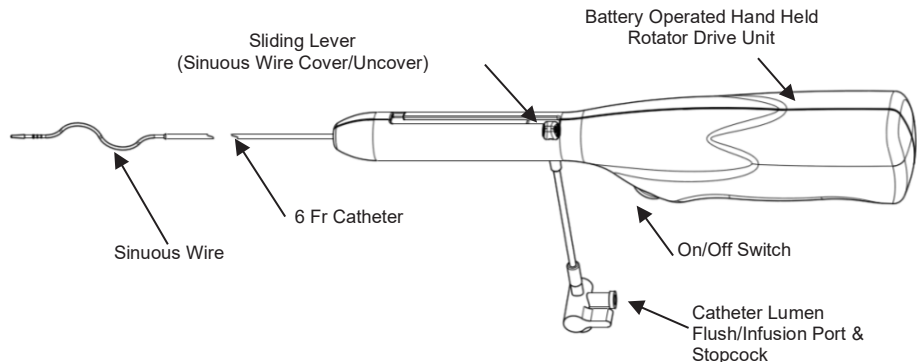


Figure 1

INDICATIONS FOR USE:

The CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System is indicated for mechanical clotting and controlled and selective infusion of physician-specified fluids, including thrombolytics, in the peripheral vasculature.

CONTRAINDICATIONS:

The CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System is contraindicated in the following:

- This system is contraindicated when, in the medical judgment of the physician, such a procedure may compromise the patient's condition.
- Not designed for peripheral vasculature dilation purposes.
- This system is not intended for the infusion of blood or blood products.
- Refer to the product insert of the therapeutic solution of choice for indications, contraindications, side effects, and precautions.
- In patients without a vascular filter such as an inferior vena cava filter.

WARNINGS AND PRECAUTIONS:

- Prior to use, read all package insert warnings, precautions, and instructions. Failure to do so may result in severe patient injury and death.
- These procedures should only be performed by physicians and staff familiar with the equipment and techniques involved. The device has been sterilized by EO and is sterile unless the package is opened or damaged. The package should be examined before use; if damaged, DO NOT USE. The device is intended for single patient use only; DO NOT REUSE OR RE-STERILIZE.

Peripheral Vasculature

- Prior to use, carefully examine the CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System to verify that it has not been damaged during shipment. If the product components show any sign of damage, DO NOT USE.
- Due to the risk of exposure to HIV (Human Immunodeficiency Virus) or other blood borne pathogens, health care workers should routinely use universal blood and body fluid precautions in the care of all patients. Sterile technique must be strictly adhered to during any handling of the device.
- Do not advance if resistance is met without first determining the cause of resistance under fluoroscopy and taking any necessary remedial action. Excessive force against resistance may result in damage to the device or vasculature.
- Prior to introduction, and anytime the CLEANER XT™ is removed from the vascular system, the catheter should be flushed.
- If the catheter or guidewire becomes kinked or otherwise damaged during use, discontinue use and replace.
- Practitioners must be aware of potential complications associated with peripheral vasculature thrombolysis including:
 - Vessel perforation or rupture
 - Vessel spasm
 - Hematoma
 - Sepsis/Infection
 - Intimal disruption
 - Vascular thrombosis
 - Allergic reaction to contrast medium
 - Thromboembolic episodes
 - Distal embolization of blood clots
 - Hemorrhage
 - Pain and tenderness
 - Thrombophlebitis
 - Arterial dissection
 - Drug reactions
 - Arteriovenous fistula
 - Amputation
- Potential fatigue failure of the CLEANER XT™ sinuous wire may occur with prolonged activation of the CLEANER XT™ device. A withdrawal rate of 1-2 cm/second is recommended when sharp radii are encountered (i.e. radius of a loop graft or fistula, radii < 3 cm).

A SUGGESTED PROCEDURE:

Use sterile technique.

Patient Preparation:

1. Premedicate with appropriate anxiolytic, analgesic and/or antibiotic per hospital protocol.

Device Performance Testing:

2. Remove the CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System from the package. Press the ON/OFF switch to ensure that the sinuous wire spins freely (refer to Figure 2). Release the switch to stop the rotator. **Precaution: Do not use the device if it does not activate immediately when the switch is pressed, and deactivate immediately when the switch is released.**

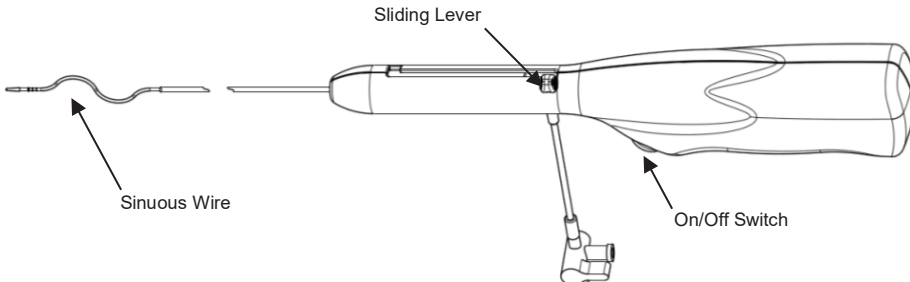


Figure 2

3. Attach a syringe of therapeutic agent or heparinized saline to the catheter flush port and flush the CLEANER XT™ catheter. Be sure that fluid exits from the most distal catheter hole which is located near the end of the catheter. Close the stopcock to "lock" the therapeutic agent or heparin in the catheter and remove the syringe.

Treatment:

The exact treatment procedure is to be determined by the physician. The following option describes how the procedure may be performed.

4. Complete the procedure under continuous fluoroscopy. Do not initiate sinuous wire rotation (device activation) unless proper device positioning is confirmed within the peripheral vasculature.
5. Prepare and drape the puncture site as required.
6. Administer local anesthetic at the puncture site for venous sheath insertion.

UYARI:

Sadece tek kullanımlıktır. Yeniden kullanmayın, yeniden işlemeyin veya yeniden sterilize etmeyin. Yeniden kullanma, yeniden işleme veya yeniden sterilize etme cihazın yapısal bütünlüğünü bozabilir ve/veya cihazın arızalanmasına ve bunun sonucunda hastanın yaralanmasına, hastalanmasına veya ölümesine sebep olabilir. Yeniden kullanma, yeniden işleme veya yeniden sterilize etme ayrıca cihazda kontaminasyon riskine ve/veya bir hastadan diğerine bulasıcı hastalık geçmesi dahil ancak bununla sınırlı olmamak üzere hastada enfeksiyona veya çapraz kontaminasyona da yol açabilir. Cihazın kontamine olması hastanın yaralanmasına, hastalanmasına veya ölümesine sebep olabilir.

SAKLAMA:

Kontrollü oda sıcaklığında saklayın. Organik solventlere, iyonizan radyasyona veya ultraviyole ışınlarına maruz bırakmayın.

ATMA İŞLEMİ:

Kateter sistemini Atık Elektronik Cihazlar Yönergesine (WEEED) ve kanla temas eden tek kullanımlık cihazlar dahil olmak üzere tıbbi atıklar hakkındaki standart kuruluş prosedürlerine göre atın.

GARANTİNİN REDDİ VE SORUMLULUĞUN SINIRLANDIRILMASI:

Bu belgede açıklanan Argon Medical ürünlerinin ticarileştirilebilirliği veya belirli bir amaca uygunluğu ile ilgili örtülü garantiler dahil ancak bunlara sınırlı olmamak üzere hiçbir açık ya da örtülü garanti verilmez. Argon Medical, ilgili yasalarca açıkça belirtilenler dışında hiçbir koşulda doğrudan, tesadüfî ya da sonuç olarak ortaya çıkan hasarlardan sorumlu tutulamaz. Hiç kimse, burada açıkça belirtilenler dışında Argon Medical'ı bağlayıcı bir garanti veya beyanda bulunma yetkisine sahip değildir.

Bu belge dahil olmak üzere Argon Medical'in basılı materyallerinde yer alan açıklama veya teknik özellikler sadece üretim zamanı itibarıyle ürünü genel olarak açıklama amacıyla yönelik olup hiçbir şekilde açık garanti yerine geçmez.

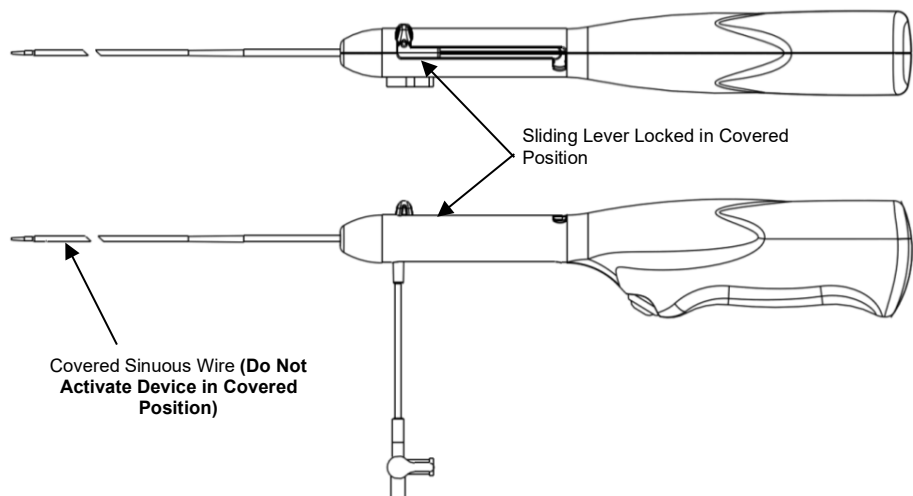
Argon Medical, ürünün yeniden kullanılmasından kaynaklanan doğrudan, tesadüfî ya da sonuç olarak ortaya çıkan hasarlardan sorumlu tutulamaz.

Greffler ve Fistüller

9. Cihazı örtülü haldeyken surname kolu distal konuma bastırıp yerleştirin ve surname kolu döndürerek örtülü konumda kilitleyin (bkz. Şekil 3). Örtülü konumdayken kıvrımlı telin sadece esnek ucu kateterin dışına çıkmalıdır. Cihaz örtülü konumdayken etkinleştirilmelidir.
10. Kılıf valfi üzerinden yerleştirme sırasında esnek ucu başparmağınız ve işaret parmağınız arasında destekleyin. Örtülü cihazı venöz kilittan geçirerek fistülün veya greftin venöz dalına yerleştirin.
11. Greft içinde esnek ucu venöz anastomoza kadar ilerletin. **Uyarı: İlerletirken anastomozu geçmeyin.** Fistülde esnek ucu pıhtının en orta konumunun en dışına ilerletin. Kılıdını açıp surname kolu sonuna kadar geri çekin ve bir "klik" sesi duyulana kadar surname kolu döndürerek kıvrımlı teli açın (bkz. Şekil 4). Floroskop uygulayarak cihazın fistül veya greftteki konumunu teyit edin. Rotasyonu başlatmak için AÇMA/KAPAMA anahtarına basın.
- Not: Telin örtüsünün içine ve anastomozu geçecek şekilde ilerletmekten kaçınmak için telin örtüsünü açarken dikkatli olun.**
12. Cihaz etkinleştirilmiş haldeyken pıhtı açmak için dönen kıvrımlı teli greft veya fistül üzerinde yavaşça geri çekin. **Uyarı: Keskin yarıçaplarla karşılaşıldığında geri çekme hızı olarak 1-2 cm/saniye önerilir.** Kıvrımlı tel venöz kılıfın ucuna ulaşlığında dönen rotatörü kapatmak için anahtarları bırakın.
13. Cihazı örtün ve greften veya fistülden çıkarın. Kateter lümenini heparinli salinle yıkayıp kıvrımlı telde biriken fibrini manuel olarak temizleyin.
14. Yumuşayan pıhtı kılıf yoluya aspire edin ve aspiratı atın. **Önlem: Başarısız bir aspirasyona devam etmek kılıfın ve greftin/fistülün çatlamasına yol açabilir.**
15. Gerçekleştirilen trombus temizliğinin seviyesini değerlendirmek için venöz kılıfı az miktarda kontrast madde enjekte edin. **Uyarı: Arteriyel embolizasyon riskini en azı indiremek için çok fazla enjekte etmekten kaçının.** Trombus temizliği kabul edilebilir seviyeyle gelene kadar kalan trombus için 11-14 arası adımları tekrarlayın.
16. Arteriyel kılıf inserşyonu içi giriş yerine lokal anestezi uygulayın. Arteriyel introducer kılıfını hastane protokolüne uygun olarak hazırlayın ve yerleştirin. Arteriyel kılıf arteriyel anastomoza doğru yönlendirilmelidir. **Önlem: Arteriyel ve venöz kılıf uçları üst üste binmemelidir.**
17. Kılıf valfi üzerinden yerleştirme sırasında esnek ucu başparmağınız ve işaret parmağınız arasında destekleyin. Örtülü cihazı arteriyel kilittan geçirerek fistülün veya greftin arteriyel dalına yerleştirin.
18. Greft içinde esnek ucu arteriyel anastomoza kadar ilerletin. **Uyarı: İlerletirken anastomozu geçmeyin.** Fistülde esnek ucu pıhtının en orta konumunun en dışına ilerletin. Kılıdını açıp surname kolu sonuna kadar geri çekin ve bir "klik" sesi duyulana kadar surname kolu döndürerek kıvrımlı teli açın. Floroskop uygulayarak cihazın fistül veya greftteki konumunu teyit edin. Rotasyonu başlatmak için AÇMA/KAPAMA anahtarına basın.
19. Cihaz etkinleştirilmiş haldeyken pıhtı açmak için örtüsü açılmış konumda dönen kıvrımlı teli greft veya fistül üzerinde yavaşça geri çekin. **Uyarı: Keskin yarıçaplarla karşılaşıldığında geri çekme hızı olarak 1-2 cm/saniye önerilir.** Kıvrımlı tel arteriyel kılıfın ucuna ulaşlığında dönen rotatörü kapatmak için anahtarları bırakın.
20. Cihazı örtün ve greften veya fistülden çıkarın. Kateter lümenini heparinli salinle yıkayıp kıvrımlı telde biriken fibrini manuel olarak temizleyin.
21. Yumuşayan pıhtı iki kilittan birini kullanarak aspire edin ve aspiratı atın. **Önlem: Başarısız bir aspirasyona devam etmek kılıfın ve greftin/fistülün çatlamasına yol açabilir.**
22. Arteriyel kilittan uygun bir kateter geçirin ve bunu, greftin veya fistülün arteriyel anastomozunun ilerisine doğru besleyin. Balonlu kateter kullanılıyorsa balonu şişin. Arteriyel tipi arteriyel dalın ortasına doğru çekin. Balonu söndürün ve balonlu kateteri çıkarın.
23. Örtülü CLEANER XT™ cihazını arteriyel kilittan geçirerek greftin veya fistülün arteriyel dalına yerleştirin.
24. Kıvrımlı telin örtüsünü açın ve yumuşatmak için kontrast madde kullanırken arteriyel tipi açmak için cihazı çalıştırın.
25. Cihazı örtün ve greften veya fistülden çıkarın. Kateter lümenini heparinli salinle yıkayıp kıvrımlı telde biriken fibrini manuel olarak temizleyin.
26. Yumuşayan pıhtı kılıf yoluya aspire edin ve aspiratı atın.
27. Trombus temizliğinin seviyesini değerlendirmek için kontrast madde enjekte edin. Kalan trombus artıklarını gereken şekilde iki kateterden biri üzerinden CLEANER XT™ cihazını kullanarak temizleyin.
28. Trombus temizliği tamamlandıktan sonra sorunun temelindeki hastalığı veya stenozu hastane protokolüne göre tedavi edin.
29. Sonuç fistülogramını uygulayın.
30. Kılıfları fistülden veya greften çıkarın.
31. Giriş yerlerinde hastane protokolüne göre hemostaz sağlayın.

Peripheral Vasculature

7. Select an appropriately sized sheath to accommodate the CLEANER XT™ catheter and other devices/ catheters that may be used during the procedure. Maximum guidewire size will be dependent upon the introducer sheath/dilator assembly chosen. If crossing the iliac bifurcation, a long reinforced sheath should be used.
 8. Prepare and place the venous introducer sheath per hospital protocol. The venous sheath should be placed in the venous limb of the peripheral vasculature, and directed toward the treatment site. The venous sheath placement can be optional depending on the clot burden in the vessel.
 9. Place the device in the covered position by pushing the sliding lever to the distal position and rotating the sliding lever to lock in the covered position (refer to Figure 3). When in the covered position, only the flexible tip of the sinuous wire should extend from the catheter. **Warning: The device should not be activated in the covered position.**
 10. Support the flexible tip between the thumb and index finger during insertion through the sheath valve. Insert the covered device through the venous sheath and into the venous limb of the peripheral vasculature.
 11. Attach a 10cc syringe containing the therapeutic agent intended for infusion to the stopcock. Open the stopcock to enable flow. **Warning: Do not draw blood back into the catheter.**
- Note:** Follow the manufacturer's instructions regarding reconstitution and dilution of specified fluids.



Covered Sinuous Wire (Do Not Activate Device in Covered Position)

Figure 3

12. Advance the flexible tip up to the distal most extent of the clot. Uncover the sinuous wire by unlocking, fully retracting the sliding lever and rotating the sliding lever until an audible "click" is heard (refer to Figure 4). Confirm device positioning within the treatment site via fluoroscopy. Press the ON/OFF switch to activate rotation.

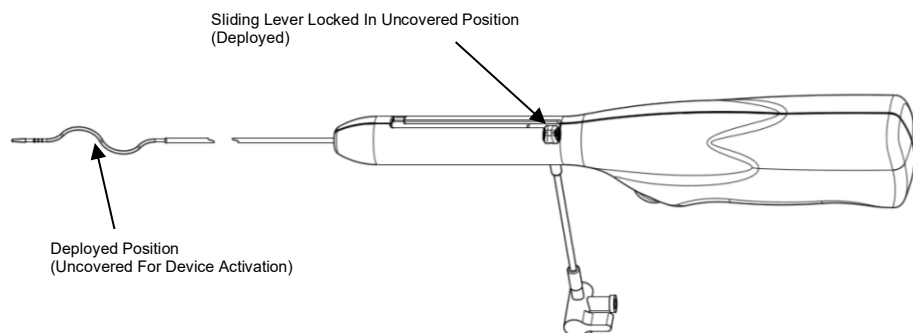


Figure 4

13. With the device activated, slowly withdraw the rotating sinuous wire along the treatment site while infusing therapeutic agent through the infusion port to break up the clot. **Warning: A withdrawal rate of 1-2 cm/second is recommended when sharp radii are encountered.** When the sinuous wire reaches the tip of the venous sheath, release the switch to turn off the rotating dispersion wire.

Peripheral Vasculature

14. Cover the device and remove it from the peripheral vasculature. Flush the catheter lumen with heparinized saline and manually remove any accumulated fibrin from the sinuous wire.
15. Aspirate the macerated clot via the sheath and discard the aspirate. **Precaution: Continued unsuccessful aspiration may collapse the sheath and vessel.**
16. Inject a small amount of contrast via the venous sheath to assess the degree of thrombus removal accomplished. **Warning: Avoid over-injection of contrast to minimize the risk of embolization.** Treat the residual thrombus by repeating steps 11-15 until acceptable thrombus removal is achieved.
17. When the thrombus removal is complete, treat any underlying disease or stenosis per hospital protocol.
18. Perform the final angiogram.
19. Remove the sheaths from the peripheral vasculature.
20. Achieve hemostasis at the puncture site(s) per hospital protocol.

Greffler ve Fistüller

KULLANIM ENDİKASYONLARI:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System, yerel damar diyalizi fistüllerinde ve sentetik diyaliz erişim grefflerinde mekanik piştilme giderme için endikedir.

KONTRENDİKASYONLAR:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System, aşağıda belirtilen durumlarda kontrendikedir:

- Doktorun tıbbi görüşüne göre böyle bir prosedürün hastanın durumunu tehlkiye atabileceğİ hallerde.
- Hemodiyaliz erişim yerinde mevcut enfeksiyon varken.
- İmmatür yerel damar diyaliz fistülleri (en az bir hemodiyaliz tedavisinde kullanılmayan fistüller).

UYARILAR VE ÖNLEMLER:

- Kullanım öncesinde ambalajın içinde verilen tüm uyarıları, önlemleri ve talimatları okuyun. Aksi takdirde hasta ciddi şekilde yaralanabilir veya ölebilir.
- Bu prosedürler sadece ilgili ekipman ve teknikleri bilen doktorlar ve personel tarafından gerçekleştirilmelidir. Cihaz, EtO tarafından sterilize edilmiş olup ambalaj açılmıştır veya hasar görmedikçe sterildir. Ambalaj kullanım öncesinde incelenmelii ve hasarlıya KULLANILMAMALIDIR. Cihaz sadece tek bir hastada kullanılabilir. YENİDEN KULLANMAYIN VEYA YENİDEN STERİLIZE ETMEYİN.
- Kullanmadan önce naktiye sırasında hasar görmediğinden emin olmak için CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System'i dikkatlice inceleyin. Ürün bileyelerinde herhangi bir hasar belirtisi varsa KULLANMAYIN.
- HIV (İnsan Bağışıklık Yetmezliği Virüsü) veya kan yoluyla geçen başka patojenlere maruz kalma riski nedeniyle sağlık çalışanları tüm hastaların bakımında rutin olarak evrensel kan ve vücut sıvısı önlemlerini uygulamalıdır. Cihazı her türlü taşırken steril teknikine harfiyen uyulmalıdır.
- Pratisyenler, aşağıdakiler dahil olmak üzere diyaliz fistülü ve greft tromboliz ile ilişkili potansiyel komplikasyonların farkında olmalıdır:
 - Hemoraji
 - Semptomatik pulmoner embolizm
 - Arteriyel embolizasyon
 - Kontrast maddeye alerjik reaksiyon
 - Psödoanevrizma
 - Ağrı ve/veya hassasiyet
 - Damarda kopma veya parçalanma
 - Enfeksiyon
 - Atardamar veya toplardamarda delinme
 - Hematom
 - Ölüm

- Arteriyel embolizasyon riskini enaza indirmek için arteriyel anastomozdaki tipayı yerinden çıkarırken dikkatli oln.
- Hemodiyaliz hastalarıyla ilişkili ekstresyon bulunduğu için bu prosedür boyunca kontrast madde kullanımı minimumda tutulmalıdır.
- CLEANER XT™ cihazının uzun süre aktif durumda kalması halinde CLEANER XT™ kıvrımlı telde potansiyel yorgunluk arızası ortaya çıkabilir. Keskin yançaplarla (örmeğin yarıçapı < 3 cm olan düğüm grefti veya fistülü) karşılaşlığında geri çekme hızı olarak 1-2 cm/saniye önerilir.

TAVSİYE EDİLEN PROSEDÜR:

Steril tekniğini kullanın.

Hastanın Hazırlanması:

1. İlk olarak hastane protokolüne göre uygun anksiyolitik, analjezik ve/veya antibiyotik verin.

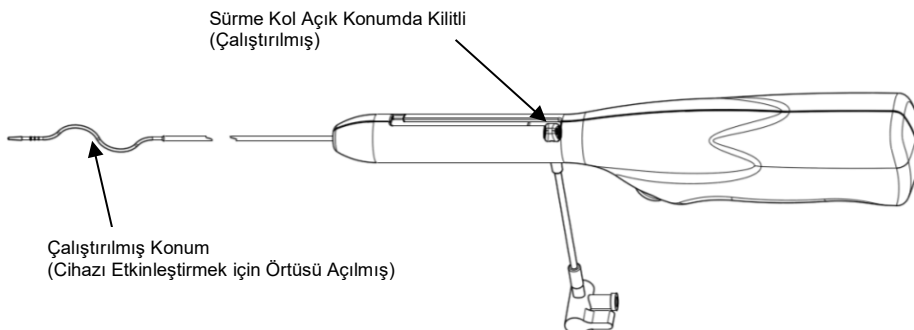
Cihaz Performans Testi:

2. CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System' ambalajından çıkarın. Kıvrımlı telin serbest bir biçimde dönmeyi sağlamak için AÇMA/KAPAMA anahtarına basın (bkz. Şekil 2). Rotatörü durdurmak için anahtarı bırakın. **Önlem: Anahtar basıldıgında hemen etkinleşmeyip ve anahtar bırakıldığında hemen devre dışı kalmayısa cihazı kullanmayın.**
3. CLEANER XT™ kateteri, kateter lümeni yıkama portu üzerinden heparinli salinle yıkayın. Kullanım öncesinde musluğu kapalı konuma getirin.

Tromboliz Prosedürü:

4. CLEANER XT™ tromboliz prosedürünü sürekli floroskopı altında gerçekleştirin. Fistülde veya greftte cihazın doğru şekilde konumlandığındı teyit edilmeden kıvrımlı tel rotasyonunu (cihaz etkinleştirme) başlatmayın.
5. Giriş yerini hazırlayın ve gerekirse örtün.
6. Venöz kılıf inserisyonu için giriş yerine lokal anestezî uygulayın.
7. CLEANER XT™ kateterin ve prosedür sırasında kullanılabilicek başka cihazların/kateterlerin sigabeceği büyülükte bir kılıf seçin. Maksimum kılavuz tel boyutu seçilen introduser kılıf/dilatör tertibatına bağlıdır.
8. Venöz introduser kılıfını hastane protokolüne uygun olarak hazırlayın ve yerleştirin. Venöz kılıf greftin venöz dalına yerleştirilmeli ve venöz anastomoza yönlendirilmelidir. Fistülde venöz kılıf yerlesimi damardaki pihtı yüküne bağlı olarak tercih edilebilir. Bir venöz kılıf kullanılacaksa bu, fistülün venöz dalına yerleştirilmeli ve merkezi venöz çıkışına yönlendirilmelidir. Not: AV fistülünde venöz kılıf kullanılmayacaksa 16. adıma geçin.

Periferik Vaskülatür



Şekil 4

13. Cihaz etkinleştirilmiş haldeyken dönen kıvrımlı tel uygulama yeri üzerinde yavaşça geri çekeren aynı zamanda pıhtı açmak için infüzyon portundan terapötik ajan verin. **Uyarı: Keskin yançaplarla karşılaşıldığında geri çekme hızı olarak 1-2 cm/saniye önerilir.** Kıvrımlı tel venöz kılıfın ucuna ulaşlığında dönen dispersiyon telini kapatmak için anahtarı bırakın.
14. Cihazı örtün ve periferik vaskülatürden çıkarın. Kateter lümenini heparinli saline yıkayın ve kıvrımlı telde biriken fibrini manuel olarak temizleyin.
15. Yumuşayan pıhtı kılıfıyla aspire edin ve aspiratı atın. **Önlem: Başarısız bir aspirasyona devam etmek kılının ve damarın çatlamasına yol açabilir.**
16. Gerçekleştirilen trombus temizliğinin seviyesini değerlendirmek için venöz kılıfı az miktarda kontrast madde enjekte edin. **Uyarı: Embolizasyon riskini en aza indirmek için kontrast maddeyi çok fazla enjekte etmeye kaçının.** Trombus temizliği kabul edilebilir seviyeye gelene kadar kalan trombus için 11-15 arası adımları tekrarlayın.
17. Trombus temizliği tamamlandıktan sonra sorunun temelindeki hastalığı veya stenozu hastane protokolüne göre tedavi edin.
18. Sonuç anjiyogramını uygulayın.
19. Kılıfları periferik vaskülatürden çıkarın.
20. Giriş yerlerinde hastane protokolüne göre hemostaz sağlayın.

Grafts and Fistulae

INDICATIONS FOR USE:

The CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System is indicated for mechanical declotting of native vessel dialysis fistulae and synthetic dialysis access grafts.

CONTRAINdications:

The CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System is contraindicated in the following:

- When in the medical judgment of the physician, such a procedure may compromise the patient's condition.
- Existing hemodialysis access site infection.
- Immature native vessel dialysis fistulae (fistulae that have not been used for at least one hemodialysis treatment).

WARNINGS AND PRECAUTIONS:

- Prior to use, read all package insert warnings, precautions, and instructions. Failure to do so may result in severe patient injury and death.
- These procedures should only be performed by physicians and staff familiar with the equipment and techniques involved. The device has been sterilized by EO and is sterile unless the package is opened or damaged. The package should be examined before use; if damaged, DO NOT USE. The device is intended for single patient use only; DO NOT REUSE OR RE-STERILIZE.
- Prior to use, carefully examine the CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System to verify that it has not been damaged during shipment. If the product components show any sign of damage, DO NOT USE.
- Due to the risk of exposure to HIV (Human Immunodeficiency Virus) or other blood borne pathogens, health care workers should routinely use universal blood and body fluid precautions in the care of all patients. Sterile technique must be strictly adhered to during any handling of the device.
- Practitioners must be aware of potential complications associated with dialysis fistula and graft thrombolysis including:

- | | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none"> Hemorrhage Symptomatic pulmonary embolism Arterial embolization Allergic reaction to contrast media Pseudoaneurysm Pain and/or tenderness | <ul style="list-style-type: none"> Vessel tear or disruption Infection Perforation of the artery or vein Hematoma Death |
|--|--|

- Caution should be used when dislodging the plug at the arterial anastomosis to minimize the risk of arterial embolization.
- Due to the lack of excretion associated with hemodialysis patients, use of contrast should be kept to a minimum throughout this procedure.
- Potential fatigue failure of the CLEANER XT™ sinuous wire may occur with prolonged activation of the CLEANER XT™ device. A withdrawal rate of 1-2 cm/second is recommended when sharp radii are encountered (i.e. radius of a loop graft or fistula, radii < 3 cm).

A SUGGESTED PROCEDURE:

Use sterile technique.

Patient Preparation:

1. Premedicate with appropriate anxiolytic, analgesic and/or antibiotic per hospital protocol.

Device Performance Testing:

2. Remove the CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System from the package. Press the ON/OFF switch to ensure that the sinuous wire spins freely (refer to Figure 2). Release the switch to stop the rotator. **Precaution: Do not use the device if it does not activate immediately when the switch is pressed, and deactivate immediately when the switch is released.**
3. Flush the CLEANER XT™ catheter with heparinized saline through the catheter lumen flush port. Return the stopcock to the off position prior to operation.

Thrombolysis Procedure:

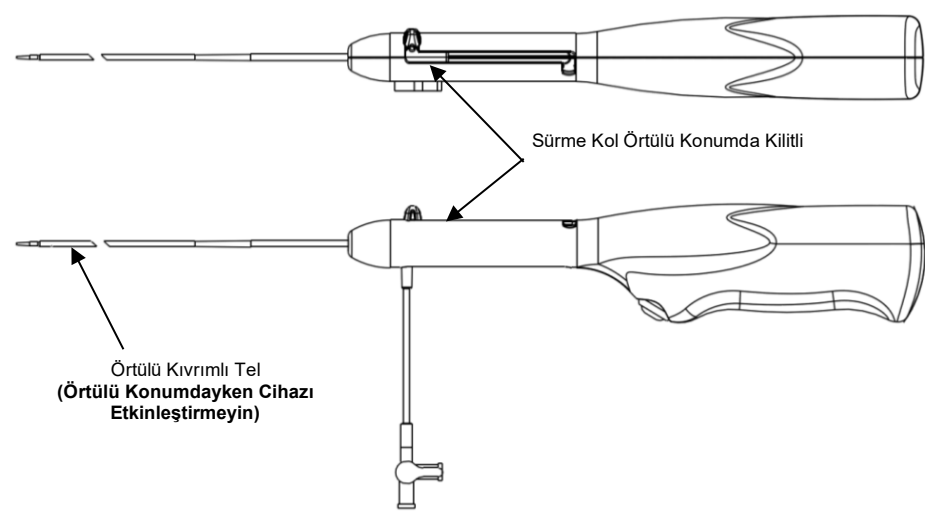
4. Complete the CLEANER XT™ thrombolysis procedure under continuous fluoroscopy. Do not initiate sinuous wire rotation (device activation) unless proper device positioning is confirmed within the fistula or graft.
5. Prepare and drape the puncture site as required.
6. Administer local anesthetic at the puncture site for venous sheath insertion.
7. Select an appropriately sized sheath to accommodate the CLEANER XT™ catheter and other devices/ catheters that may be used during the procedure. Maximum guidewire size will be dependent upon the introducer sheath/dilator assembly chosen.
8. Prepare and place the venous introducer sheath per hospital protocol. The venous sheath should be placed in the venous limb of the graft, and directed toward the venous anastomosis. In fistulae, the venous sheath placement can be optional depending on the clot burden in the vessel. If a venous sheath is used, it should be placed in the venous limb of the fistula and directed toward the central venous outflow. Note: If no venous sheath is used in the AV fistula, then go to step 16.
9. Place the device in the covered position by pushing the sliding lever to the distal position and rotating the sliding lever to lock in the covered position (refer to Figure 3). When in the covered position, only the flexible tip of the sinuous wire should extend from the catheter. The device should not be activated in the covered position.

Grafts and Fistulae

10. Support the flexible tip between the thumb and index finger during insertion through the sheath valve. Insert the covered device through the venous sheath and into the venous limb of the fistula or graft.
11. In a graft, advance the flexible tip up to the venous anastomosis. **Warning: Do not advance it beyond the anastomosis.** In a fistula, advance the flexible tip up to the central most extent of the clot. Uncover the sinuous wire by unlocking, fully retracting the sliding lever and rotating the sliding lever until an audible "click" is heard (refer to Figure 4). Confirm device positioning within the fistula or graft via fluoroscopy. Press the ON/OFF switch to activate rotation.
- Note: Caution should be taken while uncovering the wire to avoid advancing the wire into the clot and past the anastomosis.**
12. With the device activated, slowly withdraw the rotating sinuous wire along the graft or fistula to break up the clot. **Warning: A withdrawal rate of 1-2 cm/second is recommended when sharp radii are encountered.** When the sinuous wire reaches the tip of the venous sheath, release the switch to turn off the rotator.
13. Cover the device and remove it from the graft or fistula. Flush the catheter lumen with heparinized saline and manually remove any accumulated fibrin from the sinuous wire.
14. Aspirate the macerated clot via the sheath and discard the aspirate. **Precaution: Continued unsuccessful aspiration may collapse the sheath and graft/fistula.**
15. Inject a small amount of contrast via the venous sheath to assess the degree of thrombus removal accomplished. **Warning: Avoid over-injection of contrast to minimize the risk of arterial embolization.** Treat the residual thrombus by repeating steps 11-14 until acceptable thrombus removal is achieved.
16. Administer local anesthetic at the puncture site for arterial sheath insertion. Prepare and place the arterial introducer sheath per hospital protocol. The arterial sheath should be directed toward the arterial anastomosis. **Precaution: The arterial and venous sheath tips must not overlap.**
17. Support the flexible tip between the thumb and index finger during insertion through the sheath valve. Insert the covered device through the arterial sheath into the arterial limb of the fistula or graft.
18. In a graft, advance the flexible tip up to the arterial anastomosis. **Warning: Do not advance it beyond the anastomosis.** In a fistula, advance the flexible tip up to the central most extent of the clot. Uncover the sinuous wire by unlocking, fully retracting the sliding lever and rotating the sliding lever until an audible "click" is heard. Confirm device positioning within the fistula or graft via fluoroscopy. Press the ON/OFF switch to activate rotation.
19. With the device activated, slowly withdraw the rotating sinuous wire, in the uncovered position, along the graft or fistula to break up the clot. **Warning: A withdrawal rate of 1-2 cm/second is recommended when sharp radii are encountered.** When the sinuous wire reaches the tip of the arterial sheath, release the switch to turn off the rotator.
20. Cover the device and remove it from the graft or fistula. Flush the catheter lumen with heparinized saline and manually remove any accumulated fibrin from the sinuous wire.
21. Aspirate the macerated clot using either sheath and discard the aspirate. **Precaution: Continued unsuccessful aspiration may collapse the sheath and graft/fistula.**
22. Pass an appropriate catheter through the arterial sheath, and carefully feed it past the arterial anastomosis of the graft or fistula. Inflate the balloon, if it is a balloon catheter. Pull the arterial plug into the middle of the arterial limb. Deflate the balloon and remove the balloon catheter.
23. Reinsert the covered CLEANER XT™ device through the arterial sheath into the arterial limb of the graft or fistula.
24. Uncover the sinuous wire and activate the device to break up the arterial plug, using contrast to guide maceration.
25. Cover the device and remove it from the graft or fistula. Flush the catheter lumen with heparinized saline and manually remove any accumulated fibrin from the sinuous wire.
26. Aspirate the macerated clot and discard the aspirate.
27. Inject contrast to assess the degree of thrombus removal. Treat any residual thrombus using the CLEANER XT™ via either sheath, as needed.
28. When the thrombus removal is complete, treat any underlying disease or stenosis per hospital protocol.
29. Perform the final fistulogram.
30. Remove the sheaths from the fistula or graft.
31. Achieve hemostasis at the puncture site(s) per hospital protocol.

Periferik Vaskülatür

4. Prosedürü sürekli floroskopi altında gerçekleştirin. Periferik vaskülatürde cihazın doğru şekilde konumlandığı teyit edilmeden kıvrımlı tel rotasyonunu (cihaz etkinleştirme) başlatmayın.
 5. Giriş yerini hazırlayın ve gerekirse örtün.
 6. Venöz kılıf insersiyonu için giriş yerine lokal anestezi uygulayın.
 7. CLEANER XT™ kateterin ve prosedür sırasında kullanılabilecek başka cihazların/kateterlerin siğabileceği büyülükte bir kılıf seçin. Maksimum kılavuz tel boyutu seçilen introducer kılıf/dilatör tertibatına bağlıdır. İliak bifurkasyondan geçerken uzun, takviyeli kılıf kullanılmalıdır.
 8. Venöz introducer kılıfını hastane protokolüne uygun olarak hazırlayıp ve yerleştirin. Venöz kılıf periferik vaskülatürün venöz dalına yerleştirilmeli ve uygulama yerine yönlendirilmelidir. Venöz kılıf yerleşimi damardaki pihti yüküne bağlı olarak tercih edilebilir.
 9. Cihazı örtülü haldeyken sürme kolu distal konuma bastırıp yerleştirin ve sürme kolu döndürerek örtülü konumda kilitleyin (bkz. Şekil 3). Örtülü konumdayken kıvrımlı telin sadece esnek ucu kateterin dışına çıkmalıdır. **Uyarı: Cihaz örtülü konumdayken etkinleştirilmemelidir.**
 10. Kılıf valfi üzerinden yerleştirme sırasında esnek ucu başparmağınız ve işaret parmağınız arasında destekleyin. Örtülü cihazı venöz kılıftan geçirerek periferik vaskülatürün venöz dalına yerleştirin.
 11. İnfüzyon amaçlı terapötik ajan içeren 10 cc'lik bir şırıngayı musluğa takın. Akışı sağlamak için musluğu açın. **Uyarı: Katetere kan çekmeyin.**
- Not: Belirtilen sıvıların sulandırılması ve seyretilmesi için üreticinin talimatlarını izleyin.**



Şekil 3

12. Esnek ucu pihtının en distal konumuna ilerletin. Kılıdını açıp sürme kolu sonuna kadar geri çekin ve bir "klik" sesi duyulana kadar sürme kolu döndürerek kıvrımlı teli açın (bkz. Şekil 4). Flöroskopu uygulayarak cihazın uygulama yerindeki konumunu teyit edin. Rotasyonu başlatmak için AÇMA/KAPAMA anahtarına basın.

Periferik Vaskülatür

- Bu prosedürler sadece ilgili ekipman ve teknikleri bilen doktorlar ve personel tarafından gerçekleştirilmelidir. Cihaz, EO tarafından sterilize edilmiş olup ambalajı açılmıştır veya hasar görmedikçe sterildir. Ambalaj kullanım öncesi incelemeli ve hasarlısa KULLANILMAMALIDIR. Cihaz sadece tek bir hastada kullanılabilir. YENİDEN KULLANMAYIN VEYA YENİDEN STERİLİZÉ ETMEYİN.
- Kullanmadan önce nakliye sırasında hasar görmediyinden emin olmak için CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System'ı dikkatlice inceleyin. Ürün bileşenlerinde herhangi bir hasar belirtisi varsa KULLANMAYIN.
- HIV (İnsan Bağırsızlık Yetmezliği Virüsü) veya kan yoluyla geçen başka patojentere maruz kalma riski nedeniyle sağlık çalışanları tüm hastaların bakımında rutin olarak evrensel kan ve vücut sıvısı önlemlerini uygulamalıdır. Cihazı her türlü taşıırken steril teknigue harfiyen uygulmalıdır.
- Dirençle karşılaşlığınızda floraskop altında direncin sebebini belirleyip gerekten düzeltici işlemi yapmadan devam etmeyin. Direnç karşısında aşırı kuvvet uygulamak cihazın veya vaskülatürün hasar görmesine yol açabilir.
- Yerleşirmeden önce ve CLEANER XT™ vasküler sistemden her çıkarıldığından katesterin yıkanması gereklidir.
- Katester veya kılavuz tel kullanım sırasında bükülür veya başka şekilde hasar görürse kullanmayı bırakın ve değiştirin.
- Pratisyenler, aşağıdakiler dahil olmak üzere periferik vaskülatür tromboliz ile ilişkili potansiyel komplikasyonların farkında olmalıdır:
 - Damarda perforasyon veya ruptür
 - Damar spazmı
 - Hematom
 - Sepsis/Enfeksiyon
 - İntimal parçalanma
 - Vasküler tromboz
 - Kontrast maddeye alerjik reaksiyon
 - Tromboembolik epizotolar
 - Kan pihtlarında distal embolizasyon
 - Hemoraji
 - Ağrı ve hassasiyet
 - Tromboflebit
 - Arteriyel diseksiyon
 - İlaç reaksiyonları
 - Arteriyovenöz fistüller
 - Ampütasyon
- CLEANER XT™ cihazının uzun süre aktif durumda kalması halinde CLEANER XT™ kıvrımlı telde potansiyel yorgunluk arızası ortaya çıkabilir. Keskin yarıçaplarla (örneğin yarıçapı < 3 cm olan düğüm grefti veya fistülü) karşılaşlığında geri çekme hızı olarak 1-2 cm/saniye önerilir.

TAVSİYE EDİLEN PROSEDÜR:

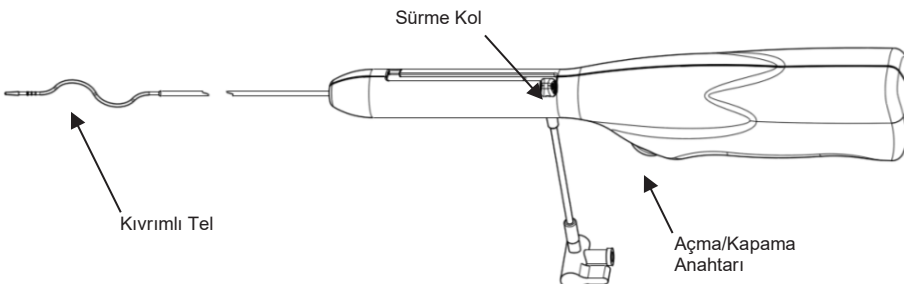
Steril teknikini kullanın.

Hastanın Hazırlanması:

- İlk olarak hastane protokolüne göre uygun anksiyolitik, analjezik ve/veya antibiyotik verin.

Cihaz Performans Testi:

- CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System'ı ambalajından çıkarın. Kıvrımlı telin serbest bir biçimde dönmesini sağlamak için AÇMA/KAPAMA anahtarına basın (bkz. Şekil 2). Rotatörü durdurmak için anahtarları bırakın. Önem: Anahtara basıldığında hemen etkinleşmeyip ve anahtar bırakıldığında hemen devre dışı kalımyorsa cihazı kullanmayın.



Şekil 2

- Katester yıkama portuna bir şırınga terapötik ajan veya heparin salının takın ve CLEANER XT™ katesterini yıkayın. Sivinin, katesterin ucuna yakın olan en dışındaki katester deliliğinden çıktıktan sonra emin olun. Terapötik ajanı veya heparini katesterin içinde "kilitlemek" içi musluğu kapatın ve şırıngayı çıkarın.

Uygulama:

Tam uygulama prosedürü doktor tarafından belirlenmelidir. Aşağıda, prosedürün nasıl gerçekleştirileceğine dair bir seçenek sunulmaktadır.

WARNING:

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

STORAGE:

Store at controlled room temperature. Do not expose to organic solvents, ionizing radiation or ultraviolet light.

DISPOSAL:

Dispose of the catheter system in accordance with the Waste Electrical and Electronic Equipment Directive (WEEE) and according to the standard institutional procedures for medical waste including single-use, blood contacting devices.

DISCLAIMER OF WARRANTY AND LIMITATION OF REMEDY:

There is no express or implied warranty, including without limitation and implied warranty of merchantability or fitness for a particular purpose, on the Argon Medical product(s) described in this publication. Under no circumstances shall Argon Medical be liable for any direct, incidental or consequential damages other than as expressly provided by specific law. No person has the authority to bind Argon Medical to any representation or warranty except as specifically set forth herein.

Descriptions or specifications in Argon Medical printed matter, including this publication, are meant solely to generally describe the product at the time of manufacture and do not constitute any express warranties.

Argon Medical will not be responsible for any direct, incidental or consequential damages from reuse of the product.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



The symbols glossary is located electronically at
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

CLEANER XT™

Rotational Thrombectomy System

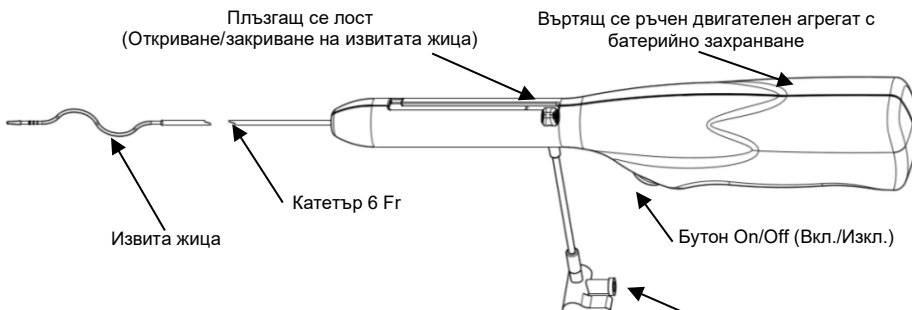
Bulgarian - Преди употреба всички указания трябва да се прочетат

страници

Указания за употреба в периферната васкулатура	1-5
Указания за употреба при гравтове и фистули	6-7

ОПИСАНИЕ НА ИЗДЕЛИЕТО:

Системата за ротационна тромбектомия CLEANER XT™ е 6Fr перкутанска система, базирана на катетър (единична конструкция). Въртящ се ръчен двигателен агрегат за еднократна употреба, задвижван от батерия, е свързан към извита жица, която се върти при приблизително 4000 оборота в минута. Жицата и атравматичният мек връх са рентгеноконтрастни за флуороскопска визуализация.



Фигура 1

ПОКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА:

Системата за ротационна тромбектомия CLEANER XT™ е предназначена за механично отстраняване на съсиреци и контролирана и селективна инфузия на определени от лекар течности, включително тромболитици, в периферната васкулатура.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:

Системата за ротационна тромбектомия CLEANER XT™ е противопоказана в следните случаи:

- Системата е противопоказана когато, по медицинска прещенка на лекаря, подобна процедура може да увреди състоянието на пациента.
- Не е предназначена за дилатация на периферната васкулатура.
- Тази система не е предназначена за преливане на кръв или кръвни продукти.
- Вижте листовката на продукта на избрания терапевтичен разтвор за показания, противопоказания, странични ефекти и предпазни мерки.
- При пациенти без васкуларен филтър, като филтър на добра вена кава.

CLEANER XT™

Rotational Thrombectomy System

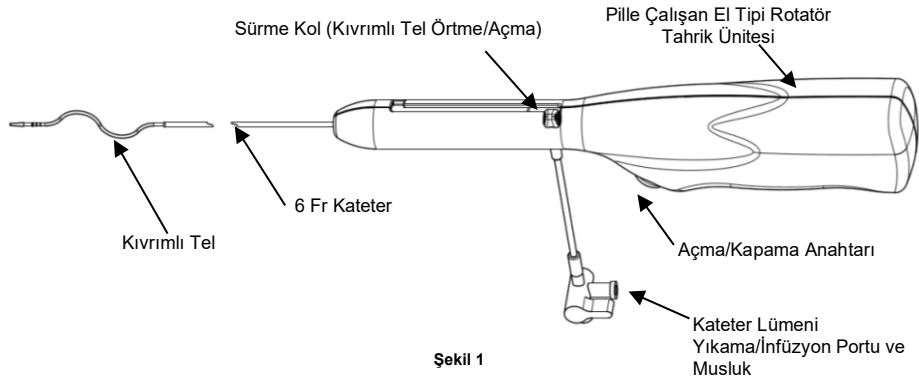
Turkish - Kullanım öncesinde tüm talimatlar okunmalıdır

sayfa

Periferik Vaskülatürde Kullanma Talimatları	1-4
Greffler ve Fistüllerde Kullanma Talimatları	5-6

CİHAZ AÇIKLAMASI:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System 6Fr perkütan kateter tabanlı bir sistemdir (tek parçalı yapı). Tek kullanımı, pille çalışan el tipi rotatör ünitesi yaklaşık dakikada 4000 devirle dönen bir kıvrımlı tel bağlıdır. Tel ve atravmatik yumuşak ucu floraskopki görüntüleme açısından radyopaktır.



Şekil 1

KULLANIM ENDİKASYONLARI:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System, periferik vaskülatürde mekanik pihtlaşma giderme ve trombolitikler dahil olmak üzere doktor tarafından istenilen sıvıların kontrollü ve seçici infüzyonu için endikedir.

KONTRENDİKASYONLAR:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System, aşağıda belirtilen durumlarda kontrendikedir:

- Bu sistem, doktorun tıbbi görüşüne göre böyle bir prosedürün hastanın durumunu tehlkiye atabileceğii hallerde kontrendikedir.
- Periferik vaskülatür dilasyonu için tasarlanmamıştır.
- Bu sistem kan veya kan ürünlerinin infüzyonu için kullanılamaz.
- Endikasyonlar, kontrendikasyonlar, yan etkiler ve önlemler için seçilen terapötik solüsyonun prospektüsüne başvurun.
- Inferior vena kava filtresi gibi vasküler filtre olmayan hastalar.

UYARILAR VE ÖNLEMLER:

- Kullanım öncesinde ambalajın içinde verilen tüm uyarıları, önlemleri ve talimatları okuyun. Aksi takdirde hasta ciddi şekilde yaralanabilir veya ölebilir.

Периферна васкулатура

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ:

- Преди употреба прочетете всички предупреждения, предпазни мерки и инструкции от листовката. В противен случай може да се стигне до сериозно нараняване и смърт на пациента.
- Тези процедури трябва да се извършват само от лекари и персонал, запознати с оборудването и прилаганата техника. Устройството е стерилизирано с EO и е стерилно, освен ако опаковката е отворена или повредена. Опаковката трябва да бъде разгледана преди употреба; ако е повредена, ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА. Устройството е предназначено за употреба само при един пациент; ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА ПОВТОРНО И ДА НЕ СЕ СТЕРИЛИЗИРА ПОВТОРНО.
- Преди употреба внимателно разгледайте системата за ротационна тромбектомия CLEANER XT™, за да се уверите, че не е била повредена по време на транспортиране. Ако компонентите на продукта показват каквито и да било признаки на повреда, ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА.
- Поради риска от излагане на HIV (човешки имунодефицитен вирус) или други пренасяни по кръвен път патогени, здравните работници следва да използват рутинно универсалните предпазни мерки за работа с кръв и телесни течности при гръжките за всички пациенти. При всяко боравене с устройството трябва да се спазва стриктно стерилната техника.
- Ако усещате съпротивление, не придвижвайте напред, преди първо да определите причината за съпротивлението под флуороскопия и преди да са предвидели всички необходими коригиращи действия. Прекомерна сила при съпротивление може да доведе до повреда на устройството или увреждане на васкулатура.
- Преди въвеждане и винаги, когато CLEANER XT™ се изважда от васкуларната система, катетърът трябва да се промива.
- Ако катетърът или водещата жица се изкривят или повредят по друг начин по време на употреба, преустановете използването им и ги подмените.
- Лекарите трябва да са наясно с потенциалните усложнения, свързани с тромболизата на периферната васкулатура, включително:

- Перфорация или руптура на съда
- Спазъм на съдовете
- Хематом
- Сепсис/инфекция
- Разрушаване на интимата
- Съдова тромбоза
- Аллергична реакция към контрастното вещество
- Тромбоемболични епизоди
- Дистална емболизация на кръвни съсиреци
- Кръвоизлив
- Болка и чувствителност
- Тромбофлебит
- Разязване на артерията
- Лекарствени реакции
- Артериовенозна фистула
- Ампутация

- При продължителна активация на устройството CLEANER XT™ може да настъпи потенциална повреда поради умора на извитата жица на CLEANER XT™. Препоръчва се скорост на изтегляне от 1-2 см/секунда при откриване на ясно очертани радиуси (напр. радиуси на затворен графт или фистула, радиус < 3 см).

ПРЕДЛОЖЕНА ПРОЦЕДУРА:

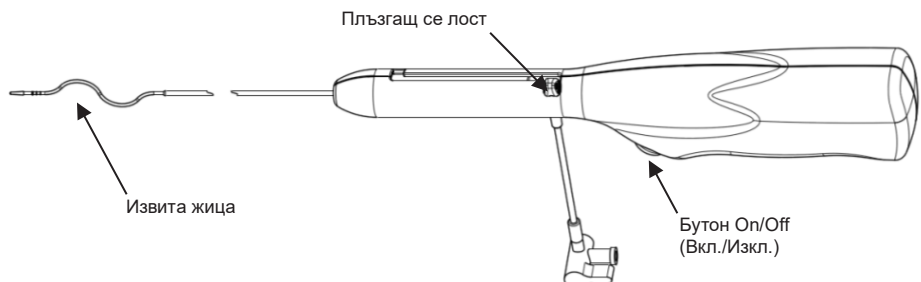
Използвайте стерилна техника.

Подготовка на пациента:

1. Направете премедикация с подходящ седатив, аналгетик и/или антибиотик съгласно болничния протокол.

Тестване на работата на устройството:

2. Извадете системата за ротационна тромбектомия CLEANER XT™ от опаковката. Натиснете бутона ON/OFF (Вкл./Изкл.), за да се уверите, че извитата жица се върти свободно (вижте фигура 2). Отпуснете бутона, за да спрете ротората.
Предпазна мярка: Не използвайте устройството, ако то не се активира веднага щом бутона ще бъде натиснат и не се деактивира незабавно при освобождаването му.



Фигура 2

VARNING:

Endast för engångsbruk. Denna enhet får ej återanvändas, omarbetas eller omsteriliseras. Återanvändning, omarbeting eller omsterilisering kan äventyra enhetens strukturella integritet och/eller leda till fel hos enheten, vilket i sin tur kan resultera i patientskada, sjukdom eller dödsfall. Återanvändning, omarbeting eller omsterilisering kan också skapa en risk för kontaminering av enheten och/eller orsaka patientinfektion eller korsinfektion, inklusive, men ej begränsat till, överföring av smittsamma sjukdomar från en patient till en annan. Kontaminering av enheten kan leda till patientskada, sjukdom eller dödsfall.

FÖRVARING:

Produkten ska förvaras vid rumstemperatur. Exponera inte produkten för organiska lösningsmedel, joniserande strålning eller UV-ljus.

KASSERING:

Kassera katetersystemet enligt WEEE-direktivet (Waste Electrical and Electronic Equipment Directive) och enligt institutionella standardprocedurer för medicinskt avfall, inklusive engångsprodukter som kommer i kontakt med blod.

FRISKRIVNINGSKLAUSUL OCH BEGRÄNSAD GOTTGÖRELSE:

Det finns inte någon uttrycklig eller underförstådd garanti, inklusive utan begränsning och underförstådd garanti om säljbarhet eller lämplighet för ett visst ändamål, för de produkter från Argon Medical som beskrivs i denna publikation. Under inga omständigheter skall Argon Medical hållas ansvarigt för några direkta eller oförutsedda skador eller följskador utöver vad som uttryckligen anges i specifik lag. Ingen person har behörighet att binda Argon Medical vid någon representation eller garanti utöver vad som specifikt anges här.

Beskrivningar och specifikationer i Argon Medicals tryckta material, inklusive denna publikation, är endast avsedda att ge en allmän beskrivning av produkten vid tillverkningsställfallet och utgör inte några uttryckliga garantier.

Argon Medical ansvarar inte för några direkta eller oförutsedda skador eller följskador som uppstår genom återanvändning av produkten.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3
E353911



Symbolordlistan finns elektroniskt på
www.argonmedical.com/symbols

EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com

UK REP Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

Периферна васкулатура

3. Свържете спринцовка с терапевтично средство или хепаринизиран физиологичен разтвор към порта за промиване на катетъра и промийте катетъра на CLEANER XT™. Уверете се, че течността излиза от най-далечния отвор на катетъра, разположен близо до края на катетъра. Затворете спиралният кран, за да "заключите" терапевтичното средство или хепарина в катетъра, и махнете спринцовката.

Лечение:

- Точната процедура на лечение трябва да се определи от лекаря. Следната опция описва как може да се извърши процедурата.*
4. Изпълнете процедурата под постоянна флуороскопия. Не започвайте въртене на извитата жица (активиране на устройството), освен ако е потвърдено правилно позициониране на устройството вътре в периферната васкулатура.
5. Подгответе и застелете мястото на пункция както е необходимо.
6. Приложете локален анестетик на мястото на пункция за вкаране на венозното дезиле.
7. Изберете дезиле с правилен размер, което да поставите в катетъра CLEANER XT™ и други устройства/катетри, които може да се използват по време на процедурата. Максималният размер на водещата жица ще зависи от избрания комплект на интродюсерното дезиле/дипататора. Ако се преминава иличната бифуркация, трябва да се използва дълго подсилено дезиле.
8. Подгответе и сложете венозното интродюсерно дезиле съгласно болничния протокол. Венозното дезиле трябва да бъде поставено във венозния клон на периферната васкулатура и насочено към мястото на лечение. Поставянето на венозното дезиле може да е по избор в зависимост от тежестта на запушване на съда.
9. Сложете устройството в закритата позиция като натиснете плъзгащата се ръчка до дисталната позиция и завъртите плъзгачия се лост, за да се заключи в закритата позиция (вижте фигура 3). Когато е в закрита позиция, само гъвкавият връх на извитата жица трябва да се изтегля от катетъра. **Предупреждение: Устройството не трябва да се активира в закритата позиция.**
10. Поддържайте гъвкавия връх между палеца и показалеца по време на вкаране през клапата на дезилето. Вкарайте закритото устройство през венозното дезиле и във венозния клон на периферната васкулатура.
11. Свържете спринцовка от 10 куб. см, съдържаща терапевтично средство, предназначено за вливане, към спиралният кран. Отворете спиралният кран, за да активирате потока. **Предупреждение: Не изтегляйте кръв обратно в катетъра.**
- Забележка:** Следвайте инструкциите на производителя относно пълното смесване и разреждане на определените течности.

Grafter och fistlar

9. Placer enheten i den täckta positionen genom att föra skjutreglaget till den distala positionen och vrida skjutreglaget för att låsa i den täckta positionen (se figur 3). I den täckta positionen bör endast den venösa ledarens flexibla spets sträcka ut från katetern. Enheten får inte aktiveras i den täckta positionen.
10. Stöd den flexibla spetsen mellan tummen och pekfingret under införing genom hylsventilen. Förs i den täckta enheten genom den venösa introducer och i den venösa delen av fisteln eller graftet.
11. I ett graft, för i den flexibla spetsen upp till den venösa anastomosen. **Varning: För inte in den bortom anastomosen.** I en fistel, för i den flexibla spetsen upp till den centrala största delen av blodproppen. Avtäck sinusledaren genom att låsa upp den, dra tillbaka skjutreglaget helt och vrida skjutreglaget tills du hör ett "kick" (se figur 4). Verifiera enhetens positionering inom fisteln eller graftet via fluoroskopi. Tryck på strömbrytaren På/Av för att aktivera rotation.
- Anmärkning: Försiktighet bör lakttas medan ledaren avläcks för att undvika införing av ledaren i blodproppen och förbi anastomosen.**
12. Med enheten aktiverad, dra sakta tillbaka den roterande sinusledaren längs graftet eller fisteln för att lösa upp blodproppen. **Varning: En tillbakadragningshastighet på 1-2 cm/sekund rekommenderas när skarpa radier påträffas.** När sinusledaren når spetsen på den venösa introducer, släpp strömbrytaren för att stänga av rotatorn.
13. Täck enheten och avlägsna den från graftet eller fisteln. Spola kateterlumen med hepariniserad saltlösning och avlägsna manuellt eventuellt ackumulerat fibrin från sinusledaren.
14. Aspirera den upplösta blodproppen via hylsan och kassera aspiratet. **Försiktighet: Fortsatt misslyckad aspiration kan få introducer och graftet/fisteln att kollapsa.**
15. Injicera en liten mängd kontrastmedel via den venösa hylsan för att utvärdera den uppnådda graden av tromborttagning. **Varning: Undvik överinjicering av kontrastmedel för att minimera risken för arteriell embolisering.** Behandla resterande tromb genom att upprepa steg 11-14 tills en acceptabel tromborttagning har uppnåts.
16. Administra lokalt anestetika vid punktionsstället för införing av arteriell introducer. Förbered och placera den arteriella introduceren enligt sjukhusets protokoll. Den arteriella introduceren bör riktas mot den arteriella anastomosen. **Försiktighet: De arteriella och venösa introducerspetsarna får inte överlappa.**
17. Stöd den flexibla spetsen mellan tummen och pekfingret under införing genom introducerventilen. Förs i den täckta enheten genom den arteriella introducer och i den arteriella delen av fisteln eller graftet.
18. I ett graft, för i den flexibla spetsen upp till den arteriella anastomosen. **Varning: För inte in den bortom anastomosen.** I en fistel, för i den flexibla spetsen upp till den centrala största delen av blodproppen. Avtäck sinusledaren genom att låsa upp den, dra tillbaka skjutreglaget helt och vrida skjutreglaget tills du hör ett "kick". Verifiera enhetens positionering inom fisteln eller graftet via fluoroskopi. Tryck på strömbrytaren På/Av för att aktivera rotation.
19. Med enheten aktiverad, dra sakta tillbaka den roterande sinusledaren, i den avläckta positionen, längs graftet eller fisteln för att lösa upp blodproppen. **Varning: En tillbakadragningshastighet på 1-2 cm/sekund rekommenderas när skarpa radier påträffas.** När sinusledaren når spetsen på den arteriella introducer, släpp strömbrytaren för att stänga av rotatorn.
20. Täck enheten och avlägsna den från graftet eller fisteln. Spola kateterlumen med hepariniserad saltlösning och avlägsna manuellt eventuellt ackumulerat fibrin från sinusledaren.
21. Aspirera den upplösta blodproppen med endera introducer och kassera aspiratet. **Försiktighet: Fortsatt misslyckad aspiration kan få hylsan och graftet/fisteln att kollapsa.**
22. För en lämplig kateter genom den arteriella introducer, och för den försiktig förbi graftets eller fistelns arteriella anastomos. Fyll ballongen, om det är en ballongkateter. Dra den arteriella pluggen in i mitten av den arteriella delen. Töm ballongen och avlägsna ballongkatetern.
23. För på nytt i den täckta CLEANER XT™-enheten genom den arteriella introducer och i den arteriella delen av graftet eller fisteln.
24. Avtäck sinusledaren och aktivera enheten för att lösa upp den arteriella pluggen, med användning av kontrastmedel för att vägleda upplösningen.
25. Täck enheten och avlägsna den från graftet eller fisteln. Spola kateterlumen med hepariniserad saltlösning och avlägsna manuellt eventuellt ackumulerat fibrin från sinusledaren.
26. Aspirera den upplösta blodproppen via introducer och kassera aspiratet.
27. Injicera kontrastmedel för att utvärdera graden av tromborttagning. Behandla eventuellt kvarvarande tromb med CLEANER XT™ via endera introducer efter behov.
28. När tromborttagningen är klar, behandla eventuellt underliggande sjukdom eller stenos enligt sjukhusets protokoll.
29. Utför det slutliga fistulogrammet.
30. Avlägsna introducerna från fisteln eller graftet.
31. Skapa hemostas vid punktionsstället/ställena enligt sjukhusets protokoll.

Grafter och fistlar

INDIKATIONER FÖR ANVÄNDNING:

CLEANER XT™ Roterande trombektomisystem är indikerat för mekanisk trombupplösning nativa kärdialysfistlar och syntetiska graftar för dialysåtkomst.

KONTRAINDIKATIONER:

CLEANER XT™ Roterande trombektomisystem är kontraindikerat i följande fall:

- När, enligt läkarens medicinska omdöme, en sådan procedur kan äventyra patientens tillstånd.
- Befintlig infektion av ställ för hemodialysåtkomst.
- Omogna nativa kärdialysfistlar (fistlar som inte har använts för minst en hemodialysbehandling).

VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER:

- Före användning, läs alla varningar, försiktighetsåtgärder och instruktioner i förpackningens bilaga. Underlåtenhet att göra detta kan leda till allvarliga patientskador och dödsfall.
- Dessa procedurer bör endast utföras av läkare och personal som har god kännedom om utrustningen och gällande teknik. Enheten har steriliseras med EtO och är sterilt sändva inte förpackningen är öppnad eller skadad. Förpackningen ska undersökas före användning: om den är skadad, ANVÄND INTE PRODUKTEN. Enheten är avsedd för användning på endast en patient: enheten får INTE ATERANVÄNDAS ELLER OMSTERILISERAS.
- Före användning, inspektera noga CLEANER XT™ Roterande trombektomisystem för att verifiera att det inte har skadats under transporten. Om produktkomponenterna visar tecken på skador, ANVÄND INTE PRODUKTEN.
- På grund av risken för exponering för HIV (Human Immunodeficiency Virus) eller andra blodburna patogener bör vårdpersonal rutinmässigt använda universella blod- och kroppsvätskeskydd i vården av alla patienter. Steril teknik måste användas i all hantering av enheten.
- Läkare måste känna till möjliga komplikationer associerade med dialysfistlar och grafttrombolys, inklusive:

- Blödning
- Symptomatisk pulmonell emboli
- Arteriell embolisering
- Allergisk reaktion på kontrastmedel
- Pseudoaneurysm
- Smärta och/eller örmhet
- Kärlslitage eller brott
- Infektion
- Perforation av artären eller venen
- Hematom
- Dödsfall

- Försiktighet bör iakttas när pluggen lossas vid den arteriella anastomosen för att minimera risken för arteriell embolisering.
- På grund av bristen på utsöndring associerad med hemodialyspatienter bör användningen av kontrastmedel hållas på ett minimum under denna procedur.
- Potentiellt utmattningsfel hos CLEANER XT™ sinusledare kan inträffa vid långvarig aktivering av CLEANER XT™-enheten. En tillbakadragningshastighet på 1-2 cm/ sekund rekommenderas när skarpa radier påträffas (dvs. radie hos en slinggraft eller fistel, radie < 3 cm).

REKOMMENDERAD PROCEDUR:

Använd steril teknik.

Förberedelse av patient:

1. Förmedicinera med lämplig anxiolytikum, analgetikum och/eller antibiotika enligt sjukhusets protokoll.

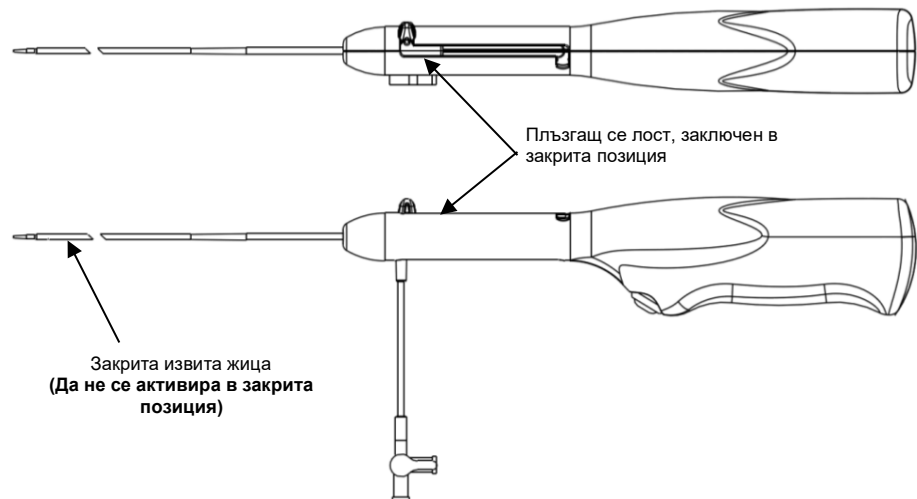
Test av enhetens prestanda:

2. Plocka fram CLEANER XT™ Roterande trombektomisystem ur förpackningen. Tryck på strömbrytaren Pà/Av för att säkerställa att sinusledaren roterar fritt (se figur 2). Släpp strömbrytaren för att stoppa rotatorn. **Försiktighet: Använd inte enheten om den inte aktiveras omedelbart när strömbrytaren trycks in, och inaktiveras omedelbart när strömbrytaren släpps.**
3. Spola CLEANER XT™-katetern med hepariniserad saltlösning genom kateterlumens spolningsport. Återför avstängningskranen till Av-läget före användning.

Trombolyprocedur:

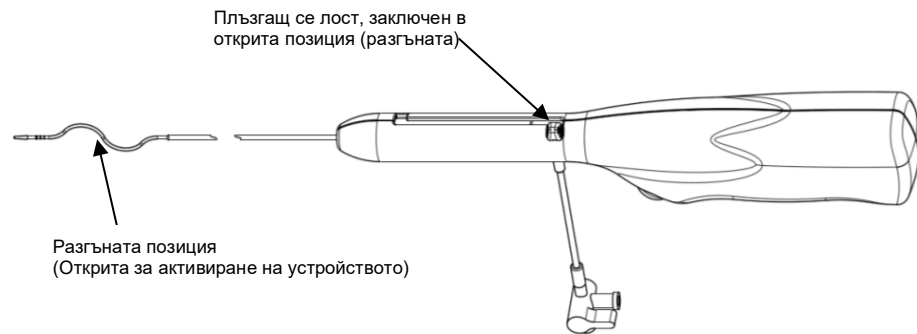
4. Genomför CLEANER XT™-trombolyproceduren under kontinuerlig fluoroskopi. Initiera inte rotation av sinusledaren (enhetsaktivering) såvida inte lämplig positionering av enheten har verifierats inom fisteln eller graftet.
5. Förbered och drapera punktionsstället efter behov.
6. Administrera lokal anestetika vid punktionsstället för införing av venös introducer.
7. Välj en hylsa i lämplig storlek för att rymma CLEANER XT™-katetern och andra enheter/katetrar som kan komma att användas under proceduren. Maximal storlek på guideledaren beror på den introducer/dilatatornhet som väljs.
8. Förbered och placera den venösa introducern enligt sjukhusets protokoll. Den venösa hylsan bör placeras i den venösa delen av graftet och riktas mot den venösa anastomosen. I fisteln kan placeringen av den venösa introducern vara valfri beroende på koaguleringen i käret. Om en venös introducer används bör den placeras i den venösa delen av fisteln och riktas mot det centrala venösa utflödet. Anmärkning: Om ingen venös introducer används i AV-fisteln, gå till steg 16.

Периферна васкулатура



Фигура 3

12. Придвижете гъвкавия връх до дисталната максимална степен на съсирака. Открийте извитата жица като отключите, издърпate изцяло пълзгация се лост и го завъртете, докато се чуе ясно доловимо щракане (вижте фигура 4). Потвърдете позиционирането на устройството в мястото на лечение чрез флуороскопия. Натиснете бутона ON/OFF (Вкл./Изкл.), за да активирате въртенето.

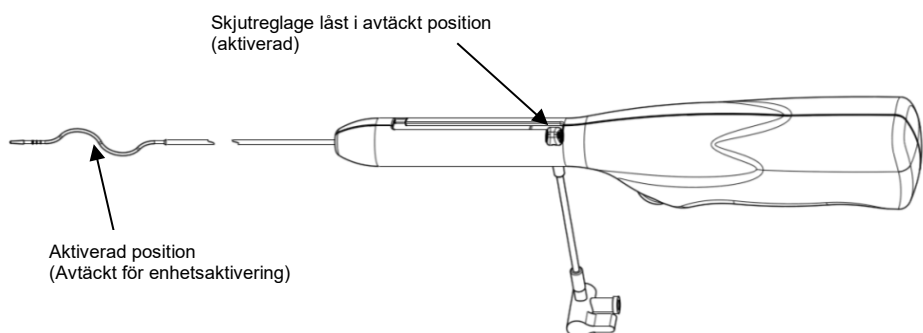


Фигура 4

Периферна васкулатура

13. С активирано устройство бавно издърпайте въртящата се извита жица покрай мястото на лечение като инфузирате терапевтичното средство през порта за инфузия, за да разбиете съсирака. **Предупреждение: Препоръчва се скорост на изтегляне от 1-2 см в секунда при откриването на ясно очертани радиуси.** Когато извитата жица достигне върха на венозното дезиле, освободете бутона, за да изключите въртящата се диспергираща жица.
14. Закройте устройството и го извадете от периферната васкулатура. Промийте лумена на катетъра с хепаринизиран физиологичен разтвор и ръчно отстраниете всеки натрупан фибрин от извитата жица.
15. Аспирирайте омекналия съсирак през дезилето и изхвърлете аспирата. **Предпазна мярка: Продължителна неуспешна аспирация може да деформира дезилето и съда.**
16. Инжектирайте малко количество контраст през венозното дезиле, за да оцените степента на извършеното отстраняване на тромба. **Предупреждение: Избягвайте прекомерното инжектиране на контраст, за да се минимизира рисъкът от еMBOLизация.** Третирайте остатъчния тромб като повторите стъпки 11-15 до постигането на приемливо отстраняване на тромба.
17. Когато тромбът е напълно отстранен, третирайте всяко подлежащо заболяване или стеноза съгласно болничния протокол.
18. Направете окончателната angiограма.
19. Извадете дезилетата от периферната васкулатура.
20. Извършете хемостаза на мястото/-ата на пункция съгласно болничния протокол.

Perifer vaskulatur



Figur 4

13. Med enheten aktiverad, dra sakta tillbaka den roterande sinusledaren längs behandlingsstället medan du infuserar terapeutiskt medel genom infusionsporten för att lösa upp blodproppen. **Varning: En tillbakadragningshastighet på 1-2 cm/ sekund rekommenderas när skarpa radier påträffas.** När sinusledaren når spetsen på den venösa hylsan, släpp strömbrytaren för att stänga av den roterande dispersionsledaren.
14. Täck enheten och avlägsna den från den perifera vaskulaturen. Spola kateterlumen med hepariniserad saltlösning och avlägsna manuellt eventuellt ackumulerat fibrin från sinusledaren.
15. Aspirera den upplösta blodproppen via introducer och kassera aspiratet. **Försiktighet: Fortsatt misslyckad aspiration kan få introducern och kälet att kollapsa.**
16. Injicera en liten mängd kontrastmedel via den venösa introducern för att utvärdera den uppnådda graden av tromborttagning. **Varning: Undvik överinjicering av kontrastmedel för att minimera risken för embolisering.** Behandla resterande tromb genom att upprepa steg 11-15 tills en acceptabel tromborttagning har uppnåtts.
17. När tromborttagningen är klar, behandla eventuellt underliggande sjukdom eller stenos enligt sjukhusets protokoll.
18. Utför det slutliga angiogrammet.
19. Avlägsna introducerna från den perifera vaskulaturen.
20. Skapa hemostas vid punktionsstället/ställena enligt sjukhusets protokoll.

Perifer vaskulatur

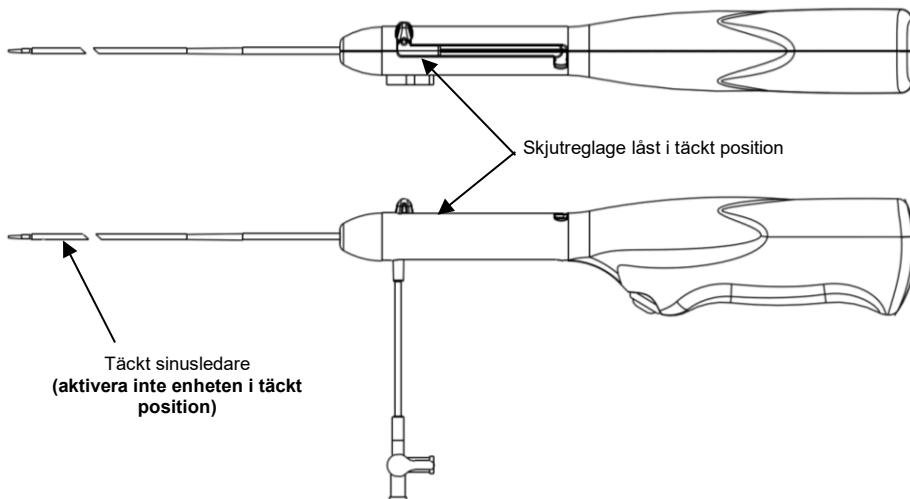
3. Anslut en spruta med terapeutiskt medel eller hepariniserad saltlösning till kateterns spolningsport och spola CLEANER XT™-katern. Se noga till att vätska kommer ut från det mest distala kateterhållet som sitter nära änden av katern. Stäng avstängningskranen för att "läsa" det terapeutiska medlet eller heparinet i katern och avlägsna sprutan.

Behandling:

Den exakta behandlingsproceduren ska bestämmas av läkaren. Följande alternativ beskriver hur proceduren kan utföras.

4. Genomför proceduren under kontinuerlig fluoroskop. Initiera inte rotation av sinusledaren (enhetsaktivering) såvida inte lämplig positionering av enheten har verifierats inom den perifera vaskulaturen.
5. Förbered och drapera punktionsstället efter behov.
6. Administrera lokal anestetika vid punktionsstället för införing av venös introducer.
7. Välj en hylsa i lämplig storlek för att rymma CLEANER XT™-katern och andra enheter/katetrar som kan komma att användas under proceduren. Maximal storlek på guideledaren beror på den introducer/dilatatorenhet som väljs. Om höftbifurkationen ska korsas bör en lång, förstärkt introducer ska användas.
8. Förbered och placera den venösa introducer enligt sjukhusets protokoll. Den venösa introducerem bör placeras i den venösa delen av den perifera vaskulaturen och riktas mot behandlingsstället. Placeringen av den venösa introducerem kan vara valfri beroende på koaguleringen i käret.
9. Placera enheten i den täckta positionen genom att föra skjutreglaget till den distala positionen och vrida skjutreglaget för att läsa i den täckta positionen (se figur 3). I den täckta positionen bör endast den venösa ledarens flexibla spets sträcka ut från katern. **Varning: Enheten får inte aktiveras i den täckta positionen.**
10. Stöd den flexibla spetsen mellan tummen och pekfingret under införing genom hylsventilen. För in den täckta enheten genom den venösa introducer och i den venösa delen i den perifera vaskulaturen.
11. Anslut en 10 ml spruta med det terapeutiska medlet avsett för infusion till avstängningskranen. Öppna avstängningskranen för att aktivera flöde. **Varning: Dra inte tillbaka blod i katern.**

Anmärkning: Följ tillverkarens instruktioner om rekonstitution och spädning av specificerade vätskor.



12. För in den flexibla spetsen upp till den distalt största delen av blodpropren. Avtack sinusledaren genom att låsa upp den, dra tillbaka skjutreglaget helt och vrida skjutreglaget tills du hör ett "click" (se figur 4). Verifiera enhetens positionering inom behandlingsstället via fluoroskop. Tryck på strömbrytaren På/Av för att aktivera rotation.

Графтове и фистули

ПОКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА:

Системата за ротационна тромбектомия CLEANER XT™ е показана за механично премахване на съсирек от диализна фистула на нативен съд и синтетични графтове за диализен достъп.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:

Системата за ротационна тромбектомия CLEANER XT™ е противопоказана в следните случаи:

- Когато, по медицинска преценка на лекаря, подобна процедура може да увреди състоянието на пациента.
- Съществуваща инфекция на мястото за хемодиализен достъп.
- Незрели диализни фистули на нативен съд (фистули, които не са били използвани за поне едно хемодиализно лечение).

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ:

- Преди употреба прочетете всички предупреждения, предпазни мерки и инструкции от листовката. В противен случай може да се стигне до сериозно нараняване и смърт на пациента.
- Тези процедури трябва да се извършват само от лекари и персонал, запознати с оборудването и прилаганата техника. Устройството е стерилизирано с ЕО и е стерилно, освен ако опаковката е отворена или повредена. Опаковката трябва да бъде разгледана преди употреба; ако е повредена, ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА. Устройството е предназначено за употреба само при един пациент, ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА ПОВТОРНО и ДА НЕ СЕ СТЕРИЛИЗИРА ПОВТОРНО.
- Преди употреба внимателно разгледайте системата за ротационна тромбектомия CLEANER XT™, за да се уверите, че не е била повредена по време на транспортиране. Ако компонентите на продукта показват каквито и да било признаки на повреда, ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА.
- Поради риска от излагане на HIV (човешки имунодефицитен вирус) или други пренасяни по кръвен път патогени, здравните работници следва да използват рутинно универсалните предпазни мерки за работа с кръв и телесни течности при грижите за всички пациенти. При всяко боравене с устройството трява да се спазва стриктно стерилината техника.
- Лекарите трябва да са наясно за потенциалните усложнения, свързани с диализната фистула и тромболизата на графта, включително:

- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none">КръвоизливСимптоматична белодробна емболияАртериална емболизацияАлергична реакция към контрастните веществаПсевдоаневризмаБолка и/или чувствителност | <ul style="list-style-type: none">Разкъсване или разрушаване на съдаИнфекцияПерфорация на артерия или венаХематомСмърт |
|---|--|

- Трябва да се внимава при изваждане на запушалката при артериалната анастомоза, за да се минимизира рисъкът от артериална емболизация.
- Поради липса на ексекреция, свързана с пациентите на хемодиализа, използването на контрастно вещество трябва да бъде сведено до минимум по време на тази процедура.
- При продължителна активация на устройството CLEANER XT™ може да настъпи потенциална повреда поради умора на извитата жица на CLEANER XT™. Препоръчва се скорост на изтегляне от 1-2 см/секунда при откриване на ясно очертани радиуси (напр. радиуси на затворен графт или фистула, радиус < 3 см).

ПРЕДЛОЖЕНА ПРОЦЕДУРА:

Използвайте стерилна техника.

Подготовка на пациента:

1. Направете премедикация с подходящ седатив, аналгетик и/или антибиотик съгласно болничния протокол.

Тестване на работата на устройството:

2. Извадете системата за ротационна тромбектомия CLEANER XT™ от опаковката. Натиснете бутона ON/OFF (Вкл./Изкл.), за да се уверите, че извитата жица се върти свободно (вижте фигура 2). Отпуснете бутона, за да спрете ротора.
Предпазна мярка: Не използвайте устройството, ако то не се активира веднага щом бутонят бъде натиснат и не се деактивира незабавно при освобождаването му.
3. Промийте катетъра на CLEANER XT™ с хепаринизиран физиологичен разтвор през порта за промиване на лumenata на катетъра. Върнете спиралният кран на позиция off (изкл.) преди операцията.

Процедура при тромболиза:

4. Изпълнете процедурата за тромболиза с CLEANER XT™ при постоянно флуороскопия. Не започвайте въртене на извитата жица (активиране на устройството), освен ако е потвърдено правилно позициониране на устройството вътре във фистулата или графта.
5. Подгответе и застелете мястото на пункция както е необходимо.
6. Приложете локален анестетик на мястото на пункция за вкарване на венозното дезиле.
7. Изберете дезиле с правилен размер, което да поставите в катетъра CLEANER XT™ и други устройства/катетри, които може да се използват по време на процедурата. Максималният размер на водещата жица ще зависи от избрания комплект на интродюсерното дезиле/дилататора.
8. Подгответе и сложете венозното интродюсерно дезиле съгласно болничния протокол. Венозното дезиле трябва да бъде поставено във венозния клон на графта и насочено към венозната анастомоза. При фистули поставянето на

Графтове и фистули

- венозното дезиле може да е по избор в зависимост от тежестта на запушване на съда. Ако се използва венозно дезиле, то трябва да бъде поставени във венозния клон на фистулата и насочено към централния венозен поток. Забележка: Ако не се използва венозно дезиле при AV фистула, преминете към стъпка 16.
9. Сложете устройството в закритата позиция, като натиснете пълзгачия се лост до дисталната позиция и го завъртите, за да се заключи в закритата позиция (вижте фигура 3). Когато е в закрита позиция, само гъркавият връх на извитата жица трябва да се изтегля от катетъра. Устройството не трябва да се активира в закритата позиция.
 10. Поддържайте гъркавия връх между палеца и показалеца по време на вкарване през клапата на дезилето. Вкарайте закритото устройство през венозното дезиле и във венозния клон на фистулата или графта.
 11. При графт придвижете гъркавия връх нагоре до венозната анастомоза. **Предупреждение: Не го придвижвате отвъд анастомозата.** При фистула придвижете гъркавия връх до централната максимална степен на съсирика. Открийте извитата жица, като отключите, издърпate изцяло пълзгачия се лост и го завъртите, докато се чуе ясно доловимо щракване (вижте фигура 4). Потвърдете позиционирането на устройството във фистулата или графта чрез флуороскопия. Натиснете бутона ON/OFF (Вкл./Изкл.), за да активирате въртнето.
 - Забележка: Трябва да се внимава при откриването на жицата, за да се избегне придвижването на жицата в съсирика и покрай анастомозата.**
 12. С активирано устройство бавно издърпайте въртящата се извита жица покрай графта или фистулата, за да разбиете съсирика. **Предупреждение: Препоръчва се скорост на изтегляне от 1-2 см в секунда при откриването на ясно очертани радиуси.** Когато извитата жица достигне върха на венозното дезиле, освободете бутона, за да изключите агрегата.
 13. Закройте устройството и го извадете от графта или фистулата. Промийте лумена на катетъра с хепаринизиран физиологичен разтвор и ръчно отстранете всеки натрупан фибрин от извитата жица.
 14. Аспирирайте омекналия съсирик през дезилето и изхвърлете аспирата. **Предпазна мярка: Продължителна неуспешна аспирация може да деформира дезилето и графта/фистулата.**
 15. Инжектирайте малко количество контраст през венозното дезиле, за да оцените степента на извършеното отстраняване на тромба. **Предупреждение: Избягвайте прекомерното инжектиране на контраст, за да се минимизира рисъкът от артериална емболизация.** Третирайте остатъчния тромб като повторите стъпки 11-14 до постигането на приемливо отстраняване на тромба.
 16. Приложете локален анестетик на мястото на пункция за вкарване на артериално дезиле. Подгответе и сложете артериалното интродюсерно дезиле съгласно болничния протокол. Артериалното дезиле трябва да бъде насочено към артериалната анастомоза. **Предпазна мярка: Върховете на артериалното и венозното дезиле не трябва да се припокриват.**
 17. Поддържайте гъркавия връх между палеца и показалеца по време на вкарване през клапата на дезилето. Вкарайте закритото устройство през артериалното дезиле в артериалния клон на фистулата или графта.
 18. При графт придвижете гъркавия връх нагоре до артериалната анастомоза. **Предупреждение: Не го придвижвате отвъд анастомозата.** При фистула придвижете гъркавия връх до централната максимална степен на съсирика. Открийте извитата жица, като отключите, издърпate изцяло пълзгачия се лост и го завъртите, докато се чуе ясно доловимо щракване. Потвърдете позиционирането на устройството във фистулата или графта чрез флуороскопия. Натиснете бутона ON/OFF (Вкл./Изкл.), за да активирате въртнето.
 19. С активирано устройство бавно издърпайте въртящата се извита жица в открыта позиция покрай графта или фистулата, за да разбиете съсирика. **Предупреждение: Препоръчва се скорост на изтегляне от 1-2 см в секунда при откриването на ясно очертани радиуси.** Когато извитата жица достигне върха на артериалното дезиле, освободете бутона, за да изключите агрегата.
 20. Закройте устройството и го извадете от графта или фистулата. Промийте лумена на катетъра с хепаринизиран физиологичен разтвор и ръчно отстранете всеки натрупан фибрин от извитата жица.
 21. Аспирирайте омекналия съсирик, като използвате което и да е дезиле, и изхвърлете аспирата. **Предпазна мярка: Продължителна неуспешна аспирация може да деформира дезилето и графта/фистулата.**
 22. Прекарате подходящ катетър през артериалното дезиле и внимателно го изведете покрай артериалната анастомоза на графта или фистулата. Раздуйте балона, ако е катетър с балон. Издърпайте артериалната запушалка в средата на артериалния клон. Изпунете балона и извадете балонния катетър.
 23. Вкарайте повторно закритото устройство CLEANER XT™ през артериалното дезиле в артериалния клон на графта или фистулата.
 24. Разкрийте извитата жица и активирайте устройството, за да разрушите артериалната запушалка, като използвате контрастно вещество, за да насочвате миграцията.
 25. Закройте устройството и го извадете от графта или фистулата. Промийте лумена на катетъра с хепаринизиран физиологичен разтвор и ръчно отстранете всеки натрупан фибрин от извитата жица.
 26. Аспирирайте омекналия съсирик през дезилето и изхвърлете аспирата.
 27. Инжектирайте контрастно вещество, за да оцените степента на отстраняване на тромба. Третирайте всяка останка, като използвате CLEANER XT™ през което и да е дезиле, ако е необходимо.
 28. Когато тромбът е напълно отстранен, третирайте всяко подлежащо заболяване или стеноза съгласно болничния протокол.
 29. Направете окончателната фистулограма.
 30. Извадете дезилетата от фистулата или графта.
 31. Извършете хемостаза на мястото/-ата на пункция съгласно болничния протокол.

Perifer vaskulatur

- Dessa procedurer bör endast utföras av läkare och personal som har god kännedom om utrustningen och gällande teknik. Enheten har steriliseras med ETO och är steril såvida inte förpackningen är öppnad eller skadad. Förpackningen ska undersökas före användning; om den är skadad, ANVÄND INTE PRODUKTEN. Enheten är avsedd för användning på endast en patient: enheten får INTE ÅTERANVÄNDAS ELLER OMSTERILISERAS.
 - Före användning, inspektera noga CLEANER XT™ Roterande trombektomisystem för att verifiera att det inte har skadats under transporten. Om produktkomponenterna visar tecken på skador, ANVÄND INTE PRODUKTEN.
 - På grund av risken för exponering för HIV (Human Immunodeficiency Virus) eller andra blodburna patogener bör vårdpersonal rutinmässigt använda universella blod- och kroppsvätskeskydd i vården av alla patienter. Steril teknik måste användas i all hantering av enheten.
 - För inte in enheten om ett motstånd känns av utan att först bestämma orsaken till motståndet under fluoroskopi och vidta nödvändiga korrigeraende åtgärder. Överdriven kraft mot motståndet kan resultera i skada på enheten eller vaskulatur.
 - Före införing, och närmest CLEANER XT™ avlägsnas från det vaskulära systemet, bör katetern spolas.
 - Om katatern eller guideledaren snor sig eller skadas på annat sätt under användning, avbryt användningen och byt ut komponenten.
 - Läkare måste känna till möjliga komplikationer associerade med perifer vaskulartrombolys, inklusive:
- Kärlperforation eller ruptur
 - Kärlspasm
 - Hematom
 - Sepsis / infektion
 - Intimal rubbning
 - Vaskulär trombos
 - Allergisk reaktion på kontrastmedel
 - Tromboemboliska episoder
 - Distal embolisering av blodproprar
 - Blödning
 - Smärta och ömhet
 - Tromboflebit
 - Arteriell dissektion
 - Drogreaktioner
 - Arteriovenös fistel
 - Amputation

- Potentiellt utmatningsfel hos CLEANER XT™ sinusledare kan inträffa vid långvarig aktivering av CLEANER XT™-enheten. En tillbakadragningshastighet på 1-2 cm/ sekund rekommenderas när skarpa radier påträffas (dvs. radie hos en slinggraft eller fistel, radie < 3 cm).

REKOMMENDERAD PROCEDUR:

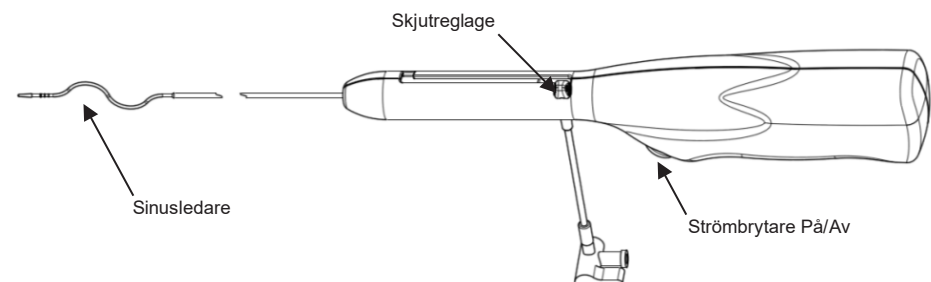
Använd steril teknik.

Förberedelse av patient:

1. Förmedicinera med lämplig anxiolytikum, analgetikum och/eller antibiotika enligt sjukhusets protokoll.

Test av enhetens prestanda:

2. Plocka fram CLEANER XT™ Roterande trombektomisystem ur förpackningen. Tryck på strömbrytaren På/Av för att säkerställa att sinusledaren roterar fritt (se figur 2). Släpp strömbrytaren för att stoppa rotatorn. **Försiktighet: Använd inte enheten om den inte aktiveras omedelbart när strömbrytaren trycks in, och inaktiveras omedelbart när strömbrytaren släpps.**



Figur 2

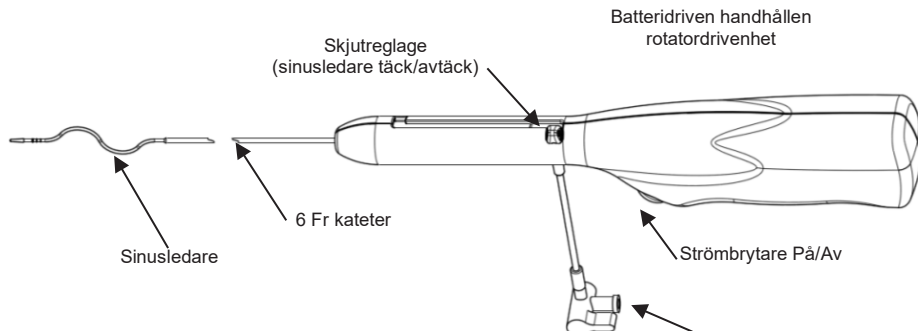


Swedish - Alla instruktioner ska läsas före användning

	sidor
Instruktioner för användning i perifer vaskulatur	1-4
Instruktioner för användning i graftar och fistlar.....	5-6

BESKRIVNING AV ENHETEN:

CLEANER XT™ Roterande trombektomisystem är ett 6 Fr perkutant kateterbaserat system (endelskonstruktion). En handhållen batteridriven rotatordrivenhet för engångsbruk är apterad vid en sinusledare som roterar vid cirka 4000 RPM. Ledaren och den atraumatiska mjuka spetsen är röntgentäta för visualisering med fluoroskopi.



Figur 1

INDIKATIONER FÖR ANVÄNDNING:

CLEANER XT™ Roterande trombektomisystem är indikerat för mekanisk avkoagulering samt kontrollerad och selektiv infusion av vätskor specificerade av läkare, inklusive trombolytiska, i den perifera vaskulaturen.

KONTRAINDIKATIONER:

CLEANER XT™ Roterande trombektomisystem är kontraindikerat i följande fall:

- Detta system är kontraindikerat när, enligt läkarens medicinska omdöme, en sådan procedur kan äventyra patientens tillstånd.
- Ej avsett för dilatationsändamål i perifer vaskulatur.
- Detta system är inte avsett för infusion av blod eller blodprodukter.
- Se produktbigan för den terapeutiska lösningen för indikationer, kontraindikationer, biverkningar och försiktighetsåtgärder.
- I patienter utan ett vaskulärt filter såsom ett filter av typ inferior vena cava.

VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER:

- Före användning, läs alla varningar, försiktighetsåtgärder och instruktioner i förpackningens bilaga. Underlåtenhet att göra detta kan leda till allvarliga patientskador och dödsfall.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:

Само за еднократна употреба. Да не се използва, обработка или стерилизира повторно. Повторната употреба, повторната обработка или повторната стерилизация може да наруши структурната цялост на устройството и/или да доведат до счупване на устройството, което на свой ред може да доведе до нараняване, болест или смърт на пациента. Повторната употреба, повторната обработка или повторната стерилизация може също така да създаде риск от замърсяване на устройството и/или да причинят инфекция или кръстосана инфекция на пациента, включително, но не само, предаване на инфекциозна-и болест/-и от един пациент на друг. Замърсяването на устройството може да доведе до нараняване, заболяване или смърт на пациента.

СЪХРАНЕНИЕ:

Съхранявайте в помещение с контролирана температура. Да не се излага на органични разтвори, ионизираща радиация или ултравиолетова светлина.

ИЗХВЪРЛЯНЕ:

Изхвърлете катетърната система в съответствие с Директивата за изхвърляне на електрическо и електронно оборудване (WEEEED) и съгласно стандартните процедури на здравното заведение за медицински отпадък, включително устройства за еднократна употреба, влизали в контакт с кръв.

ОТКАЗ ОТ ГАРАНЦИЯ И ОГРАНИЧАВАНЕ НА ОБЕЗЩЕТЕНИЕТО:

Няма изрична или подразбираща се гаранция, включително без ограничения и подразбираща се гаранция за продаваемост или пригодност за определена цел, за продуктите на Argon Medical, описани в тази публикация. При никакви обстоятелства Argon Medical няма да носи отговорност за каквито и да било преки, случайнни или последващи щети, различни от изрично посоченото от конкретния закон. Нито едно лице няма право да ангажира Argon Medical с каквато и да е гаранция или представителство, освен както изрично е посочено тук.

Описания или спецификации в печатни материали на Argon Medical, включително настоящата публикация, са предназначени единствено за общо описание на продукта към момента на производство и не представляват никакви изрични гаранции.

Argon Medical няма да бъдат отговорни за никакви преки, инцидентни или последващи щети от повторна употреба на продукта.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008

4CR3



Речникът на символите е наличен в електронен вид на адрес
www.argonmedical.com/symbols



MERGO EUROPE

Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

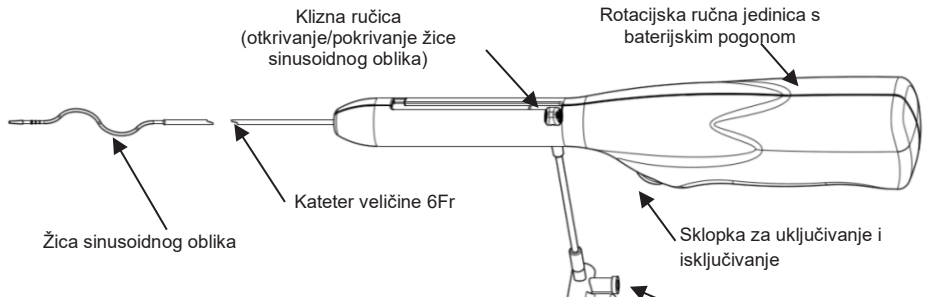


Bosnian - Prije uporabe pročitajte sve upute

Upute za uporabu u perifernoj vaskulaturi	stranice 1-4
Upute za uporabu u graftovima i fistulama	5-6

OPIS UREDAJA:

Rotacijski sustav za trombektomiju CLEANER XT™ perkutani je kateterski sustav veličine 6Fr (jednodijelna struktura). Rotacijska ručna jedinica s baterijskim pogonom za jednoratnu uporabu priključuje se na žicu sinusoidnog oblika koja se okreće brzinom od otprilike 4000 o/min. Žica i atraumatski meki vrh neprozirni su za fluoroskopsku vizualizaciju.



Slika 1

INDIKACIJE ZA UPORABU:

Rotacijski sustav za trombektomiju CLEANER XT™ namijenjen je mehaničkom razbijanju ugrušaka te kontroliranoj i selektivnoj infuziji tekućina koje odredi liječnik, uključujući trombolite, u perifernu vaskulaturu.

KONTRAINDIKACIJE:

Rotacijski sustav za trombektomiju CLEANER XT™ kontraindiciran je u sljedećim slučajevima:

- ovaj je sustav kontraindiciran kada bi, prema stručnoj prosudbi liječnika, takav postupak mogao ugroziti stanje pacijenta.
- Nije namijenjen dilataciji periferne vaskulature.
- Ovaj sustav nije namijenjen za infuziju krvi ili krvnih produkata.
- Indikacije, kontraindikacije, nuspojave i mjere opreza potražite u uputi u pakiranju odabrane terapeutiske otopine.
- U pacijenata bez vaskularnog filtra poput donjeg filtra za venu cavu.

ADVERTENCIA:

Para un solo uso. No reutilizar, reprocesar ni reesterilizar. Reutilizar, reprocesar o reesterilizar el dispositivo puede comprometer la integridad de su estructura y derivar en fallos del dispositivo, que a su vez pueden provocar lesiones, enfermedad o incluso la muerte del paciente. Reutilizar, reprocesar o reesterilizar también aumenta el riesgo de contaminación del dispositivo y de infección o infección cruzada del paciente, que incluye, sin limitarse a ello, la transmisión de enfermedades infecciosas de un paciente a otro. La contaminación del dispositivo puede derivar en lesiones, enfermedad e incluso la muerte del paciente.

CONSERVACIÓN:

Guarde el producto en un lugar con control de temperatura. No exponga el dispositivo a disolventes orgánicos, radiación ionizante o luz ultravioleta.

ELIMINACIÓN:

Deseche el sistema de catéter de acuerdo con la Directiva de Residuos de Aparatos Eléctricos y Electrónicos (RAEE) y conforme a los procedimientos oficiales estándar para desechos médicos como los dispositivos de contacto con la sangre de un solo uso.

EXENCIÓN DE GARANTÍA Y LIMITACIÓN DE RESPONSABILIDAD:

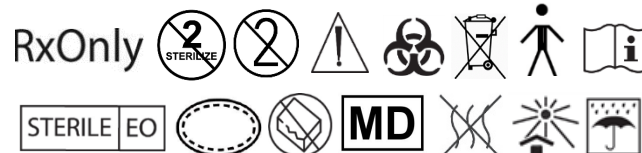
Los productos Argon Medical descritos en esta documentación no incluyen ninguna garantía explícita ni implícita, incluidas sin limitación la garantía implícita de comerciabilidad o adecuación a una finalidad concreta. Argon Medical no será responsable en ningún caso por daños directos, accidentales o consecuenciales distintos de los expresamente establecidos por la ley vigente. Nadie tiene la autoridad de vincular a Argon Medical con ninguna garantía o afirmación a excepción de lo aquí establecido específicamente.

Las descripciones o especificaciones en materiales impresos de Argon Medical, incluida esta publicación, solo pretenden ofrecer una descripción general del producto en el momento de fabricación y no constituyen garantía expresa alguna.

Argon Medical no será responsable en ningún caso por daños directos, accidentales o consecuenciales derivados de la reutilización del producto.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



El glosario de símbolos puede consultarse electrónicamente en la dirección
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

Injertos y fístulas

8. Prepare y coloque el introductor venoso conforme al protocolo del centro. El introductor venoso debe situarse en la rama venosa del injerto y dirigirse hacia la anastomosis venosa. En las fistulas, la posición del introductor venoso puede variar en función de la masa embólica en el vaso. Si se utiliza un introductor venoso, debe situarse en la rama venosa de la fistula y dirigirse hacia la salida venosa central. Nota: Si no se utiliza introductor venoso en la fistula AV, continúe en el paso 16.
9. Coloque el dispositivo en la posición cubierta; para ello, empuje la palanca deslizante hasta el final y gírela para bloquearla (ver Figura 3). Cuando está en la posición cubierta, solo sale del catéter la punta flexible del sistema sinosoidal. El dispositivo no se debe activar en la posición cubierta.
10. Sujete la punta flexible con los dedos índice y pulgar durante la inserción a través de la válvula del introductor. Inserte el dispositivo cubierto en la rama venosa de la fistula o el injerto a través del introductor venoso.
11. En un injerto, haga avanzar la punta flexible hasta la anastomosis venosa. **Advertencia: No avance más allá de la anastomosis.** En una fistula, haga avanzar la punta flexible hasta el extremo más central del coágulo. Descubra el sistema sinosoidal; para ello, desbloquéela retrayendo la palanca deslizante y girándola hasta oír un "clic" (ver Figura 4). Confirme la posición del dispositivo en la fistula o el injerto mediante fluoroscopia. Pulse el interruptor de encendido/apagado para activar la rotación.
- Nota: Preste especial atención cuando descubra la guía para evitar que llegue al coágulo y pase la anastomosis.**
12. Con el dispositivo activado, retire lentamente el sistema sinosoidal de rotación a lo largo del injerto o la fistula para fragmentar el coágulo. **Advertencia: Se recomienda una velocidad de retirada de 1-2 cm/segundo cuando se encuentran radios agudos.** Cuando el sistema sinosoidal alcance la punta de el introductor venoso, suelte el interruptor para desactivar la rotación.
13. Cubra el dispositivo y extrágalo del injerto o la fistula. Irrigue la luz del catéter con solución salina heparinizada y retire manualmente cualquier resto de fibrina acumulado en el sistema sinosoidal.
14. Aspire el coágulo macerado a través de el introductory deseche el resultado de la aspiración. **Precaución: Una aspiración continua sin resultados podría colapsar el introductor y el injerto/fistula.**
15. Inyecte una pequeña cantidad de contraste a través de el introductor venoso para evaluar el nivel de extracción del trombo alcanzado. **Advertencia: Evite la inyección excesiva de contraste para minimizar el riesgo de embolia arterial.** Repita los pasos 11-14 para tratar el trombo residual y conseguir un nivel de extracción aceptable.
16. Administre anestesia local en el lugar de la punción para la inserción del introductor arterial. Prepare y coloque el introductor de vaina arterial conforme al protocolo del centro. El introductor arterial debe dirigirse hacia la anastomosis arterial. **Precaución: Las puntas de las vainas venosa y arterial no deben solaparse.**
17. Sujete la punta flexible con los dedos índice y pulgar durante la inserción a través de la válvula de la vaina. Inserte el dispositivo cubierto en la rama arterial de la fistula o el injerto a través de el introductorarterial.
18. En un injerto, haga avanzar la punta flexible hasta la anastomosis arterial. **Advertencia: No avance más allá de la anastomosis.** En una fistula, haga avanzar la punta flexible hasta el extremo más central del coágulo. Descubra el sistema sinosoidal; para ello, desbloquéela retrayendo la palanca deslizante y girándola hasta oír un "clic". Confirme la posición del dispositivo en la fistula o el injerto mediante fluoroscopia. Pulse el interruptor de encendido/apagado para activar la rotación.
19. Con el dispositivo activado, retire lentamente el sistema sinosoidal de rotación (en posición descubierta) a lo largo del injerto o la fistula para fragmentar el coágulo. **Advertencia: Se recomienda una velocidad de retirada de 1-2 cm/segundo cuando se encuentran radios agudos.** Cuando el sistema sinosoidal alcance la punta de el introductorarterial, suelte el interruptor para desactivar la rotación.
20. Cubra el dispositivo y extrágalo del injerto o la fistula. Irrigue la luz del catéter con solución salina heparinizada y retire manualmente cualquier resto de fibrina acumulado en el sistema sinosoidal.
21. Aspire el coágulo macerado mediante un de los introductores y deseche el resultado de la aspiración. **Precaución: Una aspiración continua sin resultados podría colapsar el introductor y el injerto/fistula.**
22. Pase un catéter adecuado por el introductor arterial y aplíquelo con cuidado más allá de la anastomosis arterial del injerto o la fistula. Inflé el balón, si se trata de un catéter de balón. Tire del coágulo arterial hasta la mitad de la rama arterial. Desinflé el balón y retire el catéter de balón.
23. Vuelva a insertar el dispositivo CLEANER XT™ cubierto a través de el introductor arterial en la rama arterial del injerto o la fistula.
24. Descubra el sistema sinosoidal y active el dispositivo para fragmentar el trombo arterial usando contraste para dirigir la maceración.
25. Cubra el dispositivo y extrágalo del injerto o la fistula. Irrigue la luz del catéter con solución salina heparinizada y retire manualmente cualquier resto de fibrina acumulado en el sistema sinosoidal.
26. Aspire el coágulo macerado a través de el introductory deseche el resultado de la aspiración.
27. Inyecte contraste para evaluar el nivel de extracción del trombo. Trate el trombo residual con el CLEANER XT™ a través de una de los introductores, según proceda.
28. Cuando termine de extraer el trombo, siga el protocolo del centro para tratar la estenosis o enfermedad subyacente.
29. Realice el fistograma final.
30. Retire los introductores de la fistula o el injerto.
31. Siga el protocolo del centro para conseguir la hemostasia en el lugar de punción.

Periferna vaskulatura

UPOZORENJA I MJERE OPREZA:

- Prije uporabe pročitajte sva upozorenja, mjere opreza i upute u dokumentu u pakiranju proizvoda. U suprotnom biste mogli prouzročiti teške ozljede i smrt pacijenta.
- Ove postupke bi trebali provoditi samo liječnici i zdravstveno osoblje upoznato s primjenjivom opremom i tehnikama. Uredaj je steriliziran etilen oksidom i sterilan je ako pakiranje nije otvoreno ili oštećeno. Pakiranje treba pregledati prije uporabe; ako ima oštećenja, NEMOJTE GA KORISTITI. Uredaj je namijenjen za uporabu samo na jednom pacijentu; NEMOJTE GA PONOVNO KORISTITI ILI STERILIZIRATI.
- Prije uporabe pažljivo pregledajte rotacijski sustav za trombektomiju CLEANER XT™ kako biste se uvjerili da tijekom isporuke nije oštećen. Ako na komponentama proizvoda ima bilo kakvih znakova oštećenja, NEMOJTE GA KORISTITI.
- Zbog opasnosti od izlaganja HIV-u (virusu humane imunodeficijencije) ili drugim krvlju prenosivim patogenima, zdravstveni djelatnici moraju pri njezi svih bolesnika primjenjivati univerzalne mjere opreza za postupanje s krvlju i tjelesnim tekućinama. Moraju se pridržavati sterilnih tehnika tijekom bilo kakvog rukovanja uređajem.
- Nemojte potiskivati ako nađete na otpor bez prethodnog utvrđivanja uzroka otpora pod fluoroskopijom i poduzimanja potrebnih korektivnih radnji. Primjena prevelike sile pri našlasku na otpor može izazvati oštećenje krvne žile.
- Prije uvođenja u prilikom svakog uklanjanja uređaja CLEANER XT™ iz krvоžilnog sustava kateter se mora isprati.
- Ako se kateter ili žica vodilica saviju ili na bilo koji drugi način ošteće tijekom uporabe, prekinite rad i zamjenite ih.
- Zdravstveni djelatnici koji obavljaju zahvate moraju biti svjesni komplikacija povezanih s trombolirom perifernih krvnih žila, uključujući:
 - perforaciju ili pucanje krvnih žila
 - spazam krvne žile
 - hematom
 - sepsu/infekciju
 - disruptciju intime
 - trombozu krvnih žila
 - alergijsku reakciju na kontrastno sredstvo
 - tromboembolijske epizode
 - distalnu embolizaciju krvnih ugrušaka
 - krvarenje
 - bol i osjetljivost
 - tromboflebitis
 - disekciju arterije
 - reakcije na lijek
 - arteriovensku fistulu
 - amputaciju

- Potencijalni kvar zbog zamora žice sinusoidnog oblika uređaja CLEANER XT™ može nastati zbog duge aktivacije uređaja CLEANER XT™. Brzina povlačenja 1 – 2 cm/s preporučuje se kada se dođe do oštih radiusa (odnosno radiusa grafta u obliku petlje ili fistule koji iznose < 3 cm).

PREPORUČENI POSTUPAK:

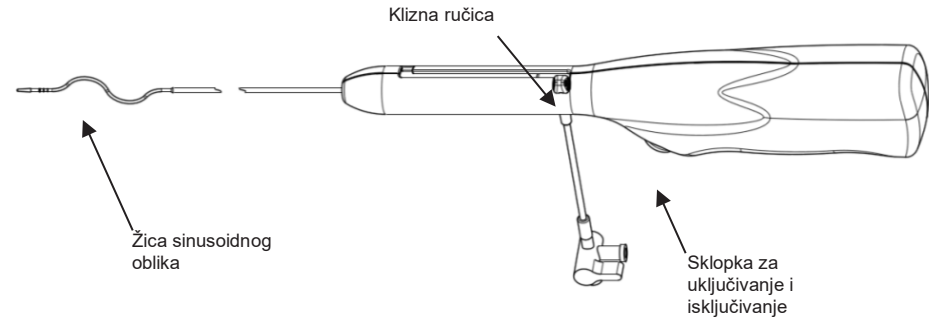
Upotrijebite sterilnu tehniku.

Priprema pacijenta:

1. Dajte pacijentu odgovarajuću predmedikaciju anksiolitika, analgetika i/ili antibiotika u skladu s bolničkim protokolom.

Ispitivanje rada uređaja:

2. Izvadite rotacijski sustav za trombektomiju CLEANER XT™ iz pakiranja. Pritisnite sklopku za uključivanje/isključivanje kako biste se uvjerili da se žica sinusoidnog oblika slobodno okreće (Slika 2). Otpustite sklopku kako biste zaustavili uređaj za rotaciju. **Mjera opreza: Nemojte upotrebljavati uređaj ako se aktivira odmah nakon pritiska sklopke i deaktivira odmah nakon njezina otpuštanja.**



Slika 2

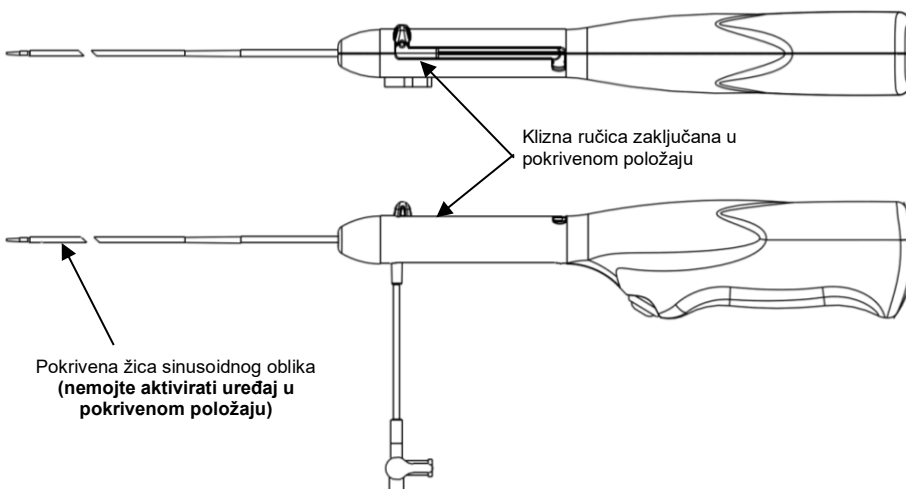
Periferna vaskulatura

3. Priklužite štrcaljku s terapeutskim sredstvom ili hepariniziranim fiziološkom otopinom na priključak za ispiranje katetera i isperite kateter uređaja CLEANER XT™. Provjerite izlazi li tekućina iz krajnjeg distalnog otvora koji se nalazi u blizini kraja katetera. Zatvorite zaporni ventil da biste „zaključali“ ulazak terapeutskog sredstva ili heparina u kateter i uklonili štrcaljku.

Liječenje:

- Točan postupak liječenja mora odrediti liječnik. U sljedećem opisu navedeno je kako bi se taj postupak mogao provesti.
4. Provedite postupak pod kontinuiranom fluoroskopijom. Nemojte pokretati rotaciju žice sinusoidnog oblika (aktivaciju uređaja) ako ne potvrdite odgovarajuće pozicioniranje uređaja u perifernoj vaskulaturi.
5. Prema potrebi pripremite i pokrijte mjesto puncije.
6. Dajte lokalni anestetik na mjestu puncije radi umetanja venske obloge.
7. Odaberite oblogu odgovarajuće veličine kako biste mogli postaviti kateter uređaja CLEANER XT™ i druge uređaje/katetere koji se mogu koristiti tijekom postupka. Maksimalna veličina žice vodilice ovisi će o odabranom sklopu oblage uvodnika/dilatora. Ako prolazite kroz iljakalnu bifurkaciju, treba upotrijebiti dugu ojačanu oblogu.
8. Pripremite i postavite oblogu za venski uvodnik u skladu s bolničkim protokolom. Venska obloga mora se postaviti u vensku granu periferne vaskulature te usmjeriti prema mjestu liječenja. Postavljanje venske obloge može biti dodatna opcija, ovisno o opterećenju ugruškom u krvnoj žili.
9. Postavite uređaj u pokriven položaj pritiskom klizne ručice u distalni položaj i njezinim okretanjem kako biste je zaključali u pokrivenom položaju (Slika 3). Nakon što dođe u pokriven položaj, iz katetera treba viriti samo fleksibilni vrh žice sinusoidnog oblika. **Upozorenje: Uredaj se ne smije aktivirati u pokrivenom položaju.**
10. Poduprite fleksibilni vrh palcem i kažiprstom tijekom uvođenja kroz ventil oblage. Umetnute pokriveni uređaj kroz vensku oblogu i u vensku granu periferne vaskulature.
11. Pričvrstite štrcaljku od 10cc s terapeutskim sredstvom namijenjenim za infuziju na zaporni ventil. Otvorite zaporni ventil kako biste omogućili protok. **Upozorenje: Nemojte povlačiti krv natrag u kateter.**

Napomena: Slijedite upute proizvođača u vezi s rekonstitucijom i razrjeđivanjem navedenih tekućina.



Slika 3

12. Potisnite fleksibilni vrh do krajnjeg distalnog kraja uguruška. Otključavanjem otkrijte žicu sinusoidnog oblika, potpuno povlačeći kliznu ručicu i okretanjem klizne ručice dok ne začujete „klik“ (Slika 4). Potvrdite položaj uređaja na mjestu liječenja putem fluoroskopije. Pritisnite sklopku za uključivanje/isključivanje da biste aktivirali rotaciju.

Injertos y fístulas

INDICACIONES DE USO:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System está indicado para la extracción mecánica de coágulos en fistulas para diálisis en vasos naturales y en injertos sintéticos de acceso para diálisis.

CONTRAINDICACIONES:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System está contraindicado en los siguientes casos:

- Cuando, según el criterio clínico del médico, el procedimiento puede comprometer las condiciones del paciente.
- Presencia de infección en el lugar de acceso de la hemodiálisis.
- Fístulas para diálisis en vasos naturales inmaduras (fístulas no utilizadas al menos en un tratamiento de hemodiálisis).

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- Antes del uso, lea todas las advertencias, precauciones e instrucciones del folleto incluido en el paquete. No hacerlo puede derivar en lesiones graves para el paciente e incluso la muerte.
- Estos procedimientos solo deben realizarlos médicos y personal expertos en el uso del equipo y de las técnicas asociadas. El dispositivo ha sido esterilizado con óxido de etileno (OE) y permanece estéril mientras el paquete esté cerrado y en buenas condiciones. Se debe examinar el paquete antes del uso; NO LO UTILICE si está dañado. El dispositivo está previsto para usarse en un solo paciente; NO LO REUTILICE NI REESTERILICE.
- Antes del uso, examine detenidamente CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System para verificar que no se ha deteriorado en el transporte. Si alguno de los componentes del producto muestra algún signo de deterioro, NO LO UTILICE.
- Debido al riesgo de exposición al VIH (Virus de inmunodeficiencia humana) y otros patógenos de transmisión hemática, los trabajadores de la salud deben emplear a diario las precauciones universales de bioseguridad relativas a la sangre y los fluidos corporales en la práctica clínica con todos los pacientes. Debe observarse estrictamente la técnica estéril durante cualquier manipulación del dispositivo.
- Los médicos deben ser conscientes de las posibles complicaciones relacionadas con la trombólisis de fistulas e injertos para diálisis, como son:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none">HemorragiaEmbolía pulmonar sintomáticaEmbolía arterialReacción alérgica a medios de contrasteSeudoaneurismaDolor | <ul style="list-style-type: none">Desgarro o rotura de vasosInfecciónPerforación de la arteria o venaHematomaMuerte |
|---|---|

- Preste especial atención al retirar el trombo en la anastomosis arterial para minimizar el riesgo de embolia arterial.
- Debido a la falta de eliminación asociada a los pacientes de hemodiálisis, el uso de contraste debe reducirse al mínimo durante este procedimiento.
- Podría producirse un fallo potencial por fatiga de la guía sinuosa del CLEANER XT™ tras una activación prolongada del dispositivo CLEANER XT™. Se recomienda una velocidad de retirada de 1-2 cm/segundo cuando se encuentran radios agudos (es decir, radio de fistula o injerto en puente < 3 cm).

PROCEDIMIENTO SUGERIDO:

Utilice una técnica estéril.

Preparación del paciente:

1. Administre la medicación previa (ansiolítico, analgésico o antibiótico) que estipule el protocolo del centro/hospital.

Prueba de funcionamiento del dispositivo

2. Extraiga CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System del paquete. Pulse el interruptor de ENCENDIDO/APAGADO para asegurarse de que la guía sinuosa gira libremente (ver Figura 2). Suelte el interruptor para detener el movimiento giratorio. **Precaución: No utilice el dispositivo si no se activa o desactiva inmediatamente al pulsar o soltar el interruptor respectivamente.**
3. Irrígue el catéter XT™ con solución salina heparinizada a través del puerto de irrigación de la luz del catéter. Antes de proceder, cierre la llave de paso.

Procedimiento de trombólisis:

4. Lleve a cabo el procedimiento de trombólisis con CLEANER XT™ bajo control fluoroscópico continuo. No inicie el giro de la guía sinuosa (activación del dispositivo) hasta haber confirmado que el dispositivo se encuentra en la posición adecuada de la fistula o el injerto.
5. Prepare y cubra el lugar de la punción como corresponda.
6. Administre anestesia local en el lugar de la punción para la inserción del dilatador/introductor.
7. Seleccione un introductor del tamaño adecuado para adaptar el catéter CLEANER XT™ y demás dispositivos/catéteres que puedan utilizarse en el procedimiento. El tamaño máximo de la guía dependerá del conjunto de introductor/dilatador elegido.

Vascular periférico

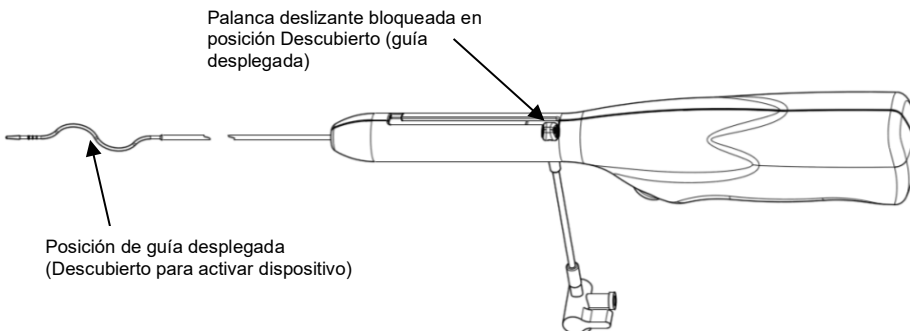
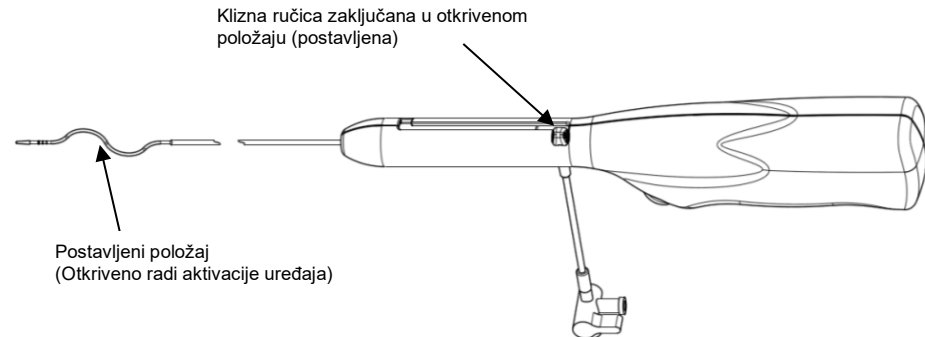


Figura 4

13. Con el dispositivo activado, retire lentamente la guía sinuosa de rotación a lo largo del lugar del tratamiento, mientras irriga medicamento por el puerto de infusión, para fragmentar el coágulo. **Advertencia: Se recomienda una velocidad de retirada de 1-2 cm/segundo cuando se encuentran radios agudos.** Cuando la guía sinuosa alcance la punta de el introductor venosa, suelte el interruptor para desactivar la guía de dispersión giratoria.
14. Cubra el dispositivo y extráigalo. Irrígue la luz del catéter con solución salina heparinizada y retire manualmente cualquier resto de fibrina acumulado en el sistema sinosoidal.
15. Aspire el coágulo macerado a través de el introductory deseche el resultado de la aspiración. **Precaución: Una aspiración continua sin resultados podría colapsar el introductory el vaso.**
16. Inyecte una pequeña cantidad de contraste a través de el introductor venosa para evaluar el nivel de extracción del trombo alcancado. **Advertencia: Evite la inyección excesiva de contraste para minimizar el riesgo de embolia.** Repita los pasos 11-15 para tratar el trombo residual y conseguir un nivel de extracción aceptable.
17. Cuando termine de extraer el trombo, siga el protocolo del centro para tratar la estenosis o enfermedad subyacente.
18. Realice el angiograma final.
19. Retire el introductor del sistema vascular periférico.
20. Siga el protocolo del centro para conseguir la hemostasia en el lugar de punción.

Periferna vaskulatura



Slika 4

13. Dok je uređaj aktiviran, polako povucite rotacijsku žicu sinusoidnog oblika uz mjesto liječenja te istovremeno ubrizgajte terapeutsko sredstvo kroz priključak za infuziju kako biste razbili ugrušak. **Upozorenje: Brzina povlačenja od 1 – 2 cm/s preporučuje se u slučaju oštih radijusa.** Kada žica sinusoidnog oblika dođe do vrha venske obloge, otpustite sklopku kako biste isključili rotacijsku žicu za disperziju.
14. Pokrijte uređaj i izvucite ga iz periferne vaskulature. Isperite lumen katetera hepariniziranim fiziološkom otopinom i ručno uklonite nakupljeni fibrin sa žice sinusoidnog oblika.
15. Usisajte omešali ugrušak kroz oblogu i bacite aspirat. **Mjera opreza: Kontinuirana neuspješna aspiracija može prouzročiti kolaps obloge i krvne žile.**
16. Ubrižgajte malu količinu kontrastnog sredstva kroz vensku oblogu kako biste procijenili stupanj uspješnog uklanjanja tromba. **Upozorenje: Izbjegavajte prekomerno ubrižgavanje kontrastnog sredstva kako biste smanjili opasnost od embolizacije.** Liječite ostatak tromba ponavljanjem 11. – 15. koraka sve dok ne postignete prihvatljiv stupanj uklanjanja.
17. Nakon dovršetka uklanjanja tromba, liječite osnovnu bolest ili stenuzu u skladu s bolničkim protokolom.
18. Snimite završni angiogram.
19. Uklonite obloge iz periferne vaskulature.
20. Ostvarite hemostazu na mjestu(ima) punkcije u skladu s bolničkim protokolom.

Graftovi i fistule

INDIKACIJE ZA UPORABU:

Rotacijski sustav za trombektomiju CLEANER XT™ namijenjen je mehaničkom razbijanju ugrušaka u fistulama neprepariranih krvnih žila i sintetičkim pristupnim graftovima za dijalizu u krvnim žilama.

KONTRAINDIKACIJE:

Rotacijski sustav za trombektomiju CLEANER XT™ kontraindiciran je u sljedećim slučajevima:

- kada bi, prema stručnoj prosudbi liječnika, takav postupak mogao ugroziti stanje pacijenta;
- u slučaju postojeće infekcije pristupnog mjesta za hemodializu;
- kod nezrelih fistula za dijalizu u neprepariranim krvnim žilama (fistule koje nisu korištene najmanje za jednu hemodializu).

UPOZORENJA I MJERE OPREZA:

- Prije uporabe pročitajte sva upozorenja, mjere opreza i upute u dokumentu u pakiranju proizvoda. U suprotnom biste mogli prouzročiti teške ozljede i smrt pacijenta.
- Ove postupke bi trebali provoditi samo liječnici i zdravstveno osoblje upoznato s primjenjivom opremom i tehnikama. Uredaj je steriliziran etičkim oksidom i steril je ako pakiranje nije otvoreno ili oštećeno. Pakiranje treba pregledati prije uporabe; ako ima oštećenja, NEMOJTE GA KORISTITI. Uredaj je namijenjen za uporabu samo na jednom pacijentu; NEMOJTE GA PONOVO KORISTITI ILI STERILIZIRATI.
- Prije uporabe pažljivo pregledajte rotacijski sustav za trombektomiju CLEANER XT™ kako biste se uvjerili da tijekom isporuke nije oštećen. Ako na komponentama proizvoda ima bilo kakvih znakova oštećenja, NEMOJTE GA KORISTITI.
- Zbog opasnosti izlaganja HIV-u (virusu humane imunodeficijencije) ili drugim krvlju prenosivim patogenima, zdravstveni djelatnici moraju pri rješi svih bolesnika primjenjivima univerzalne mjere opreza za postupanje s krvlju i tjelesnim tekućinama. Moraju se pridržavati sterilnih tehniki tijekom bilo kakvog rukovanja uredajem.
- Zdravstveni djelatnici koji obavljaju zahvate moraju biti svjesni komplikacija povezanih s dijaliznim fistulama i trombolizom graftova, uključujući:

- krvarenje
- simptomatsku plućnu emboliјu
- arterijsku embolizaciju
- alergijsku reakciju na kontrastno sredstvo
- pseudoaneurizmu
- bol i/ili osjetljivost
- kidanje ili pucanje krvne žile
- infekciju
- perforaciju arterije ili vene
- hematom
- smrt

- Morate biti oprezni prilikom premještanja čepa na arterijskoj anastomozici kako biste smanjili opasnost od arterijske embolizacije.
- Zbog nedovoljnog izlučivanja povezanog s hemodializiranim pacijentima, uporaba kontrastnog sredstva treba biti minimalna tijekom cijelog postupka.
- Potencijalni kvar zbog zamora žice sinusoidnog oblika uredaja CLEANER XT™ može nastati zbog duge dugе aktivacije uredaja CLEANER XT™. Brzina povlačenja 1 – 2 cm/s preporučuje se kada se dođe do oštih radiusa (odnosno radiusa grafta u obliku petlje ili fistule koji iznose < 3 cm).

PREPORUČENI POSTUPAK:

Upotrijebite sterilnu tehniku.

Priprema pacijenta:

1. Dajte pacijentu odgovarajuću predmedikaciju anksiolitika, analgetika i/ili antibiotika u skladu s bolničkim protokolom.

Ispitivanje rada uredaja:

2. Izvadite rotacijski sustav za trombektomiju CLEANER XT™ iz pakiranja. Pritisnite sklopku za uključivanje/isključivanje kako biste se uvjerili da se žica sinusoidnog oblika slobodno okreće (Slika 2). Otpustite sklopku kako biste zaustavili uredaj za rotaciju.
Mjera opreza: Nemojte upotrebljavati uredaj ako se aktivira odmah nakon pritiska sklopke i deaktivira odmah nakon njezina otpuštanja.
3. Isperite kateter uredaja CLEANER XT™ hepariniziranim fiziološkom otopinom kroz priključak za ispiranje lumena katetera. Prije rada vratite zaporni ventil u isključeni položaj.

Postupak trombolize:

4. Provedite postupak trombolize uredajem CLEANER XT™ pod stalnom fluoroskopijom. Nemojte pokretati rotaciju žice sinusoidnog oblika (aktivaciju uredaja) ako ne potvrdite odgovarajuće pozicioniranje uredaja u fistuli ili graftu.
5. Prema potrebi pripremite i pokrijte mjesto punkcije.
6. Dajte lokalni anestetik na mjestu punkcije radi umetanja venske obloge.
7. Odaberite oblogu odgovarajuće veličine kako biste mogli postaviti kateter uredaja CLEANER XT™ i druge uredaje/katetere koji se mogu koristiti tijekom postupka. Maksimalna veličina žice vodilice ovisi će o odabranom sklopu obloge uvodnika/dilatora.
8. Pripremite i postavite oblogu za venski uvodnik u skladu s bolničkim protokolom. Venska obloga mora se postaviti u vensku granu grafta te usmjeriti prema mjestu venske anastomoze. U fistulama postavljanje venske obloge može biti dodatna opcija,

Vascular periférico

3. Acople una jeringa con medicamento o solución salina heparinizada al puerto de infusión del catéter e irrigue el catéter CLEANER XT™. Compruebe que sale líquido por el orificio más distal del catéter, cerca del extremo del catéter. Cierre la llave de paso para "bloquear" la salida del medicamento o la solución heparinizada del catéter y retire la jeringa.

Tratamiento:

El procedimiento exacto del tratamiento lo debe establecer el médico. A continuación se describe un posible procedimiento.

4. Termine el procedimiento con control fluoroscópico continuo. No inicie el giro de la guía sinuosa (activación del dispositivo) hasta haber confirmado que el dispositivo se encuentra en la posición adecuada de la vasculatura periférica.
5. Prepare el lugar de la punción como corresponda.
6. Administre anestesia local en el lugar de la punción para la inserción del introductor venoso.
7. Seleccione un introductor del tamaño adecuado para adaptar el catéter CLEANER XT™ y demás dispositivos/catéteres que puedan utilizarse en el procedimiento. El tamaño máximo de la guía dependerá del conjunto de introductor de vaina/dilatador elegido. Si se cruza la bifurcación ilíaca, se debe utilizar una vaina larga reforzada.
8. Prepare y coloque el introductor de vaina venosa conforme al protocolo del centro. El introductorvenoso debe situarse en la rama venosa de la vasculatura periférica y dirigirse hacia el lugar del tratamiento. La posición de el introductorvenoso puede variar en función de la masa embólica en el vaso.
9. Coloque el dispositivo en la posición cubierta; para ello, empuje la palanca deslizante hasta el final y gírela para bloquearla (ver Figura 3). Cuando está en la posición cubierta, solo sale del catéter la punta flexible de la guía sinuosa. **Advertencia: El dispositivo no se debe activar en la posición cubierta.**
10. Sujete la punta flexible con los dedos índice y pulgar durante la inserción a través de la válvula de del introductor. Inserte el dispositivo cubierto en la rama venosa.
11. Acople una jeringa de 10 ml con el medicamento previsto para la infusión a la llave de paso. Abra la llave de paso para permitir el flujo. **Advertencia: No extraiga sangre hacia el catéter.**

Nota: Siga las instrucciones del fabricante sobre la reconstitución y dilución de líquidos específicos.

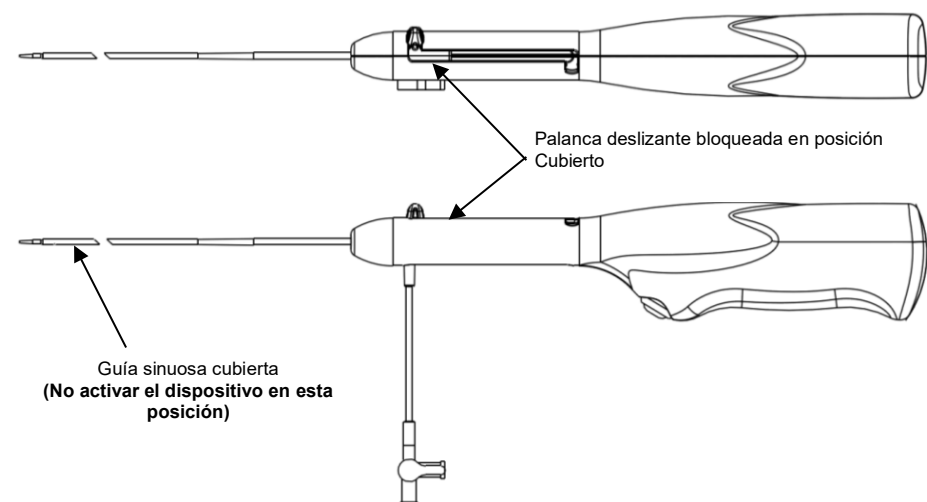


Figura 3

12. Haga avanzar la punta flexible hasta el extremo más distal del coágulo. Descubra la guía sinuosa; para ello, desbloquéela retrayendo la palanca deslizante y girándola hasta oír un " clic" (ver Figura 4). Confirme la posición del dispositivo en el lugar del tratamiento mediante fluoroscopía. Pulse el interruptor de encendido/apagado para activar la rotación.

Vascular periférico

- condiciones. Se debe examinar el paquete antes del uso; NO LO UTILICE si ha sufrido algún desperfecto. El dispositivo está previsto para un usarse en un solo paciente; NO LO REUTILICE NI REESTERILICE.
- Antes del uso, examine detenidamente CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System para verificar que no ha sufrido desperfectos durante el transporte. Si alguno de los componentes del producto muestra algún signo de deterioro, NO LO UTILICE.
 - Debido al riesgo de exposición al VIH (Virus de inmunodeficiencia humana) u otros patógenos de transmisión hemática, los trabajadores de la salud deben emplear a diario las precauciones universales de bioseguridad relativas a la sangre y los fluidos corporales en la práctica clínica con todos los pacientes. Debe observarse estrictamente la técnica estéril durante cualquier manipulación del dispositivo.
 - Si detecta cualquier resistencia, no continúe hasta que haya determinado la causa de la resistencia mediante fluoroscopia y tomado las medidas correctivas necesarias. El empleo de la fuerza ante la resistencia puede ocasionar daños en el dispositivo o en el sistema vascular.
 - Antes de la introducción, y siempre que se extraiga CLEANER XT™ del sistema vascular, es necesario irrigar el catéter.
 - Si el catéter o la guía se doblan o dañan de alguna manera durante el uso, deje de utilizarlos y sustituyálos.
 - Los médicos deben ser conscientes de las posibles complicaciones relacionadas con la trombosis vascular periférica, como son:

- Perforación o ruptura de vasos
- Espasmos vasculares
- Hematoma
- Septicemia/Infección
- Desgarro de la íntima
- Trombosis vascular
- Reacción alérgica a medios de contraste
- Episodios de tromboembolia
- Embolización distal de coágulos de sangre
- Hemorragia
- Dolor
- Tromboflebitis
- Dissección arterial
- Reacciones a fármacos
- Fistula arteriovenosa
- Amputación

- Podría producirse un fallo potencial por fatiga de la guía sinuosa del CLEANER XT™ tras una activación prolongada del dispositivo CLEANER XT™. Se recomienda una velocidad de retirada de 1-2 cm/segundo cuando se encuentran radios agudos (es decir, radio de fistula o injerto en puente < 3 cm).

PROCEDIMIENTO SUGERIDO:

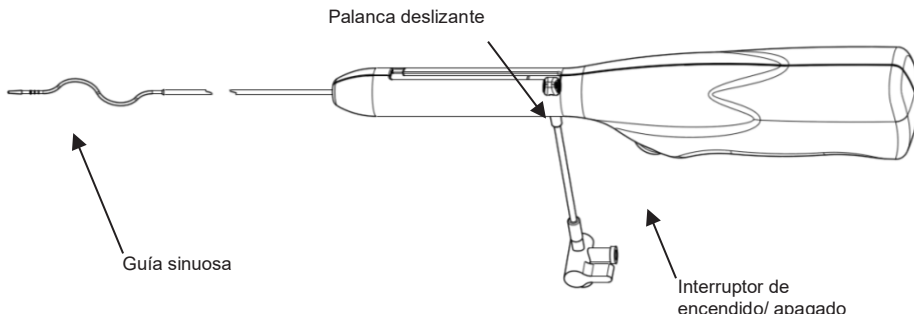
Utilice una técnica estéril.

Preparación del paciente:

1. Administre la medicación previa (ansiolítico, analgésico o antibiótico) que estipule el protocolo del centro/hospital.

Prueba de funcionamiento del dispositivo

2. Extraiga CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System del paquete. Pulse el interruptor de ENCENDIDO/APAGADO para asegurarse de que la guía sinuosa gira libremente (ver Figura 2). Suelte el interruptor para detener el movimiento giratorio.
Precaución: No utilice el dispositivo si no se activa o desactiva inmediatamente al pulsar o soltar el interruptor.



Graftovi i fistule

- ovisno o opterećenju ugruškom u krvnoj žili. Ako se koristi venska obloga, mora se postaviti u vensku granu fistule te usmjeriti prema središnjem venskom protoku. Napomena: Ako se u AV fistuli ne koristi venska obloga, prijedite na 16. korak.
9. Postavite uređaj u pokriveni položaj prtiškom klizne ručice u distalni položaj i ujedno okretanjem kako biste je zaključali u pokrivenom položaju (Slika 3). Nakon što dođe u pokriveni položaj, iz katetera treba viriti samo fleksibilni vrh žice sinusoidnog oblika. Uredaj se ne smije aktivirati u pokrivenom položaju.
 10. Poduprite fleksibilni vrh palcem i kažprstom tijekom uvođenja kroz ventil obloge. Umetnute pokriveni uređaj kroz vensku oblogu i u vensku granu fistule ili grafta.
 11. Kod grafta potisnite fleksibilni vrh do venske anastomoze. **Upozorenje: Nemojte potiskivati preko anastomoze.** Kod fistule potisnite fleksibilni vrh do krajevine središnje točke ugruška. Otključavanjem otvorenje žice sinusoidnog oblika, potpuno povlačići kliznu ručicu i okretanjem klizne ručice dok ne začujete „klik“ (Slika 4). Potvrđite položaj uređaja u fistuli ili graftu putem fluoroskopije. Pritisnite sklopku za uključivanje/isključivanje da biste aktivirali rotaciju.
 - Napomena: Budite oprezni pri otkrivajući žice kako biste izbjegli njezino potiskivanje u ugrušak i preko anastomoze.
 12. Dok je uređaj aktiviran, polako povucite rotacijsku žicu sinusoidnog oblika uz graft ili fistulu kako biste razbili ugrušak. **Upozorenje: Brzina povlačenja od 1 – 2 cm/s preporučuje se u slučaju oštreljih radijusa.** Kada žica sinusoidnog oblika dođe vrha venske obloge, otpustite sklopku kako biste isključili uređaj za rotaciju.
 13. Pokrijte uređaj i izvucite ga iz grafta ili fistule. Isperite lumen katetera hepariniziranim fiziološkim otopinom i ručno uklonite nakupljeni fibrin sa žice sinusoidnog oblika.
 14. Usisajte omekšali ugrušak kroz oblogu i bacite aspirat. **Mjera opreza: Kontinuirana neuspješna aspiracija može prouzročiti kolaps oblage i grafta/fistule.**
 15. Ubrizgajte malu količinu kontrastnog sredstva kroz vensku oblogu kako biste procijenili stupanj uspješnog uklanjanja tromba. **Upozorenje: Izbjegavajte prekomjerno ubrizgavanje kontrastnog sredstva kako biste smanjili opasnost od arterijske embolizacije.** Liječite ostatak tromba ponavljanjem 11. – 14. koraka sve dok ne postignete privatljiv stupanj uklanjanja.
 16. Dajte lokalni anestetik na mjestu punkcije radi umetanja arterijske obloge. Pripremite i postavite oblogu za arterijski uvodnik u skladu s bolničkim protokolom. Arterijska obloga treba biti usmjerena prema arterijskoj anastomozi. **Mjera opreza: Vrhovi arterijske i venske oblage ne smiju se preklapati.**
 17. Poduprite fleksibilni vrh palcem i kažprstom tijekom uvođenja kroz ventil obloge. Umetnute pokriveni uređaj kroz arterijsku oblogu i u arterijsku granu fistule ili grafta.
 18. Kod grafta potisnite fleksibilni vrh do arterijske anastomoze. **Upozorenje: Nemojte potiskivati preko anastomoze.** Kod fistule potisnite fleksibilni vrh do krajevine središnje točke ugruška. Otključavanjem otvorenje žice sinusoidnog oblika, potpuno povlačići kliznu ručicu i okretanjem klizne ručice dok ne začujete „klik“. Potvrđite položaj uređaja u fistuli ili graftu putem fluoroskopije. Pritisnite sklopku za uključivanje/isključivanje da biste aktivirali rotaciju.
 19. Dok je uređaj aktiviran, polako povucite rotacijsku žicu sinusoidnog oblika, u otvorenom položaju, uz graft ili fistulu kako biste razbili ugrušak. **Upozorenje: Brzina povlačenja od 1 – 2 cm/s preporučuje se u slučaju oštreljih radijusa.** Kada žica sinusoidnog oblika dođe vrha arterijske obloge, otpustite sklopku kako biste isključili uređaj za rotaciju.
 20. Pokrijte uređaj i izvucite ga iz grafta ili fistule. Isperite lumen katetera hepariniziranim fiziološkim otopinom i ručno uklonite nakupljeni fibrin sa žice sinusoidnog oblika.
 21. Usisajte omekšali ugrušak kroz bilo koju oblogu i bacite aspirat. **Mjera opreza: Kontinuirana neuspješna aspiracija može prouzročiti kolaps oblage i grafta/fistule.**
 22. Povucite odgovarajući kateter kroz arterijsku oblogu i pažljivo ga potisnite preko arterijske anastomoze grafta ili fistule. Napušte balon ako je riječ o balonskom kateteru. Povucite arterijski čep u sredinu arterijske grane. Ispušte balon i uklonite balonski kateter.
 23. Ponovo umetnute pokriveni uređaj CLEANER XT™ kroz arterijsku oblogu i u arterijsku granu fistule ili grafta.
 24. Otkrijte žicu sinusoidnog oblika i aktivirajte uređaj da biste razbili arterijski čep koristeći kontrastno sredstvo za vođenje omekšavanja.
 25. Pokrijte uređaj i izvucite ga iz grafta ili fistule. Isperite lumen katetera hepariniziranim fiziološkim otopinom i ručno uklonite nakupljeni fibrin sa žice sinusoidnog oblika.
 26. Usisajte omekšali ugrušak kroz oblogu i bacite aspirat.
 27. Ubrizgajte kontrastno sredstvo da biste procijenili stupanj uklanjanja tromba. Prema potrebi obradite ostatak tromba uređajem CLEANER XT™ kroz bilo koju od obloga.
 28. Nakon dovršetka uklanjanja tromba, liječite osnovnu bolest ili stenu u skladu s bolničkim protokolom.
 29. Snimite završni fistulogram.
 30. Uklonite obloge iz fistule ili grafta.
 31. Ostvarite hemostazu na mjestu(ima) punkcije u skladu s bolničkim protokolom.

UPOZORENJE:

Samo za jednokratnu uporabu. Uredaj nije namijenjen višekratnoj uporabi, obradi ili sterilizaciji. Višekratna uporaba, ponovna obrada ili ponovna sterilizacija mogu oštetići cjevovitost uređaja i/ili prouzročiti njegov neispravan rad, a to može prouzročiti ozljede, bolest ili smrt pacijenta. Višekratna uporaba, ponovna obrada ili ponovna sterilizacija također mogu predstavljati opasnost od kontaminacije uređaja i/ili prouzročiti infekciju u pacijenta ili unakrsnu infekciju, uključujući, bez ograničenja, prijenos jedne ili više zaraznih bolesti s jednog pacijenta na drugog. Kontaminacija uređaja može dovesti do ozljede, bolesti ili smrti bolesnika.

SKLADIŠTENJE:

Čuvajte na kontroliranoj sobnoj temperaturi. Ne izlažite organskim otpalima, ionizirajućem zračenju ili ultraljubičastoj svjetlosti.

ZBRINJAVANJE:

Kateriski sustav odložite u skladu s Direktivom o otpadnoj električnoj i elektroničkoj opremi (WEEE) i u skladu sa standardnim postupcima ustanove u vezi s medicinskim otpadom, uključujući uređaje za jednokratnu uporabu koji dolaze u kontakt s krvljom.

ODRICANJE OD JAMSTVA I OGRANIČENJE PRAVNOG LIJEKA:

Ne postoji izričito ili podrazumijevano jamstvo, uključujući, bez ograničenja i bilo kakva podrazumijevana jamstva u vezi s prikladnošću za prodaju ili neku posebnu namjeru proizvoda tvrtke Argon Medical opisanim u ovom izdanju. Ni pod kojim uvjetima tvrtka Argon Medical neće biti odgovorna za bilo kakve izravne, slučajne ili posljedične štete, osim ako to nije izričito regulirano određenim zakonom. Nijedna osoba nema ovlaštenja obvezati tvrtku Argon Medical na bilo kakve izjave ili jamstva osim onih koja su ovdje navedena.

Opisi ili specifikacije proizvoda u tiskanim materijalima tvrtke Argon Medical, što obuhvaća i ovaj dokument, namijenjeni su isključivo općem opisu proizvoda u vrijeme proizvodnje i ne predstavljaju bilo kakvo izričito jamstvo.

Tvrta Argon Medical ne preuzima nikakvu odgovornost za bilo kakve izravne, slučajne ili posljedične štete koje mogu nastati kao posljedica ponovne uporabe proizvoda.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008

4CR3

E353911



The symbols glossary is located electronically at
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom



Spanish - Leer todas las instrucciones antes del uso

páginas

Instrucciones de uso en vascular periférica	14
Instrucciones de uso en injertos y fistulas	5-6

DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System es un sistema para trombectomía giratoria basado en un catéter percutáneo de 6 Fr (hecho de una sola pieza). Esta unidad de accionamiento giratorio de mano y desechable operada por batería está conectada a un alambre guía sinuoso que gira aproximadamente a 4000 RPM. La guía y la punta atraumática son radiopacas para facilitar la visualización fluoroscópica.

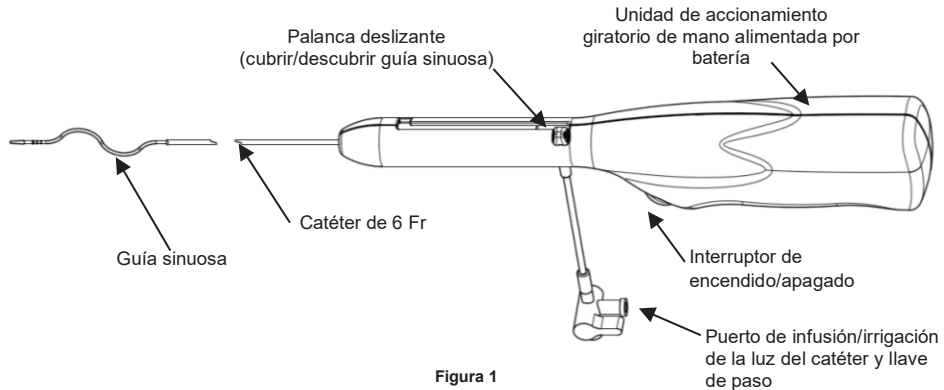


Figura 1

INDICACIONES DE USO:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System está contraindicado en los siguientes casos:

- Cuando, según el criterio clínico del médico, el procedimiento puede comprometer las condiciones del paciente.
- No está diseñado para la dilatación vascular periférica.
- Este sistema no está previsto para la infusión de sangre o de productos sanguíneos.
- Consulte las indicaciones, contraindicaciones, efectos secundarios y precauciones en el folleto incluido con la solución terapéutica elegida.
- En pacientes sin filtro vascular, como el filtro de vena cava inferior.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- Antes del uso, lea todas las advertencias, precauciones e instrucciones del folleto incluido en el paquete. No hacerlo puede derivar en lesiones graves para el paciente e incluso la muerte.
- Estos procedimientos solo deben realizarlos médicos y personal expertos en el uso del equipo y de las técnicas asociadas. El dispositivo ha sido esterilizado con óxido de etileno (OE) y permanece estéril mientras el paquete esté cerrado y en buenas

OPOZORILO:

Samo za enkratno uporabo. Ni dovoljena ponovna uporaba, predelava ali ponovna sterilizacija. Ponovna uporaba, predelava ali ponovna sterilizacija lahko ogrožajo strukturo celovitosti pripomočka in/ali vodijo do okvare pripomočka, kar lahko posledično vodi do poškodb, bolezni ali smrti bolnika. Ponovna uporaba, predelava ali ponovna sterilizacija lahko prav tako predstavlja tveganje kontaminacije pripomočka in/ali povzročijo okužbo bolnika ali navzkrižno okužbo, vključno, vendar ne omejeno na, prenos natezljivih bolezni iz enega bolnika na drugega. Kontaminacija pripomočka lahko vodi do poškodb, bolezni ali smrti bolnika.

SHRANJEVANJE:

Hranite pri nadzorovani sobni temperaturi. Ne izpostavljajte organskim raztopinam, ionizacijskemu sevanju ali ultravijolični svetlobi.

ODSTRANJEVANJE:

Katetski sistem odstranite v skladu z Direktivo o odpadni električni in elektronski opremi (OEEO) in standardnimi postopki ustanove za medicinske odpadke, vključno s pripomočki za enkratno uporabo za odvzem krvi.

ODPOVED JAMSTVA IN OMEJITEV GARANCIJE:

Za pripomoček oz. pripomočke Argon Medical, opisan v tem dokumentu, ne obstaja izrecno ali implicirano jamstvo, vključno z jamstvom brez omejitve in impliciranim jamstvom za prodajnost izdelka ali njegovo pripravnost za določen namen. Podjetje Argon Medical ne prevzema nobene odgovornosti za kakršnekoli neposredne, nezgodne ali posledične škode, razen tiste, izrecno določene s specifičnim zakonom. Nobena oseba nima pooblastila, da bi podjetje Argon Medical obvezala do kakršnegakoli jamstva, razen tega, navedena tukaj.

Opisi ali specifikacije v tiskanih dokumentih podjetja Argon Medical, vključno s temi navodili, so predvideni izključno za splošni opis izdelka v času proizvodnje in ne predstavljajo nobenega izrecnega jamstva.

Podjetje Argon Medical ne prevzema nobene odgovornosti za kakršnekoli neposredno, nezgodno ali posledično škodo, nastalo zaradi ponovne uporabe izdelka.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



Slovar simbolov se nahaja v elektronski obliki na
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom



Czech - Před použitím je nutné si přečíst všechny pokyny.

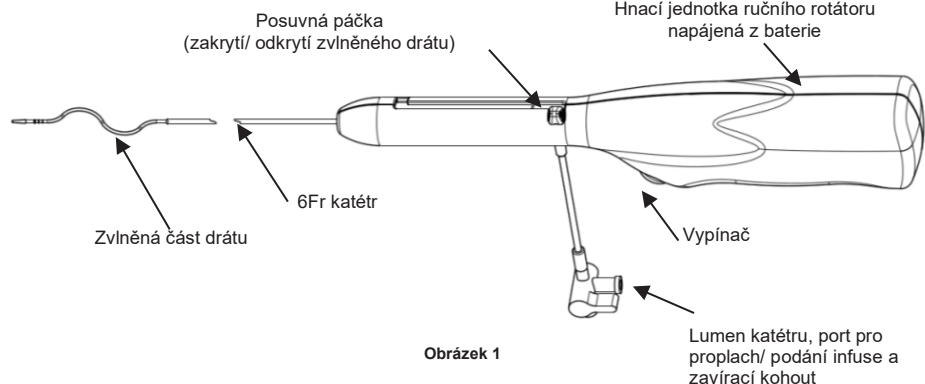
strany

Návod k použití v periferním cévním systému 1-4

Návod k použití v graftech a fistulích 5-6

POPIS VÝROBKU:

Systém pro rotační trombektomii CLEANER XT™ je perkutánní systém na bázi katétru o velikosti 6Fr (s jednodílnou konstrukcí). Hnací jednotka ručního rotátora napájená z baterie (na jedno použití) je připojena k zvlněnému drátu, který rotuje rychlosť přibližně 4000 otáček/min. Drát a atraumatická měkká špička jsou RTG kontrastní, aby bylo možné je fluoroskopicky vizualizovat.



Obrázek 1

Lumen katétru, port pro proplach/ podání infuse a zavírací kohout

INDIKACE POUŽITÍ:

Systém pro rotační trombektomii CLEANER XT™ je určen k mechanickému odstranění sraženin a ke kontrolované a selektivní infuzi lékařem specifikovaných tekutin, včetně trombolytik, v periferním cévním systému.

KONTRAINDIKACE:

Použití systému pro rotační trombektomii CLEANER XT™ je kontraindikováno v následujících situacích:

- použití tohoto systému je kontraindikováno, pokud podle lékařského úsudku může taková procedura ohrozit stav pacienta.
- tento systém není určen pro účely dilatace periferního cévního systému.
- tento systém není určen pro podání transfuze nebo krevních derivátů.
- postupujte v souladu s údaji o indikacích, kontraindikacích, vedlejších účincích a výstrahami na značení výrobku vybraného terapeutického roztočku.

u pacientů bez cévních filtrů jako je kavální filtr dolní duté žil.

VAROVÁNÍ A OPATŘENÍ:

- Před použitím prostudujte veškerá varování, upozornění a pokyny v příbalových informacích. Opomenutí tohoto kroku může mít za následek těžké poranění a smrt pacienta.

Periferní cévní systém

- Tyto výkony mohou provádět pouze lékaři a zaměstnanci, kteří jsou obeznámeni se zařízením a s potřebnými technikami. Prostředek byl sterilizován ethylenoxidem a je sterilní, pokud není otevřen nebo poškozen jeho obal. Před použitím prohlédněte obal, a pokud je poškozen, prostředek NEPOUŽÍVEJTE. Tento prostředek je určen k použití pouze u jednoho pacienta; NEPOUŽÍVEJTE HO OPAKOVANĚ; NERESTERILIZUJTE.
- Před použitím pečlivě prohlédněte systém pro rotační trombektomii Cleaner XT™ a ověřte, zda nedošlo během přepravy k jeho poškození. Pokud komponenty výrobku vykazují jakékoli známky poškození, NEPOUŽÍVEJTE JE.
- Vzhledem k riziku expozice HIV (virus lidské imunodeficienze) či jiným patogenům přenášeným krví je vhodné, aby zdravotnický personál při péči o všechny pacienty dodržoval rutinně obecná ochranná opatření vhodná při práci s krví a s tělními tekutinami. Při veškeré manipulaci s prostředkem se musí přísně dodržovat sterilní postupy.
- Pokud zaznamenáte odpor, nezavádějte dál, dokud neověříte příčinu odporu fluoroskopicky a neprovědete potřebné nápravné akce. Použití nadměrné síly proti odporu může vyústit poškození nástroje nebo cévy.
- Před zavedením a dále pokaždé, když je systém pro rotační trombektomii Cleaner XT™ využit z cévního řečiště by měl být katér proplácnut.
- Pokud dojde k zohýbání nebo jinému poškození katétru nebo drátu v průběhu použití, přestaňte nástroj používat a vyměňte ho.
- Lékaři si musí být vědomi potenciálních komplikací souvisejících s trombolýzou periferního cévního systému, které zahrnují:

- perforace nebo ruptura cévy
- spasmus cévy
- hematom
- sepse/ infekce
- narušení intimy cév
- cévní trombóza
- alergická reakce na kontrastní látku
- tromboembolické epizody
- distální embolizace krevních sraženin
- krvácení
- bolest a citlivost
- tromboflebitida
- disekce tepny
- lékové reakce
- arteriovenozní pištěl
- amputace

- Při dleterající aktivaci prostředku CLEANER XT™ může dojít k únavovému selhání zvlněného drátu CLEANER XT™. Narazíte-li na zakřivení s malým poloměrem (např. poloměr smyčkového graftu nebo pištěle o poloměry < 3cm), doporučujeme prostředek vytahovat rychlosť 1-2cm/ sekundu.

DOPORUČENÝ POSTUP:

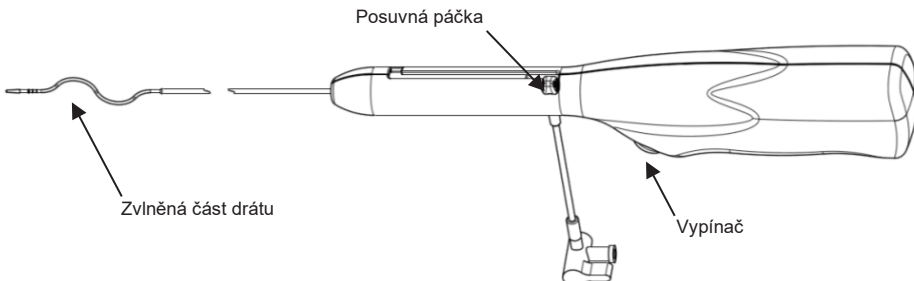
Pracujte sterilní technikou.

Příprava pacienta:

1. Premedikujte pacienta s pomocí vhodných anxiolytik, analgetik a/nebo antibiotik podle protokolu zdravotnického zařízení.

Testování funkce prostředku:

2. Vyněte systém pro rotační trombektomii CLEANER XT™ z obalu. Stiskněte VYPÍNAČ a zkонтrolujte, zda se zvlněný drát otáčí volně (viz obrázek 2). Uvolněním vypínače zastavte rotátor. **Upozornění: Pokud se rotátor neaktivuje ihned po stisknutí vypínače (a nedeaktivuje ihned po jeho uvolnění), prostředek nepoužívejte.**



Obrázek 2

3. Připojte stříkačku s léčebnou látkou nebo heparinizovaným fyziologickým roztokem k proplahovému portu katétru a propláchněte katér CLEANER XT™. Ujistěte se, že tekutina vychází ven z nejdistantnějšího otvoru katétru, který se nachází u konce katétru. Uzávřete kohout, abyste „uzavřeli“ léčebnou látku nebo heparin v katétru a odstraňte stříkačku.

Grafti in fistule

10. Med vstavljanjem skozi zaklopko cevke primeite gibljivo konico med palec in kazalec. Vstavite pokriti priponoček skozi venozno cevko in v venozni krak fistule ali graftu.
11. Pri graftu vstavite gibljivo konico do venozne anastomoze. **Opozorilo: Ne vstavite je dije od anastomoze.** V fistuli vstavite gibljivo konico do najbolj osrednjega strdk. Sedaj odkrjite sinusno žico tako, da odklenete in do konca vpotegnete drsno ročico in jo obraćate, dokler ne zasišite "klik" (glejte sliko 4). S pomočjo fluoroskopije preverite, ali je priponoček pravilno vstavljen v fistuli ali graftu. Pritisnite stikalo za VKLOP/ZKLOP, da aktivirate vrtenje.
Opomba: Med odkrivanjem žice je treba paziti, da je ne vstavite v strdek ali mimo anastomoze.
12. Ko je priponoček aktiviran, počasi vlecite rotacijsko sinusno žico vzdolž kanala ali fistule, da razbijete strdek. **Opozorilo: Ko naletite na ostre polmere, žico vlecite ven s hitrostjo 1-2 cm/sekundo.** Ko sinusna žica doseže konico venozno cevko, izpustite stikalo, da izključite rotator.
13. Pokrijte priponoček CLEANER XT in ga odstranite iz grafta ali fistule. Sperite lumen katetra s fiziološko raztopino in ročno odstranite morebitne nakopičene vlaknine s sinusne žice.
14. Razmehčan strdek aspirirajte skozi žilno uvajalo in ga odstranite. **Previdnostni ukrep: Neprestana neuspešna aspiracija lahko pošoduje uvajalo in graft/fistulo.**
15. Skozi venko uvajalo vbrizgajte majhno količino kontrasta in ocenite stopnjo dosežene odstranitve strdka. **Opozorilo: Preprečite prekomerno vbrizganje kontrasta, da zmanjšanje tveganje arterijske embolizacije.** Preostale strdke odstranite z 11-14-imi ponovitvami postopka, dokler ne dosežete sprejemljive stopnje odstranjenosti strdka.
16. Na mestu vboda dajte lokalni anestetik, da lahko vstavite arterijsko uvajalo. Pripravite in namestite arterijsko uvajalo v skladu z bolnišničnim protokolom. Arterijsko uvajalo mora biti usmerjeno proti arterijski anastomozi. **Previdnostni ukrep: Konici arterijskega in venskega uvajala se ne smeta prekrivati.**
17. Med vstavljanjem CLEANER XT v vhod žilnega uvajala primeite gibljivo konico med palec in kazalec. Vstavite pokriti priponoček skozi arterijsko uvajalo in v arterijski krak fistule ali grafta.
18. Pri garfu vstavite gibljivo konico do arterijske anastomoze. **Opozorilo: Ne vstavite je dije od anastomoze.** V fistuli vstavite gibljivo konico do najbolj osrednjega strdk. Sedaj odkrjite sinusno žico tako, da odklenete in do konca vpotegnete drsno ročico in jo obraćate, dokler ne zasišite "klik". S pomočjo fluoroskopije preverite, ali je priponoček pravilno vstavljen v fistuli ali graftu. Pritisnite stikalo za VKLOP/ZKLOP, da aktivirate vrtenje.
19. Ko je priponoček aktiviran, počasi vlecite rotacijsko sinusno žico v pokriti položaj vzdolž kanala ali fistule, da razbijete strdek. **Opozorilo: Ko naletite na ostre polmere, žico vlecite ven s hitrostjo 1-2 cm/sekundo.** Ko sinusna žica doseže konico arterijskega uvajala, izpustite stikalo, da izključite rotator.
20. Pokrijte priponoček CLEANER XT in ga odstranite iz grafta ali fistule. Sperite lumen katetra s fiziološko raztopino in ročno odstranite morebitne nakopičene vlaknine s sinusne žice.
21. Razmehčan strdek aspirirajte s pomočjo enega od uvajal in ga odstranite. **Previdnostni ukrep: Neprestana neuspešna aspiracija lahko pošoduje uvajalo in graft/fistulo.**
22. Skozi arterijsko uvajalo vstavite ustrenen kateter in ga previdno pomaknite mimo arterijske anastomoze grafta ali fistule. Napihnite balon, če gre za balonski kateter. Povlecite arterijski čep na sredino arterijskega kraka. Izpraznite balon in odstranite balonski kateter.
23. Ponovno vstavite pokriti priponoček CLEANER XT skozi arterijsko uvajalo v arterijski krak grafta ali fistule.
24. Odкриjte sinusno žico in aktivirajte priponoček, da razbijete arterijski čep, postopek pa nadzirajte s pomočjo kontrasta.
25. Pokrijte priponoček CLEANER XT in ga odstranite iz grafta ali fistule. Sperite lumen katetra s fiziološko raztopino in ročno odstranite morebitne nakopičene vlaknine s sinusne žice.
26. Razmehčan strdek aspirirajte skozi uvajalo in ga odstranite.
27. Vbrizgajte kontrast in ocenite stopnjo odstranitve tromboze. Morebitne ostanke tromboze po potrebi obdelajte z CLEANER XT skozi katerokoli uvajalo.
28. Ko odstranite strdek, zdavate zadevně bolezen ali stenozu v skladu z bolnišničním protokolem.
29. Opravite končni fistulogram.
30. Odstranite uvajala iz fistule ali grafta.
31. Na mestu oz. mesti vboda zaustavite krvavitev v skladu z bolnišničním protokolem.

Grafti in fistule

INDIKACIJE ZA UPORABO:

Rotacijski sistem za trombektomijo CLEANER XT™ je indiciran za mehansko odstranjevanje strdkov iz fistule za dializo naravne žile in grafov, umetnih kanalov za dializo.

KONTRAINDIKACIJE:

Rotacijski sistem za trombektomijo CLEANER XT™ je kontraindiciran v naslednjih primerih:

- kadar po presoju združnika tovrstni sistem lahko ogroža bolnikovo stanje;
- obstoječa okužba dostopnega mesta za hemodializo;
- fistule za dializo nedozorele naravne žile (fistule, ki niso bile uporabljene za najmanj en tretja hemodialize).

OPOZORILA IN PREVIDNOSTNI UKREPI:

- Pred uporabo preberite vsa opozorila, previdnostne ukrepe in navodila v priloženih navodilih. Če tega ne storite, lahko pride do hudi poškodb in smrti bolnika.
- Te postopek lahko izvajajo samo zdravniki in osebje, seznanjeno z zadevno opremo in tehnikami. Eto je steriliziral pripomoček in je sterilen, če embalaža bila odprtja ali poškodovana. Pred uporabo je treba pregledati embalažo; če je poškodovana, pripomočka NE UPORABLJAJTE. Pripomoček je predviden samo za enega bolnika; PONOVOVNA UPORABA ALI PONOVOVNA STERILIZACIJA NISTA DOVOLJENA.
- Pred uporabo skrbno preglejte rotacijski sistem za trombektomijo CLEANER XT™ in se prepričajte, da se med pošiljanjem ni poškodoval. Če komponente izdelka kažejo kakršne koli znake poškodbe, JIH NE UPORABLJAJTE.
- Zaradi nevarnosti izpostavljenosti HIV-u (virus imunske pomirljivosti) ali drugim patogenom, ki se prenašajo s krvjo, morajo zdravstveni delavci pri vseh bolnikih redno izvajati univerzalne preventivne ukrepe za krí in telesne tekočine. Med kakršnim koli ravnanjem s pripomočkom je treba strogo slediti sterili tehniki.
- Zdravniki se morajo zavedati potencialnih zapletov, povezanih s fistulo za dializo in kanalom za trombolizo, vključno z naslednjimi:
 - krvavitev
 - simptomatična pljučna embolija
 - arterijska embolizacija
 - alergična reakcija na kontrastni medij
 - psevdonevrizem
 - bolečina in/ali občutljivost
 - pretrganje ali prekinitev žile
 - okužba
 - perforacija arterije ali vene
 - hematom
 - smrt
- Pri odstranjevanju čepa pri arterijski anastomozni je treba paziti, da zmanjšate tveganje arterijske embolizacije.
- Zaradi pomanjkanja izločanja pri bolnikih s hemodializo, je treba med tem postopkom ohranjati uporabo kontrasta na minimumu.
- Pri dolgotrajni uporabi pripomočka CLEANER XT™ lahko pride do obrabe sinusne žice CLEANER XT™. Ko naletite na ostre polmere, je priporočljiva hitrost izvleka 1-2cm/sekundo (npr. polmer zankastega kanala ali fistule, polmer < 3 cm).

PRIPOROČENI POSTOPEK:

Uporaba sterilne tehnike.

Priprava bolnika:

1. Predhodno odmerjanje ustreznih odmerkov pomirjeval, analgetikov in/ali antibiotika v skladu z bolnišničnim protokolom.

Preizkušanje delovanja pripomočka:

2. Vzemite rotacijski sistem za trombektomijo CLEANER XT™ iz embalaže. Pritisnite stikalo za VKLOP/IZKLOP in se prepričajte, ali se sinusna žica prosto vrte (glejte sliko 2). Izpuščite stikalo, da se rotator preneha vrteći. **Previdnostni ukrep: Ne uporablajte pripomočka, če se ta ne aktivira takoj, ko pritisnete stikalo, in izključi takoj, ko stikalo izpuštit.**
 3. Sperite kateter CLEANER XT™ s fiziološko raztopino skozi vhod za spiranje lumna katetra. Pred tem postopkom zaprite zaporni ventil.
- Postopek za trombolizo:**
4. Postopek trombolize CLEANER XT™ izvajajte pri stalni fluoroskopiji. Sinusne žice ne začnite vrteći (aktivacija pripomočka), dokler ne potrdite pravilne namestitve pripomočka v fistuli ali kanalu.
 5. Pripravite mesto vboda, kot je potrebno.
 6. Na mesto vboda dajte lokalni anestetik, da lahko vstavite žilno cevko.
 7. Izberite ustrezeno veliko žilno uvajalo, primerno za kateter CLEANER XT™ in druge pripomočke/katete, ki jih boste morda uporabljali med postopkom. Največja velikost žilnega uvajala bo odvisna od izbranega sklopa uvajalne cevke/dilatatorja.
 8. Pripravite in namestite žilno uvajalo v skladu z bolnišničnim protokolom. Žilno uvajalo je treba vstaviti v venozni krak kanala in jo usmeriti proti venozni anastomozni. V fistuli je postavite venskega uvajala lahko opcijska, odvisno od količine strdkov v žili. Pri uporabi venskega uvajala, je le lega potreben vstaviti v venozni krak fistule in jo usmeriti proti osrednjemu venoznemu toku. Opomba: Če v AV-fistuli ne uporabljate venskega uvajala, nadaljujte s 16. korakom.
 9. Pripomoček CLEANER XT vstavite v pokritem položaju tako, da poltiskate drsno ročico proti distalnem položaju in ročico hkrati vrte, da pripomoček fiksirate na pokritem položaju (glejte sliko 3). Ko je na pokritem položaju, mora iz katetra moleti samo gibljiva konica sinusne žice. Pripomočka na pokritem položaju ne aktivirati.

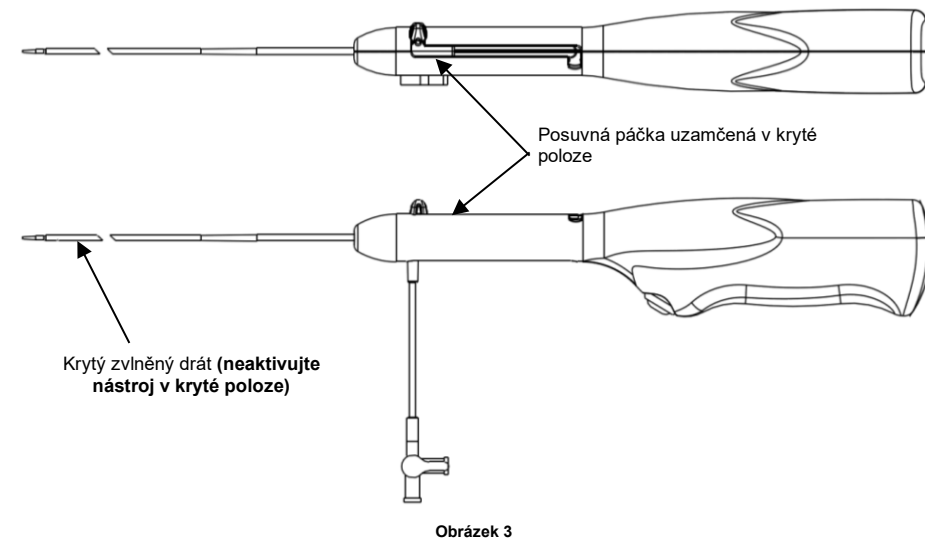
Periferní cévní systém

Léčba:

Přesná léčebná procedura má být určena lékařem. Následující postup popisuje, jak by mohla být procedura provedena.

4. Výkon se systémem pro rotační trombektomii CLEANER XT™ provádějte pod nepřetržitým skiaškopickým dohledem. Dokud nepotvrďte správné umístění prostředku v periferní cévě, nespouštějte rotaci zvlášného drátu (aktivaci prostředku).
5. Podle zvyklosti připravte a zarouškujte místo vpichu.
6. V místě vpichu pro zavedení žilního zavaděče (sheathu) aplikujte lokální anestetikum.
7. Vyberte sheath vhodné velikosti, který se přizpůsobí katétru CLEANER XT™ a dalším prostředkům/ katétrům, které mohou být v průběhu výkonu použity. Maximální velikost vodícího drátu bude záviset na zvolené sestavě zavaděcího sheathu a dilatátoru. Při průchodu ilíckou bifurkací by měl být použit dlouhý vyztužený sheath.
8. Připravte a umístěte žilní zavaděcí sheath podle zvyklosti pracoviště. Žilní sheath se má umístit do žilního ramene periferního cévního systému a nasměrovat k místu plánované léčby. Umístění žilního sheathu může být volitelné v závislosti na místě srážení krve v cévě.
9. Uvedte prostředek do kryté polohy: zatlačte posuvnou páčku do distální polohy a otoče ji tak, aby se uzamkla v kryté poloze (obrázek 3). V kryté poloze má z katétru vyčívat pouze ohebná špička zvlášného drátu. **Varování: v kryté poloze se prostředek nesmí aktivovat.**
10. Při zavádění skrz chlopeň sheathu přidržte ohebnou špičku mezi palcem a ukazováčkem. Zavedte krytý prostředek přes žilní sheath a do žilního ramene periferního cévního řečiště.
11. Připojte 10ml stříkačku obsahující léčebnou látku, která má být podávána, ke kohoutu. Otevřete kohout, abyste umožnili vstup látky. **Varování: neaspirez krev do katétru.**

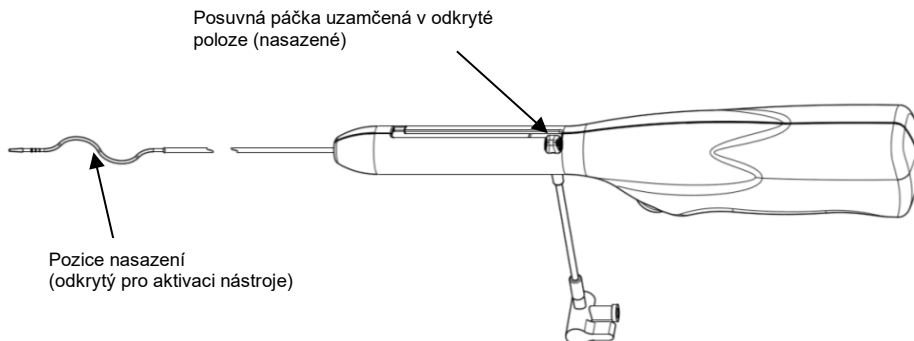
Poznámka: postupujte podle návodu výrobce ve vztahu k rozpouštění a nařízení specifikovaných tekutin.



Obrázek 3

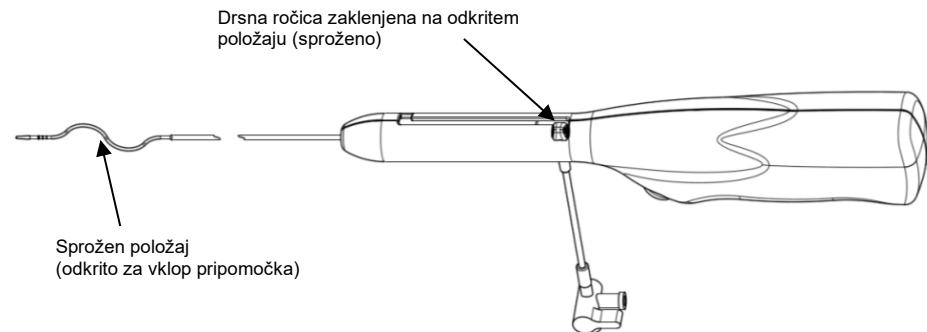
12. Posuňte ohebnou špičku co nejvíce distálně ke sráženině. Odkryjte zvlášný drát jeho odemčením s plným posunutím posuvné páčky zpět a otočením posuvné páčky do té doby, než uslyšíte kliknutí (obrázek 4). Ověřte si umístění nástroje uvnitř léčené oblasti pomocí fluoroskopie. Stiskněte vypínač, abyste aktivovali rotaci.

Periferní cévní systém



Obrázek 4

Periferno ožilje



Slika 4

13. S aktivovaným nástrojem pomalu vytahujte rotující zvlněný drát místem léčby, zatím co podáváte léčebnou látku, která má rozpustit sražení, přes infusní port. **Varování: doporučujeme vytahovat systém rychlosť 1-2cm/s, pokud je přítomno ostré ohnutí.** Když zvlněný drát dosáhne špičky žilního sheathu, uvolněte vypínač, abyste vypnuli rotující disperzní drát.
14. Zakryjte prostředek a vytáhněte ho z periferního cévního systému. Propláchněte lumen katétru heparinizovaným fyziologickým roztokem a ze zvlněného drátu ručně odstraňte veškerý nahromaděný fibrin roztokem a manuálně odstraňte naakumulovaný fibrin z vlnitého dráta.
15. Macerovanou sraženinu aspirujte skrz sheath a aspirát zlikvidujte. **Upozornění: při nepřetržité neúspěšné aspiraci může zkolačovat sheath i céva.**
16. Nastříkáte malé množství kontrastní látky skrz žilní sheath, abyste mohli zhodnotit dosažený stupeň odstranění trombu. **Varování: Nevstříkujte nadměrné množství kontrastní látky, aby se minimalizovalo riziko arteriální embolizace.** Zbývající trombus ošetřete opakováním kroků 11-15, dokud nedosáhnete přijatelného odstranění trombu.
17. Jakmile je odstraňování trombu kompletní, ošetřete všechny doprovodné poruchy nebo stenózy podle zvyklostí pracoviště.
18. Proveďte finální angiografii.
19. Vyměňte sheathy z periferního cévního systému.
20. Zastavte krvácení v místě vpichu/ů podle zvyklostí pracoviště.

13. Ko je pripomoček aktiviran, počasi vlecite rotacijsko sinusno žico iz mesta zdravljenja, hkrati pa skozi vhod za infuzijo vbrizgavajte zdravilo, da razbijte strdek. **Opozorilo: Ko naletite na ostre polmere, žico vlecite ven s hitrostjo 1-2 cm/sekundo.** Ko sinusna žica doseže konico venskega uvajala, izpustite stikalo, da izključite vrtenje rotacijske disperzjske žice.
14. Pokrijte pripomoček CLEANER XT in ga odstranite iz perifernega ožilja. Spreite lumen katete s fiziološko raztopino in ročno odstranite morebitne nakopičene vlaknine s sinusne žice.
15. Razmehčan strdek aspirirajte skozi žlino uvajalo in ga odstranite. **Previdnostni ukrep: Neprestana neuspešna aspiracija lahko poškoduje uvajalo in žilo.**
16. Skozi vensko uvajalo vbrizgajte majhno količino kontrasta in ocenite stopnjo dosežene odstranitve strdka. **Opozorilo: Preprečite prekomerno vbrizganje kontrasta, da zmanjšanje tveganje embolizacije.** Preostale strdke odstranite z 11-15imi ponovitvami postopka, dokler ne dosežete sprejemljive stopnje odstranjenosti strdka.
17. Ko odstranite strdek, zadevno bolezni ali stenozo zdravite v skladu z bolnišničnim protokolom.
18. Opravite končni angiogram.
19. Odstranite uvajala iz perifernega ožilja.
20. Na mestu oz. mestih vboda zaustavite krvavitev v skladu z bolnišničnim protokolom.

Periferno ožilje

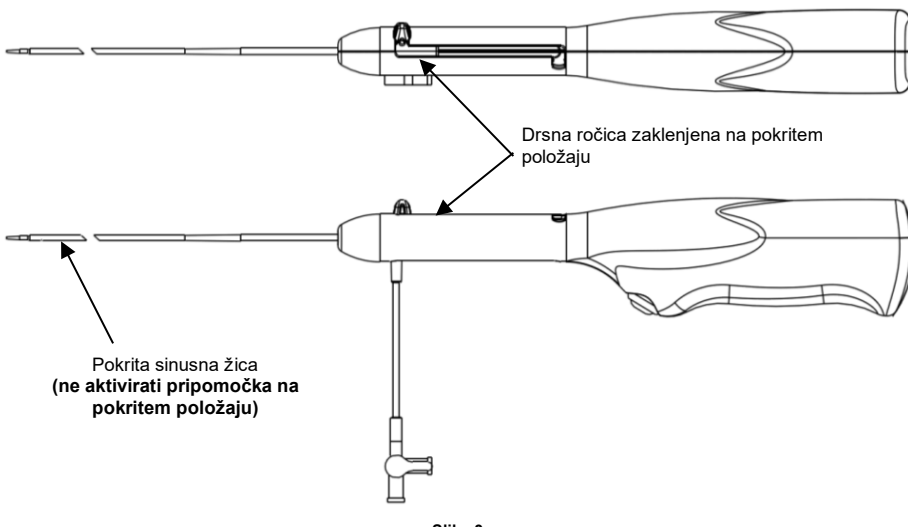
3. Na vhod za spiranje kateta pritrdite brizgo s terapevtskim sredstvom ali fiziološko raztopino in spreite kateter CLEANER XT™. Prepričajte se, da tekočina izteka iz najbolj distalne odprtine katetra, ki je blizu konca katetra. Zaprite zaporni ventil, da "zaklenete" terapevtsko snov ali heparin v kateter in odstranite brizgo.

Zdravljenje:

Natančen postopek zdravljenja mora določiti zdravnik. Naslednja možnost opisuje, kako lahko postopek poteka.

4. Postopek izvajajte pod stalno fluoroskopijo. Sinusne žice ne začnite vrtneti (aktivacija pripomočka), dokler ne potrdite pravilne namestitve pripomočka v perifernem ožilju.
5. Pripravite mesto vboda, kot je potrebno.
6. Na mesto vboda dajte lokalni anestetik, da lahko vstavite žilno uvajalo.
7. Izberite ustrezeno veliko žilno uvajalo, primerno za kateter CLEANER XT™ in druge pripomočke/katetre, ki jih boste morda uporabljali med postopkom. Največja velikost žilnega uvajala bo odvisna od izbranega sklopa uvajala/dilatatorja. Pri prečkanju ilialkalne bifurkacije je treba uporabiti dolgo, ojačano uvajalo.
8. Pripravite in namestite žilno uvajalo v skladu z bolnišničnim protokolom. Uvajalo je potrebeno vstaviti v venozni krak perifernega ožilja, usmerjen proti mestu zdravljenja. Postavitev venskega uvajala je lahko opcija, odvisno od količine strdkov v žili.
9. Pripomoček CLEANER XT vstavite v pokritem položaju tako, da potiskate drsno ročico proti distalnemu položaju in ročico hkrati vrnite, da pripomoček fiksirate na pokritem položaju (glejte sliko 3). Ko je na pokritem položaju, mora iz katetra moleti samo gibljiva konica sinusne žice. **Opozorilo: Pripomočka v pokritem položaju ne aktivirajte.**
10. Med vstavljanjem CLEANER XT-ja skozi zaklenco cevke primite gibljivo konico med palec in kazalec. Vstavite pokriti pripomoček skozi vensko uvajalo in v venozni krak perifernega ožilja.
11. Na zaporni ventil pritrdite 10 cc brizgo s terapevtsko snovo, predviden za infuzijo. Odprite zaporni ventil, da omogočite pretok. **Opozorilo: Ne aspirirajte krvi nazaj v kateter.**

Opomba: Sledite navodilom proizvajalca glede obnovitve in redenja specificiranih tekočin.



Slika 3

12. Vstavite gibljivo konico do najbolj distalnega strka. Sedaj odkrijte sinusno žico tako, da odklenete in do konca potisnete drsno ročico in jo obračate, dokler ne zaslišite "klik" (glejte sliko 4). S pomočjo fluoroskopije preverite, ali je pripomoček pravilno vstavljen. Pritisnite stikalo za VKLOP/IJKLOP, da aktivirate vrtenje.

Grafty a fistule

INDIKACE POUŽITÍ:

Systém pro rotační trombektomii CLEANER XT™ je určen k mechanickému odstranění sraženin z dialyzačních fistulí (shuntů) z nativních cév a z umělých dialyzačních graftů.

KONTRAINDIKACE:

Použití systému pro rotační trombektomii CLEANER XT™ je kontraindikováno v následujících situacích:

- použití tohoto systému je kontraindikováno, pokud podle lékařského úsudku může taková procedura ohrozit stav pacienta;
- infekce existujícího hemodialyzačního přístupu;
- nezralý dializační shunt z nativní cévy (fistule, která nebyla použita pro alespoň jednu hemodialyzační léčbu).

VAROVÁNÍ A OPATŘENÍ:

- Před použitím prostudujte veškerá varování, upozornění a pokyny v příbalových informacích. Opomenutí tohoto kroku může mít za následek těžké poranění a smrt pacienta.
- Tyto výkony mohou provádět pouze lékaři a zaměstnanci, kteří jsou obeznámeni se zařízením a s potřebnými technikami. Prostředek byl sterilizován ethylenoxidem a je sterilní, pokud není otevřen nebo poškozen obal. Před použitím prohlédněte obal, a pokud je poškozen, prostředek NEPOUŽÍVEJTE. Tento prostředek je určen k použití pouze u jednoho pacienta; NEPOUŽÍVEJTE HO OPAKOVANĚ; NERESTERILIZUJTE.
- Před použitím pečlivě prohlédněte systém pro rotační trombektomii CLEANER XT™ a ověřte, zda nedošlo během přepravy k jeho poškození. Pokud komponenty výrobku vykazují jakékoli známky poškození, NEPOUŽÍVEJTE JE.
- Vzhledem k riziku expozice HIV (virus lidské imunodeficienze) či jiným patogenům přenášeným krví je vhodné, aby zdravotnický personál při péči o všechny pacienty dodržoval rutinně obecná ochranná opatření vhodná při práci s krví a s tělními tekutinami. Při veškeré manipulaci s prostředkem se musí přísně dodržovat sterilní postupy.
- Lékaři si musí být vědomi potenciálních komplikací souvisejících s trombolózou dialyzačních fistulí a graftů, které zahrnují následující:

- krvácení
- symptomatická plícní embolie
- tepenná embolizace
- alergická reakce na kontrastní látku
- pseudoaneuryzma
- bolest a citlivost
- natření nebo roztržení cévy
- infekce
- perforace tepny nebo žily
- hematom
- smrt

- Při uvolňování zátky z arteriální anastomózy postupujte opatrně, aby se minimalizovalo riziko arteriální embolizace.
- Kvůli nedostatečnému vylučování u hemodialyzovaných pacientů je během tohoto výkonu nutno minimalizovat použití množství kontrastní látky.
- Při deaktivaci prostředku CLEANER XT™ může dojít k únavovému selhání zvlněného drátu CLEANER XT™. Naraziteli na zakřivení s malým poloměrem (např. poloměr smyčkového graftu nebo píštěle o poloměry < 3cm), doporučujeme prostředek vytahovat rychlosť 1-2cm/ sekundu.

DOPORUČENÝ POSTUP:

Pracujte sterilní technikou.

Příprava pacienta:

1. Premedikujte pacienta s pomocí vhodných anxiolytik, analgetik a/nebo antibiotik podle protokolu zdravotnického zařízení.

Testování funkce prostředku:

2. Vyměte systém pro rotační trombektomii CLEANER XT™ z obalu. Stiskněte VYPÍNAČ a zkонтrolujte, zda se zvlněný drát otáčí volně (viz obrázek 2). Uvolněním vypínače zastavte rotátor. **Upozornění: Pokud se rotátor neaktivuje ihned po stisknutí vypínače (a nedeaktivuje ihned po jeho uvolnění), prostředek nepoužívejte.**
3. Propláchněte katér CLEANER XT™ heparinizovaný fyziologickým roztokem cestou proplachového portu lumina katétru. Před procedurou otolče kohout do polohy uzamčeno.

Procedura trombolózy:

4. Výkon se systémem pro rotační trombektomii CLEANER XT™ provádějte pod nepetržitým skiaskopickým dohledem. Dokud nepotvrďte správné umístění prostředku ve fistuli nebo graftu, nespouštějte rotaci zvlněného drátu (aktivaci prostředku).
5. Podle zvyklosti připravte a zarouškujte místo vpichu.
6. V místě vpichu pro zavedení žilního sheathu aplikujte lokální anestetikum.
7. Vyberte sheath vhodné velikosti, který se přizpůsobí katétru CLEANER XT™ a dalším prostředkům/ katétrům, které mohou být v průběhu výkonu použity. Maximální velikost vadícího drátu bude záviset na zvolené sestavě zaváděcího sheathu a dilatátoru.
8. Připravte a umístěte žilní zaváděcí sheath podle zvyklosti pracoviště. Žilní sheath se má umístit do žilního ramene graftu a nasměrovat k žilní anastomóze. Umístění žilního sheathu ve fistuli může být volitelné v závislosti na místě srážení krve v cévě. Pokud je žilní sheath použit, měl by být umístěn v žilním rameni fistule a nasměrován k centrálnímu žilnímu výtoku. Poznámka: pokud není použit žilní sheath v AV fistuli, pokračujte krokem 16.

Grafty a fistule

9. Uvedte prostředek do kryté polohy; zatlačte posuvnou páčku do distální polohy a otoče ji tak, aby se uzamkla v kryté poloze (obrázek 3). V kryté poloze má z katétru vyčnívat pouze ohebná špička zvlněného drátu. V kryté poloze se prostředek nesmí aktivovat.
10. Při zavádění skrz chlopeň sheathu přidržujte ohebnou špičku mezi palcem a ukazováčkem. Zavedte krytý prostředek přes žilní sheath a do žilního ramene fistule nebo graftu.
11. U graftu posuňte ohebnou špičku až k žilní anastomóze. **Varování: Nezavádějte ji za anastomózu.** U pístěle posuňte ohebnou špičku až za střední část nejrozšířenější části sraženiny. Odkryjte zvlněný drát: odemkněte posuvnou páčku a stáhněte ji zcela zpět, poté posuvnou páčkou otáčejte, dokud neuslyšíte cvaknutí (viz obrázek 4). Umístění prostředku uvnitř pístěle nebo graftu ověřte skiaskopicky. Stiskněte VYPÍNAČ, aby se spustila rotace.
- Poznámka: při odkrytí drátu je potřeba postupovat opatrně, aby se drát neposunul do sraženiny a za anastomózu.**
12. S aktivovaným nástrojem pomalu vytahujte rotující zvlněný drát graftem nebo fistulou, abyste rozobil sraženinu. **Varování: doporučujeme vytahovat systém rychlostí 1-2cm/s, pokud je přítomno ostré ohnuti.** Když zvlněný drát dosáhne špičky žilního sheathu, uvolněte vypínač, abyste vypnuli rotující disperzní drát.
13. Zakryjte prostředek a vytáhněte ho z graftu nebo fistule. Propláchněte lumen katétru heparinizovaným fyziologickým roztokem a ze zvlněného drátu ručně odstraňte veškerý nahromaděný fibrin.
14. Macerovanou sraženinu aspirujte skrz sheath a aspirát zlikvidujte. **Upozornění: při nepřetržité neúspěšné aspiraci může zkolabovat sheath i graft/ fistule.**
15. Nastříkněte malé množství kontrastní látky skrz žilní sheath, abyste mohli zhodnotit dosažený stupeň odstranění trombu. **Varování: Nevstříkejte nadměrné množství kontrastní látky, aby se minimalizovalo riziko arteriální embolizace.** Zbývající trombus ošetřete opakováním kroků 11-14, dokud nedosáhnete přijatelného odstranění trombu.
16. V místě vpichu aplikujte lokální anestetika (pro zavedení arteriálního sheathu). Připravte a umístěte arteriální sheath podle zvyklosti pracoviště. Arteriální sheath má být nasárován k arteriální anastomóze. **Upozornění: Hrotы arteriálního a žilního sheathu se nesmí přikrývat.**
17. Při zavádění skrz chlopeň sheathu přidržujte ohebnou špičku mezi palcem a ukazováčkem. Zavedte krytý prostředek přes arteriální sheath a do arteriálního ramene fistule nebo graftu.
18. U graftu posuňte ohebnou špičku až k arteriální anastomóze. **Varování: Nezavádějte ji za anastomózu.** U pístěle posuňte ohebnou špičku až za střední část nejrozšířenější části sraženiny. Odkryjte zvlněný drát: odemkněte posuvnou páčku a stáhněte ji zcela zpět, poté posuvnou páčkou otáčejte, dokud neuslyšíte cvaknutí. Umístění prostředku uvnitř pístěle nebo graftu ověřte skiaskopicky. Stiskněte VYPÍNAČ, aby se spustila rotace.
19. S aktivovaným nástrojem pomalu vytahujte rotující zvlněný drát graftem nebo fistulou, abyste rozobil sraženinu. **Varování: doporučujeme vytahovat systém rychlostí 1-2cm/s, pokud je přítomno ostré ohnuti.** Když zvlněný drát dosáhne špičky arteriálního sheathu, uvolněte vypínač, abyste vypnuli rotující disperzní drát.
20. Zakryjte prostředek a vytáhněte ho z graftu nebo fistule. Propláchněte lumen katétru heparinizovaným fyziologickým roztokem a ze zvlněného drátu ručně odstraňte veškerý nahromaděný fibrin.
21. Macerovanou sraženinu aspirujte skrz sheath a aspirát zlikvidujte. **Upozornění: při nepřetržité neúspěšné aspiraci může zkolabovat sheath i graft/ fistule.**
22. Skrz arteriální sheath protáhněte vhodný katér a opatrně jej zasuňte za arteriální anastomózu graftu nebo pístěle. Pokud se jedná o balónkový katér, napřítej balónek. Vtáhněte arteriální zátku do středu arteriálního ramene. Vyprázdněte balónek a vyměňte balónkový katér.
23. Znovu zavádeťte prostředek CLEANER XT™ cestou arteriálního sheathu do arteriálního ramene graftu nebo pístěle.
24. Odkryjte zvlněný drát a aktivujte prostředek, aby se arteriální zátna rozpadla. K navádění při maceraci použijte kontrastní látku.
25. Zakryjte prostředek a vytáhněte ho z graftu nebo fistule. Propláchněte lumen katétru heparinizovaným fyziologickým roztokem a ze zvlněného drátu ručně odstraňte veškerý nahromaděný fibrin.
26. Macerovanou tekutinu aspirujte cestou sheathu a aspirát zlikvidujte.
27. Nastříkněte kontrastní látku a vyhodnoťte stupeň odstranění trombu. Podle potřeby ošetřete jakýkoliv zbývající trombus pomocí prostředku Cleaner XT™ a některého z sheathů.
28. Jakmile je odstranění trombu kompletní, ošetřete všechny doprovodné poruchy nebo stenózy podle zvyklosti pracoviště.
29. Proveďte finální angiografii fistule.
30. Vyjměte sheathy z periferního cévního systému.
31. Zastavte krvácení v místě vpichu/u podle zvyklosti pracoviště.

Periferno ožilje

- Te postopek lahko izvajajo samo zdravniki in osebje, seznanjeno z zadnjo opremo in tehnikami. EIO je steriliziral pripomoček in je steril, če embalaža ni bila odprtia ali poškodovana. Pred uporabo je treba pregledati embalažo; če je poškodovana, pripomočka NE UPORABLJAJTE. Pripomoček je predviden samo za enega bolnika; PONOVNA UPORABA ALI PONOVNA STERILIZACIJA NI DOVOLJENA.
 - Pred uporabo skrbno preglejte rotacijski sistem za trombektomijo CLEANER XT™ in se prepričajte, da se med pošiljanjem ni poškodoval. Če komponente izdelka kažejo kakršne koli znake poškodbe, JIH NE UPORABLJAJTE.
 - Zaradi nevarnosti izpostavljenosti HIV-u (virus imunske pomanjkljivosti) ali drugim patogenom, ki se prenašajo s krvjo, morajo zdravstveni delavci pri vseh bolničnih redno izvajati univerzalne preventivne ukrepe za kri in telesne tekočine. Med kakršnim koli ravnanjem s pripomočkom je treba strogo slediti sterilnih tehnik.
 - Pripomočka CLEANER XT ne vstavljajte naprej, če naletite na upor, dokler s fluoroskopijo ne ugotovite vzroka upora in ne izvedete potrebnega ukrepa, da ga odpravite. Prekomerna sila proti uporu lahko povzroči poškodbe pripomočka ali ožilja.
 - Preden pripomoček CLEANER XT™ vstavite in kadarkoli ga odstranite iz žilnega sistema, je treba kateter sprati.
 - Če se kateter ali žilno uvajalo med uporabo upogneta ali kako drugače poškodujeta, prenehajte z uporabo in ju zamenjajte.
 - Zdravniki se morajo zavoditi potencialnih zapletov, povezanih s trombolizo perifernega ožilja, vključno z naslednjimi:
- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • perforacijo ali razpočenjem žile • žilni krč • hematom • sepsa/okužba • intimala disruptija • žilna tromboza • alergična reakcija na kontrastni medij • tromboembolija | <ul style="list-style-type: none"> • distalno embolizacijo krvnih strdkov • krvavitev • bolečina in občutljivost • tromboflebitis • arterijska disekcija • reakcije na zdravila • arteriovenozna fistula • amputacija |
|---|---|

- Pri dolgotrajni uporabi pripomočka CLEANER XT™ lahko pride do obrave sinusus žice CLEANER XT™. Ko naletite na ostre polmere, je priporočljiva hitrost izvlačenja 1-2cm/sekundo (npr. polmer zankastega kanala ali fistule, polmer < 3 cm).

PRIPOROČENI POSTOPEK:

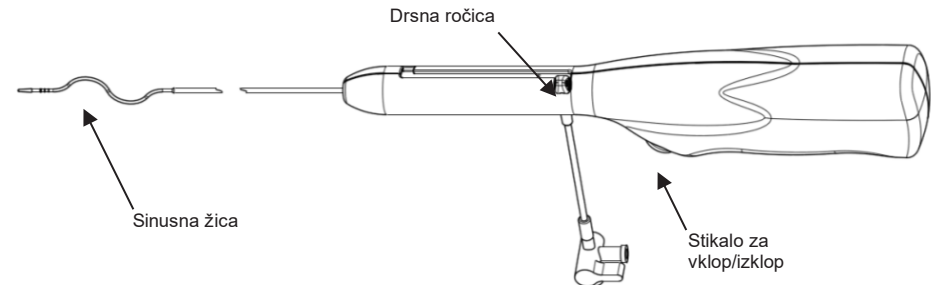
Uporaba sterilne tehnike.

Priprava bolnika:

1. Predhodno odmerjanje ustreznih odmerkov pomirjeval, analgetikov in/ali antibiotika v skladu z bolnišničnim protokolom.

Preizkušanje delovanja pripomočka:

2. Vzemite rotacijski sistem za trombektomijo CLEANER XT™ iz embalaže. Pritisnite stikalo za VKLOP/IZKLOP in se prepričajte, ali se sinusna žica prosto vrte (glejte sliko 2). Izpuslite stikalo, da se rotator preneha vrteći. **Previdnostni ukrep: Ne uporabljaljte pripomočka, če se ta ne aktivira takoj, ko pritisnete stikalo, in izključi takoj, ko stikalo izpuscite.**



Slika 2

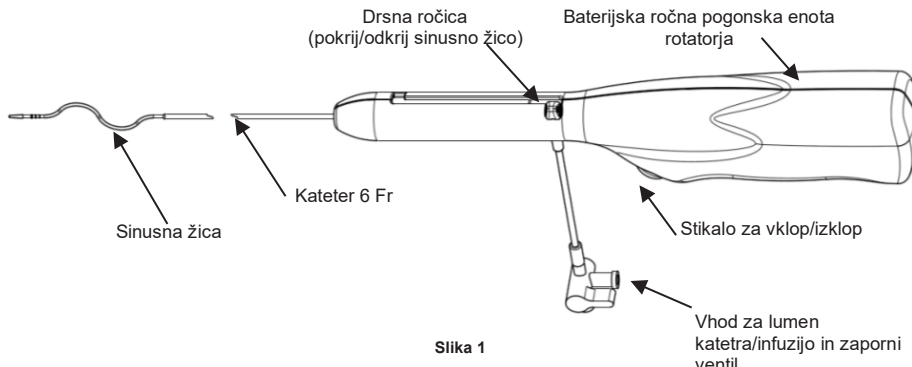


Slovenian - Vsa navodila je treba prebrati pred uporabo.

Navodila za uporabo v perifernem ožilju	1-4
Navodila za uporabo pri graftih in fistulah	5-6

OPIS PRIPOMOČKA:

Rotacijski sistem za trombektomijo CLEANER XT™ je perkutani katetrski sistem 6Fr (zasnovan iz enega dela). Ročna baterijska pogonska enota rotatorja za enkratno uporabo je pritrjena na sinusno žico, ki se vrta s pribl. 4000 vrt./min. Žica in atravmatska mehka konica sta prozorni, kar omogoča fluoroskopsko vizualizacijo.



Slika 1

INDIKACIJE ZA UPORABO:

Rotacijski sistem za trombektomijo CLEANER XT™ je indiciran za mehansko odmašitev in nadzorovanje in selektivno infuzijo specifičnih predpisanih tekočin, vključno s trombolitiki, v perifernem ožilju.

KONTRAINDIKACIJE:

Rotacijski sistem za trombektomijo CLEANER XT™ je kontraindiciran v naslednjih primerih:

- Ta sistem je kontraindiciran, kadar po presoju zdravnika tovrstni sistem lahko ogroža bolnikovo stanje.
- Sistem ni predviden za dilatacijo perifernega ožilja.
- Prav tako ni predviden za infuzijo krvih ali krvnih produktov.
- Za indikacije, kontraindikacije, stranske učinke in previdnostne ukrepe glejte priložena navodila terapevtske raztopine po izboru.
- Pri bolnikih z žilnim filterom, kot je inferiorni vena cava filter.

OPOZORILA IN PREVIDNOSTNI UKREPI:

- Pred uporabo preberite vsa opozorila, previdnostne ukrepe in navodila v priloženih navodilih. Če tega ne storite, lahko pride do hudih poškodb in smrti bolnika.

VAROVÁNÍ:

Určeno výhradně k jednomu použití. Nepoužívejte opakované, nerestabilizované, nesterilizované. Opakované použití, renovace, resterilizace mohou ohrozit strukturální integritu prostředku a/nebo vést k selhání prostředku, které může následně způsobit poranění, onemocnění nebo smrt pacienta. Opakované použití, renovace, resterilizace může způsobit také riziko kontaminace prostředku a/nebo může způsobit infekci či zkříženou infekci včetně přenosu infekčních onemocnění z jednoho pacienta na druhého, ale i další potíže. Kontaminace prostředku může mít za následek poranění, onemocnění nebo smrt pacienta.

SKLADOVÁNÍ:

Skladujte při kontrolované pokojové teplotě. Nevystavujte vlivu organických rozpouštědel, ionizujícímu záření nebo ultrafialovému světlu.

LIKVIDACE:

Katetrazační systém zlikvidujte v souladu se směrnicí o likvidaci elektrických a elektronických zařízení (Waste Electrical and Electronic Equipment Directive, WEEE) a podle zvyklostí zdravotnického pracoviště týkajících se zdravotnického odpadu (včetně prostředků na jedno použití, přicházejících do styku s krví).

ODMÍTNUTÍ ZÁRUK A OMEZENÍ NÁHRADY:

K výrobkům společnosti Argon Medical popsáným v této publikaci není poskytována žádná vyjádřená ani skrytá záruka, ani žádné skryté záruky prodejnosti nebo připravenosti k určitému účelu. Společnost Argon Medical není za žádných okolností odpovědná za žádné přímé, náhodné nebo následné škody jiné, než jsou uvedeny v příslušných právních předepsích. Žádná osoba není oprávněna zavazovat společnost Argon Medical k jakýmkoli prohlášením nebo zárukám jiným, než je výslově uvedeno zde.

Popisy a technická data uvedené v tištěných materiálech společnosti Argon Medical včetně výroby a nezakládají žádné vyjádřené záruky.

Společnost Argon Medical neodpovídá za žádné přímé, náhodné nebo následné škody vzniklé na základě opakovaného použití výrobku.



E353911

MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



Slovniček symbolů v elektronické formě je umístěn na
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE

Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom



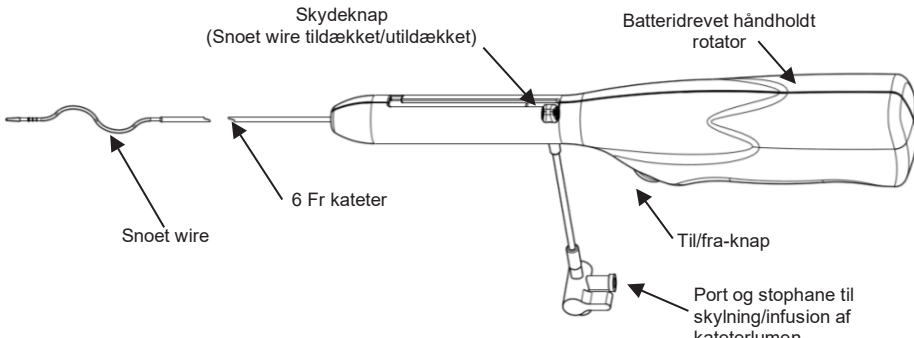
Danish - Alle anvisninger skal læses før brug

sider

Brugsanvisninger til perifere kar.....	1-4
Brugsanvisninger til grafta og fistler.....	5-6

BESKRIVELSE AF ENHEDEN:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System er et 6 Fr perkutant, kateterbaseret system (udelt konstruktion). En håndholdt batteridrevne engangsrotator er fastgjort til en snoet wire, der drejer med ca. 4000 omdrejninger i minutet. Wiren og den atraumatiske, bløde spids er røntgenfaste, så de kan ses ved fluoroskopi.



Figur 1

BRUGSANVISNINGER:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System er beregnet til mekanisk fjernelse af blodpropper samt kontrolleret og selektiv infusion af lægeordinerede væsker inkl. trombolytiske i perifere kar.

KONTRAINDIKATIONER:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System er kontraindiceret som følger:

- Dette system er kontraindiceret, når proceduren efter lægens skøn vil forværre patientens tilstand.
- Er ikke beregnet til bruk til dilatation af perifere kar.
- Systemet er ikke beregnet til infusion af blod eller blodprodukter.
- Der henvises til indlægssedlen for den valgte terapeutiske oplosning vedrørende indikationer, kontraindikationer, bivirkninger og forholdsregler.
- Til patienter uden et vaskulært filter som for eksempel et vena cava inferior-filter.

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER:

- For brug læses alle indlægssedens advarsler, forholdsregler og anvisninger. Undladelse kan medføre alvorlige patientlæsioner og dødsfald.
- Disse procedurer må kun udføres af læger og personale, der har erfaring med udstyret og de anvendte teknikker. Enheden er steriliseret med øxylenoxid og er steril, medmindre pakken er åbnet eller beskadiget. Pakken skal undersøges før brug. MÅ IKKE

UPOZORNENIE:

Len na jednorazové použitie. Toto zariadenie nesmiete opakovane používať, opakovane spracovať ani opakovane sterilizovať. Opakovane použitie, opakovane spracovanie alebo opakovana sterilizacia môže narušiť konštrukčnú celistvosť zariadenia a/alebo môže viesť k poruche zariadenia, čo zasa môže viesť k poraneniu, ochoreniu alebo smrti pacienta. Opakovane použitie, opakovane spracovanie alebo opakovana sterilizacia tiež môže vytvárať riziko kontaminácie zariadenia a/alebo vyvoláť infekciu alebo krízovú infekciu pacienta, okrem iného vrátane prenosu infekčnej choroby z jedného pacienta na iného. Kontaminácia zariadenia môže viesť k poraneniu, chorobe alebo smrti pacienta.

SKLADOVANIE:

Skladujte pri kontrolovanej izbovej teplote. Nevystavujte pôsobeniu organických rozpúšťadiel, ionizujúceho žiarenia alebo ultrafialového sveta.

LIKVIDÁCIA:

Katérový systém likvidujte v súlade so smernicou o odpadových elektrických a elektronických zariadeniach (WEEE) a v súlade so standardnými postupmi konkrétnej inštitúcie pre lekársky odpad, vrátane jednorazových zariadení, ktoré sa dostávajú do kontaktu s krvou.

ODMIETNUTIE ZÁRUKY A OBMEDZENIE ODŠKODENIA:

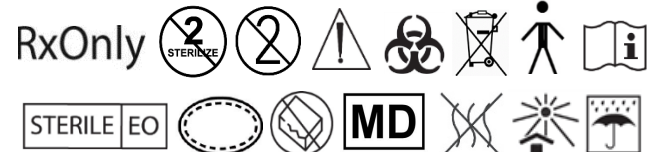
Na výrobky spoločnosti Argon Medical opísané v tejto publikácii sa neposkytuje žiadna výslovňa ani implicitná záruka, okrem iného vrátane implikovanej záruky obchodovateľnosti alebo vhodnosti na konkrétny účel. Spoločnosť Argon Medical nebude za žiadnych okolností niesť zodpovednosť za prípadné priame, náhodné alebo následné škody iné než výslovne uvedené špecifickou legislatívou. Žiadna osoba nemá oprávnenie zavádzovať spoločnosť Argon Medical k vyhláseniam alebo záruke, okrem prípadov špecificky uvedených v tomto dokumente.

Opisy alebo špecifikácie v tlačovinách spoločnosti Argon Medical, vrátane tejto publikácie, sú určené výhradne na všeobecný opis produktu v čase jeho výroby a nepredstavujú žiadne výslovne záruky.

Spoločnosť Argon Medical nebude niesť zodpovednosť za žiadne priame, nepriame alebo následné škody, ktoré vzniknú v dôsledku opakovaneho použitia produktu.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



Glosár symbolov je v elektronickej podobe k dispozícii na stránkach www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

Štupy a fistuly

9. Zariadenie vložte v zakrytej polohe tak, že potláčite posuvnú páčku do distálnej polohy a budete otáčať posuvnou páčkou, aby ste ju zaistili v zakrytej polohe (pozri Obr. 3). V zakrytej polohe sa z katétra vysúva len pružný hrot sinusoidného drôtu. Zariadenie sa nemá aktívovať v zakrytej polohe.
10. Počas vkladania cez ventíl puzdra pridržiavajte pružný hrot medzi palcom a ukazovákom. Zakryté zariadenie vložte cez venózne puzdro do žilovej vety fistuly alebo štupe.
11. V štupe posuňte pružný hrot do venóznej anastomózy. **Upozornenie: Neposúvajte ho za anastomózu.** Vo fistule posuňte pružný hrot k centrálnemu okraju zrazeniny. Sinusoidný drôt odkryte tak, že ho odistite, pričom celkom vytiahnite posuvnú páčku a otáčajte ňou, dokiaľ nezačujete „kliknutie“ (pozri Obr. 4). Polohu zariadenia vo fistule alebo štupe si overte fluoroskopicky. Stlačte vypínač ZAP/VYP, čím zapnete rotáciu.
- Poznámka: Pri odkryvaní drôtu dávajte pozor, aby ste predišli posunu drôtu do zrazeniny a za anastomózu.**
12. Pri aktivovanom zariadení pomaly vytahujte rotujúci sinusoidný drôt pozdĺž štupe alebo fistuly, aby sa zrazenina rozpadla. **Upozornenie: V prípade ostrých polomerov sa odporuča rýchlosť vytáhovania 1-2 cm/s.** Keď sinusoidný drôt dosiahne hrot venózneho puzdra, uvoľnite vypínač, čím vypnete rotátor.
13. Zariadenie zakryte a vyberte ho zo štupe alebo fistuly. Lúmen katétra prepláchnite heparinizovaným fiziologickým roztokom a manuálne vyberte prípadný akumulovaný fibrín zo sinusoidného drôtu.
14. Aspirujte macerovanú zrazeninu cez puzdro a aspirát zlikvidujte. **Bezpečnostné opatrenie: Pokračujúca neúspešná aspirácia môže vyvolať stlačenie puzdra a štupe/fistuly.**
15. Vstreknite malé množstvo kontrastnej látky do venózneho puzdra, aby ste mohli posúdiť stupeň dosiahnutého odstránenia trombu. **Upozornenie: Nevstrekujte nadmerné množstvo kontrastnej látky, aby ste minimalizovali riziko arteriálnej embolizácie.** Zvyškový trombus ošetríte opakovánim krokov 11-14, dokiaľ nedosiahnete prijateľnú mieru odstránenia trombu.
16. Na mieste punkcie podajte lokálne anestetikum, aby ste mohli zaviesť arteriálne puzdro. Puzdro arteriálneho zavádzáča si pripravte a umiestnite ho podľa nemocničného protokolu. Arteriálne puzdro musí smerovať k arteriálnej anastomóze. **Bezpečnostné opatrenie: Hroty arteriálneho a venózneho puzdra sa nesmú prekryvať.**
17. Počas vkladania cez ventíl puzdra pridržiavajte pružný hrot medzi palcom a ukazovákom. Zakryté zariadenie vložte cez arteriálne puzdro do arteriálnej vety fistuly alebo štupe.
18. V štupe posuňte pružný hrot do arteriálnej anastomózy. **Upozornenie: Neposúvajte ho za anastomózu.** Vo fistule posuňte pružný hrot k centrálnemu okraju zrazeniny. Sinusoidný drôt odkryte tak, že ho odistite, pričom celkom vytiahnite posuvnú páčku a otáčajte ňou, dokiaľ nezačujete „kliknutie“. Polohu zariadenia vo fistule alebo štupe si overte fluoroskopicky. Stlačte vypínač ZAP/VYP, čím zapnete rotáciu.
19. Pri aktivovanom zariadení pomaly vytahujte rotujúci sinusoidný drôt v odkrytej polohe pozdĺž štupe alebo fistuly, aby sa zrazenina rozpadla. **Upozornenie: V prípade ostrých polomerov sa odporuča rýchlosť vytáhovania 1-2 cm/s.** Keď sinusoidný drôt dosiahne hrot arteriálneho puzdra, uvoľnite vypínač, čím vypnete rotátor.
20. Zariadenie zakryte a vyberte ho zo štupe alebo fistuly. Lúmen katétra prepláchnite heparinizovaným fiziologickým roztokom a manuálne vyberte prípadný akumulovaný fibrín zo sinusoidného drôtu.
21. Aspirujte macerovanú zrazeninu niektorému puzdro a aspirát zlikvidujte. **Bezpečnostné opatrenie: Pokračujúca neúspešná aspirácia môže vyvolať stlačenie puzdra a štupe/fistuly.**
22. Cez arteriálne puzdro zavedte vhodný katéter a opatrné ho posúvajte okolo arteriálnej anastomózy štupe alebo fistuly. Nafúknite balónik, ak ide o balónkový katéter. Arteriálnu zátku potiahnite do stredu arteriálnej vety. Balónik vyfúknite a balónkový katéter vyberte.
23. Zakryté zariadenie CLEANER XT™ znova vložte cez arteriálne puzdro do arteriálnej vety štupe alebo fistuly.
24. Sinusoidný drôt odkryte a aktivujte zariadenie, čím rozrušte arteriálnu zátku, na vedenie macerácie použiťe kontrastnú látku.
25. Zariadenie zakryte a vyberte ho zo štupe alebo fistuly. Lúmen katétra prepláchnite heparinizovaným fiziologickým roztokom a manuálne vyberte prípadný akumulovaný fibrín zo sinusoidného drôtu.
26. Aspirujte macerovanú zrazeninu cez puzdro a aspirát zlikvidujte.
27. Vstreknite kontrastnú látku, aby ste mohli posúdiť mieru odstránenia trombu. Pomocou zariadenia CLEANER XT™ ošetríte podľa potreby cez niektoré puzdro prípadný zvyškový trombus.
28. Po dokončení odstránenia trombu liečte základnú chorobu alebo stenózu podľa nemocničného protokolu.
29. Urobte záverečný fistulogram.
30. Z fistuly alebo štupe vyberte puzdrá.
31. Zastavte krvácanie na mieste punkcie podľa nemocničného protokolu.

Perifere kar

BRUGES, hvis pakken er beskadiget. Enheden er kun beregnet til brug til en enkelt patient. MÅ IKKE GENBRUGES ELLER GENSTERILISERES.

- Før brug undersøges CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System omhyggeligt for at sikre, at det ikke er blevet beskadiget under forsendelsen. Hvis produktets komponenter viser tegn på skade, må det IKKE BRUGES.
- På grund af risikoen for eksponering for HIV (human immunodefekt virus) eller andre blodbårne patogener skal sundhedspersonalet ved pleje af alle patienter rutinemæssigt tage almindelige forholdsregler vedrørende blod og kropsvæsker. Der skal bruges sterile teknikker hver gang enheden håndteres.
- Fortsæt ikke indføringen, hvis der stødes på modstand, uden først at afklare årsagen til modstanden under fluoroskopi og om nødvendigt fjerne den. Udøvelse af overdreven kraft i forbindelse med modstand kan resultere i skade på enheden eller karrene.
- Kateteret skal skyldes før indføringen, og hver gang CLEANER XT™ fjernes fra det vaskulære system.
- Ophør brugen og udskift kateteret og guidewiren, hvis de kinkes eller skades på anden vis under brug.
- Lægen skal være opmærksom på muligheden for komplikationer i forbindelse med trombolysen af perifere kar heriblandt:

- Perforation eller ruptur af kar
- Karspasmer
- Hæmatom
- Sepsis/infektion
- Brud på intima
- Kartrombose
- Allergisk reaktion over for kontrastmidler
- Tromboembolier
- Distal embolisering af blodpropfer
- Hæmoragi
- Smerte og ømhed
- Tromboflebit
- Dissektion af arterier
- Bivirkninger
- Arteriovenos fistel
- Amputation

- Der kan muligvis forekomme udmatthesbrud på CLEANER XT™s snoede wire ved længerevarende brug af CLEANER XT™-enheden. Det anbefales at anvende en tilbagetrækningshastighed på 1-2 cm/sekund, når der stødes på skarpe radier (f.eks radius af en graft- eller fistelløkke, radier < 3 cm).

FORSLAG TIL PROCEDURE:

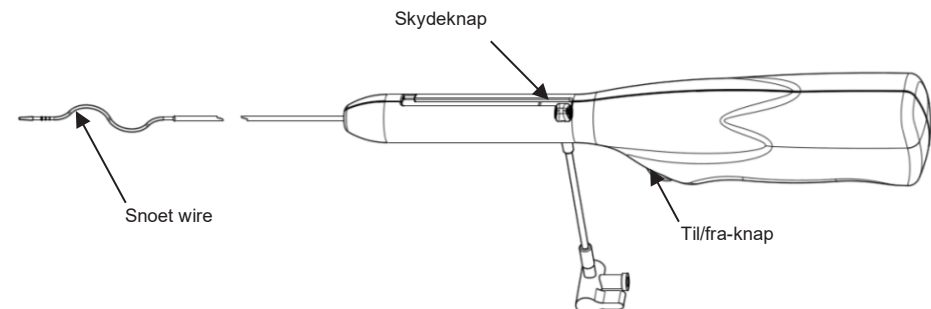
Brug en steril teknik.

Klarøring af patienten:

1. Præmediciner med et passende anxiolytika, analgetikum og/eller antibiotika i henhold til hospitalets protokol.

Afprøvning af enhedens præstation:

2. Tag CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System ud af pakken. Tryk på TIL/FRA-kontakten for at sikre, at den snoede wire drejer ret (se Figur 2). Slip kontakten for at standse rotatoren. **Forholdsregler: Brug ikke enheden, hvis den ikke aktiveres med det samme, når der trykkes på knappen, og deaktiveres med det samme, når knappen slippes.**



Figur 2

3. Tilslut en sprojektor med et lægemiddel eller hepariniseret steril saltvand til kateterets skylleport, og skyd CLEANER XT™-kateteret. Sørg for, at væsken løber ud af kateterets distale åbning, der er lokaliseret i nærheden af enden af kateteret. Luk stophanen for at "låse" lægemidlet eller heparinen i kateteret, og fjern sprojektor.

Behandling:

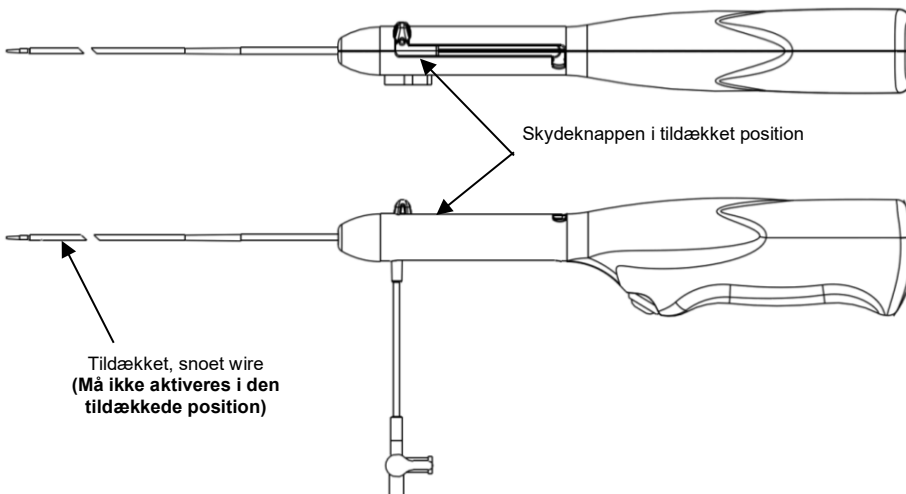
Den nøjagtige procedure bestemmes af lægen. Følgende beskriver, hvorledes proceduren kan udføres.

4. Udfør indgrebet under kontinuerlig fluoroskopi. Start ikke rotation af den snoede wire (enhedsaktivering), medmindre enhedens korrekte placering i de perifere kar er bekræftet.
5. Forbered og afdæk punkturstedet som krævet.

Perifere kar

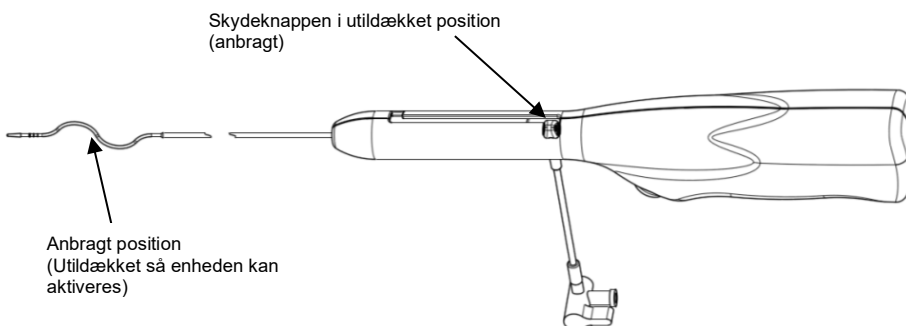
6. Giv lokalbedøvelse på punkturstedet, hvor venehylstret skal indføres.
7. Vælg en sheath af en passende størrelse, hvor der er plads til CLEANER XT™-katereteret og andre enheder/katetre, der bruges under proceduren. Den maksimale guidewirestørrelse afhænger af den valgte indføringssheath/dilatator. Hvis iliacabifurkaturen krydses, skal der anvendes en lang, forstærket sheath.
8. Klarer og indfør veneindføringshylstret i overensstemmelse med hospitalets protokol. Venehylstret skal placeres i venedelen af de perifere kar og føres frem mod behandlingsstedet. Placering af venehylstret kan være valgfrit og afhænger af trombemængden i karret.
9. Placer enheden i den tildække position ved at skubbe skydeknappen til den distale position og rotere den, så den låses fast i den tildække position (se Figur 3). I den tildække position må kun den snoede wires fleksible spids stikke ud af kateteret. **Advarsel:** Enheden må ikke aktiveres i den tildække position.
10. Stöt den fleksible spids med tommel- og pegefingren, når den føres igennem sheathventilen. Indfør den tildække enhed gennem venehylstret og ind i venedelen af de perifere kar.
11. Fastgør en 10 ml sprøjte med det lægemiddel, der skal bruges til infusion, på stophanen. Åbn stophanen for at aktivere gennemstrømmingen. **Advarsel:** Træk ikke blod tilbage i kateteret.

Bemærk: Følg producentens anvisninger vedrørende rekonstitution og fortyndning af de pågældende væsker.



Figur 3

12. Før den fleksible spids frem til den mest distale del af blodproppen. Afdæk den snoede wire ved at oplåse og trække skydeknappen helt ud og derefter rotere den, indtil der høres et "klik" (se Figur 4). Bekräft enhedens placering på behandlingsstedet ved hjælp af fluoroskopi. Tryk på TIL/FRA-knappen for at aktivere rotationen.



Figur 4

Štupy a fistuly

INDIKÁCIE NA POUŽITIE:

Rotačný systém na trombektómiu CLEANER XT™ je indikovaná na mechanické odstránenie trombov v pôvodných cievnych dialyzačných fistulách a syntetických dialyzačných prístupových štēpoch.

KONTRAINDIKÁCIE:

Systém rotačnej trombektómie CLEANER XT™ je kontraindikovaný v nasledujúcich prípadoch:

- Ak podľa lekárskeho úsudku lekára môže takýto postup ohrozit stav pacienta.
- V prípade existujúcej infekcie prístupového miesta k hemodialýze.
- Nevyvinuté dialyzačné fistuly v pôvodnej cieve (fistuly, ktoré sa nepoužili na aspoň jedno hemodialyzačné ošetroenie).

UPOZORNENIA A BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA:

- Pred použitím si prečítajte všetky upozornenia, bezpečnostné opatrenia a pokyny uvedené v príbalovom letáku. V opačnom prípade by mohlo dôjsť k väznejmu poraneniu a smrti pacienta.
- Tieto postupy môže vykonávať len lekár a zamestnanci, ktorí predmetné zariadenie a techniku poznanú. Zariadenie bolo sterilizované EO a je sterilné, pokiaľ nedošlo k otvoreniu alebo poškodeniu obalu. Pred použitím zariadenia skontrolujte jeho obal; ak je poškodený, zariadenie NEPOUŽÍVAJTE. Zariadenie je určené len pre jedného pacienta; NEPOUŽÍVAJTE A NESTERILIZUJTE HO OPAKOVANE.
- Pred použitím si dôkladne prezrite rotačný systém na trombektómiu CLEANER XT™ a skontrolujte, či sa počas prepravy nepoškodil. Ak na komponentoch produktu zistíte nejaké poškodenia, NEPOUŽÍVAJTE HO.
- V dôsledku rizika expozície vírusu HIV (vírusu ľudskej imunitnej nedostatočnosti) alebo iným krvou prenásaným patogénom, musia ošetrovateľia pri starostlivosťi o všetkých pacientov rutinne dbať na všeobecné bezpečnostné opatrenia pri kontakte s krvou a telesnými tekutinami. Počas manipulácie so zariadením je nutné striktne dodržiavať sterilnú techniku.
- Lekári si musia byť vedomi potenciálnych komplikácií spojených s trombolózou v dialyzačnej fistule a štupe, vrátane týchto komplikácií:

- | | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none"> Krvacanie Symptomatická plučná embolia Arteriálna embolizácia Alergická reakcia na kontrastnú látu Pseudoaneuryzma Bolesť a/alebo citivosť na dotyk | <ul style="list-style-type: none"> Natrhnutie alebo pretrhnutie civey Infekcia Perforácia tepny alebo žily Hematóm Smrť |
|--|--|

- Pri vypudzovaní zátky na arteriálnej anastomóze dávajte pozor, aby ste minimalizovali riziko arteriálnej embolizácie.
- Počas tejto procedúry je pre nedostatok exkrécie pri hemodialyzovaných pacientoch nutné použiť kontrastnú látu udržiavať na minime.
- Pri dlhodejobe aktívacií zariadenia CLEANER XT™ môže dôjsť k potenciálnemu únavovému zlomu sinusoidného drôtu zariadenia CLEANER XT™. V prípade ostrých polomerov (t.j. polomerov slučkového štěpu alebo fistuly, polometry < 3 cm) sa odporúča rýchlosť vytahovania 1-2 cm/s.

NAVRHOVANÝ POSTUP:

Použite sterilnú techniku.

Priprava pacienta:

1. Pacientovi podajte vhodné anxiolytiká, analgetiká a/alebo antibiotiká podľa nemocničného protokolu.

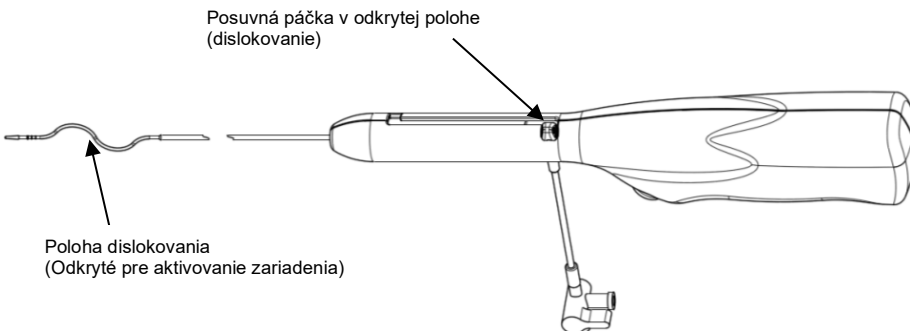
Kontrola zariadenia:

2. Rotačný systém na trombektómiu CLEANER XT™ vyberte z obalu. Stačte vypínač ZAP/VYP, aby ste sa uistili, že sinusoidný drôt sa volne otáča (pozri Obr. 2). Vypínač uvoľnite, čím rotátor zastavíte. **Bezpečnostné opatrenie:** Zariadenie nepoužívajte, ak sa po stačení vypínača okamžito neuveďte do činnosti a ak sa po uvoľnení vypínača okamžite nezastaví.
3. Katéter zariadenia CLEANER XT™ prepláchnite heparinizovaným fiziologickým roztokom cez port na preplachovanie lúmenu katétra. Uzavárací kohútik vráťte do polohy VYP, až potom môžete pristúpiť k operácii.

Postup pri trombolózy:

4. Procedúru trombolózy pomocou zariadenia CLEANER XT™ zrealizujte pod kontinuálnou fluoroskopiou. Rotáciu sinusoidného drôtu neaktivujte (aktivácia zariadenia), pokiaľ nie je potvrdená správna poloha zariadenia vo fistule alebo štupe.
5. Miesto punkcie pripravte a zakryte podľa potreby.
6. Na mieste punkcie podajte lokálne anestetikum, aby ste mohli zaviesť venózne puzdro.
7. Zvolte si puzdro vhodnej veľkosti, do ktorého sa vojde katéter CLEANER XT™ a iné zariadenia/katetre, ktoré sa môžu počas procedúry použiť. Maximálna veľkosť vodiaceho drôtu bude závisieť od zvolenej zostavy puzdra zavádzacia/dilatátora.
8. Puzdro venózného zavádzaca si pripravte a umiestnite ho podľa nemocničného protokolu. Venózne puzdro sa umiestňuje v žilovej vetve štěpu a musí smerovať k miestu ošetroenia. Vo fistule môže byť umiestnenie venózneho puzdra voliteľné v závislosti od namáhania civey zrazeninou. Ak použijete venózne puzdro, umiestňuje sa v žilovej vetve fistuly a musí smerovať k hlavnému výtoku žily. Poznámka: Ak v AV fistule nepoužijete venózne puzdro, potom prejdite na krok č. 16.

Periférna vaskulatúra



Obr. 4

13. Pri aktivovanom zariadení pomaly vytáhujte rotujúci sinusoidný drôt pozdĺž miesta ošetroenia, pričom infúzne podávajte liečivo cez infúzny port, aby sa zrazenina rozpadla. **Upozornenie:** V prípade ostrých polomerov sa odporúča rýchlosť vytahovania 1-2 cm/s. Keď sinusoidný drôt dosiahne hrot venózneho puzdra, uvoľnite vypínač, čím vypnete otáčanie sa disperzného drôtu.
14. Zariadenie zakryte a vyberte ho z periférnej vaskulatúry. Lumen katétra prepláchnite heparinizovaným fyziologickým roztokom a manuálne vyberte prípadný akumulovaný fibrín zo sinusoidného drôtu.
15. Aspirujte macerovanú zrazeninu cez puzdro a aspirát zlikvidujte. **Bezpečnostné opatrenie:** Pokračujúca neúspešná aspirácia môže vyvolať stlačenie puzdra a ciev.
16. Vstreknite malé množstvo kontrastnej látky do venózneho puzdra, aby ste mohli posúdiť stupeň dosiahnutého odstránenia trombu. **Upozornenie:** Nevstrekujte nadmerné množstvo kontrastnej látky, aby ste minimalizovali riziko embolizácie. Zvyškový trombus ošetrite opakováním krokov 11-15, dokial nedosiahnete priateľnú mieru odstránenia trombu.
17. Po dokončení odstránenia trombu liečte základnú chorobu alebo stenózu podľa nemocničného protokolu.
18. Urobte záverečný angiogram.
19. Z periférnej vaskulatúry vyberte puzdrá.
20. Zastavte krvácanie na mieste punkcie podľa nemocničného protokolu.

Perifere kar

13. När enheden er aktiveret, trækkes den snoede, roterende wire langsomt tilbage langs behandlingsområdet, mens lægemidlet sprøjtes gennem skylleporten for at opløse blodpropnen. **Advarsel:** Det anbefales at trække tilbage med en hastighed på 1-2 cm/sekund, når der stødes på skarpe radier. Når den snoede wire når spidsen af venehylstret, gives der slip på knappen, for at slukke for den roterende dispersionswire.
14. Luk enheden, og fjern den fra det perifere karsystem. Skyl kateterlumenet med hepariniseret, steril saltvand, og fjern eventuelt akkumuleret fibrin fra den snoede wire.
15. Sug den macererede blodprop ud gennem hylstret, og bortskaf det udsugede materiale. **Forholdsregler:** Fortsat mislykket aspiration kan få hylstret og karret til at kollapse.
16. Indsprøjten lille mængde kontrastmiddel igennem venehylstret for at kontrollere hvor meget af tromben, der er fjernet. **Advarsel:** Undgå for meget injektion af kontrastmiddel for at mindske risikoen for embolisering. Behandl den resterende trombe ved at gentage trin 11-15, indtil der opnået en acceptabel fjernelse.
17. Når tromben er fjernet helt, behandles den underliggende sygdom eller stenose i overensstemmelse med hospitalets protokol.
18. Udfør et endeligt angiogram.
19. Fjern hylstrene fra det perifere karsystem.
20. Skab hæmostase på punkturstedet/-stederne i henhold til hospitalets protokol.

Grafter eller fistler

BRUGSANVISNINGER:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System er beregnet til mekanisk fjernelse af blodpropper i patientens egne kar, dialysefistler og syntetiske grafter til dialyseadgang.

KONTRAINDIKATIONER:

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System er kontraindiceret som følger:

- Når proceduren efter lægens skøn vil forværre patientens tilstand.
- Eksisterende hæmodialyse på adgangsstedet.
- Umodne dialysefistler i patientens egne kar (fistler, der ikke har været brugt til mindst én dialysebehandling).

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER:

- Før brug læses alle indlægssejdens advarsler, forholdsregler og anvisninger. Undladelse kan medføre alvorlig patientskade og -død.
- Disse procedurer må kun udføres af læger og personale, der har erfaring med udstyret og de anvendte teknikker. Enheden er steriliseret med etylenoxid og er steril, med mindre pakken er åbnet eller beskadiget. Pakken skal undersøges før brug, MÅ IKKE BRUGES, hvis pakken er beskadiget. Enheden er kun beregnet til brug til en enkelt patient og MÅ IKKE GENBRUGES ELLER GENSTERILISERES.
- Før brug undersøges CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System forsigtigt for at sikre, at det ikke er blevet beskadiget under forsendelsen. Hvis produktets komponenter viser tegn på skade, må det IKKE BRUGES.
- På grund af risikoen for eksponering for HIV (human immunodefekt virus) eller andre blodbårne patogener skal sundhedspersonalet ved pleje af alle patienter rutinemæssigt tage almindelige forholdsregler vedrørende blod og kropsvæsker. Der skal bruges sterile teknikker, hver gang enheden håndteres.
- Lægen skal være opmærksom på de mulige komplikationer i forbindelse med dialysefistler og grafttrombolyse, inklusive:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none">• Hæmoragi• Symptomatisk lungeemboli• Arterieemboli• Allergisk reaktion over for kontrastmiddel• Pseudoaneurisme• Smerter og/eller ømhed | <ul style="list-style-type: none">• Flænger eller brud på kar• Infektion• Perforation af arterie eller vene• Hæmatom• Død |
|---|---|

- Vær forsigtig, når proppen i den arterielle anastomose løsnes for at mindske risikoen for arteriel embolisering.
- På grund af manglende udskillelse hos hæmodialysepatienter skal der bruges mindst muligt kontrastmiddel i løbet proceduren.
- Der kan muligvis forekomme udmattelsesbrud på CLEANER XT™ snoede wire ved længerevarende brug af CLEANER XT™-enheden. Det anbefales at anvende en tilbagetrækningshastighed på 1-2 cm i sekundet, når der stødes på skarpe radier (f.eks radius af en graft- eller fistelløkke, radier < 3 cm).

FORSLAG TIL PROCEDURE:

Brug en steril teknik.

Klargøring af patienten:

1. Præmediciner med et passende anxiolytika, analgetikum og/eller antibiotika i henhold til hospitalets protokol.

Afprøvning af enhedens præstation:

2. Tag CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System ud af pakken. Tryk på TIL/FRA-kontakten for at sikre, at den snoede wire drejer frit (se Figur 2). Slip kontakten for at standse rotatoren. **Forholdsregler: Brug ikke enheden, hvis den ikke aktiveres med det samme, når der trykkes på knappen, og deaktiveres med det samme, når knappen slippes.**
3. Skyl CLEANER XT™-katereteret med hepariniseret, steril saltvand igennem kateterlumens skyllerport. Drej stophanen tilbage til fra-positionen før indgrebet.

Trombolyseprocedure:

4. Udfør CLEANER XT™-trombolyseproceduren under kontinuerlig fluoroskopi. Start ikke rotation af den snoede wire (enhedsaktivering), medmindre enhedens korrekte placering i fistlen eller graften er bekræftet.
5. Klargør og afdæk punkturstedet som krævet.
6. Giv lokalbedøvelse på punkturstedet, hvor venesheathen skal indføres.
7. Vælg en sheath af passende størrelse, hvor der er plads til CLEANER XT™-katereteret og andre enheder/kateter, der bruges under proceduren. Den maksimale guidewirestørrelse afhænger af den valgte indføringssheath/dilator.
8. Klargør og indfør veneindføringsheathen i overensstemmelse med hospitalets protokol. Venesheathen skal placeres i graftens venedel og være rettet mod den venøse anastomose. Placering af venesheathen i fistler er valgfri og afhænger af mængden af tromber i karret. Hvis der bruges en venesheath, skal den placeres i venedelen af fistlen og rettes mod den centrale venestrom. **Bemærk: Gå videre til trin 16, hvis der ikke anvendes en venesheath i AV-fistlen.**

Periférna vaskulatúra

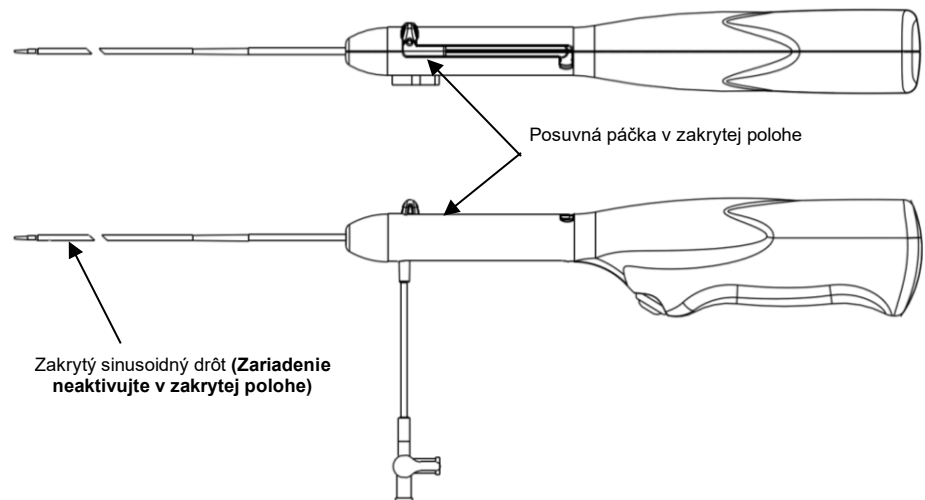
3. K portu na preplachovanie katétra pripravte striekačku s liečivom alebo heparinizovaným fyziologickým roztokom a katéter zariadenia CLEANER XT™. Uistite sa, že kvapalina vyteká z najvzdielenejšieho otvoru katétra, ktorý sa nachádza v blízkosti konca katétra. Zatvorte uzavárací kohútik, čím „zaistíte“ liečivo alebo heparín v katétri a striekačku vyberte.

Ošetroenie:

Presný postup ošetroenia určí lekár. Nasledujúca možnosť opisuje spôsob, akým je možné procedúru realizovať.

4. Procedúru dokončite pod kontinuálnou fluoroskopiou. Rotáciu sinusoidného drôtu neaktivujte (aktivácia zariadenia), pokiaľ nie je potvrdená správna poloha zariadenia v periférnej vaskulatúre.
5. Miesto punkcie pripravte a zakryte podľa potreby.
6. Na mieste punkcie podajte lokálne anestetikum, aby ste mohli zaviesť venózne puzdro.
7. Zvoľte si puzdro vhodnej veľkosti, do ktorého sa vojde katéter CLEANER XT™ a iné zariadenia/katétre, ktoré sa môžu počas procedúry použiť. Maximálna veľkosť vodiaceho drôtu bude závisieť od zvolenej zostavy puzdra zavádzacích/dilatátorov. V prípade krížovania liakálneho rozvojenia je potrebné použiť dlhé vystužené puzdro.
8. Puzdro venózneho zavádzacieho si pripravte a umiestnite ho podľa nemocničného protokolu. Venózne puzdro sa umiestňuje v žilovej vteve periférnej vaskulatúry a musí smerovať k miestu ošetroenia. Umiestnenie venózneho puzdra môže byť voliteľné v závislosti od namáhania cievky zrazeninou.
9. Zariadenie vložte v zakrytej polohe tak, že potlačíte posuvnú páčku do distálnej polohy a budete otáčať posuvnou páčkou, aby ste ju zaistili v zakrytej polohe (pozri Obr. 3). V zakrytej polohe sa z katétra vysúva len pružný hrot sinusoidného drôtu. **Upozornenie: Zariadenie sa nemá aktivovať v zakrytej polohe.**
10. Počas vkladania cez ventil puzdra pridržiavajte pružný hrot medzi palcom a ukazovákom. Zakryté zariadenie vložte cez venózne puzdro do žilovej vtevy periférnej vaskulatúry.
11. K uzaváraciemu kohútiku pripravte 10 ml striekačku s liečivou určeným na infúziu. Uzavárací kohútik otvorte, čím umožníte prietok. **Upozornenie: Do katétra nenatahuje krv.**

Poznámka: Pri rekonštítúcii a riadení určených kvapalín postupujte podľa návodu výrobcu.



Obr. 3

12. Pružný hrot posuňte k distálному okraju zrazeniny. Sinusoidný drôt odkryte tak, že ho odistíte, pričom celkom vytiahnite posuvnú páčku a otáčajte ňou, dokial nezačujete „kliknutie“ (pozri Obr. 4). Polohu zariadenia na mieste ošetroenia si ovorte fluoroskopicky. Stlačte vypínač ZAP/VYP, čím zapnete rotáciu.

Periférna vaskulatúra

UPOZORNENIA A BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA:

- Pred použitím si prečítajte všetky upozornenia, bezpečnostné opatrenia a pokyny uvedené v príbalovom letáku. V opačnom prípade by mohlo dôjsť k väčšemu poraneniu a smrti pacienta.
- Tieto postupy môžete vykonávať len lekár a zamestnanci, ktorí predmetné zariadenie a techniky poznajú. Zariadenie bolo sterilizované EtO a je sterilné, pokiaľ nedošlo k otvoreniu alebo poškodeniu obalu. Pred použitím zariadenia skontrolujte jeho obal; ak je poškodený, zariadenie NEPOUŽIVAJTE. Zariadenie je určené len pre jedného pacienta; NEPOUŽIVAJTE A NESTERILIZUJTE HO OPAKOVANIE.
- Pred použitím si dôkladne prezrite rotačný systém na trombektómiu CLEANER XT™ a skontrolujte, či sa počas prepravy nepoškodil. Ak na komponentoch výrobku zistíte nejaké poškodenia, NEPOUŽIVAJTE HO.
- V dôsledku rizika expozície vírusu HIV (vírusu ľudskej imunitnej nedostatočnosti) alebo iným kvorom prenášaným patogénom, musia ošetrovatelia pri starostlivosti o všetkých pacientov rutinne dbať na všeobecné bezpečnostné opatrenia pri kontakte s kvorom a telesnými tekutinami. Počas manipulácie so zariadením je nutné striktnie dodržiavať sterilnú techniku.
- Ak narazite na odpor, nepokračujte, ale najskôr fluoroskopicky určite príčinu odporu a prijmite potrebné nápravné opatrenie. Nadmerné pôsobenie silou proti odporu môže viesť k poškodeniu zariadenia alebo vaskulárnej.
- Pred zavedením a v prípade vybratia zariadenia CLEANER XT™ z vaskulárneho systému je nutné prepláchnuť katéter.
- Ak katéter alebo vodiaci drôt praskne, alebo sa počas používania inak poškodí, prestavte ho používať a vymenite ho.
- Lekári si musia byť vedomí potenciálnych komplikácií spojených s trombolózou periférnej vaskulatúry, vrátane týchto komplikácií:
 - Perforácia alebo pretrhnutie ciev
 - Cievne kríče
 - Hematóma
 - Sepsa/infekcia
 - Intimálne narušenie
 - Vaskulárna trombóza
 - Alergická reakcia na kontrastnú látku
 - Tromboembolické príhody
 - Distálna embolizácia krvných zrazenín
 - Krvácanie
 - Bolesť a citlivosť na dotyk
 - Tromboflebitída
 - Disekcia artérie
 - Reakcia na liek
 - Arteriovenózna fistula
 - Amputácia
- Pri dlhodobej aktivácii zariadenia CLEANER XT™ môže dôjsť k potenciálnemu únavovému zlomu sinusoidného drôtu zariadenia CLEANER XT™. V prípade ostrých polomerov (t.j. polomerov slúčkového štenu alebo fistuly, polometry < 3 cm) sa odporúča rýchlosť vytahovania 1-2 cm/s.

NAVROHOVANÝ POSTUP:

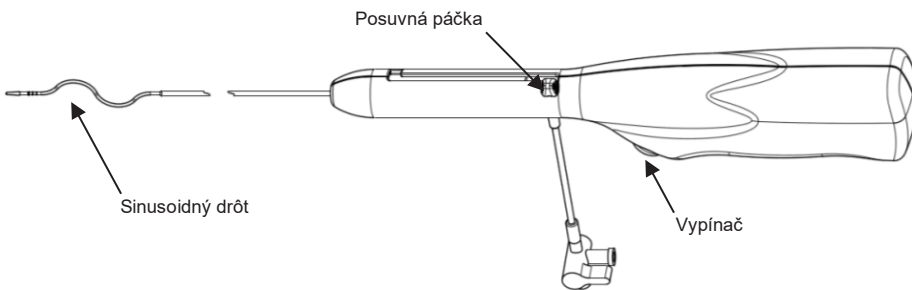
Použite sterilnú techniku.

Príprava pacienta:

1. Pacientovi podajte vhodné anxiolytiká, analgetiká a/alebo antibiotiká podľa nemocničného protokolu.

Kontrola zariadenia:

2. Rotačný systém na trombektómiu CLEANER XT™ vyberte z obalu. Sllačka vypínač ZAP/VYP, aby ste sa uistili, že sinusoidný drôt sa voľne otáča (pozri Obr. 2). Vypínač uvoľnite, čím rotátor zastavíte. **Bezpečnostné opatrenie: Zariadenie nepoužívate, ak sa po stlačení vypínača okamžite neuviedie do činnosti a ak sa po uvoľnení vypínača okamžite nezastavi.**



Obr. 2

Grafter eller fistler

9. Placer enheden i den tildækkede position ved at skubbe skydeknappen til den distale position og rotere den, så den låses fast i den tildækkede position (se Figur 3). I den tildækkede position må kun den snoede wires fleksible spids stikke ud af kateteret. Enheden må ikke aktiveres i den tildækkede position.
10. Stöt den fleksible spids med tommel- og pegefingeren, når den føres igennem sheathventilen. Indsæt den tildækkede enhed gennem venesheathen og ind i venedelen af fistlen eller graften.
11. I en graft føres den fleksible spids frem op til den venøse anastomose. **Advarsel: Før ikke videre frem end til anastomosen.** I en fistel føres den fleksible spids frem til den mest centrale del af blodpropren. Afdæk den snoede wire ved at opråpe og trække skydeknappen helt ud og derefter rotere den, indtil der høres et "klik" (se Figur 4). Bekräft enhedens placering i fistlen eller graften ved hjælp af fluoroskopi. Tryk på TIL/FRA-knappen for at aktivere rotationen.
- Bemærk: **Vær forsigtig, når wiren afdækkes, så det undgås at føre wiren ind i blodpropren og forbi anastomosen.**
12. Når enheden er aktiveret, trækkes den roterende wire langsomt tilbage langs graften eller fistlen for at opråpe blodpropren. **Advarsel: Det anbefales at trække tilbage med en hastighed på 1-2 cm/sekund, når der stødes på skarpe radier.** Når den snoede wire når spidsen af venesheathen, slukkes rotatoren ved at slippe knappen.
13. Tildæk enheden, og fjern den fra graften eller fistlen. Skyl kateterlumenet med hepariniseret, steril saltvand, og fjern eventuelt akkumuleret fibrin fra den snoede wire.
14. Sug den macererende blodprop ud gennem sheathen, og bortska det udsugede materiale. **Forholdsregler: Fortsat mislykket aspiration kan få sheathen og graften/fistlen til at kollapse.**
15. Indsprojt en lille mængde kontrastmiddel igennem venesheathen for at kontrollere hvor meget af tromben, der er fjernet. **Advarsel: Undgå for meget injektion af kontrastmiddel for at mindske risikoen for arterieembolier.** Behandl den resterende trombe ved at gentage trin 11-14, indtil der opnået en acceptabel fjernelse.
16. Giv lokalbedøvelse på punkturstedet, hvor arteriesheathen skal indføres. Klargør og indfør arteriesheindføringssheathen i overensstemmelse med hospitalets protokol. Arteriesheathen skal være rettet mod den arterielle anastomose. **Forholdsregler: Spidserne af arterie- og venesheathene må ikke overlappes.**
17. Stöt den fleksible spids med tommel- og pegefingeren, når den føres igennem sheathventilen. Indsæt den tildækkede enhed gennem arteriesheathen og ind i arteriedelen af fistlen eller graften.
18. I en graft føres den fleksible spids op til den arterielle anastomose. **Advarsel: Før ikke videre frem end til anastomosen.** I en fistel føres den fleksible spids frem til den mest centrale del af blodpropren. Afdæk den snoede wire ved først at opråpe og trække skydeknappen helt ud og derefter rotere den, indtil der høres et "klik". Bekräft enhedens placering i fistlen eller graften ved hjælp af fluoroskopi. Tryk på TIL/FRA-knappen for at aktivere rotationen.
19. Når enheden er aktiveret, trækkes den roterende, snoede wire i den tildækkede position tilbage langs med graften eller fistlen for at opråpe blodpropren. **Advarsel: Det anbefales at trække den tilbage med en hastighed på 1-2 cm/sekund, når der stødes på skarpe radier.** Når den snoede wire når spidsen af arteriesheathen, slukkes rotatoren ved at slippe knappen.
20. Tildæk enheden, og fjern den fra graften eller fistlen. Skyl kateterlumenet med hepariniseret, steril saltvand, og fjern eventuelt akkumuleret fibrin fra den snoede wire.
21. Sug den macererende blodprop ud ved hjælp af en af sheathene, og bortska det udsugede materiale. **Forholdsregler: Fortsat mislykket aspiration kan få sheathen og graften/fistlen til at kollapse.**
22. Før et passende katéter igennem arteriesheathen, og før det forsigtigt forbi graftens eller fistlens arterianastomose. Pust ballonen op, hvis der anvendes et ballonkatéter. Træk arteriepropren ind midt i arteriedelen. Tøm ballonen, og fjern ballonkatéteret.
23. Før den tildækkede CLEANER XT™-enhed ind gennem arteriesheathen og ind i arteriedelen af fistlen eller graften igen.
24. Afdæk den snoede wire, og aktiver enheden for at fragmentere den arterielle prop. Brug kontrastmiddel til at guide macerationen.
25. Tildæk enheden, og fjern den fra graften eller fistlen. Skyl kateterlumenet med hepariniseret, steril saltvand, og fjern eventuelt akkumuleret fibrin fra den snoede wire.
26. Sug den macererende blodprop ud gennem sheathen, og bortska det udsugede materiale.
27. Indsprojt kontrastmiddel for at kontrollere hvor meget af tromben, der er fjernet. Om nødvendigt behandles eventuelt resterende tromber med brug af CLEANER XT™ og et af sheathene.
28. Når tromben er fjernet helt, behandles den underliggende sygdom eller stenose i overensstemmelse med hospitalets protokol.
29. Udfør et endeligt fistologram.
30. Fjern sheathene fra fistlen eller graften.
31. Skab hæmostase på punkturstedet/-stederne i henhold til hospitalets protokol.

ADVARSEL:

Kun til engangsbrug. Må ikke genanvendes, genbehandles eller gensteriliseres. Genbrug, genbehandling eller gensterilisering kan kompromittere enhedens strukturelle integritet og/eller medføre, at enheden ikke virker, hvilket igen kan føre til patientskade, -sygdom eller -død. Genbrug, genbehandling eller gensterilisering medfører også risiko for kontaminering af enheden og/eller for at forårsage infektioner eller krydsinfektioner i patienten inklusive, men ikke begrænset til, overførelse af infektionssygdom(me) fra en patient til en anden. Kontamination af enheden kan medføre patientskade, -sygdom eller -død.

OPBEVARING:

Skal opbevares ved rumtemperatur. Må ikke udsættes for organiske opløsningsmidler, ioniserende stråling eller ultraviolet lys.

BORTSKAFFELSE:

Bortskaffelse af katetersystemet skal ske i overensstemmelse med direktivet for bortskaffelse af elektrisk og elektronisk affald (WEEE) og i overensstemmelse med institutionens standardprocedurer for medicinsk affald inklusive engangsdstyr og enheder, der er kontamineret med blod.

ANSVARSFRASKRIVELSE OG BEGRÆNSEDE RETSMIDLER:

Der ydes ingen udtrykkelig eller stiltiende garanti, herunder og uden begrænsninger nogen stiltiende garanti for salgbarhed eller egnethed til noget bestemt formål, vedrørende produktet/produktene fra Argon Medical som beskrevet i denne publikation. Argon Medical kan under ingen omstændigheder gøres ansvarlig for nogen direkte eller hændelige skader eller følgeskader, udover hvad der udtrykkeligt er indeholdt i specifik lovgivning. Ingen person er bemyndiget til at binde Argon Medical til nogen erklæring eller garanti, ud over hvad der specifikt er udtrykt heri.

Beskrivelser og specifikationer i trykte materialer fra Argon Medical, inklusive denne publikation, er udelukkende beregnet på at give en generel beskrivelse af produktet på tidspunktet for fremstillingen og udgør ikke i sig selv nogen udtrykkelig garanti.

Argon Medical kan ikke holdes ansvarlig for nogen direkte eller hændelige skader eller følgeskader forbundet med genbrug af produktet.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



Symbolforklaringen findes elektronisk på
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom



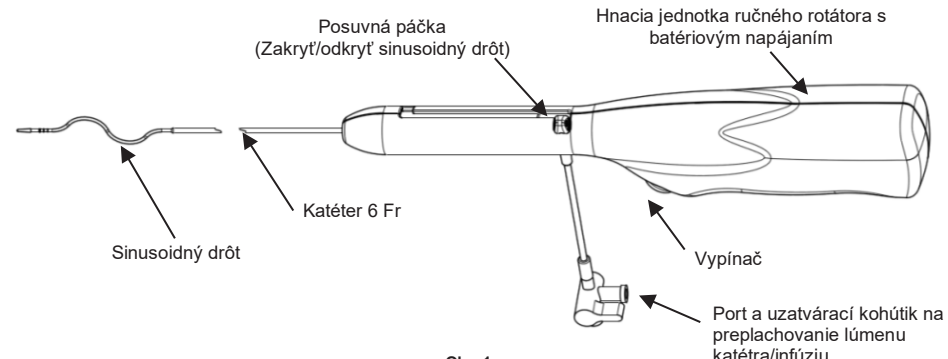
Slovak - Pred použitím si prečítajte všetky pokyny

strany

Návod na použitie u periférnej vaskulatúry	1-4
Návod na použitie u štepov a fistúl	5-6

OPIS ZARIADENIA:

Rotačný systém na trombektómiu CLEANER XT™ je perkutálny systém na báze katétra 6Fr (konštrukčne tvoriaci jeden kus). Jednorazová ručná pohonná jednotka rotátora napájaná batériami je pripojená k sinusoidnému drôtu, ktorý rotuje s rýchlosťou približne 4 000 otáčok za minútu. Drôt a atraumatický mäkký hrot sú pri fluoroskopickej vizualizácii rádioopakné.



Obr. 1

INDIKÁCIE NA POUŽITIE:

Rotačný systém na trombektómiu CLEANER XT™ je indikovaný na mechanické odstraňovanie zrazenín a kontrolovanú a selektívnu infúziu lekárom určených kvapalín, vrátane trombolytik, v periférnej vaskulatúre.

KONTRAINDIKÁCIE:

Systém rotačnej trombektómie CLEANER XT™ je kontraindikovaný v nasledujúcich prípadoch:

- Tento systém je kontraindikovaný, ak podľa lekárskeho úsudku lekára môže takýto postup ohrozíť stav pacienta.
- Zariadenie nie je určené na dilataciu periférnej vaskulatúry.
- Tento systém nie je určený na infúzne podanie krvi alebo krvných produktov.
- Pozrite si príbalový leták k liečivému roztoku podľa vašej volby, kde sú uvedené indikácie, kontraindikácie, vedľajšie účinky a bezpečnostné opatrenia.
- U pacientov s vaskulárnym filtrom, ako je filter dolnej dutej žily.

AVERTISMENT

Numai de unică folosință. A nu se reutiliza, retrata sau resteriliza. Reutilizarea, retratarea sau resterilizarea pot compromite integritatea structurală a dispozitivului și/sau pot conduce la nefuncționarea dispozitivului care, la rândul său, poate avea ca rezultat vătămarea, îmbolnăvirea sau moarte pacientului. Reutilizarea, retratarea sau resterilizarea pot, de asemenea, crea riscul de contaminare a dispozitivului și/sau pot cauza infecția sau infecția încrușită a pacientului, inclusiv, dar nu limitat numai la aceasta, transmisia de boli infecțioase de la un pacient la altul. Contaminarea dispozitivului poate conduce la vătămarea, îmbolnăvirea sau moarte pacientului.

PĂSTRAREA

Se păstrează la temperatura controlată a camerei. Nu expuneți la solventi organici, radiație ionizantă sau lumină ultravioletă.

ELIMINAREA

Eliminați sistemul cateterului în conformitate cu Directiva privind deșeurile de echipamente electrice și electronice (DEEE) și în conformitate cu procedurile instituționale standard privind deșeurile medicale, inclusiv dispozitivele de unică folosință care intră în contact cu sângele.

PRECIZĂRI LEGALE PRIVIND GARANȚIA ȘI LIMITELE DESPĂGUBIRILOR

Nu există nicio garanție expresă sau implicită, inclusiv garanție fără limite și implicită pentru vandabilitatea sau adecvararea produsului la o anumită cerință pentru produsul (produsele) Argon Medical descris(e) în această publicație. În nicio situație Argon Medical nu va fi răspunzătoare pentru nici un fel de daune directe, imprevizibile sau corelate, altele decât cele prevăzute expres de legislația specifică. Nicio persoană nu deține autoritatea de a asocia Argon Medical cu vreo declarație sau garanție, exceptând cele prevăzute în mod special în acest document.

Descrierile sau specificațiile din materialul tipărit aparținând Argon Medical, inclusiv această publicație, sunt destinate exclusiv descrierii generale a produsului la momentul fabricației și nu constituie nicio garanție expresă.

Argon Medical nu va fi răspunzătoare de daune directe, imprevizibile sau corelate cauzate de reutilizarea produsului.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3

E353911



Glosarul simbolurilor este stocat electronic la
www.argonmedical.com/symbols

EC REP

EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570

CE 2797

ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com

UK REP Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom



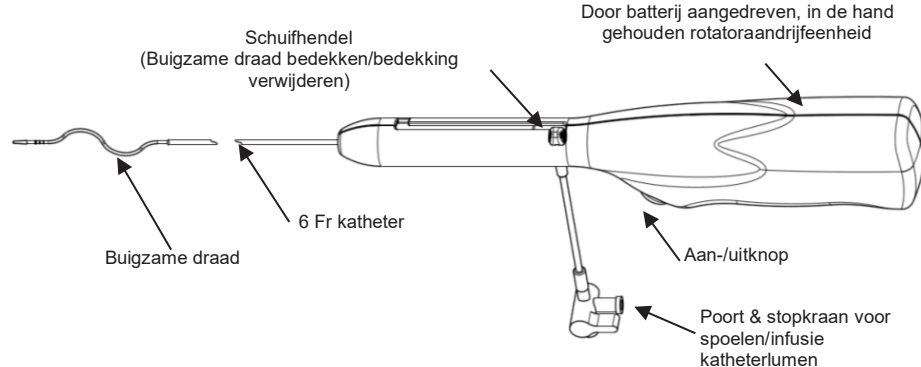
Dutch - Alle aanwijzingen dienen gelezen te worden voor gebruik

pagina's

Aanwijzingen voor gebruik in perifere vasculatuur	1-4
Aanwijzingen voor gebruik in transplantaten en fistels	5-6

HULPMIDDELBESCHRIJVING:

Het CLEANER XT™ rotationeel trombectomiesysteem is gebaseerd op een percutane katheter van 6Fr (constructie uit één stuk). Een in de hand gehouden, door batterij aangedreven rotatoriaandrijfseenheid voor eenmalig gebruik is vastgemaakt aan een buigzame draad die roteert met ongeveer 4000 RPM. De draad en de atraumatische zachte tip zijn radiopaak ten behoeve van fluoroscopische visualisatie.



Figuur 1

GEBRUIKSINDICATIES:

Het CLEANER XT™ rotationeel trombectomiesysteem is geïndiceerd voor het mechanisch verwijderen van stolsels en beheerde, selectieve infusie van door een arts voorgeschreven vloeistoffen, waaronder trombolyse middelen, in de perifere vasculatuur.

CONTRA-INDICATIES:

Het CLEANER XT™ rotationeel trombectomiesysteem is gecontra-indiceerd in de volgende gevallen:

- Het systeem is gecontra-indiceerd wanneer, naar het medische oordeel van de arts, een dergelijke ingreep de gezondheid van de patiënt aan zou kunnen tasten.
- Niet ontworpen voor dilatatie van de perifere vasculatuur.
- Dit systeem is niet bedoeld voor infusie van bloed of bloedproducten.
- Raadpleeg de productbijsluiter van de gekozen therapeutische oplossing voor indicaties, contra-indicaties, bijwerkingen en voorzorgsmaatregelen.
- Bij patiënten zonder vasculair filter zoals een vena cava inferior filter.

Perifere vasculatuur

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMAATREGELEN:

- Lees voorafgaand aan het gebruik alle waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en aanwijzingen in de verpakningsbijsluiter. Het nalaten hiervan kan leiden tot ernstig letsel bij de patiënt en overlijden.
- Deze ingrepen mogen alleen uitgevoerd worden door artsen die een personeel dat bekend is met de apparatuur en de betrokken technieken. Het hulpmiddel is gesteriliseerd d.m.v. EO en is steriel tenzij de verpakking geopend of beschadigd is. De verpakking dient voorafgaand aan het gebruik onderzocht te worden; indien deze beschadigd is, NIET GEBRUIKEN. Het hulpmiddel is uitsluitend bedoeld voor gebruik bij één patiënt; NIET HERGEBRUIKEN OF OPNIEUW STERILISEREN.
- Voorafgaand aan het gebruik dient u het CLEANER XT™ rotationeel trombectomiesysteem zorgvuldig te onderzoeken om te verifiëren dat het niet beschadigd is tijdens het transport. Als onderdelen van het product enig teken van beschadiging vertonen, NIET GEBRUIKEN.
- Gezien het risico van blootstelling aan HIV (Human Immunodeficiency Virus) of andere ziekteverwekkers in bloed dienen zorgverleners regelmatig gebruik te maken van universele voorzorgsmaatregelen i.v.m. bloed en lichaamsvloeistoffen in de omgang met alle patiënten. Er moet strikt de hand gehouden worden aan steriele techniek tijdens het hanteren van het hulpmiddel.
- Ga niet verder wanner weerstand gevoeld wordt, zonder eerst de oorzaak van de weerstand vast te stellen onder fluoroscopie en de nodige maatregelen te nemen om die op te lossen. Overmatige kracht tegen weerstand kan beschadiging van het hulpmiddel of de vasculatuur veroorzaken.
- Voorafgaand aan het inbrengen, en elke keer wanneer de CLEANER XT™ uit het vaatsysteem verwijderd wordt, dient de katheter gespoeld te worden.
- Als de katheter of voerdraad geknikt of anderszins beschadigd raakt tijdens gebruik, moet u stoppen met het gebruik en het hulpmiddel vervangen.
- De arts moet zich bewust zijn van mogelijke complicaties die samenhangen met trombolysis in de perifere vasculatuur, waaronder:

- | | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • Perforatie of ruptuur van bloedvaten • Bloedvatspasme • Hematoom • Sepsis/Infectie • Verstoring van intima • Vasculaire trombose • Allergische reactie op contrastvloeistof • Trombo-embolische voorvalen | <ul style="list-style-type: none"> • Distale embolisatie van bloedstolsels • Bloeding • Pijn en gevoeligheid • Tromboflebitis • Dissectie van slagader • Reacties op medicatie • Arterioveneuze fistel • Amputatie |
|--|--|

- Er kan mogelijk vermoeidheidsbreuk van de buigzame CLEANER XT™ draad optreden bij langdurig gebruik van het CLEANER XT™ hulpmiddel. Een terugtreksnelheid van 1-2 cm/seconde wordt aanbevolen wanneer men scherpe bochten tegenkomt (d.w.z. de ronding van een lustransplantaat of fistel; rondingen < 3 cm).

EEN AANBEVOLEN PROCEDURE:

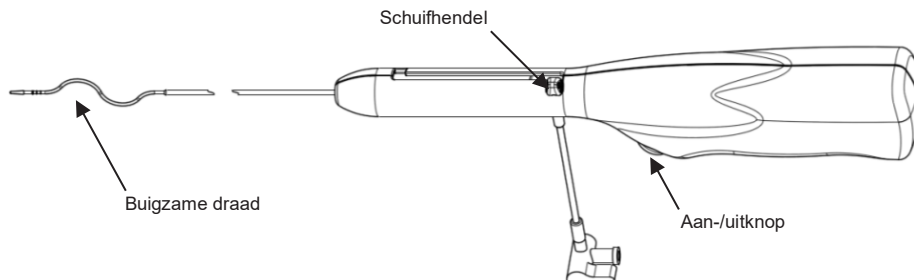
Gebruik een steriele techniek.

Voorbereiding van de patiënt:

1. Geef als premedicatie een geschikt anxiolyticum, pijnstiller en/of antibiotica volgens het ziekenhuisprotocol.

Testen van hulpmiddel:

2. Verwijder het CLEANER XT™ rotationeel trombectomiesysteem uit de verpakking. Druk op de AAN UITknop om u ervan te verzekeren dat de buigzame draad vrij rond kan draaien (zie figuur 2). Laat de knop los om de rotator te laten stoppen. **Voorzorgsmaatregel: Gebruik het hulpmiddel niet als het niet onmiddellijk start wanneer de knop ingedrukt wordt, en als het niet onmiddellijk stopt wanneer de knop losgelaten wordt.**



Figuur 2

Grefe și fistule

8. Pregătiți și plasați teaca venoasă a dispozitivului de introducere conform protocolului spitalului. Teaca venoasă trebuie să fie plasată în ramura venoasă a grefei și trebuie să fie direcționată către anastomoza venoasă. În fistule, plasarea tecii venoase poate fi optională, depinzând de aglomerarea de cheaguri în vas. Dacă se utilizează o teacă venoasă, aceasta trebuie să fie plasată în ramura venoasă a fistulei și trebuie să fie direcționată către efluxul venos central. Notă: dacă nu se utilizează nicio teacă venoasă la fistula AV, atunci treceți la pasul 16.
9. Puneți dispozitivul în poziția acoperit prin împingerea brațului glisant în poziția distală și rotirea brațului glisant până la blocarea sa în poziția acoperit (consultați fig. 3). Când se afă în poziția acoperit, numai vârful flexibil al firului spiralat trebuie să fie ieșit din cateter. dispozitivul nu trebuie activat în poziția acoperit.
10. Tineți vârful flexibil între degetul mare și arătător în timpul inserției prin valva tecii. Introduceți dispozitivul acoperit prin teaca venoasă în ramura venoasă a fistulei sau a grefei.
11. La grefă, avansați vârful flexibil până la anastomoza venoasă. **Avertisment: nu avansați mai departe de anastomoza.** La fistulă, avansați vârful flexibil până la cel mai avansat cheag central. Descopteriți firul spiralat prin deblocarea și retragerea completă a brațului glisant și rotirea brațului glisant până se aude un clic (consultați fig. 4). Confermați prin fluoroscopie poziționarea dispozitivului în interiorul fistulei sau grefei. Apăsați comutatorul ON/OFF (pornit/oprit) pentru a activa rotirea.
- Notă: trebuie luate măsuri de precauție când se descooperă firul, pentru a evita avansarea firului în cheag mai departe de anastomoza.
12. Cu dispozitivul activat, retrageți încet firul spiralat care se rotește de-a lungul grefei sau fistulei, pentru adezintegra cheagul. **Avertisment: se recomandă o viteză de retragere de 1-2 cm/secundă atunci când se întâlnesc raze de curbură mici.** Când firul spiralat atinge vârful tecii venoase, eliberați comutatorul pentru a opri dispozitivul de rotire.
13. Acoperiți dispozitivul și scoateți-l din grefă sau fistulă. Spălați lumenul cateterului cu soluție salină heparinizată și îndepărtați manual fibrina acumulată de pe firul spiralat.
14. Aspirați cheagul macerat prin teacă și eliminați materialul aspirat. **Precăutie: aspirarea continuă nereușită poate conduce la colapsul tecii și ai grefei/fistulei.**
15. Injectați o cantitate redusă de agent de contrast prin teaca venoasă pentru a evalua gradul reușit de îndepărțare a trombului. **Avertisment: evitați supra-injectarea agentului de contrast, pentru a reduce la minimum riscul de embolizare arterială.** Tratați trombul rezidual prin repetarea pașilor 11-14, până se reușește eliminarea acceptabilă a trombului.
16. Administrați anestezic local la locul punctiei pentru introducerea tecii arteriale. Pregătiți și plasați teaca arterială a dispozitivului de introducere conform protocolului spitalului. Teaca arterială trebuie direcționată către anastomoza arterială. **Precăutie: vârurile tecilor arteriale și venoasă nu trebuie să se suprapună.**
17. Tineți vârful flexibil între degetul mare și arătător în timpul inserției prin valva tecii. Introduceți dispozitivul acoperit prin teaca arterială în ramura arterială a fistulei sau a grefei.
18. La grefă, avansați vârful flexibil până la anastomoza arterială. **Avertisment: nu avansați mai departe de anastomoza.** La fistulă, avansați vârful flexibil până la cel mai avansat cheag central. Descopteriți firul spiralat prin deblocarea și retragerea completă a brațului glisant și rotirea brațului glisant până se aude un clic. Confermați prin fluoroscopie poziționarea dispozitivului în interiorul fistulei sau grefei. Apăsați comutatorul ON/OFF (pornit/oprit) pentru a activa rotirea.
19. Cu dispozitivul activat, retrageți încet firul spiralat care se rotește, în poziția descooperit, de-a lungul grefei sau fistulei, pentru a dezintegra cheagul. **Avertisment: se recomandă o viteză de retragere de 1-2 cm/secundă atunci când se întâlnesc raze de curbură mici.** Când firul spiralat atinge vârful tecii arteriale, eliberați comutatorul pentru a opri dispozitivul de rotire.
20. Acoperiți dispozitivul și scoateți-l din grefă sau fistulă. Spălați lumenul cateterului cu soluție salină heparinizată și îndepărtați manual fibrina acumulată de pe firul spiralat.
21. Aspirați cheagul macerat prin oricare dintre tecii și eliminați materialul aspirat. **Precăutie: aspirarea continuă nereușită poate conduce la colapsul tecii și ai grefei/fistulei.**
22. Introduceți un cateter adecvat prin teaca arterială și treceți-l cu atenție până după anastomoza arterială a grefei sau fistulei. Umflați balonul, dacă este un cateter cu balon. Trageți dopul arterial în mijlocul ramurii arteriale. Dezumblați balonul și scoateți cateterul cu balon.
23. Reintroduceți dispozitivul acoperit CLEANER XT™ prin teaca arterială în ramura arterială a grefei sau fistulei.
24. Descopteriți firul spiralat și activați dispozitivul pentru a dezintegra dopul arterial, folosind agent de contrast pentru a ghida macerarea.
25. Acoperiți dispozitivul și scoateți-l din grefă sau fistulă. Spălați lumenul cateterului cu soluție salină heparinizată și îndepărtați manual fibrina acumulată de pe firul spiralat.
26. Aspirați cheagul macerat prin teacă și eliminați materialul aspirat.
27. Injectați agent de contrast pentru a evalua gradul de îndepărțare a trombilor. Tratați orice trombi rămași folosind dispozitivul CLEANER XT™ introdus prin oricare dintre tecii, după cum este necesar.
28. Când eliminarea trombului s-a încheiat, tratați orice afecțiune sau stenoză care conduce la producerea acestuia conform protocolului spitalului.
29. Efectuați fistulograma finală.
30. Îndepărtați tecile din fistulă sau grefă.
31. Realizați homeostaza la locul (locurile) de punte conform protocolului spitalului.

Grefe și fistule

INDICAȚII DE UTILIZARE

Sistemul rotativ de trombectomie CLEANER XT™ este indicat pentru îndepărtarea mecanică a cheagurilor din fistulele pentru dializă ale vaselor native și a grefelor de acces din material sintetic pentru dializă.

CONTRAINDICAȚII

Sistemul rotativ de trombectomie CLEANER XT™ este contraindicat în următoarele situații:

- Când, conform evaluării medicale a medicului, o asemenea procedură poate compromite starea pacientului.
- Infecția situsului de acces pentru dializă existent.
- Fistulele pentru dializă ale vaselor native nematurizate (fistule care nu au fost utilizate pentru cel puțin un tratament prin hemodializă).

AVERTISMENTE ȘI MĂSURI DE PRECAUȚIE

- Înainte de utilizare, citiți toate avertismentele, măsurile de precauție și instrucțiunile din prospectul din pachet. Nerespectarea acestor indicații poate avea ca rezultat vătămarea gravă și moarte pacientului.
- Aceste proceduri trebuie efectuate numai de către medici și personal familiarizați cu echipamentul și tehniciile implicate. Dispozitivul a fost sterilizat cu EtO și este steril, dacă pachetul nu este deschis sau deteriorat. Pachetul trebuie examinat înainte de utilizare, dacă este deteriorat, NU UTILIZAȚI. Dispozitivul este destinat utilizării la un singur pacient; NU REUTILIZAȚI SAU RESTERILIZAȚI.
- Înainte de utilizare, examinați cu atenție sistemul rotativ de trombectomie CLEANER XT™ pentru a verifica dacă nu a fost deteriorat în timpul transportului. Dacă componentele produsului prezintă orice urmă de deteriorare, NU UTILIZAȚI.
- Din cauza riscului de expunere la HIV (virusul imunodeficienței umane) sau la alți agenți patogeni transmiși prin sânge, lucrările din domeniul sanitar trebuie să aplică de rutină măsuri de precauție universale privind sângele și fluidurile corporale la îngrijirea tuturor pacienților. Trebuie respectată cu strictețe tehnica sterilă în timpul oricarei manipulații a dispozitivului.
- Medicii practicanți trebuie să fie conștienți de complicațiile potențiale asociate cu tromboliza prin fistule sau grefe pentru dializă, inclusiv:

- Hemoragie
- Embolie pulmonară simptomatică
- Embolizare arterială
- Reacție alergică la agentii de contrast
- Pseudoanevrism
- Durere și/sau sensibilitate
- Sfâșierea sau ruperea vasului
- Infectie
- Perforarea arterei sau a venei
- Hematom
- Moarte

- Trebuie procedat cu atenție când se dislocă dopul de la anastomoza arterială, pentru a reduce la minimum riscul de embolizare arterială.
- Din cauza lipsei de excreție asociate cu pacienții hemodializați, utilizarea agentului de contrast trebuie menținută la minimum pe tot parcursul procedurii.
- Deteriorarea din cauza oboselii materialului firului spiralat al dispozitivului CLEANER XT™ poate apărea la activarea prelungită a dispozitivului CLEANER XT™. Se recomandă o viteză de extragere de 1-2 cm/secundă atunci când se întâlnesc raze de curbură mici (de ex. raza unei grefe în buclă sau a unei fistule < 3 cm).

O PROCEDURĂ RECOMANDATĂ

Utilizați tehnici sterilă.

Pregătirea pacientului

1. Administrați în premedicație anxiolitice, analgezice și/sau antibiotice corespunzătoare, conform protocolului spitalului.

Testarea funcționării dispozitivului

2. Scoateți din pachet sistemul rotativ de trombectomie CLEANER XT™. Apăsați butonul ON/OFF (pornit/oprit) pentru a vă asigura că firul spiralat se rotește liber (consultați fig. 2). Eliberați comutatorul pentru a opri dispozitivul de rotere. **Precauție:** nu utilizați dispozitivul dacă nu se activează imediat când se apasă comutatorul și nu se dezactivează imediat ce comutatorul este eliberat.
3. Spălați cateterul CLEANER XT™ cu soluție salină heparinizată introdusă prin racordul pentru spălarea lumenului cateterului. Reducetiți robinetul în poziția închisă înainte de operație.

Procedura de tromboliză

4. Efectuați procedura de tromboliză CLEANER XT™ sub fluoroscopie continuă. Nu inițiați rotarea firului spiralat (activarea dispozitivului) decât dacă poziționarea corectă a dispozitivului în interiorul fistulei sau al grefei este confirmată.
5. Pregătiți și acoperiți locul punctiei după necesitate.
6. Administrați anestezic local la locul punctiei pentru introducerea tecii venoase.
7. Selectați o teacă de dimensiuni potrivite în care să încapă cateterul CLEANER XT™ și alte dispozitive/cateteri care pot fi utilizate în cursul procedurii. Dimensiunea maximă a firului de ghidaj va depinde de ansamblu teacă a dispozitivului de introducere/dilatator ales.

Perifere vasculatuur

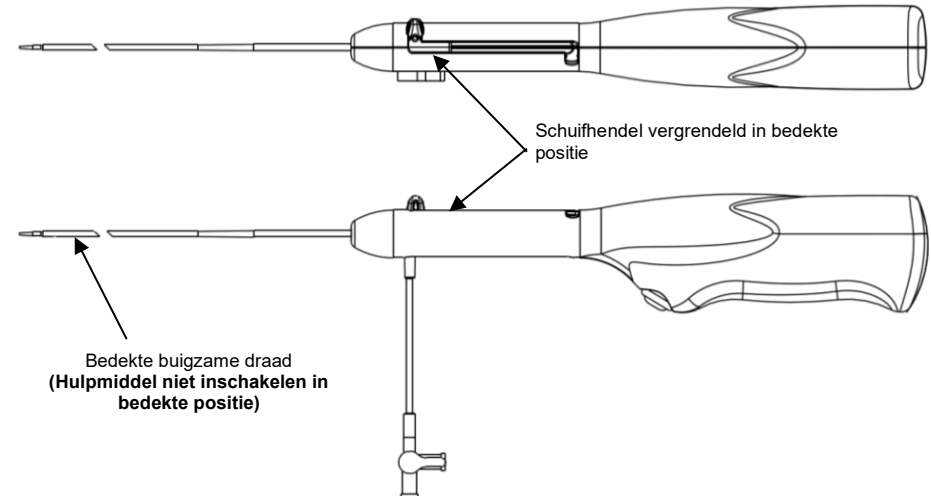
3. Bevestig een injectiespuit met therapeutisch middel of gehepariniseerde zoutoplossing aan de spoelpoort van de katheter en spoel de CLEANER XT™ katheter. Let erop dat er vloeistof naar buiten moet komen uit het meest distale kathetergat, dat zich dicht bij het einde van de katheter bevindt. Sluit de stopkraan om het therapeutische middel of de heparine "op te sluiten" in de katheter en verwijder de injectiespuit.

Behandeling:

De exacte behandelprecedure dient door de arts bepaald te worden. De volgende optie beschrijft hoe de ingreep uitgevoerd zou kunnen worden.

4. Voer de ingreep uit onder voortdurende fluoroscopie. Het roteren van de buigzame draad (inschakelen van het hulpmiddel) mag niet gestart worden tenzij bevestigd is dat het hulpmiddel op de juiste positie in de perifere vasculatuur geplaatst is.
5. Bereid de punctielocatie voor en dek die af zoals vereist.
6. Dien een lokale verdoving toe op de punctielocatie voor het inbrengen van een veneuze huls.
7. Selecteer een huls die groot genoeg is om plaats te bieden aan de CLEANER XT™ katheter en andere hulpmiddelen/kathereters die mogelijk tijdens de ingreep gebruikt zullen worden. De maximale maat van de voerdraad hangt af van de gekozen inbrenghuls/verwijdingsconstructie. Indien de bifurcatie van de arteria iliaca overgestoken wordt, dient een lange verstevigde huls gebruikt te worden.
8. Bereid de veneuze inbrenghuls voor en plaats deze volgens het ziekenhuisprotocol. De veneuze huls dient in de veneuze aftakking van de perifere vasculatuur geplaatst te worden, en gericht te worden naar de behandelpaats toe. Het plaatsen van de veneuze huls kan optioneel zijn, afhankelijk van de hoeveelheid stolsels in het bloedvat.
9. Zet het hulpmiddel in de bedekte positie door de schuifhendel naar de distale positie te duwen en de schuifhendel te roteren zodat deze in de bedekte positie vergrendeld wordt (zie figuur 3). In de bedekte positie hoort alleen de flexibele tip van de buigzame draad buiten de katheter uit te steken. **Waarschuwing:** Het hulpmiddel mag niet ingeschakeld worden in de bedekte positie.
10. Ondersteun de flexibele tip tussen duim en wijsvinger tijdens het inbrengen via de klep van de huls. Breng het bedekte hulpmiddel in via de veneuze huls, de veneuze aftakking van de perifere vasculatuur in.
11. Bevestig een injectiespuit van 10 cc met daarin het therapeutische middel dat bedoeld is voor infusie naar de stopkraan. Open de stopkraan om doorstroming mogelijk te maken. **Waarschuwing:** Trek geen bloed terug de katheter in.

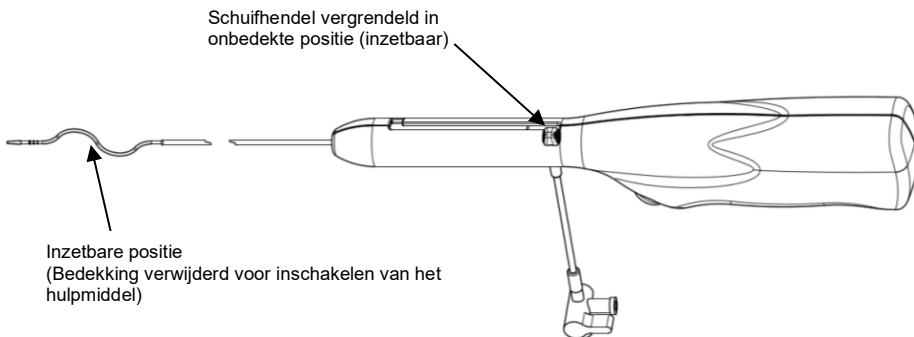
Opmerking: Houd u aan de aanwijzingen van de fabrikant betreffende oplossen en verdunnen van gespecificeerde vloeistoffen.



Figuur 3

12. Voer de flexibele tip op naar het meest distale gedeelte van het stolsel. Verwijder de bedekking van de buigzame draad door de schuifhendel te ontgrendelen, volledig terug te trekken en te roteren totdat u een "klik" hoort (zie figuur 4). Controleer de positie van het hulpmiddel binnen de behandelpaats via fluoroscopie. Druk de AAN-/UITknop in om het roteren te starten.

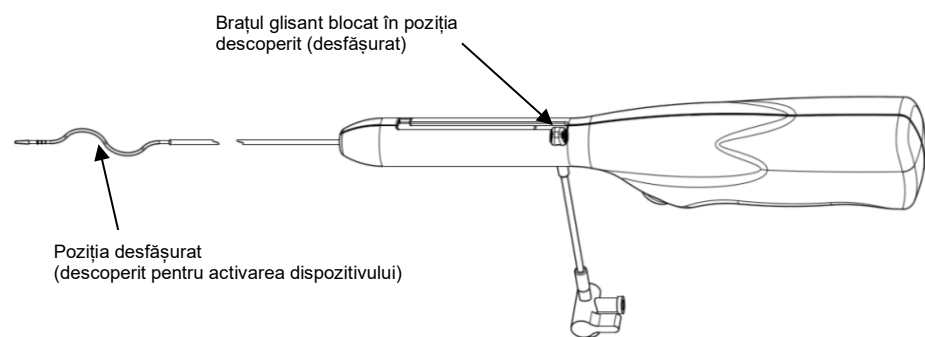
Perifere vasculatuur



Figuur 4

13. Terwijl het hulpmiddel ingeschakeld is, trek u de roterende buigzame draad langzaam terug door de behandelloctatie terwijl u therapeutisch middel door de infusiepoort infundeert om het stolsel kapot te maken. **Waarschuwing: Een terugtreksnelheid van 1-2 cm/seconden wordt aanbevolen wanneer men scherpe bochten tegenkomt.** Wanneer de buigzame draad de tip van de veneuze introducer bereikt, laat u de schakelaar los zodat de roterende draad uitgeschakeld wordt.
14. Bedek het hulpmiddel en verwijder het uit de perifere vasculatuur. Spoel het kathereterlumen met gehepariniseerde zoutoplossing en verwijder met de hand eventuele opgehoopte fibrine van de buigzame draad.
15. Aspireer het zacht geworden stolsel via de introducer en voer het aspiraat af. **Voorzorgsmaatregel: Door langdurig aspireren zonder succes kunnen de huls en het bloedvat inklappen.**
16. Injecteer een kleine hoeveelheid contrastvloeistof via de veneuze huls om te bepalen in welke mate de trombus verwijderd is. **Waarschuwing: Vermijd het injecteren van teveel contrastvloeistof om het risico op embolisatie te minimaliseren.** Behandel de achtergebleven trombus door de stappen 11-15 te herhalen totdat de trombus naar tevredenheid verwijderd is.
17. Wanneer de trombus volledig verwijderd is, behandelt u eventuele onderliggende aandoeningen of stenose volgens het ziekenhuisprotocol.
18. Voer het laatste angiogram uit.
19. Verwijder de hulzen uit de perifere vasculatuur.
20. Zorg voor het stoppen van bloeding op de punctielocatie(s) volgens het ziekenhuisprotocol.

Rețeaua vasculară periferică



Figuur 4

13. Cu dispozitivul activat, retrageți încet firul spiralat care se rotește de-a lungul situsului de tratament, în același timp perfuzând agentul terapeutic prin racordul de perfuzie, pentru a dezintegra cheagul. **Avertisment: se recomandă o viteză de retragere de 1-2 cm/secundă atunci când se întâlnesc raze de curbură mici.** Când firul spiralat atinge vârful tecii venoase, eliberați comutatorul pentru a opri rotirea firului de dispersie.
14. Acoperiți dispozitivul și scoateți-l din rețeaua vasculară periferică. Spălați lumenul cateterului cu soluție salină heparinizată și îndepărtați manual fibrina acumulată de pe firul spiralat.
15. Aspirați cheagul macerat prin teacă și eliminați materialul aspirat. **Precăutie: aspirarea continuă nereușită poate conduce la colapsul tecii și al vasului.**
16. Injectați o cantitate redusă de agent de contrast prin teaca venoasă pentru a evalua gradul reușit de îndepărțare a trombului. **Avertisment: evitați supra-injecțarea agentului de contrast pentru a reduce la minimum riscul de embolizare.** Tratați trombul rezidual prin repetarea pașilor 11-15, până se reușește eliminarea acceptabilă a trombului.
17. Când eliminarea trombului s-a încheiat, tratați orice afecțiune sau stenoză care conduce la producerea acestuia conform protocolului spitalului.
18. Efectuați angiografia finală.
19. Îndepărtați tecile din rețeaua vasculară periferică.
20. Realizați homeostaza la locul (locurile) de punție conform protocolului spitalului.

Rețeaua vasculară periferică

3. Atașați o seringă cu agent terapeutic sau cu soluție salină heparinizată la racordul de spălare ai cateterului și spălați cateterul CLEANER XT™. Asigurați-vă că fluidul ieșă prin orificiul cel mai distal al cateterului, care se află aproape de capătul cateterului. Închideți robinetul pentru a „bloca” agentul terapeutic sau heparina în cateter și îndepărtați seringa.

Tratament

Procedura de tratament exactă va fi determinată de medic. Următoarea opțiune prezintă modul în care se poate efectua procedura.

4. Efectuați procedura sub fluoroscopie continuă. Nu inițiați rotirea firului spiralat (activarea dispozitivului) decât dacă poziționarea corectă a dispozitivului în interiorul rețelei vasculare periferice este confirmată.
5. Pregătiți și acoperiți locul punției după necesitate.
6. Administrați anestezic local la locul punției pentru introducerea tecii venoase.
7. Selectați o teacă de dimensiuni potrivite în care să încapă cateterul CLEANER XT™ și alte dispozitive/cateteri care pot fi utilizate în cursul procedurii. Dimensiunea maximă a firului de ghidaj va depinde de ansamblul teacă a dispozitivului de introducere/dilatator ales. Dacă se trece de bifurcația iliacă, trebuie utilizată o teacă lungă ranforsată.
8. Pregătiți și plasați teaca venoasă a dispozitivului de introducere conform protocolului spitalului. Teaca venoasă trebuie să fie plasată în ramura venoasă a rețelei vasculare periferice și trebuie să fie direcționată către situsul de tratament. Plasarea tecii venoase poate fi optională, depinzând de aglomerarea de cheaguri în vas.
9. Puneiți dispozitivul în poziția acoperit prin împingerea brațului glisant în poziția distală și rotirea brațului glisant până la blocarea sa în poziția acoperit (consultați fig. 3). Când se află în poziția acoperit, numai vârful flexibil al firului spiralat trebuie să fie ieșit din cateter. **Avertisment: dispozitivul nu trebuie activat în poziția acoperit.**
10. Tineți vârful flexibil între degetul mare și arătător în timpul inserției prin valva tecii. Introduceți dispozitivul acoperit prin teaca venoasă în ramura venoasă a rețelei vasculare periferice și trebuie să fie direcționată către situsul de tratament. Plasarea tecii venoase poate fi optională, depinzând de aglomerarea de cheaguri în vas.
11. Atașați la robinet o seringă de 10 cm³ conținând agentul terapeutic prevăzut pentru perfuzie. Deschideți robinetul pentru a permite curgerea. **Avertisment: nu trageți sănge înapoi în cateter.**

Notă: Urmați instrucțiunile producătorului privind reconstituirea și diluarea fluidelor specifice.

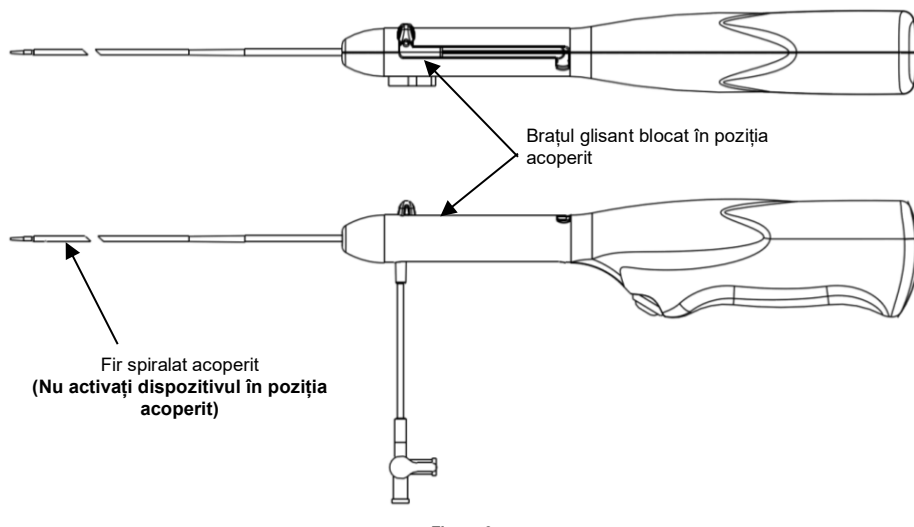


Figura 3

12. Avansați vârful flexibil până la capătul distal cel mai îndepărtat al cheagului. Descoberiți firul spiralat prin deblocarea și retragerea completă a brațului glisant și rotirea brațului glisant până se aude un clic (consultați fig. 4). Confirmați prin fluoroscopie poziționarea dispozitivului în interiorul situsului de tratament. Apăsați comutatorul ON/OFF (pornit/oprit) pentru a activa rotirea.

Transplantate en fistels

GEBRUIKSINDICATIES:

Het CLEANER XT™ rotationeel trombectomiesysteem is geïndiceerd voor het mechanisch verwijderen van stolsels in dialysefistels in aangeboren bloedvaten en synthetische toegangstransplantaten voor dialyse.

CONTRA-INDICATIES:

Het CLEANER XT™ rotationeel trombectomiesysteem is contra-geïndiceerd in de volgende gevallen:

- Wanneer naar het medische oordeel van de arts een dergelijke ingreep de gezondheid van de patiënt aan zou kunnen tasten.
- Bij bestaande infectie op de toegangslocatie voor hemodialyse.
- Bij onvolgroeide dialysefistels in aangeboren bloedvaten (fistels die bij minstens één hemodialysebehandeling niet gebruikt zijn).

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMATREGELEN:

- Lees voorafgaand aan het gebruik alle waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en aanwijzingen in de verpakningsbijsluiter. Het nalaten hiervan kan leiden tot ernstig letsel bij de patiënt en overlijden.
- Deze ingrepen mogen alleen uitgevoerd worden door artsen en personeel dat bekend is met de apparatuur en de betrokken technieken. Het hulpmiddel is gesteriliseerd d.m.v. EtO en is steriel tenzij de verpakking geopend of beschadigd is. De verpakking dient voorafgaand aan het gebruik onderzocht te worden; indien deze geschadigd is, NIET GEBRUIKEN. Het hulpmiddel is uitsluitend bedoeld voor gebruik bij één patiënt; NIET HERGEBRUIKEN OF OPNIEUW STERILISEREN.
- Voorafgaand aan het gebruik dient u het CLEANER XT™ rotationeel trombectomiesysteem zorgvuldig te onderzoeken om te verifiëren dat het niet beschadigd is tijdens het transport. Als onderdelen van het product enig teken van beschadiging vertonen, NIET GEBRUIKEN.
- Gezien het risico van blootstelling aan HIV (Human Immunodeficiency Virus) of andere ziekteverwekkers in bloed dienen zorgverleners regelmatig gebruik maken van universele voorzorgsmaatregelen i.v.m. bloed en lichaamsvochtstoffen in de omgang met alle patiënten. Er moet strikt de hand gehouden worden aan steriele techniek tijdens het hanteren van het hulpmiddel.
- De arts moet zich bewust zijn van mogelijke complicaties die samenhangen met trombolysē bij dialysefistels en transplantaten, waaronder:

- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> Bloeding Symptomatische longembolie Slagaderemboliatie Allergische reactie op contrastvloeistoffen Pseudoaneurysme Pijn en/of gevoeligheid | <ul style="list-style-type: none"> Scheuring of verstoring van bloedvaten Infectie Perforatie van de slagader of ader Hematoom Overlijden |
|---|--|

- Voorzichtigheid is geboden bij het losmaken van de prop bij de arteriële anastomose om het risico van slagaderemboliatie te minimaliseren.
- Aangezien hemodialysepatiënten vaak een lage uitscheiding hebben, dient het gebruik van contrastvloeistof tijdens de gehele ingreep tot een minimum beperkt te worden.
- Er kan mogelijk vermoedelijksbreuk van de buigzame CLEANER XT™ draad optreden bij langdurig gebruik van het CLEANER XT™ hulpmiddel. Een terugtreksnelheid van 1-2 cm/seconde wordt aanbevolen wanneer men scherpe bochten tegenkomt (d.w.z. de ronding van een lustransplantaat of fistel; rondingen < 3 cm).

EEN AANBEVOLEN PROCEDURE:

Gebruik een steriele techniek.

Voorbereiding van de patiënt:

1. Geef als premedicatie een geschikt anxiolyticum, pijnstiller en/of antibiotica volgens het ziekenhuisprotocol.

Testen van werking van het hulpmiddel:

2. Verwijder het CLEANER XT™ rotationeel trombectomiesysteem uit de verpakking. Druk op de AAN-UITknop om u ervan te verzekeren dat de buigzame draad vrij rond kan draaien (zie figuur 2). Laat de knop los om de rotator te laten stoppen. **Voorzorgsmaatregel: Gebruik het hulpmiddel niet als het niet onmiddellijk start wanneer de knop ingedrukt wordt, en als het niet onmiddellijk stopt wanneer de knop losgelaten wordt.**
3. Spoel de CLEANER XT™ katheter met gehepariniseerde zoutoplossing via de spoelpoort van het kathereterlumen. Zet de stopkraan weer in de Uit-positie voordat deze gebruikt wordt.

Ingreep voor trombolysē:

4. Voer de volledige CLEANER XT™ trombolysē-ingreep uit onder voortdurende fluoroscopie. Het roteren van de buigzame draad (inschakelen van het hulpmiddel) mag niet gestart worden tenzij bevestigd is dat het hulpmiddel op de juiste positie in de fistel of het transplantaat geplaatst is.
5. Bereid de punctielocatie voor en dek die af zoals vereist.
6. Dien een lokale verdoving toe op de punctielocatie voor het inbrengen van de veneuze huls.
7. Selectează o huls care să fie suficient de mare pentru a fi folosită în combinație cu kathereterul CLEANER XT™ și alte hulpmiddeli/kathereteri care pot fi utilizate în cursul procedurii. Dimensiunea maximă a firului de ghidaj va depinde de ansamblul teacă a dispozitivului de introducere/dilatator ales. Dacă se trece de bifurcația iliacă, trebuie utilizată o teacă lungă ranforsată.

Transplantaten en fistels

8. Bereid de veneuze inbreghuls voor en plaats deze volgens het ziekenhuisprotocol. De veneuze huls dient in de veneuze aftakking van het transplantaat geplaatst te worden, en gericht te worden naar de veneuze anastomose. Bij fistels kan het plaatsen van de veneuze huls optioneel zijn, afhankelijk van de hoeveelheid stolsels in het bloedvat. Indien er een veneuze huls gebruikt wordt, dient deze in de veneuze aftakking van de fistel geplaatst te worden, en gericht te worden naar de centrale veneuze uitstroming. Opmerking: Indien er geen veneuze huls gebruikt wordt bij de AV-fistel, gaat u verder met stap 16.
9. Zet het hulpmiddel in de bedekte positie door de schuifhendel naar de distale positie te duwen en de schuifhendel te roteren zodat deze in de bedekte positie vergrendeld wordt (zie figuur 3). In de bedekte positie hoort alleen de flexibele tip van de buigzame draad buiten de katheter uit te steken. Het hulpmiddel mag niet ingeschakeld worden in de bedekte positie.
10. Ondersteun de flexibele tip tussen duim en wijsvinger tijdens het inbrengen via de klep van de huls. Breng het bedekte hulpmiddel in via de veneuze huls, de veneuze aftakking van de fistel of het transplantaat in.
11. In een transplantaat voert u de flexibele tip op tot de veneuze anastomose. **Waarschuwing: Voer de tip niet op tot voorbij de anastomose.** In een fistel voert u de flexibele tip op naar het meest centrale gedeelte van het stolsel. Verwijder de bedekking van de buigzame draad door de schuifhendel te ontgrendelen, volledig terug te trekken en te roteren totdat u een "klik" hoort (zie figuur 4). Controleer de positie van het hulpmiddel binnen de fistel of het transplantaat via fluoroscopie. Druk de AAN-/UITknop in om het roteren te starten.
- Opmerking: Voorzichtigheid is geboden bij het verwijderen van de bedekking van de draad, om te voorkomen dat de draad opgevoerd wordt tot in het stolsel, voorbij de anastomose.
12. Terwijl het hulpmiddel ingeschakeld is, trekt u de rotende buigzame draad langzaam terug door het transplantaat of de fistel terwijl u therapeutisch middel door de infusiepoort infundeert om het stolsel klein te maken. **Waarschuwing: Een terugtreksnelheid van 1-2 cm/seconde wordt aanbevolen wanneer men scherpe bochten tegenkomt.** Wanneer de buigzame draad de tip van de veneuze huls bereikt, laat u de schakelaar los om de rotator uit te schakelen.
13. Bedek het hulpmiddel en verwijder het uit de graft of fistel. Spoel het kathererlumen met gehepariniseerde zoutoplossing en verwijder met de hand eventuele opgehoopte fibrine van de buigzame draad.
14. Aspireer het zacht geworden stolsel via de huls en voer het aspiraat af. **Voorzorgsmaatregel: Door langdurig aspireren zonder succes kunnen de huls en het transplantaat/de fistel ineenzakken.**
15. Injecteer een kleine hoeveelheid contrastvloeistof via de veneuze huls om te bepalen in welke mate de trombus verwijderd is. **Waarschuwing: Vermijd het injecteren van teveel contrastvloeistof om het risico op arteriële embolisatie te minimaliseren.** Behandel de achtergebleven trombus door de stappen 11-14 te herhalen totdat de trombus naar tevredenheid verwijderd is.
16. Dien een lokale verdoving toe op de punctielocatie voor het inbrengen van een arteriële huls. Bereid de arteriële inbreghuls voor en plaat deze volgens het ziekenhuisprotocol. De arteriële huls dient gericht te zijn naar de arteriële anastomose. **Voorzorgsmaatregel: De tips van de arteriële en de veneuze huls mogen elkaar niet overlappen.**
17. Ondersteun de flexibele tip tussen duim en wijsvinger tijdens het inbrengen via de klep van de huls. Breng het bedekte hulpmiddel in via de arteriële huls, de arteriële aftakking van de fistel of het transplantaat in.
18. In een transplantaat voert u de flexibele tip op tot de arteriële anastomose. **Waarschuwing: Voer de tip niet op tot voorbij de anastomose.** In een fistel voert u de flexibele tip op naar het meest centrale gedeelte van het stolsel. Verwijder de bedekking van de buigzame draad door de schuifhendel te ontgrendelen, volledig terug te trekken en te roteren totdat u een "klik" hoort. Controleer de positie van het hulpmiddel binnen de fistel of het transplantaat via fluoroscopie. Druk de AAN-/UITknop in om het roteren te starten.
19. Terwijl het hulpmiddel ingeschakeld is, trekt u de rotende buigzame draad, in de onbedekte positie, langzaam terug door het transplantaat of de fistel om het stolsel kapot te maken. **Waarschuwing: Een terugtreksnelheid van 1-2 cm/seconde wordt aanbevolen wanneer men scherpe bochten tegenkomt.** Wanneer de buigzame draad de tip van de arteriële huls bereikt, laat u de schakelaar los om de rotator uit te schakelen.
20. Bedek het hulpmiddel en verwijder het uit het transplantaat of de fistel. Spoel het kathererlumen met gehepariniseerde zoutoplossing en verwijder met de hand eventuele opgehoopte fibrine van de buigzame draad.
21. Aspireer het zacht geworden stolsel via een van beide hulzen en voer het aspiraat af. **Voorzorgsmaatregel: Door langdurig aspireren zonder succes kunnen de huls en het transplantaat/de fistel ineenzakken.**
22. Breng een geschikte katheter in via de arteriële huls en voer deze voorzichtig op tot voorbij de arteriële anastomose van het transplantaat of de fistel. Pomp de ballon op, als het een ballonkatheter is. Trek de arteriële prop naar het midden van de arteriële aftakking. Laat de ballon leeglopen en verwijder de ballonkatheter.
23. Breng het bedekte CLEANER XT™ hulpmiddel opnieuw in via de arteriële huls, de arteriële aftakking van de fistel of het transplantaat in.
24. Verwijder de bedekking van de buigzame draad en schakel het hulpmiddel in om de arteriële prop kapot te maken, waarbij u contrastvloeistof gebruikt om het zacht maken te sturen.
25. Bedek het hulpmiddel en verwijder het uit het transplantaat of de fistel. Spoel het kathererlumen met gehepariniseerde zoutoplossing en verwijder met de hand eventuele opgehoopte fibrine van de buigzame draad.
26. Aspireer het zacht geworden stolsel via de huls en voer het aspiraat af.
27. Spuit contrastvloeistof in om te bepalen in welke mate de trombus verwijderd is. Behandel eventueel achtergebleven trombus met de CLEANER XT™ via een van beide hulzen, naar behoeftte.
28. Wanneer de trombus volledig verwijderd is, behandelt u eventuele onderliggende aandoeningen of stenose volgens het ziekenhuisprotocol.
29. Voer het laatste fistulogram uit.
30. Verwijder de introducers uit de fistel of het graft.
31. Zorg voor het stoppen van bloeding op de punctielocatie(s) volgens het ziekenhuisprotocol.

Rețea vasculară periferică

- Aceste proceduri trebuie efectuate numai de către medici și personal familiarizati cu echipamentul și tehniciile implicate. Dispozitivul a fost sterilizat cu EtO și este steril, dacă pachetul nu este deschis sau deteriorat. Pachetul trebuie examinat înainte de utilizare; dacă este deteriorat, NU UTILIZAȚI. Dispozitivul este destinat utilizării la un singur pacient; NU REUTILIZAȚI SAU RESTERILIZAȚI.
- Înainte de utilizare, examinați cu atenție sistemul rotativ de trombectomie CLEANER XT™ pentru a verifica dacă nu a fost deteriorat în timpul transportului. Dacă componente produsului prezintă orice urmă de deteriorare, NU UTILIZAȚI.
- Din cauza riscului de expunere la HIV (virusul imunodeficitării umane) sau la alți agenți patogeni transmiși prin sânge, lucrările din domeniul sanitar trebuie să aplice de rutină măsuri de precauție universale privind săngele și fluidele corporale la îngrijirea tuturor pacienților. Trebuie respectată cu strictețe tehnica sterilă în timpul oricărui manipulări a dispozitivului.
- Nu avansați, dacă se întâmpină rezistență, fără a determina mai întâi cauza rezistenței sub fluoroscopie și fără a lua măsurile de remediere necesare. Exercitarea unei forțe excesive contra rezistenței poate avea ca rezultat deteriorarea dispozitivului sau a rețelei vasculare.
- Înainte de introducere și ori de câte ori dispozitivul CLEANER XT™ este extras din sistemul vascular, cateterul trebuie spălat.
- Dacă firul de ghidaj sau cateterul se îndoiește sau se deterioră în alt fel în timpul utilizării, opriți utilizarea și înlocuiți-le.
- Medicii practicanți trebuie să fie conștienți de complicațiile posibile asociate cu tromboliza rețelei vasculare periferice, inclusiv:

- Perforare sau rupere a vasului sanguin
- Spasm vascular
- Hematorm
- Septicemie/infecție
- Ruptură intimală
- Tromboză vasculară
- Reacție alergică la agentul de contrast
- Episoade tromboembolice
- Embolizare distală a cheagurilor de sânge
- Hemoragie
- Durere și sensibilitate
- Tromboflebită
- Disecție arterială
- Reacții la medicamente
- Fistulă arterio-venoasă
- Amputare

- Deteriorarea din cauza oboselii materialului firului spiralat al dispozitivului CLEANER XT™ poate apărea la activarea prelungită a dispozitivului CLEANER XT™. Se recomandă o viteză de extragere de 1-2 cm/secundă atunci când se întâlnesc raze de curbură mici (de ex. raza unei grefe în buclă sau a unei fistule < 3 cm).

O PROCEDURĂ RECOMANDATĂ

Utilizați tehnica sterilă.

Pregătirea pacientului

1. Administrați în premedicație anxiolitice, analgezice și/sau antibiotice corespunzătoare, conform protocolului spitalului.

Testarea funcționării dispozitivului

2. Scoateți din pachet sistemul rotativ de trombectomie CLEANER XT™. Apăsați butonul ON/OFF (pornit/oprit) pentru a vă asigura că firul spiralat se rotește liber (consultați fig. 2). Eliberați comutatorul pentru a opri dispozitivul de rotire. **Precauție: nu utilizați dispozitivul dacă nu se activează imediat când se apasă comutatorul și nu se dezactivează imediat ce comutatorul este eliberat.**

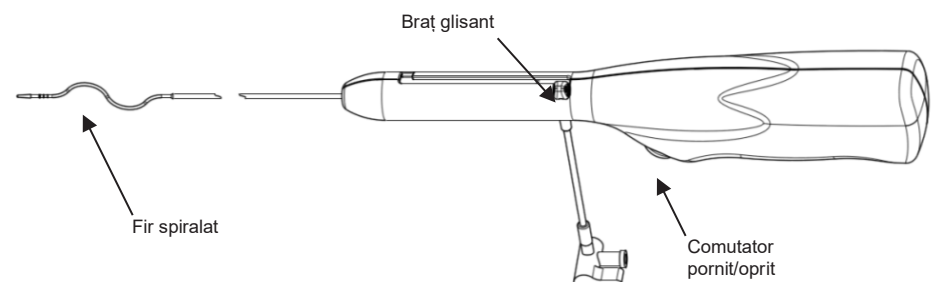


Figura 2

CLEANER XT™

Rotational Thrombectomy System

Romanian - Toate instrucțiunile trebuie citite înainte de utilizare

Instrucțiuni de utilizare pentru rețeaua vasculară periferică	1-4	pagini
Instrucțiuni de utilizare pentru grefe și fistule	5-6	

DESCRIEREA DISPOZITIVULUI

Sistemul rotativ de trombectomie CLEANER XT™ este un sistem bazat pe un cateter percutan de 6 Fr (construcție dintr-o singură bucată). O unitate de acționare rotativă portativă de unică folosință, alimentată de la baterie, este atașată la un fir spiralat care se rotește cu aproximativ 4000 rpm. Firul și vârful său moale atraumatic sunt radioopace la vizualizarea fluoroscopică.

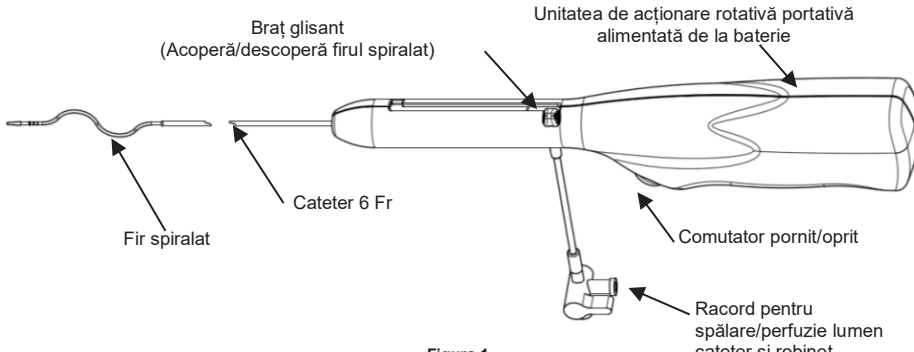


Figura 1

INDICAȚII DE UTILIZARE

Sistemul rotativ de trombectomie CLEANER XT™ este indicat pentru îndepărțarea mecanică a cheagurilor și perfuzarea controlată și selectivă a fluidelor specificate de medic, inclusiv trombolitice, în rețeaua vasculară periferică.

CONTRAINDICAȚII

Sistemul rotativ de trombectomie CLEANER XT™ este contraindicat în următoarele situații:

- Acest sistem este contraindicat când, conform evaluării medicale a medicului, o asemenea procedură poate compromite starea pacientului.
- Nu este proiectat pentru dilatarea vaselor sistemului vascular periferic.
- Sistemul nu este destinat perfuzării de sânge sau produse sanguine.
- Consultați prospectul soluției terapeutice de selecție pentru indicații, contraindicații, efecte secundare și precauții.
- La pacienții fără filtru vascular, cum este filtrul de venă cavă inferioară.

AVERTISMENTE ȘI MĂSURI DE PRECAUȚIE

- Înainte de utilizare, citiți toate avertismentele, măsurile de precauție și instrucțiunile din prospectul din pachet. Nerespectarea acestor indicații poate avea ca rezultat vătămarea gravă și moartea pacientului.

WAARSCHUWING:

Uitsluitend voor eenmalig gebruik. Niet hergebruiken, opwerken of hersteriliseren. Hergebruik, opverking of hersterilisatie kan de structurele gaafheid van het hulpmiddel aantasten en/of leiden tot uitzval van het hulpmiddel, hetgeen letsel, ziekte of overlijden van de patiënt kan veroorzaken. Hergebruik, opverking of hersterilisatie kan ook een risico op besmetting van het hulpmiddel laten ontstaan en/of infectie of kruisinfeksie bij de patiënt veroorzaken, inclusief, maar niet beperkt tot, het overdragen van besmettelijke ziekte(n) van een patiënt op een andere. Besmetting van het hulpmiddel kan leiden tot letsel, ziekte of overlijden van de patiënt.

OPSLAG:

Bewaren bij gecontroleerde kamertemperatuur. Niet blootstellen aan organische oplosmiddelen, ioniserende straling of ultraviolet licht.

AFVALVERWIJDERING:

Voer het katheretersysteem af in overeenstemming met de Richtlijn voor elektrisch en elektronisch afval (Waste Electrical and Electronic Equipment Directive, WEEE) en in overeenstemming met de standaard procedures van uw instelling voor medisch afval inclusief hulpmiddelen voor eenmalig gebruik die in contact komen met bloed.

AFWIJZING VAN GARANTIE EN BEPERKING VAN VERHAAL:

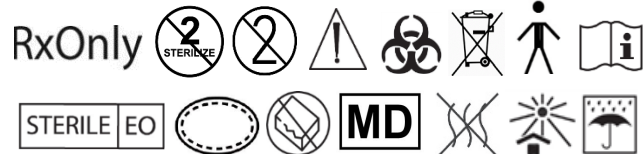
Er is geen expliciete of stilzwijgende garantie, inclusief zonder beperkingen geen stilzwijgende garantie van verkoopbaarheid of geschiktheid voor een specifiek doel, op het product (de producten) van Argon Medical die in deze publicatie beschreven worden. Onder geen enkele omstandigheden zal Argon Medical aansprakelijk zijn voor enige directe of bijkomende schade of gevolschade anders dan zoals expliciet bepaald onder specifieke wetgeving. Niemand heeft de bevoegdheid om Argon Medical te verplichten tot enige verklaring of garantie behalve zoals specifiek hierin uiteengezet.

Beschrijvingen of specificaties in drukwerk van Argon Medical, waaronder deze publicatie, zijn uitsluitend bedoeld om het product in het algemeen te beschrijven ten tijde van de vervaardiging en zij vormen geen expliciete garanties.

Argon Medical zal niet verantwoordelijk zijn voor enige directe of bijkomende schade of gevolschade door hergebruik van het product.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



Uitleg over de symbolen is elektronisch beschikbaar op
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE

Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

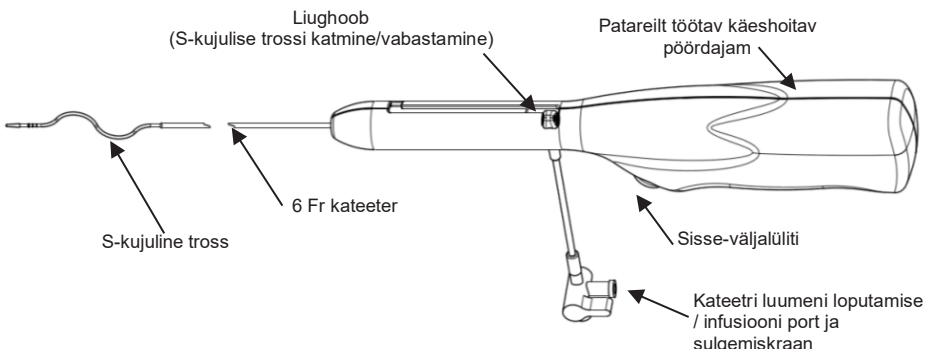


Estonian - Enne kasutamist lugege kõik juhised läbi

Juhised perifeerses veresoonkonnas kasutamiseks	Lk 1-4
Juhised siirkutes ja fistulites kasutamiseks	5-6

SEADME KIRJELDUS

CLEANER XT™ põörlev trombektoomiasüsteem on 6 Fr suurusega perkutaansel kateetil põhinev süsteem (üheosaline konstruktsioon). Ühekordsest kasutatav käeshoitav patareilt töötav pöördajam ühendatakse S-kujulise trossiga, mis põörleb kiirusega ligikaudu 4000 p/min. Tross ja atraumaatiline pehme ots on röntgenkiiritle läbimatud, võimaldades fluoroskoopilist visualiseerimist.



Joonis 1

KASUTUSNÄIDUSTUSED

CLEANER XT™ põörleva trombektoomiasüsteemi kasutamine on näidustatud mehaaniliseks trombide kõrvaldamiseks ning kontrollitavaks arsti poolt määratud vedelike infusiooniks, k.a trombölüs, perifeeresse veresoonkonda.

VASTUNÄIDUSTUSED

CLEANER XT™ põörlev trombektoomiasüsteem on vastunäidustatud järgmistes juhtudes:

- Käesolev süsteem on vastunäidustatud, kui arsti kliinilise hinnangu põhjal võib selline protseduur halvendada patsiendi seisundit.
- Pole ette nähtud perifeersete veresoonte laiendamiseks.
- Süsteem pole ette nähtud vere või veretoodeote infusiooniks.
- Järgige ravilahuse valikul selle infolehel toodud näidustusi, vastunäidustusi, kõrvaltoimeid ja ettevaatusabinõusid.
- Veresoone filtrita (nt alumise öönesveeni filtrita) patsientide korral

HOIATUSED JA ETTEVAATUSBINÖUD

- Enne kasutamise alustamist lugege läbi kõik pakendi infolehel toodud hoiatused, ettevaatusabinöud ja juhised. Selle nõude eiramise võib põhjustada patsiendi raske vigastamise või surma.
- Käsitletavaaid protseduure võivad läbi viia ainult arstid ja personal, kes tunnevad vastavaid seadmeid ja kasutatavaid tehnikaid. Seade on steriliseeritud EtO-ga ja on steriilne, kui pakendit pole avatud või kahjustatud. Enne kasutamist tuleb pakend üle

AVISO:

Apenas para utilização única. Não reutilizar, reprocessar ou reesterilizar. A reutilização, o reprocessamento ou a reesterilização pode comprometer a integridade estrutural do dispositivo e/ou dar origem a uma falha do dispositivo que, por sua vez, pode resultar em lesões, doenças ou morte do paciente. A reutilização, o reprocessamento ou a reesterilização também pode dar origem a um risco de contaminação do dispositivo e/ou a infecções ou infecções cruzadas dos pacientes, incluindo, entre outras, a transmissão de doença(s) infeciosa(s) de um paciente para outro. A contaminação do dispositivo pode resultar em lesões, doenças ou na morte do paciente.

ARMAZENAMENTO:

Armazenar a uma temperatura ambiente controlada. Não expor a solventes orgânicos, a radiação ionizante ou a luz ultravioleta.

ELIMINAÇÃO:

Elimine o sistema de cateter de acordo com as disposições da Diretiva de Resíduos de Equipamentos Elétricos e Eletrônicos (DREEE) e de acordo com os procedimentos institucionais padrão relativos a resíduos médicos, incluindo dispositivos de utilização única de contacto com o sangue.

RENÚNCIA DE GARANTIA E LIMITAÇÃO DE RESPONSABILIDADE:

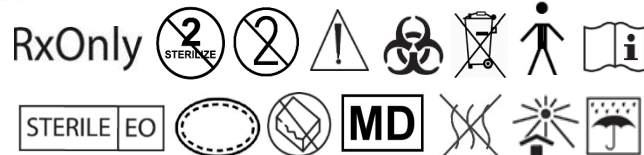
Não é dada qualquer garantia expressa ou implícita, incluindo, entre outras, qualquer garantia implícita de comercialização ou adequação a um determinado fim para o(s) produto(s) da Argon Medical descrito(s) nesta publicação. A Argon Medical não se responsabiliza, em circunstância alguma, por quaisquer danos diretos, indiretos ou acidentais, para além dos expressamente previstos na lei específica. Ninguém tem autoridade para vincular a Argon Medical a qualquer declaração ou garantia, para além especificadas no presente.

As descrições ou especificações contidas no material impresso da Argon Medical, incluindo esta publicação, destinam-se apenas a descrever de forma genérica o produto na altura do respetivo fabrico e não constituem quaisquer garantias expressas.

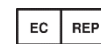
A Argon Medical não se responsabiliza por quaisquer danos diretos, indiretos ou acidentais decorrentes da reutilização do produto.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



O glossário de símbolos está localizado eletronicamente em
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

Enxertos e fístulas

7. Selecione uma bainha com a dimensão adequada para acomodar o cateter do CLEANER XT™ e outros dispositivos/cateteres que possam ser utilizados durante o procedimento. A dimensão máxima do fio guia depende do conjunto de bainha introdutora/dilatador selecionado.
8. Prepare e posicione a bainha introdutora venosa de acordo com o protocolo hospitalar. A bainha venosa deve ficar posicionada no limbo venoso do enxerto e direcionada para a anastomose venosa. No caso de fístulas, a colocação da bainha venosa pode ser opcional, dependendo da extensão do coágulo no interior do vaso sanguíneo. Se utilizar uma bainha venosa, esta deve ficar posicionada no limbo venoso da fístula e direcionada para a saída venosa central. Nota: Se não utilizar uma bainha venosa com a fístula arteriovenosa, avence para o passo 16.
9. Coloque o dispositivo na posição coberta; empurre a alavancas deslizante para a posição distal e rode-a para bloquear na posição coberta (consulte a Figura 3). Na posição coberta, apenas a ponta flexível do fio sinusoidal deve prolongar-se para lá do cateter. O dispositivo não deve ser ativado na posição oculta.
10. Apoie a ponta flexível entre o polegar e o indicador durante a inserção através da válvula da bainha. Insira o dispositivo coberto através da bainha venosa e na direção do limbo venoso da fístula ou do enxerto.
11. No caso de um enxerto, faça avançar a ponta flexível até à anastomose venosa. **Aviso: não faça avançar a ponta para lá da anastomose.** Numa fístula, faça avançar a ponta flexível até ao ponto mais central do coágulo. Desbloqueie e faça recuar totalmente a alavancas deslizante para descobrir o fio sinusoidal e rode a alavancas até ouvir um "clique" (consulte a Figura 4). Confirme o posicionamento do dispositivo no interior da fístula ou do enxerto através de fluoroscopia. Prima o interruptor ligar/desligar para ativar a rotação.
- Nota: ao descobrir o fio, tome as precauções necessárias para evitar fazê-lo avançar até ao coágulo e além da anastomose.**
12. Com o dispositivo ativado, faça recuar lentamente o fio sinusoidal rotativo ao longo do enxerto ou da fístula para dissolver o coágulo. **Aviso: recomenda-se uma velocidade de recuo de 1-2 cm/segundo sempre que encontrar curvaturas acentuadas.** Quando o fio sinusoidal alcançar a ponta da bainha venosa, solte o interruptor para desativar o rotador.
13. Cubra o dispositivo e retire-o do enxerto ou da fístula. Lave o lúmen do cateter com solução salina heparinizada e retire manualmente qualquer fibrina acumulada do fio sinusoidal.
14. Aspire o coágulo macerado através da bainha e elimine o aspirado. **Precaução: uma aspiração contínua inadequada pode fazer colapsar a bainha e o enxerto/fístula.**
15. Injeite uma pequena quantidade de meio de contraste através da bainha venosa para avaliar o grau de remoção do coágulo. **Aviso: evite injetar demasiado meio de contraste para minimizar o risco de ocorrência de embolização arterial.** Trate o coágulo residual repetindo os passos 11-14 até obter um nível aceitável de remoção do mesmo.
16. Administre anestésico local no local da punção para inserir a bainha arterial. Prepare e posicione a bainha introdutora arterial de acordo com o protocolo hospitalar. A bainha arterial deve ficar direcionada para a anastomose arterial. **Precaução: as pontas arterial e venosa da bainha não devem ficar sobrepostas.**
17. Apoie a ponta flexível entre o polegar e o indicador durante a inserção através da válvula da bainha. Insira o dispositivo coberto através da bainha arterial e na direção do limbo arterial da fístula ou do enxerto.
18. No caso de um enxerto, faça avançar a ponta flexível até à anastomose arterial. **Aviso: não faça avançar a ponta para lá da anastomose.** Numa fístula, faça avançar a ponta flexível até ao ponto mais central do coágulo. Desbloqueie e faça recuar totalmente a alavancas deslizante para descobrir o fio sinusoidal e rode a alavancas até ouvir um "clique". Confirme o posicionamento do dispositivo no interior da fístula ou do enxerto através de fluoroscopia. Prima o interruptor ligar/desligar para ativar a rotação.
19. Com o dispositivo ativado, faça recuar lentamente o fio sinusoidal rotativo, na posição exposta, ao longo do enxerto ou da fístula para dissolver o coágulo. **Aviso: recomenda-se uma velocidade de recuo de 1-2 cm/segundo sempre que encontrar curvaturas acentuadas.** Quando o fio sinusoidal alcançar a ponta da bainha arterial, solte o interruptor para desativar o rotador.
20. Cubra o dispositivo e retire-o do enxerto ou da fístula. Lave o lúmen do cateter com solução salina heparinizada e retire manualmente qualquer fibrina acumulada do fio sinusoidal.
21. Aspire o coágulo macerado através de uma das bainhas e elimine o aspirado. **Precaução: uma aspiração contínua inadequada pode fazer colapsar a bainha e o enxerto/fístula.**
22. Passe um cateter adequado pela bainha arterial e, de forma cuidadosa, faça-o avançar através da anastomose arterial do enxerto ou da fístula. Insufe o balão, caso se trate de um cateter de balão. Empurre o obturador arterial para a secção intermédia do limbo arterial. Esvazie o balão e retire o cateter de balão.
23. Reinsira o dispositivo CLEANER XT™ coberto através da bainha arterial e na direção do limbo arterial do enxerto ou da fístula.
24. Descubra o fio sinusoidal e ative o dispositivo para dissolver o obturador arterial, utilizando meio de contraste para orientar a maceração.
25. Cubra o dispositivo e retire-o do enxerto ou da fístula. Lave o lúmen do cateter com solução salina heparinizada e retire manualmente qualquer fibrina acumulada do fio sinusoidal.
26. Aspire o coágulo macerado através da bainha e elimine o aspirado.
27. Injeite meio de contraste para avaliar o grau de remoção do coágulo. Trate os eventuais coágulos residuais com o CLEANER XT™ através de uma das bainhas, consoante necessário.
28. Quando terminar a remoção do coágulo, trate qualquer doença ou estenose subjacente de acordo com o protocolo hospitalar.
29. Realize a fistulografia final.
30. Retire as bainhas da fístula ou do enxerto.
31. Obtenha uma hemostasia no(s) local(ais) da punção de acordo com o protocolo hospitalar.

Perifeerne veresoonkond

Kontrollida – kahjustuste korral ÄRGE KASUTAGE. Seade on ette nähtud kasutamiseks ainult ühel patsiendi! ÄRGE KASUTAGE EGA STERILISEERIGE TEIST KORDA.

- Enne kasutamist kontrollige CLEANER XT™ põörlevat trombektoomiasüsteemi hoolikalt, et veenduda transpordivigastuste puudumises. Kui märkate loote osadel vigastuse märke, siis ÄRGE KASUTAGE seda.
- Kokkupuuteohu töttu HIV-i (inimese immuunpuudulikkuse viirus) või muude verest pärinevate patogeenidega peavad tervishoiutöötajad patientside ravimisel pidevalt rakendama universaalseid vere ja kehavedelikega seotud ettevaatusabinousid. Seadme üksköök millisel käsitsimisel tuleb rangelt kinni pidada steriilsusnõuetest.
- Ärge lätakake seadet edasi, kui tunnete takistust, mille põhjus pole fluoroskoopia abil eelnevalt määratud ja pole rakendatud vajalikku ravi. Ülemäärane jõud takistuse ületamiseks võib kahjustada seadet ja veresooni.
- Enne sisestamist ja iga kord, ku CLEANER XT™ eemaldatakse veresoonkonnast, tuleb kateeter üle loputada.
- Kui kateetrisse või juhttraati tekivad kasutamise käigus murdekohad või need saavad muul viisil kahjustada, siis lõpetage nende kasutamine ja vahetage uute vastu.
- Praktiseerivad arstid peavad teadma võimalikke perifeerse veresoonkonna trombolüsiga seotud tüsistusi, sh:

- Veresoone mulgustus või rebend
- Veresoone spasm
- Hematooom
- Sepsis/infektsioon
- Intima lõhestus
- Veresoone tromboos
- Allergiline reaktsioon kontrastainele
- Tromboembolised episoodid
- Trombide distaalne embolisatsioon
- Verejoooks
- Valu ja tundlikkus puudutuste suhtes
- Tromboflebit
- Arteriaalne dissektisoon
- Ravimite kõrvaltoimed
- Arteriovenosna fistul
- Amputatsioon

- CLEANER XT™ kestval aktiveerimisel on võimalik CLEANER XT™ S-kujulise trossi materjalil väsimuses tekkiv rike. Kui sattutatakse väikesse kõverusraadiusega kohta (st silmussiiriku või fistuli raadius < 3 cm), siis on soovitatav kasutada tagasisõbamiskiirust 1-2 cm/s.

SOOVITAV PROTSEDUUR

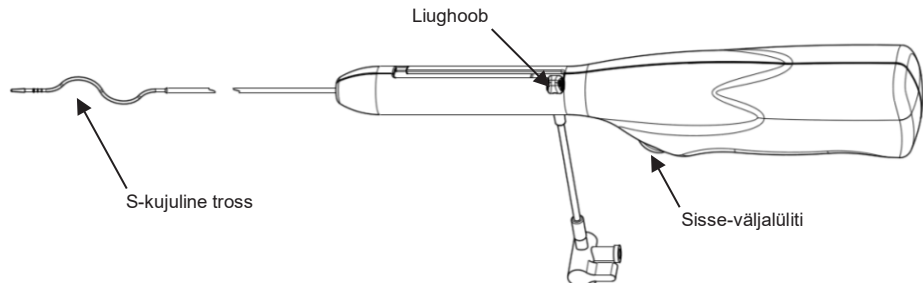
Kasutage steriilset tehnikat.

Patsiendi ettevalmistamine

1. Viige läbi premedikatsioon sobiva anksiolüütikumi, analgeetikumi ja/või antibiootikumi kasutamisega vastavalt haiglas kehitvale korrale.

Seadme töö kontrollimine

2. Eemaldage CLEANER XT™ põörlev trombektoomiasüsteem pakendist. Vajutage sisse-väljalülitit, et kontrollida S-kujulise trossi vaba põõlemist (vt joonis 2). Põõlemise peatamiseks vabastage lülit. **Ettevaatust!** Ärge kasutage seadet, kui see ei aktiveeru kohe pärast lülitit vajutamist ja ei lõpetta tööd kohe pärast lülitit vabastamist.



Joonis 2

3. Kinnitage ravimi või hepariniseeritud füsioloogilise lahuse süstal kateetri loputuspordi külje ja loputage CLEANER XT™ kateeter läbi. Veenduge, et vedelik väljub kõige kaugemast kateetri otsa lächedal asuvast avast. Sulgege kateetri sulgemiskraan, et "lukustada" ravim või hepariin kateetrisse ja eemaldage süstal.

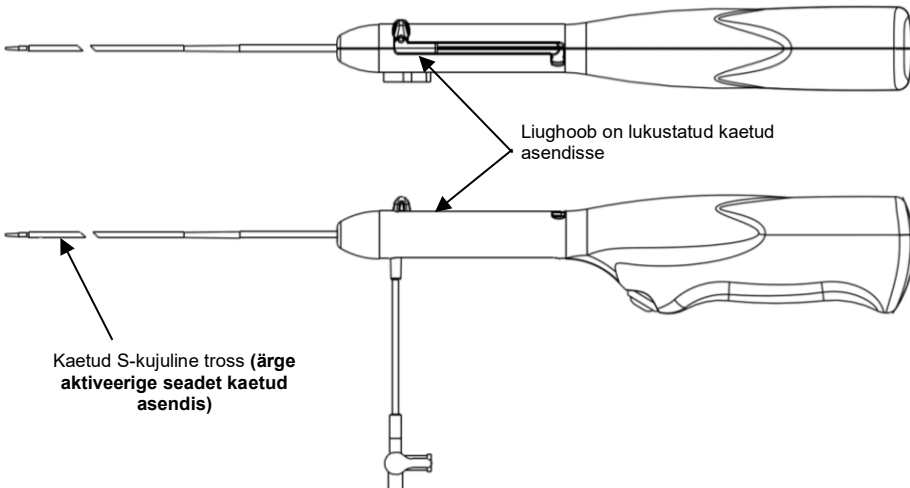
Ravi

4. Täpse raviprotseduuri peab määrama arst. Alltoodud variant kirjeldab võimalikku protseduuri läbiviimise viisi.
4. Teostage protseduur pidevalt fluoroskoopiat kasutades. Ärge käivitage S-kujulise trossi põõlemist (seadme aktiveerimine) enne, kui pole kinnitatud seadme õige asetus perifeersees veresoonkonnas.

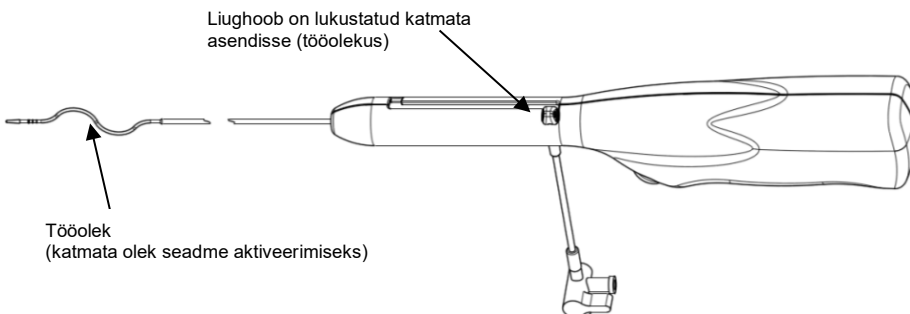
Perifeerne veresoonkond

5. Valmistage punktsioonikoht ette ja drapeerige vajalikul viisil.
6. Tehke punktsioonikohas kohalik tuimestus veenisise kaitsekest sisestamiseks.
7. Valige sobiva surusega kaitsekest, kuhu võib sisestada CLEANER XT™ kateetri ja muid instrumente/kateetreid, mida võib protseduuri käigus vaja minna. Juhttraadi maksimaalne suurus sõltub valitud sisestaja kaitsekestast/dilataatorist. Niudebifurkatsiooni ristumisel tuleb kasutada tugevdatud kaitsekest.
8. Valmistage ette ja paigaldage veenisestaja kaitsekest vastavalt haiglas kehitvale korrale. Venoosne kaitsekest tuleb paigutada perifeerse veresoonkonna veeni jäsemele ja suunata ravitava koha suunas. Venoosse kaitsekest paigutamine võib olla fakultatiivne sõltuvalt trombide poolt tekkitavast koormusest veresoones.
9. Seadke seade kaetud asendisse, lükates liughoova kaugmisse asendisse ja pöörates liughooba kaetud asendisse lukustamiseks (vt joonis 3). Kaetud asendis võib kateetrist välja ulatuda ainult S-kujulise trossi painduv ots. **Hoiatus. Seadet ei tohi aktiveerida kaetud asendis.**
10. Hoidke painduvat otsa pöörl ja nimetissõrme vahel seadme juhtimisel läbi kaitseesta klapi. Juhtige kaetud seade läbi venoosse kaitseesta ja sisestage perifeerse veresoonkonna veeni jäsemesse.
11. Kinnitage sulgemiskraani külge 10 cm³ süstal infusiooniks ettenähtud ravimiga. Avage sulgemiskraan, et võimaldada vedeliku voolamist. **Hoiatus. Ärge tömmake verd kateetrisse tagasi.**

Märkus. Järgige tootja juhiseid vajalike vedelike valmistamisel ja lahuste valmistamisel.



12. Lükake painduv ots kuni trombi kaugeima osani. Eemaldaage S-kujulise trossi kate lukustuse vabastamise teel, tömmates liughoova täielikult tagasi ja pöörates liughooba kuni klöpsatuse kuulmiseni (vt joonis 4). Kontrollige seadme paigutust ravikohas fluoroskoopia abil. Vajutage sisse-väljalülitit pöörlemise käivitamiseks.



Joonis 4

Enxertos e fistulas

INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO:

O sistema de trombectomia rotativa CLEANER XT™ é indicado para a remoção mecânica de coágulos de fistulas para diálise e de enxertos sintéticos de acesso para diálise em vasos sanguíneos nativos.

CONTRAINDICAÇÕES:

O sistema de trombectomia rotativa CLEANER XT™ está contraindicado nas seguintes situações:

- Se, de acordo com a avaliação do médico, o procedimento for passível de comprometer a condição do doente.
- Presença de infecção no local de acesso da hemodiálise.
- Fistulas para diálise em vasos sanguíneos nativos imaturos (fistulas que não são usadas há, pelo menos, um tratamento de hemodiálise).

AVISOS E PRECAUÇÕES:

- Antes da utilização, leia todos os avisos, precauções e instruções do folheto informativo. Caso contrário, pode causar lesões graves e a morte do doente.
- Estes procedimentos só devem ser efetuados por médicos e técnicos familiarizados com o equipamento e as técnicas envolvidas. O dispositivo foi esterilizado com óxido de etileno e mantém-se estéril a menos que a embalagem tenha sido aberta ou danificada. Antes de utilizar o dispositivo, verifique a embalagem. Se estiver danificada, NÃO O UTILIZE. O dispositivo destina-se a ser utilizado num único doente. NÃO O REUTILIZE NEM O REESTERILIZE.
- Antes da utilização, examine cuidadosamente o sistema de trombectomia rotativa CLEANER XT™ e certifique-se de que não sofreu danos durante o transporte. Se os componentes do produto apresentarem sinais de danos, NÃO OS UTILIZE.
- Devido ao risco de exposição ao VIH (Vírus da Imunodeficiência Humana) ou a outros agentes patogénicos sanguíneos, os profissionais de saúde devem aplicar de forma rotineira as precauções universais relativas ao sangue e aos fluidos sanguíneos, durante os tratamentos prestados aos doentes. Durante o manuseamento do dispositivo, as técnicas assépticas devem ser rigorosamente cumpridas.
- Os profissionais médicos devem ter em consideração as possíveis complicações associadas a uma fistula para diálise e a uma trombólise do enxerto, incluindo:

- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> Hemorragia Embolia pulmonar sintomática Embolização arterial Reação alérgica aos meios de contraste Pseudoaneurisma Dor e/ou sensibilidade | <ul style="list-style-type: none"> Lacerção ou disruptão do vaso sanguíneo Infeção Perfuração da artéria ou veia Hematoma Morte |
|---|--|

- Ao remover o obturador da anastomose arterial, deve agir com cuidado para minimizar o risco de ocorrência de uma embolização arterial.
- Devido à falta de excreção associada aos doentes submetidos a hemodiálise, o uso de meio de contraste deve ser mantido em níveis mínimos durante todo o procedimento.
- A ativação prolongada do dispositivo CLEANER XT™ pode dar origem a uma falha por fadiga do fio sinusoidal do CLEANER XT™. Recomenda-se uma velocidade de recuo de 1-2 cm/segundo sempre que encontrar curvaturas acentuadas (isto é, a curvatura de um enxerto ou fistula em alça, curvaturas < 3 cm).

PROCEDIMENTO SUGERIDO:

Utilize uma técnica estéril.

Preparação do doente:

1. Medique previamente o doente com um ansiolítico, um analgésico e/ou um antibiótico adequado, de acordo com o protocolo hospitalar.

Teste de desempenho do dispositivo:

2. Retire o sistema de trombectomia rotativa CLEANER XT™ da embalagem. Prima o interruptor ligar/desligar para se certificar de que o fio sinusoidal roda livremente (consulte a Figura 2). Solte o interruptor para parar o rotador. **Precaução: não utilize o dispositivo caso este não se ative de imediato depois de premir o interruptor nem se desative de imediato depois de soltar o interruptor.**
3. Lave o cateter do CLEANER XT™ com solução salina heparinizada através da porta de lavagem do lúmen do cateter. Antes de uma nova utilização, feche a torneira.

Procedimento de trombólise:

4. Realize o procedimento de trombólise do CLEANER XT™ mediante fluoroscopia contínua. Não inicie a rotação do fio sinusoidal (ativação do dispositivo) enquanto não tiver confirmado o posicionamento adequado do dispositivo dentro da fistula ou do enxerto.
5. Prepare e proteja o local da punção conforme necessário.
6. Administre anestésico local no local da punção para inserir a bainha venosa.

Vasculatura periférica

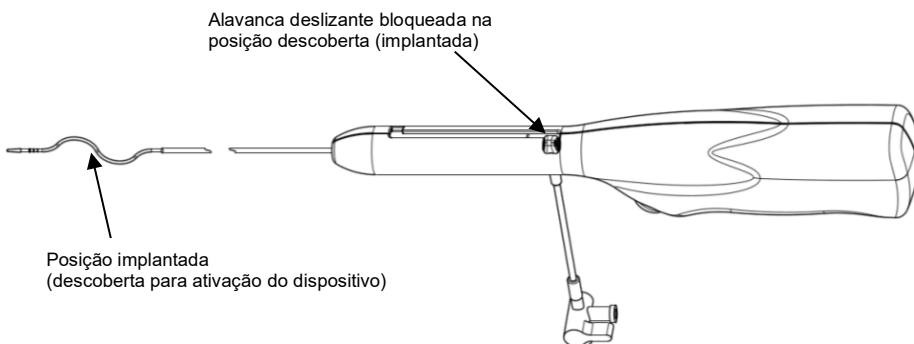


Figura 4

13. Com o dispositivo ativado, faça recuar lentamente o fio sinusoidal rotativo ao longo do local de tratamento e infunda agente terapêutico através da porta de infusão para dissolver o coágulo. **Aviso: recomenda-se uma velocidade de recuo de 1-2 cm/segundo sempre que encontrar curvaturas acentuadas.** Quando o fio sinusoidal alcançar a ponta da bainha venosa, solte o interruptor para desativar o fio de dispersão rotativo.
14. Cubra o dispositivo e retire-o da vasculatura periférica. Lave o lúmen do cateter com solução salina heparinizada e retire manualmente qualquer fibrina acumulada do fio sinusoidal.
15. Aspire o coágulo macerado através da bainha e elimine o aspirado. **Precaução: uma aspiração contínua inadequada pode fazer colapsar a bainha e o vaso.**
16. Injeite uma pequena quantidade de meio de contraste através da bainha venosa para avaliar o grau de remoção do coágulo. **Aviso: evite injetar demasiado meio de contraste para minimizar o risco de ocorrência de embolização.** Trate o coágulo residual repetindo os passos 11-15 até obter um nível aceitável de remoção do mesmo.
17. Quando terminar a remoção do coágulo, trate qualquer doença ou estenose subjacente de acordo com o protocolo hospitalar.
18. Realize o angiograma final.
19. Retire as bainhas da vasculatura periférica.
20. Obtenha uma hemostasia no(s) local(ais) da punção de acordo com o protocolo hospitalar.

Perifeerne veresoonkond

13. Kui seade on aktiveeritud, tömmake pöörevalt S-kujulist trossi aeglaselt piki ravikohta, infundeerides ravimit läbi infusooniporti trombi purustamiseks. **Hoiatus. Kui sattutakse väikese kõverusraadusega kohta, siis on soovitatav kasutada tagasitõmbamiskirust 1-2 cm/s.** Kui S-kujuline tross jõuab venosse kaitsekestippu, vabastage lülit, et lülitada välja dispergeeriva trossi pöörlemine.
14. Katke seade ja eemaldage perifeersest veresoonkonnast. Loputage kateetri luumenit hepariniseeritud füsioloogilise lahusega ja eemaldage käitsi S-kujulisele trossile kogunenud fibrini.
15. Aspireerge matsereeritud tromb läbi kaitsekest ja hävitage aspiraat. **Ettevaatust! Kestev aspiratsiooni nurjumine või põhjustada kaitsekest ja veresoone kokkulangemise.**
16. Injekteerige väike kogus kontrastainet läbi venosse kaitsekest, et hinnata trombi eemaldamise taset. **Hoiatus. Vältige kontrastaine ülemäärist injekteerimist, et vähendada embolisatsiooni ohtu.** Töödelse allesjäändub trombi, korras punkte 11-15, kuni saavutatakse vastuvõetav trombi eemaldamise tase.
17. Kui trombi eemaldamine on lõppenud, ravige kõiki olukorda põhjustanud haigusi või stenoosi vastavalt haiglas kehtivale korrale.
18. Viige läbi lõplik veresoonte röntgenoloogiline uurimine.
19. Eemaldage kaitsekestad perifeersest veresoonkonnast.
20. Peatage verejooks mulgustatud kohas/kohtades vastavalt haiglas kehtivale korrale.

Siirkud ja fistulid

KASUTUSNÄIDUSTUSED

CLEANER XT™ põrlev trombektoomiasüsteemi kasutamine on näidustatud trombide mehhainiliseks kõrvaldamiseks loomulike veresoone dialüüsifistulites ja süniteelistes dialüüsi juurdepääsusiirikutes.

VASTUNÄIDUSTUSED

CLEANER XT™ põrlev trombektoomiasüsteem on vastunäidustatud järgmistel juhtudel:

- Kui selline protseduur võib arsti kliinilise hinnangu põhjal halvendada patsiendi seisundit.
- Olemasoleva hemodialüüsi juuredpääsukoha infektsioon
- Kasutuseks mittevalmisolev loomuliku veresoone dialüüsifistul (fistul, mida pole kasutatud hemodialüüsiks ühte korda)

HOIATUSED JA ETTEVAATUSABINÖUD

- Enne kasutamise alustamist lugege läbi kõik pakendi infolehel toodud hoiatused, ettevaatusabinöud ja juhised. Selle nõude eiramine võib põhjustada patsiendi raske vigastamise või surma.
- Käsitletavaid protsedureid võivad läbi viia ainult arstid ja personal, kes tunnevad vastavaid seadmeid ja kasutatavaid tehnikaid. Seade on steriliseeritud ETO-ga ja on steriilne, kui pakendit pole avatud või kahjustatud. Enne kasutamist tuleb pakend üle kontrollida – kahjustuste korral ÄRGE KASUTAGE. Seade on ette nähtud kasutamiseks ainult ühel patsiendil; ÄRGE KASUTAGE EGA STERILISEERIGE TEIST KORDA.
- Enne kasutamist kontrollige CLEANER XT™ põrlevat trombektoomiasüsteemi hoolikalt, et veenduda transpordivigastuste puudumises. Kui märkate toote osadel vigastuste märke, siis ÄRGE KASUTAGE seda.
- Kokkujuuteohu töttu HIV-i (inimese immuunpuudulikku virusi) või muude verest pärinevate patogeenidega peavad tervishoiutöötajad patsienteid ravimisel pidevalt rakendama universaalset vere ja kehavedelikega seotud ettevaatusabinöusid. Seadme üksköik millisel käsitsimisel tuleb rangelt kinni pidada steriilsusnõuetest.
- Praktiseerivad arstid peavad teadma võimalikke dialüüsifistulite ja siirkute trombolüüsiga seotud tüsistusi, sh:
 - Verejooks
 - Sümpтоматiline pulmonaarne emboolia
 - Arterialne embolisatsioon
 - Allergiline reaktsioon kontrastainele
 - Pseudoaneurüüm
 - Valu ja/või tundlikkus puudutustesse suhtes
 - Veresoone rebend või lõhastus
 - Infektsioon
 - Arteri või veeni mulgustus
 - Hematooom
 - Surm
- Korgi ümberpaigutamisel arteriaalse anastomoosi juures tuleb olla ettevaatlik, et vähendada arteriaalse embolisatsiooni ohtu.
- Ekskretsooni puudumise töttu hemodialüüsiga patsientidel tuleb kontrastaine kasutamist protseduri käigus hoida minimaalsena.
- CLEANER XT™ kestval aktiveerimisel on võimalik CLEANER XT™ S-kujulise trossi materjalil väsimusesest tekkiv rike. Kui sattutakse väikeste kõverusraadiusega kohta (st silmussiirku või fistuli raadius < 3 cm), siis on soovitatav kasutada tagasisõlbamiskiirst 1–2 cm/s.

SOOVITAV PROSEDUUR

Kasutage steriilset tehnikat.

Patsiendi ettevalmistamine

1. Viige läbi premedikatsioon sobiva anksiolüütikumi, analgeetikumi ja/või antibiootikumi kasutamisega vastavalt haiglas kehitvale korrale.

Seadme töö kontrollimine

2. Eemaldage CLEANER XT™ põrlev trombektoomiasüsteem paknist. Vajutage sisse-väljalülitit, et kontrollida S-kujulise trossi vaba põrlemist (vt joonis 2). Põrlemise peatamiseks vabastage lülit. **Ettevaatust! Ärge kasutage seadet, kui see ei aktiveeru kohe pärast lülitit vajutamist ja ei löpeta tööd kohe pärast lülitit vabastamist.**
3. Loputage CLEANER XT™ kateetrit hepariniseeritud füsioloogilise lahusega kateetri luumeni loputuspordi kaudu. Enne kasutamist seadke sulgemiskraan tagasi väljalülitatud asendisse.

Trombolüysi protseduur

4. Teostage CLEANER XT™ trombolüysi protseduur pidevat fluoroskoopiat kasutades. Ärge käivitage S-kujulise trossi põrlemist (seadme aktiveerimine) enne, kui pole kinnitatud seadme õige asetus fistulis või siirikus.
5. Valmistage punktsioonikoht ette ja drapeerige vajalikul viisil.
6. Tehke punktsioonikohas kohalik tuimestus veenisisele kaitsestega sisestamiseks.
7. Valige sobiva suurusega kaitseket, kuhu võib sisestada CLEANER XT™ kateetri ja muid instrumente/kateetreid, mida võib protseduuri käigus vaja minna. Juhtraadi maksimaalne suurus sõltub valitud sisestaja kaitsekest/dilataatorist.
8. Valmistage ette ja paigaldage veenisisestaja kaitsekest vastavalt haiglas kehitvale korrale. Venosoose kaitsekest tuleb paigutada siirikuga veeni jäsemele ja suunata venosoose anastomosi suunas. Venosoose kaitsekest paigutamine fistulisse võib olla fakultatiivne sõltuvalt trombide poolt tekkitavast koormusest veresoones. Venosoose kaitsekest kasutamisel tuleb see paigutada fistuliga veeni jäsemele ja suunata tsentralveeni väljavoolu suunas. Märkus. Kui arteriovenoosse fistuli korral ei kasutata venosset kaitsestega, siis jätkake punktiiga 16.

Vasculatura periférica

3. Encaixe uma seringa de agente terapêutico ou de solução salina heparinizada na porta de lavagem do cateter e lave o cateter do CLEANER XT™. Certifique-se de que o líquido sai pelo orifício mais distal do cateter, situado junto à extremidade do mesmo. Feche a torneira para "blockear" o agente terapêutico ou a heparina no cateter e retire a seringa.

Tratamento:

O procedimento exato de tratamento deve ser determinado pelo médico. A opção seguinte descreve uma forma possível de realizar o procedimento.

4. Efetue o procedimento por fluoroscopia contínua. Não inicie a rotação do fio sinusoidal (ativação do dispositivo) enquanto não tiver confirmado o posicionamento adequado do dispositivo dentro da vasculatura periférica.
5. Prepare e proteja o local da punção conforme necessário.
6. Administre anestésico local no local da punção para inserir a bainha venosa.
7. Selecione uma bainha com a dimensão adequada para acomodar o cateter do CLEANER XT™ e outros dispositivos/cateteres que possam ser utilizados durante o procedimento. A dimensão máxima do fio guia depende do conjunto de bainha introdutora/dilatador selecionado. Se atravessar a bifurcação ilíaca, deve utilizar-se uma bainha comprida e reforçada.
8. Prepare e posicione a bainha introdutora venosa de acordo com o protocolo hospitalar. A bainha venosa deve ficar posicionada no limbo venoso da vasculatura periférica e direcionada para o local de tratamento. A colocação da bainha venosa pode ser opcional, dependendo da extensão do coágulo no interior do vaso sanguíneo.
9. Coloque o dispositivo na posição coberta; empurre a alavanca deslizante para a posição distal e rode-a para bloquear na posição coberta (consulte a Figura 3). Na posição coberta, apenas a ponta flexível do fio sinusoidal deve prolongar-se para lá do cateter. **Aviso: o dispositivo não deve ser ativado na posição oculta.**
10. Apoie a ponta flexível entre o polegar e o indicador durante a inserção através da válvula da bainha. Insira o dispositivo coberto através da bainha venosa e na direção do limbo venoso da vasculatura periférica.
11. Encaixe uma seringa de 10cc com o agente terapêutico a utilizar para infusão na torneira. Abra a torneira para permitir o fluxo. **Aviso: não permita o refluxo de sangue para o cateter.**

Nota: siga as instruções do fabricante relativas à reconstituição e à diluição de líquidos específicos.

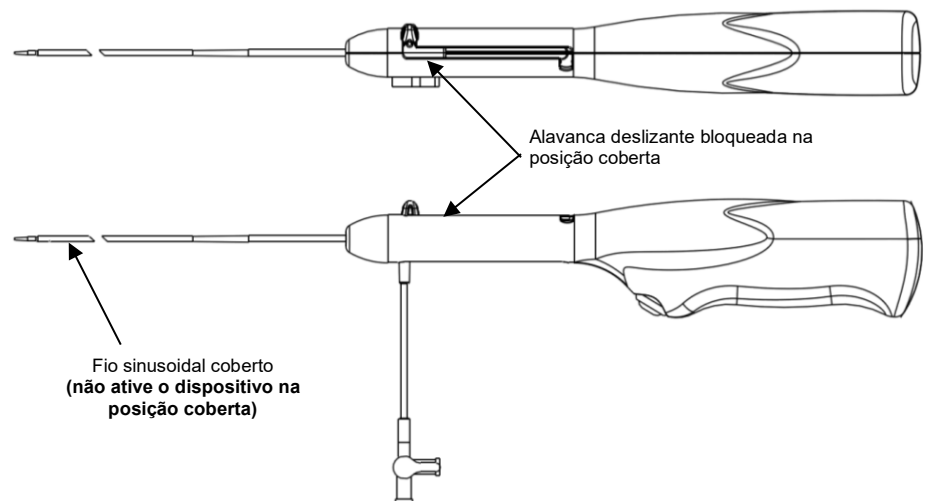


Figura 3

12. Faça avançar a ponta flexível até ao ponto mais distal do coágulo. Desbloqueie e faça recuar totalmente a alavanca deslizante para descobrir o fio sinusoidal e rode a alavanca até ouvir um "clique" (consulte a Figura 4). Confirme o posicionamento do dispositivo no interior do local de tratamento através de fluoroscopia. Prima o interruptor ligar/desligar para ativar a rotação.

Vasculatura periférica

AVISOS E PRECAUÇÕES:

- Antes da utilização, leia todos os avisos, precauções e instruções do folheto informativo. Caso contrário, pode causar lesões graves e a morte do doente.
- Estes procedimentos só devem ser efetuados por médicos e técnicos familiarizados com o equipamento e as técnicas envolvidas. O dispositivo foi esterilizado com óxido de etíleno e mantém-se estéril a menos que a embalagem tenha sido aberta ou danificada. Antes de utilizar o dispositivo, verifique a embalagem. Se estiver danificada, NÃO O UTILIZE. O dispositivo destina-se a ser utilizado num único doente. NÃO O REUTILIZE NEM O REESTERILIZE.
- Antes da utilização, examine cuidadosamente o sistema de trombectomia rotativa CLEANER XT™ e certifique-se de que não sofreu danos durante o transporte. Se os componentes do produto apresentarem sinais de danos, NÃO OS UTILIZE.
- Devido ao risco de exposição ao VIH (Vírus da Imunodeficiência Humana) ou a outros agentes patogénicos sanguíneos, os profissionais de saúde devem aplicar de forma rotineira as precauções universais relativas ao sangue e aos fluidos sanguíneos, durante os tratamentos prestados aos doentes. Durante o manuseamento do dispositivo, as técnicas assépticas devem ser rigorosamente cumpridas.
- Se sentir resistência, não faça avançar o fio sem primeiro determinar a causa da mesma por fluoroscopia e sem tomar todas as medidas corretivas necessárias. O uso de força excessiva contra a resistência sentida pode causar danos no dispositivo ou na vasculatura.
- Antes da introdução e sempre que remover o CLEANER XT™ do sistema vascular, lave o cateter.
- Se o cateter ou o fio guia ficarem torcidos ou danificados durante a respetiva utilização, interrompa o procedimento e substitua-os.
- Os profissionais médicos devem ter em consideração as possíveis complicações associadas a uma trombólise da vasculatura periférica, incluindo:

- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none">• Perfurção ou rutura do vaso sanguíneo• Vasoespasm• Hematoma• Sepsis/infeção• Disrupção da íntima• Trombose vascular• Reação alérgica ao meio de contraste• Episódios tromboembólicos | <ul style="list-style-type: none">• Embolização distal de coágulos sanguíneos• Hemorragia• Dor e sensibilidade• Tromboflebite• Dissecção arterial• Reações a fármacos• Fístula arteriovenosa• Amputação |
|---|--|

- A ativação prolongada do dispositivo CLEANER XT™ pode dar origem a uma falha por fadiga do fio sinusoidal do CLEANER XT™. Recomenda-se uma velocidade de recuo de 1-2 cm/segundo sempre que encontrar curvaturas acentuadas (isto é, a curvatura de um enxerto ou fístula em alça, curvaturas < 3 cm).

PROCEDIMENTO SUGERIDO:

Utilize uma técnica estéril.

Preparação do doente:

1. Medique previamente o doente com um ansiolítico, um analgésico e/ou um antibiótico adequado, de acordo com o protocolo hospitalar.

Teste de desempenho do dispositivo:

2. Retire o sistema de trombectomia rotativa CLEANER XT™ da embalagem. Prima o interruptor ligar/desligar para se certificar de que o fio sinusoidal roda livremente (consulte a Figura 2). Solte o interruptor para parar o rotador. **Precaução: não utilize o dispositivo caso este não se ative de imediato depois de premir o interruptor nem se desative de imediato depois de soltar o interruptor.**

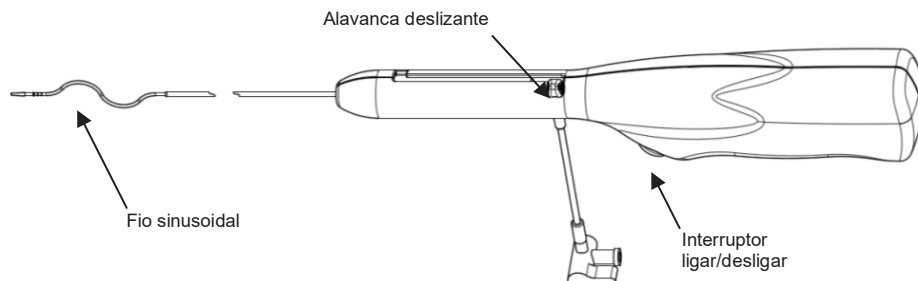


Figura 2

Siirikud ja fistulid

9. Seadke seade kaetud asendisse, lükates liughoova kaugmisse asendisse ja pöörates liughooba kaetud asendisse lukustamiseks (vt joonis 3). Kaetud asendis võib kateetrist välja ulatuda ainult S-kujulise trossi painduv ots. Seadet ei tohi aktiveerida kaetud asendis.
10. Hoidke paindutav otsa pöörida ja nimetissõrme vahel seadme juhtimisel läbi kaitseesta klapi. Juhtige kaetud seade läbi venoosse kaitseesta ja sisestage fistuli või siirkuga veeni jäsemesse.
11. Siiriku korral lükake painduv ots edasi kuni venoosse anastomoosini. **Hoiatus. Ärge lükake seda anastomoosist väljapoole.** Fistuli korral lükake painduv ots kuni trombi köige kaugemale ulatava tsentraalse osani. Eemaldage S-kujulise trossi kate lukustuse vabastamise teel, tömmates liughoova täielikult tagasi ja pöörates liughooba kuni klöpsatuse kuulmiseni (vt joonis 4). Kontrollige seadme paigutust fistuli või siirku piires fluoroskopia abil. Vajutage sisse-väljalülitit pöörlemise käivitamiseks.
- Märkus. Trossi testat vastamisel tuleb olla ettevaatlik, et vältida trossi edasiliikumist trombi ja möödumist anastomoosist.
12. Kui seade on aktiveeritud, tömmake pöörlevat S-kujulist trossi aeglaselt piki siirkut või fistulist trombi purustamiseks. **Hoiatus. Kui sattutakse väikeste köverusraadiusega kohta, siis on soovitatav kasutada tagasitömbamiskirust 1–2 cm/s.** Kui S-kujuline tross jõub venoosse kaitseesta tippu, vabastage lülit, et pöördajam välja lülitada.
13. Katke seade ja eemaldage perifeerest siirikust või fistulist. Loputage kateetri luumenit hepariniseeritud füsioloogilise lahusega ja eemaldage käitsitsi S-kujulisele trossile kogunenud fibrini.
14. Aspireerige matsereeritud tromb läbi kaitseesta ja hävitage aspiraat. **Ettevaatust! Kestev aspiratsiooni nurjumine või pöhjustada kaitseesta ja siirku/fistuli kokkulangemise.**
15. Injekteerige väike kogus kontrastainet läbi venoosse kaitseesta, et hinnata trombi eemaldamise taset. **Hoiatus. Vältige kontrastaine ülemääras instekterimist, et vähendada arteriaalse embolisatsiooni ohtu.** Töödelge allesjäänud trombi, korras punkte 11–14, kuni saavutatakse vastuvõetav trombi eemaldamise tase.
16. Tehke punktsioonikohas kohalik tuumestus arteriaalse kaitseesta sisestamiseks. Valmistage ette ja paigaldage arteriaalse sisestaja kaitsekest vastavalt haiglas kehtivale korrale. Arteri kaitsekest tuleb suunata arteriaalse anastomoosi suunas. **Ettevaatust! Arteriaalsed ja venoosed kaitsekestad ei tohi üksteisega kattuda.**
17. Hoidke paindutav otsa pöörida ja nimetissõrme vahel seadme juhtimisel läbi kaitseesta klapi. Sisestage kaetud seade läbi arteriaalse kaitseesta fistuli või siirkuga arteri jäsemesse.
18. Siiriku korral lükake painduv ots edasi kuni arteriaalse anastomoosini. **Hoiatus. Ärge lükake seda anastomoosist väljapoole.** Fistuli korral lükake painduv ots kuni trombi köige kaugemale ulatava tsentraalse osani. Eemaldage S-kujulise trossi kate lukustuse vabastamise teel, tömmates liughoova täielikult tagasi ja pöörates liughooba kuni klöpsatuse kuulmiseni. Kontrollige seadme paigutust fistuli või siirku piires fluoroskopia abil. Vajutage sisse-väljalülitit pöörlemise käivitamiseks.
19. Kui seade on aktiveeritud, tömmake pöörlevat S-kujulist trossi katmata olekus aeglaselt piki fistulist trombi purustamiseks. **Hoiatus. Kui sattutakse väikeste köverusraadiusega kohta, siis on soovitatav kasutada tagasitömbamiskirust 1–2 cm/s.** Kui S-kujuline tross jõub arteriaalse kaitseesta tippu, vabastage lülit, et pöördajam välja lülitada.
20. Katke seade ja eemaldage perifeerest siirikust või fistulist. Loputage kateetri luumenit hepariniseeritud füsioloogilise lahusega ja eemaldage käitsitsi S-kujulisele trossile kogunenud fibrini.
21. Aspireerige matsereeritud tromb üksköik kumba kaitseesta kasutades ja hävitage aspiraat. **Ettevaatust! Kestev aspiratsiooni nurjumine või pöhjustada kaitseesta ja siirku/fistuli kokkulangemise.**
22. Juhtige sobiv kateeter läbi arteriaalse kaitseesta ja juhtige see ettevaatlikult siirku või fistuli arteriaalsest anastomoosist mööda. Balloonkateeteri kasutamisel pumbake balloonni. Tömmake arteriaalne kork arteri jäseme keskele. Laske balloon tühjaks ja eemaldage balloonkateeteri.
23. Sisestage kaetud CLEANER XT™ seade uesti läbi arteriaalse kaitseesta siirku või fistuliga arteri jäsemesse.
24. Vabastage S-kujuline tross katest ja aktiveerige seade, et purustada arteriaalne kork, kasutades kontrastainet matseratsiooni juhtimiseks.
25. Katke seade ja eemaldage perifeerest siirikust või fistulist. Loputage kateetri luumenit hepariniseeritud füsioloogilise lahusega ja eemaldage käitsitsi S-kujulisele trossile kogunenud fibrini.
26. Aspireerige matsereeritud tromb läbi kaitseesta ja hävitage aspiraat.
27. Injekteerige kontrastainet, et hinnata trombi eemaldamise taset. Töödelge köiki allesjäänud trombe, kasutades CLEANER XT™ läbi üksköik kumba kaitseesta vastavalt vajadusele.
28. Kui trombi eemaldamine on löppenud, ravige köiki olukorda pöhjustanud haigusi või stenoosi vastavalt haiglas kehtivale korrale.
29. Teostage lõplik fistulograafia.
30. Eemaldage kaitsekestad fistulist või siirikust.
31. Peatage verejooks mulgustatud kohas/kohtades vastavalt haiglas kehtivale korrale.

HOIATUS.

Ainult ühekordseks kasutamiseks. ÄRGE korduskasutage, töödelge ümber ega steriliseerige teistkordset. Korduskasutus, ümbertöötlus või korduv steriliseerimine võib kahjustada seadme konstruktsiooni ja/või pöhjustada selle rikke, mis omakorda võib pöhjustada patsiendi vigastamise, haiguse või surma. Korduskasutus, ümbertöötlus või korduv steriliseerimine võib pöhjustada seadme saastumist ja/või tekitada patsiendi infektsiooni, riitsaastamise, sh nakkushaigus(t)e ülekandumise ühelt patsiendilt teisele. Seadme saastamine võib pöhjustada patsiendi vigastamise, haiguse või surma.

HOIUNDAMINE

Hoiundage kontrollitud temperatuuriga ruumis. Ärge jätkke orgaaniliste lahustite, ioniseeriva kiirguse või ultravioletivalguse möju alla.

HÄVITAMINE

Hävitage kateetrisüsteem vastavalt elektri- ja elektroonikaseadmete jäätmete (WEEE) direktiivi kohaselt ja vastavalt asutuse standardsetele protseduuridele meditsiiniliste jäätmete (k.a ühekordset kasutatavad, verd sisaldaud seadmed) hävitamiseks.

LAHTIÜTLUS GARANTIIST JA PIIRANGUD HEASTAMISELE

Käesolevas publikatsioonis kirjeldatud Argon Medical'i tootel/toodetel pole otsest ega kaudset garantii, k.a piiranguteta ja otsene garantii mündavuse edendamiseks ja eriotstarbeliseks kasutamiseks. Argon Medical ei vastuta mingil juhul üksköik milliste otseste, kaudsete või tulenevate kahjude eest, kui seda pole vastavates seadustes selgelt öeldud. Ühelgi isikul pole volitusi siduda Argon Medical'i representatsioonide või garantilidega v.a käeolevaga määratud juhtude.

Kirjeldused või spetsifikatsioonid Argon Medical'i trükistes, k.a Käesolev publikatsioon, on ette nähtud ainult toote üldiseks kirjeldamiseks tootmise ajal ning ei tähenda ühegi otsesti garantii andmist tootele.

Argon Medical ei vastuta üksköik milliste otseste, kaudsete või tulenevate kahjude eest, mille on pöhjustanud toote korduskasutus.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3

E353911



Sümbolite sõnastik on elektrooniliselt saadaval aadressil
www.argonmedical.com/symbols

EC REP

EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570

CE 2797

ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com

UK REP

Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom



Portuguese - Leia todas as instruções antes de utilizar

páginas

Instruções de utilização na vasculatura periférica 1-4

Instruções de utilização em enxertos e fistulas 5-6

DESCRÍÇÃO DO DISPOSITIVO:

O sistema de trombectomia rotativa CLEANER XT™ é um sistema baseado num cateter percutâneo de 6 fr (construção de peça única). Uma unidade de acionamento do rotador, manual e alimentada a bateria, está ligada a um fio sinusoidal que roda a cerca de 4000 RPM. O fio e a ponta suave atraumática são radiopacos para permitir a visualização por fluoroscopia.

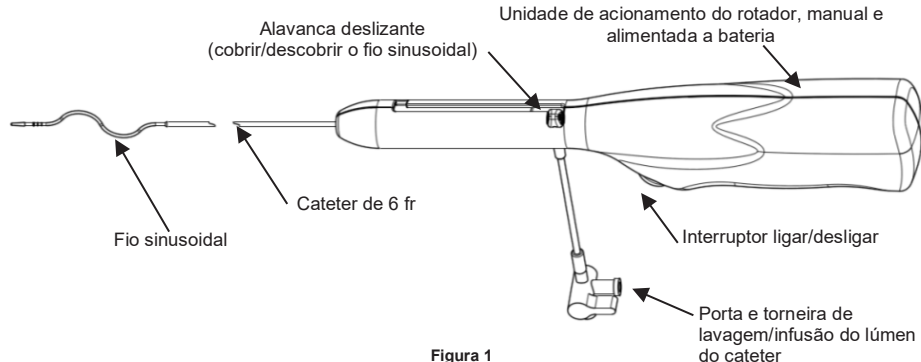


Figura 1

INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO:

O sistema de trombectomia rotativa CLEANER XT™ é indicado para a remoção mecânica de coágulos e para a infusão controlada e seletiva de fluidos especificados pelo médico, incluindo trombolíticos, na vasculatura periférica.

CONTRAINDICAÇÕES:

O sistema de trombectomia rotativa CLEANER XT™ está contraindicado nas seguintes situações:

- Este sistema está contraindicado se, de acordo com a avaliação do médico, o procedimento for passível de comprometer a condição do doente.
- Não foi concebido para efeitos de dilatação da vasculatura periférica.
- Este sistema não se destina a ser utilizado na infusão de sangue ou de produtos sanguíneos.
- Consulte o folheto informativo do produto da solução terapêutica preferencial para obter todas as indicações, contraindicações, efeitos secundários e precauções.
- Em doentes sem um filtro vascular, como por exemplo, um filtro da veia cava inferior.

OSTRZEŻENIE:

Wyłącznie do jednorocznego użytku. Nie używać ponownie, nie poddawać przygotowaniom do ponownego użycia ani nie sterylizować ponownie. Ponowne użycie, przygotowywanie do ponownego użycia lub sterylizacja mogą naruszyć całość urządzenia i/lub spowodować jego awarię, która z kolei może doprowadzić do obrażeń, choroby lub zgony pacjenta. Przygotowywanie do ponownego użycia lub ponowna sterylizacja może również stworzyć ryzyko zanieczyszczenia urządzenia i/lub grozi zakażeniem pacjenta lub krzyzowym przeniesieniem zakażenia, łącznie z możliwością przeniesienia choroby zakaźnej między pacjentami. Zanieczyszczenie urządzenia może doprowadzić do obrażeń, choroby lub zgony pacjenta.

PRZECHOWYWANIE:

Przechowywać w kontrolowanej temperaturze pokojowej. Nie narażać na działanie rozpuszczalników organicznych, promieniowania jonizującego ani światła ultrafioletowego.

UTYLIZACJA:

System cewnika należy utylizować zgodnie z dyrektywą WEEEED, dotyczącą utylizacji sprzętu elektrycznego i elektronicznego oraz zgodnie ze standardowymi procedurami placówki dotyczącymi odpadów medycznych, między innymi urządzeń jednorazowego użytku mających styczność z krwią.

WYŁĄCZENIE ODPOWIEDZIALNOŚCI Z TYTUŁU GWARANCJI I OGRANICZENIE ODSZKODOWANIA:

Producent nie daje żadnej gwarancji wyraźnej lub domniemanej, w tym między innymi domniemanej gwarancji handlowej ani przydatności do określonego celu, w związku z produktem(ami) firmy Argon Medical opisanymi w niniejszej publikacji. W żadnych okolicznościach firma Argon Medical nie będzie ponosić żadnej odpowiedzialności za szkody bezpośrednie, przypadkowe lub wtórne inne niż wyraźnie określono przez przepisy prawne. Żadna osoba nie jest upoważniona do prawnego zobowiązania firmy Argon Medical do oświadczenia lub gwarancji z wyjątkiem wyszczególnionych w niniejszym dokumencie.

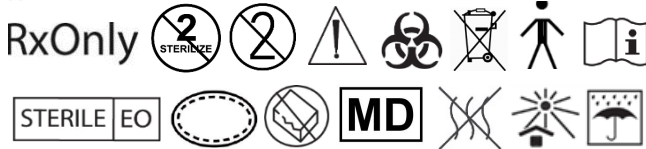
Opisy lub specyfikacje zawarte w wydrukowanych materiałach firmy Argon Medical, w tym w niniejszej publikacji, mają wyłącznie na celu opis ogólnego produktu w czasie jego produkcji i nie stanowią żadnej wyrażonej gwarancji.

Firma Argon Medical nie będzie ponosić odpowiedzialności za żadne bezpośrednie, przypadkowe lub wtórne szkody spowodowane ponownym użyciem produktu.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3

E353911



Wersja elektroniczna słownika symboli znajduje się na stronie
www.argonmedical.com/symbols

EC REP

EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570

CE 2797

ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com

UK REP Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom



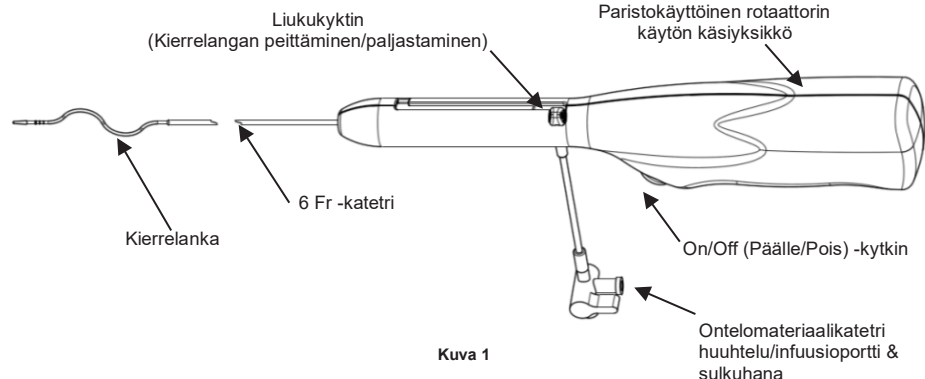
Finnish - Kaikki ohjeet tulee lukea ennen käyttöä

sivua

Käyttöohjeet ääreisverenkierrossa	1-4
Käyttöohjeet dialysiporteille ja fisteleille	5-6

LAITEKUVAUS:

CLEANER XT™ rotationaalinen trombektomialaite on ihon kautta käytettävä 6Fr -katetri perustuva järjestelmä (yksiosainen rakenne). Hävitettävä, käsikäytöinen paristolla toimiva rotaatorikäytöksikkö on liitetty kierrelankaan, joka pyörii noin 4000 kier/min. Lanka ja atraumaattinen pehmä kärki ovat röntgenpositiivisia fluoroskopisessa visualisoinnissa.



KÄYTÖÄIHEET:

CLEANER XT™ rotationaalinen trombektomijärjestelmä on tarkoitettu mekaaniseen veren ohennukseen ja selektiiviseen lääkärin määräämien nesteiden infusioon ääreisverenkierroon, sisältäen trombolyisin.

VASTA-AIHEET:

CLEANER XT™ rotationaalisele trombektomijärjestelmälle on havaittu seuraavat vasta-aiheet:

- Järjestelmälle on vasta-aihe kun, lääkärin lääketieteellisen arvion mukaan, kyseinen toimenpide voi vaarantaa potilaan tilan.
- Ei suunniteltu ääreisverisuiston laajentamista varten.
- Järjestelmää ei ole tarkoitettu veren tai verituooteiden infusioon.
- Katso tuoteselosteesta tietoja oireenmukaisen terapeuttisen ratkaisun valinnasta merkkejä, vasta-aiheista, sivuvaikutuksista ja varotoimista.
- Potilaille, joilla ei ole verisuonten suodatin, kuten alaonttolaskimon suodatin.

VAROITUKSET JA VAROTOIMET:

- Ennen käyttöä lue kaikki pakkauskseen varoitukset, varotoimet ja ohjeet. Jos näin ei tehdä, seurauskena voi olla potilaan vakava vammoautuminen tai kuolema.

Ääreisverenkierto

- Näitä toimenpiteitä saa suorittaa vain lääkäri ja henkilökunta, jotka tuntevat laitteen ja siihen liittyvät teknikat. Laitte on steriloitu EtO kaasulla ja se on sterili eli pakkausta ole avattu tai se ole vaurioitunut. Pakkauksen tulee tarkastaa ennen käyttöä. Jos se on vaurioitunut, ÄLÄ KÄYTÄ. Laitte on tarkoitettu yhden potilaan käytöön. EI SAA KÄYTÄÄ UUDELLEEN TAI STERILOIDA UUDELLEEN.
- Ennen käyttöä tarkista huolellisesti CLEANER XT™ rotationaalinen trombektomialaite varmistaaksesi, että se ei ole vaurioitunut kuljetukseessa. Jos tuoteen osissa on mitään vaurion merkkejä, ÄLÄ KÄYTÄ.
- HIV:lle (Human Immunodeficiency Virus) tai muille veriperäisille patogeeneille altistumisen takia terveydenhuollon työntekijöiden tulee aina noudataayleisistä veren ja kehon nesteiden varotoimia kaikkien potilaiden hoidossa. Kaikessa laitteineen käsitellyssä tulee noudataa tiukasti sterilejä teknikoita.
- Jos kohdataan vastusta, älä vie eteenpäin ensin selvittämättä vastuksen syytä fluoroskopialla ja tekemättä tarvittavaa korjaavaa toimenpidettä. Liiallinen voima vastusta vastaan voi vaurioittaa laitetta tai verisuonistoa.
- Ennen käyttöä, jota aina kun CLEANER XT™ poistetaan verenkierrostosta, tulee katetri huuhdella.
- Jos katetri tai ohjauslanka taittuu tai muuten vaurioituu käytössä, lopeta sen käyttö ja vaihda se uuteen.
- Käyttäjien tulee olla tietoisia mahdollisista komplikaatioista, jotka voivat liittyä ääreisverenkierton trombolyysiin, sisältäen:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> suonen perforaatio tai repeämä suonen kouristus hematooma sepsis/infektiot sisäkalvon häiriöt verisuonitukos allerginen reaktio varjoaineelle tromboemboliset jaksot | <ul style="list-style-type: none"> verihyytymien distaalinen embolisatio verenvuoto kippu ja arkuus tromboflebiitti valtimori diisketio lääkereaktiot valtimofisteli amputaatio |
|---|---|

- Mahdollinen väsymisestä johtuva vika CLEANER XT™ kierrelangassa voi ilmetä pitkittynessä CLEANER XT™ -laitteen käytön takia. Vetätyminnopetta 1-2 cm/s suositellaan, kun havaitaan jyrkkia kääntösäteitä (ts. sade portissa tai fistelissä < 3 cm).

EHDOTETTU MENETELLY:

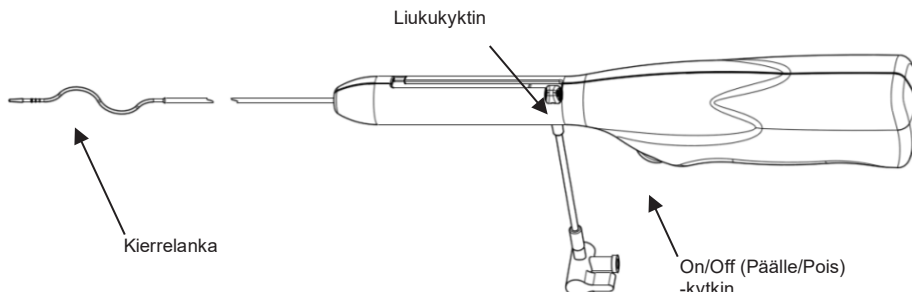
Käytä steriliä teknikkaa.

Potilaan valmistelu:

- Anna esiläikitys sopivalla anksiyylillä, kipulääkkeellä ja/tai antibioottilla laitoksen käytänteiden mukaisesti.

Laitteen toiminnan testaus:

- Poista CLEANER XT™ rotationaalinen trombektomialaitejärjestelmä pakkauksesta. Paina ON/OFF -kytkintä varmistaaksesi, että kierrelanka pyörii vapaasti (ks. Kuva 2). Vapauta kytikin pysäyttääksesi rotaattori. **Varotoimi: Älä käytä laitetta, jos se ei käynnisty välittömästi kytikin painettaessa, tai sammu välittömästi kun kytikin vapautetaan.**



Kuva 2

- Liitä hoitavan aineen tai suolaliuoksen ruisku katetrin huuhteluporttiin ja huuhtele CLEANER XT™ katetri. Varmista, että neste poistuu distalisimmaista katetrin reiästä, joka on katetrin lopun läheellä. Sulje sulkuhanava "lukitaksesi" hoitoaine tai heparini katetrin, ja poista ruisku.

Hoito:

Tarkat hoitotoimenpiteet määräät lääkäri. Seuraava vaihtoehto kuvaaa mahdollisen toimenpiteen suorittamistavan.

Grafty i przetoki

Żylnie jest opcjonalne, zależy od wielkości skrzepu w naczyniu. Gdy stosowana jest koszulka żylna, powinna być ona umieszczona w części żylniej przetoki i skierowana w stronę centralnego odpływu zespolenia żylnego. UWAGA: Jeżeli w przetocie tętniczo-żylnie nie jest stosowana koszulka, należy przejść do etapu 16.

- Umieścić urządzenie w położeniu osłoniętym, popychając dźwignię suwaka do położenia dystalnego i obracając ją do zablokowania w położeniu osłoniętym (patrz Rysunek 3). W położeniu osłoniętym z cewnikiem powinna wystawać tylko głębkę końcówka prowadnika falistego. Urządzenia nie wolno uruchamiać w położeniu osłoniętym.
- Podczas wprowadzania przez zawór koszulki należy podtrzymywać głębkę końcówkę między kciukiem a palcem wskazującym. Wprowadzić zasłonięte urządzenie przez koszulkę żylną do przetoki lub graftu.
- W przypadku graftu głębkę końcówkę należy wprowadzić do zespolenia żylnego. **Ostrzeżenie: Nie wolno wprowadzać jej poza zespolem.** W przypadku przetoki wprowadzić głębkę końcówkę, aby sięgnąć jak najdalej centralnie w stosunku do skrzepu. Odsłonić falisty prowadnik odblokowując, wyciągając suwak dźwigni do końca i obracając go do momentu usłyszenia kliknięcia (patrz rysunek 4). Potwierdzić za pomocą fluoroskopii położenie urządzenia w obrębie przetoki lub graftu. Aby włączyć rotację, należy naciągnąć przycisk ON/OFF (Wl./Wył.).
- Uwaga: Należy zachować ostrożność podczas odslaniania prowadnika, aby uniknąć wprowadzenia go poprzez skrzep poza zespolem.**
- Po uruchomieniu urządzenia należy powoli wyciągać obracający się falisty prowadnik wzdłuż przetoki lub graftu podając jednocześnie wlew środka leczniczego przez port infuzyjny w celu rozdzielenia skrzepu. **Ostrzeżenie: Podczas napotkania ostrzych zakrętów zalecane tempo wycowywanie to 1-2 cm/s.** W momencie, gdy falisty prowadnik osiągnie końcówkę koszulki żylniej należy zwolnić przełącznik, aby wyłączyć rotator.
- Zasłonić urządzenie i wyjąć je z obwodowego układu naczyniowego. Przepiąkać światło prowadnika heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej i ręcznie usunąć nagromadzoną fibrynę z prowadnika falistego.
- Zaaspirować zmacerowaną skrzepinę przez koszulkę i usunąć aspirat. **Uwaga: Kontynuowanie nieudanej aspiracji może spowodować zapadnięcie się koszulki i graftu/przetoki.**
- Wstrzyknąć niewielką ilość środka kontrastowego poprzez koszulkę żylną w celu oceny wykonanego stopnia usunięcia skrzepu. **Ostrzeżenie: Unikać nadmiernego wstrzykiwania kontrastu, aby zminimalizować ryzyko zatoru tętniczego.** Pozostałą część skrzepu usuwać, powtarzając etapy 11-14 do momentu osiągnięcia dostatecznego stopnia usunięcia skrzepu.
- Podać środek znieczulający miejscowo w miejscu naklucia w celu wprowadzenia koszulki tętniczej. Przygotować i umieścić koszulkę tętniczą introdktora zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu. Koszulka tętnicza powinna być skierowana w stronę zespolenia tętniczego. **Uwaga: Końcówki koszulki tętniczej i żylnie nie mogą na siebie zachodzić.**
- Podczas wprowadzania przez zawór koszulki należy podtrzymywać głębkę końcówkę między kciukiem a palcem wskazującym. Wprowadzić zasłonięte urządzenie przez koszulkę tętniczą do ramienia tętniczego przetoki lub graftu.
- W przypadku graftu głębkę końcówkę należy wprowadzić do zespolenia tętniczego. **Ostrzeżenie: Nie wolno wprowadzać jej poza zespolem.** W przypadku przetoki wprowadzić głębkę końcówkę, aby sięgnąć jak najdalej centralnie w stosunku do skrzepu. Odsłonić falisty prowadnik odblokowując, wyciągając suwak dźwigni do końca i obracając go do momentu usłyszenia kliknięcia. Potwierdzić za pomocą fluoroskopii położenie urządzenia w obrębie przetoki lub graftu. Aby włączyć rotację, należy naciągnąć przycisk ON/OFF (Wl./Wył.).
- Po uruchomieniu urządzenia należy powoli wyciągać obracający się falisty prowadnik w położeniu osłoniętym wzdłuż przetoki lub graftu, podając jednocześnie wlew środka leczniczego przez port infuzyjny w celu rozdzielenia skrzepu. **Ostrzeżenie: Podczas napotkania ostrzych zakrętów zalecane tempo wycowywanie to 1-2 cm/s.** W momencie, gdy falisty prowadnik osiągnie końcówkę koszulki tętniczej należy zwolnić przełącznik, aby wyłączyć rotator.
- Zasłonić urządzenie i wyjąć je z obwodowego układu naczyniowego. Przepiąkać światło prowadnika heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej i ręcznie usunąć nagromadzoną fibrynę z prowadnika falistego.
- Zaaspirować zmacerowaną skrzepinę przez dowolną koszulkę i usunąć aspirat. **Uwaga: Kontynuowanie nieudanej aspiracji może spowodować zapadnięcie się koszulki i graftu/przetoki.**
- Przeprowadzić odpowiedni cewnik przez koszulkę tętniczą i ostrożnie wsunąć ją poza zespolem tętnicze graftu lub przetoki. Napełnić balon, jeżeli jest to cewnik balonowy. Podciągnąć korek tętniczy na środku odnogi tętniczej. Opróżnić balon i wyjąć cewnik balonowy.
- Wprowadzić ponownie osłonięte urządzenie CLEANER XT™ przez koszulkę tętniczą do ramienia tętniczego graftu lub przetoki.
- Odsłonić prowadnik falistego i uruchomić urządzenie, aby robić korek tętniczy, używając środka kontrastowego do sterowania maceracją.
- Zasłonić urządzenie i wyjąć je z obwodowego układu naczyniowego. Przepiąkać światło prowadnika heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej i ręcznie usunąć nagromadzoną fibrynę z prowadnika falistego.
- Zaaspirować zmacerowaną skrzepinę przez koszulkę i wyrzucić aspirat.
- Wstrzyknąć środek kontrastowy, aby ocenić stopień usunięcia skrzepu. Pozostałości skrzepu usunąć za pomocą urządzenia CLEANER XT™ przez dowolną koszulkę, według potrzeb.
- Po zakończeniu usuwania skrzepu należy podjąć leczenie choroby podstawowej lub zwężenia zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu.
- Wykonać końcowe badanie fistulograficzne.
- Usunąć koszulkę z przetoki lub graftu.
- Wykonać hemostazę w miejscu wkładu zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu.

Grafty i przetoki

WSKAZANIA DO STOSOWANIA:

System do trombektomii rotacyjnej CLEANER XT™ wskazany jest do mechanicznego usuwania skrzepin z naczyń natywnych, przetok dializacyjnych oraz syntetycznych graftów dostępu dializacyjnego.

PRZECIWWSKAZANIA:

Rotacyjny system do trombektomii CLEANER XT™ jest przeciwwskazany w następujących przypadkach:

- Jeżeli w medycznej ocenie lekarza zabieg taki może pogorszyć stan pacjenta.
- Istniejącej infekcji w miejscu dostępu hemodializacyjnego.
- Niedojrzałe przetoki dializacyjne naczynia natywnego (przetoki, które nie były jeszcze ani razu używane do hemodializy).

OSTRZEŻENIA I PRZESTROGI:

- Przed użyciem należy zapoznać się ze wszystkimi ostrzeżeniami, przestrogami i instrukcjami zawartymi w ulotce dołączonej do opakowania. Zaniechanie tego może spowodować ciężkie obrażenia ciała pacjenta lub zgon.
- Zabiegi te powinny być wykonywane wyłącznie przez lekarzy i personel zaznajomiony ze sprzętem i technikami związanymi z zabiegiem. Urządzenie wysterylizowane do pomocy tlenku etylenu i pozostaje ono jałowe, o ile opakowanie nie jest otwarte lub uszkodzone. Opakowanie należy obejrzeć przed użyciem. Jeżeli jest uszkodzone, NIE WOLNO GO UŻYWAĆ. Urządzenie jest przeznaczony wyłącznie do użycia u jednego pacjenta. NIE WOLNO UŻYWAĆ PONOWNIE ANI PONOWNIE STERYLIZOWAĆ.
- Przed użyciem należy starannie obejrzeć system rotacyjny do trombektomii CLEANER XT™ w celu sprawdzenia, czy nie został uszkodzony podczas transportu. Jeżeli elementy produktu wykazują jakiekolwiek oznaki uszkodzenia, NIE WOLNO GO UŻYWAĆ.
- Ze względu na ryzyko ekspozycji na HIV (wirus niedoboru odporności) lub inne patogeny przenoszone z krwią, pracownicy służby zdrowia powinni rutynowo przestrzegać zasad i przestrógi dotyczących obchodzenia się z krwią i płynami ustrojowymi podczas opieki nad wszystkimi pacjentami. Podczas każdego manipulowania urządzeniem musi być pełnie przestrzegana jałowa technika.
- Lekarze muszą mieć świadomość potencjalnych powikłań związanych z trombolizą przetoki i graftu, obejmujących:

- Kwotok
 - Objawowa zatorowość płucna
 - Zator tętniczy
 - Reakcję alergiczną na środek kontrastowy
 - Tętniak rzekomy
 - Ból i/lub tkliwość
 - Rozerwanie lub przerwanie naczynia
 - Zakącenie
 - Perforację tętnicy lub żyły
 - Krwiak
 - Zgon.
- Podczas usuwania korka z zespołuńcia tętniczego należy zachować ostrożność, aby zminimalizować ryzyko zatoru tętniczego.
 - Z powodu braku wydzielania nerkowego u pacjentów dializowanych stosowanie środka kontrastowego powinno być podczas zabiegu ograniczone do minimum.
 - Może dojść do zmęczeniowego zniszczenia prowadnika falistego CLEANER XT™ w przypadku długotrwałej pracy urządzenia CLEANER XT™. Zaleca się wycofywanie w tempie 1-2 cm/s w przypadku napotkania ostrych zagłębień (tj. promień pętli graftu lub przetoki, zagłębień o średnicy < 3 cm).

SUGEROWANA PROCEDURA:

Stosować technikę jałową.

Przygotowanie pacjenta:

1. Premedykacja odpowiednim anksjolitykiem, lekiem przeciwbolesnym i/lub antybiotykiem, zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu.

Test działania urządzenia:

2. Wyjąć system do trombektomii rotacyjnej CLEANER XT™ z opakowania. Naciśnąć przycisk ON/OFF (WŁ/WYŁ), upewniając się, że falisty prowadnik obraca się swobodnie (patrz rys. 2). Zwolnić przycisk, aby zatrzymać rotator. **Uwaga: Zamienia się używać urządzenia, jeżeli nie uruchomi się niezwłocznie po naciśnięciu przełącznika i nie zatrzyma się niezwłocznie po jego zwolnieniu.**
3. Przeplukać cewnik CLEANER XT™ heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej przez port przeplukiwania światła cewnika. Przed zabiegiem odkręcić zawór z powrotem do położenia „off” (wyłączony).

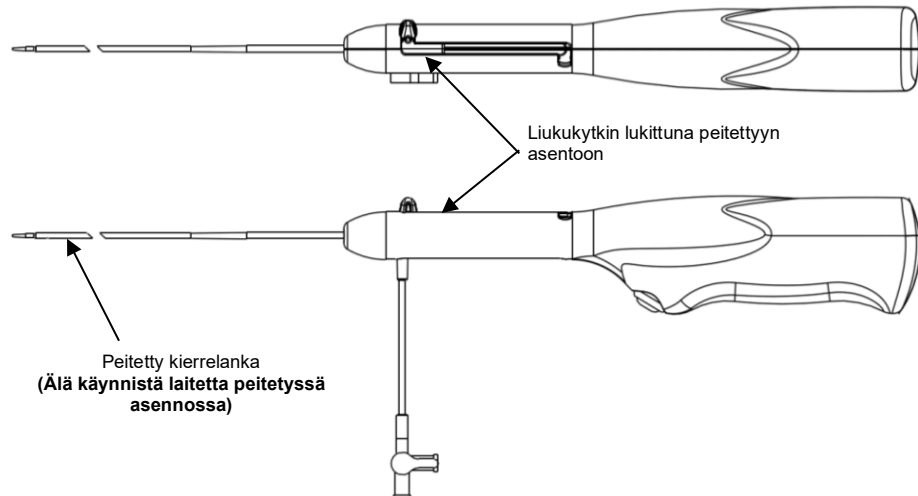
Zabieg trombolizy:

4. Zabieg trombolizy CLEANER XT™ należy wykonać pod kontrolą fluoroskopii ciągłej. Nie uruchamiać rotacji prowadnika falistego (włączać urządzenia), jeżeli nie będzie potwierdzone poprawne położenie urządzenia w przetocie lub w grafcie.
5. Przygotować i obłożyć miejsce nakłucia zgodnie z wymaganiami.
6. Podać środek znieczulający miejscowo w miejsce nakłucia w celu wprowadzenia koszulki żylniej.
7. Wybrać koszulkę o odpowiednim rozmiarze, aby pomieściła cewnik CLEANER XT™ i inne urządzenia/cewniki, które mogą być używane podczas zabiegu. Maksymalny rozmiar prowadnika zależeć będzie od wybranego zestawu koszulki introdktora/roszerzacza.
8. Przygotować i umieścić koszulkę żylną introdktora zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu. Koszulka żylna powinna być umieszczona w części żylnej graftu i skierowana w stronę zespołuńcia żylnego. W przypadku przetoki umieszczenie koszulki

Ääreisverenkierto

4. Tee toimenpide jatkuvan fluoroskopian kanssa. Älä käynnistää kierrelangan pyörimistä (laitteen käynnistys), ellei laitteen oikeasta sijoittumisesta ääreisverenkierron alueella saada varmuutta.
5. Valmistele ja levitä pistokohta tarpeen mukaan.
6. Käytä paikallispuidutusta pistokohdassa laskimokanyylli sisään viemistä varten.
7. Valitse sopivan kokoinen kanyyli CLEANER XT™ -katetria varten ja muut laitteet / katetrit, joita voidaan tarvita toimenpiteen aikana. Ohjauslangan maksimikoko riippuu valitusta sisäänvientikanyylista /levittimestä. Jos ohitetaan suoliluun haarautumaa, tulee käyttää pitkää, vahvistettua kanyylia.
8. Valmistele ja sijoita laskimon sisäänvientikanyyli laitoksen menettelyjen mukaisesti. Laskimokanyyli tulee asettaa ääreisverenkierron laskimoon puolelle ja suunnata kohti hoidettavaa kohtaa. Laskimokanyylin sijoittaminen voi vaihdella suonen tuoksuormasta riippuen.
9. Aseta laite peitettyyn asentoon vetämällä liukukytkin distaaliasentoon ja kiertämällä liukukytkintä lukitaksesi peitetty asento (ks. Kuva 3). Peitetysä asemassa vain kierrelangan pehmeän kärjen tulee tulla ulos katetrista. **Varoitus: Laitetta ei saa käynnistää peitetystä asemassa.**
10. Tue joustavaa kärkeä peukalon ja etusormen välissä kun sitä viedään kanyylin kautta. Aseta uudelleen peitetty laite laskimokanyylin kautta ääreisverenkierron laskimo-osaan.
11. Liitä sulkuhanaan 10cc ruisku, joka sisältää infusioon tarkoitettu hoitavan aineen. Avaa sulkuhanaa, jotta virtaus käynnistyy. **Varoitus: Älä ime verta katetrin päin.**

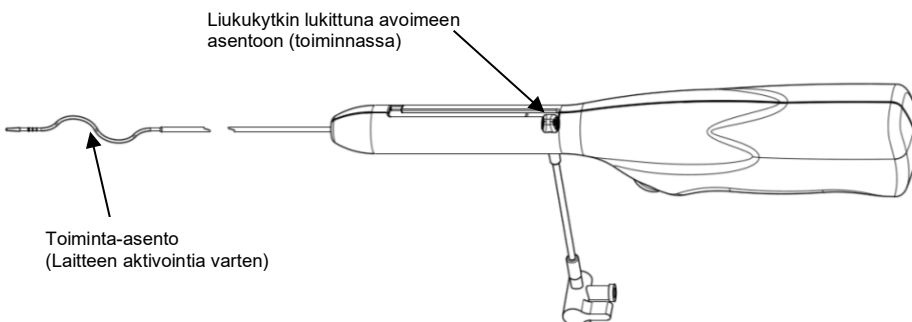
Huom. Noudata valmistajan ohjeita liittyen mainitujen nesteiden valmistamiseen ja laimentamiseen.



Kuva 3

Ääreisverenkierto

12. Edistä joustavaa kärkeä hytymän suurimpaan keskeiseen laajuiteen saakka. Paljasta kierrelanka vapauttamalla lukitus vetämällä liukukytkin täysin takaisin ja kiertämällä liukukytkintä kunnes kuuluu napsahdus (ks. Kuva 4). Varmista laitteen sijoittuminen hoitoonkohseen fluoroskopian avulla. Paina ON/OFF -kytkintä aktivoidaksesi kierto.

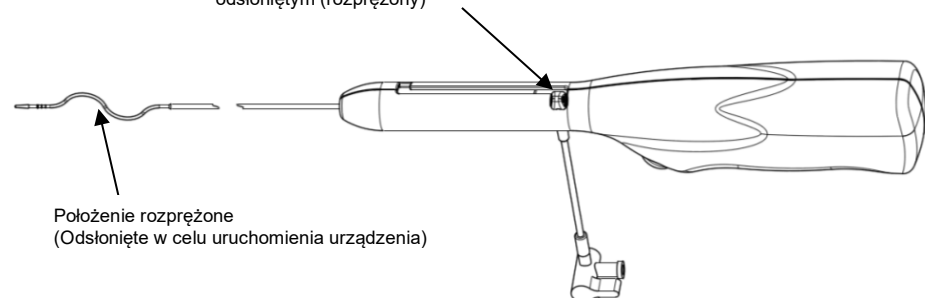


Kuva 4

13. Laitteen ollessa aktivoituna vedä hitaasti takaisin pyörivä kierrelanka pitkin hoitohtaa, infusoiden hoitavaa ainetta infusioportin läpi rikkoaksesi hytymän. **Varoitus:** **Vetätyymisnopeusta 1-2 cm/s suositellaan, kun havaitaan jyrkkiä käänösäteitä.** Kun kierrelanka saavuttaa laskimokanylin kärjen, vapauta kytkin pysytäväksi pyörivä dispersiolanka.
14. Peitä lanka ja poista se ääreisverenkierrosta. Huuhtele ontelomateriaalikatetri heparinisoidulla suolaliuoksella ja poista manuaalisesti kaikki kertynyt fibrini kierrelangasta.
15. Ime maseroitu hytymä kanylin kautta ja hävitä imutulos. Varotoimi: Jatkuva, epäonnistunut aspiraatio saattaa romahduttaa kanyylin ja suonen.
16. Ruiskuta pieni määärä varjoainetta laskimokatetrin kautta arvioidaksesi trombin poistumisen astetta. **Varoitus: Vältä varjoaineen yli-injektiointia embolisation riskin minimoimiseksi.** Käsittele jäljelle jäänyt trombi toistamalla vaiheet 11-15, kunnes hyväksyttävää trombin poistuminen saavutetaan.
17. Kun trombin poistaminen on valmis, hoida mahdollinen taustalla oleva sairaus tai ahtauma laitoksen menettelyjen mukaisesti.
18. Suorita lopullinen angiogrammi.
19. Poista kanyylit ääreisverenkierrosta.
20. Saavuta hemostasi pistetyissä kohdissa laitoksen menettelyjen mukaisesti.

Obwodowy układ naczyniowy

Suwak dźwigni zablokowany w położeniu odsłoniętym (rozprężony)



Rysunek 4

13. Po uruchomieniu urządzenia należy powoli wycofywać obracający się falisty prowadnik wzdłuż miejsca leczonego podając jednocześnie wlew środka leczniczego przez port infuzyjny w celu rozdzielenia skrzepiny. **Ostrzeżenie: Podczas napotkania ostrzych zakrótów zalecane tempo wycofywania to 1-2 cm/s.** W momencie, gdy falisty prowadnik osiągnie końcówkę koszulki żylnej należy zwolnić przełącznik, aby wyłączyć obracający się prowadnik dyspersyjny.
14. Zakryć urządzenie i wyjąć je z obwodowego układu naczyniowego. Przepiąkać światło prowadnika heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej i ręcznie usunąć nagromadzoną fibrynę z prowadnika falistego.
15. Zaaspirować zmacerowaną skrzepinę przez koszulkę i usunąć aspirat. **Uwaga: Kontynuowanie nieudanej aspiracji może spowodować zapadnięcie się koszulki i naczynia.**
16. Wstrzyknąć niewielką ilość środka kontrastowego poprzez koszulkę żylną w celu oceny wykonanego stopnia usunięcia skrzepu. **Ostrzeżenie: Unikać nadmiernego wstrzykiwania kontrastu, aby zminimalizować ryzyko zatoru.** Pozostałą część skrzepiny usuwać, powtarzając etapy 11-15 do momentu osiągnięcia dostatecznego stopnia usunięcia skrzepu.
17. Po zakończeniu usuwania skrzepu należy podjąć leczenie choroby podstawowej lub zwężenia zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu.
18. Wykonać końcowe badanie angiograficzne.
19. Usunąć koszulkę z naczynia układu obwodowego.
20. Wykonać hemostazę w miejscu wkładu zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu.

Obwodowy układ naczyniowy

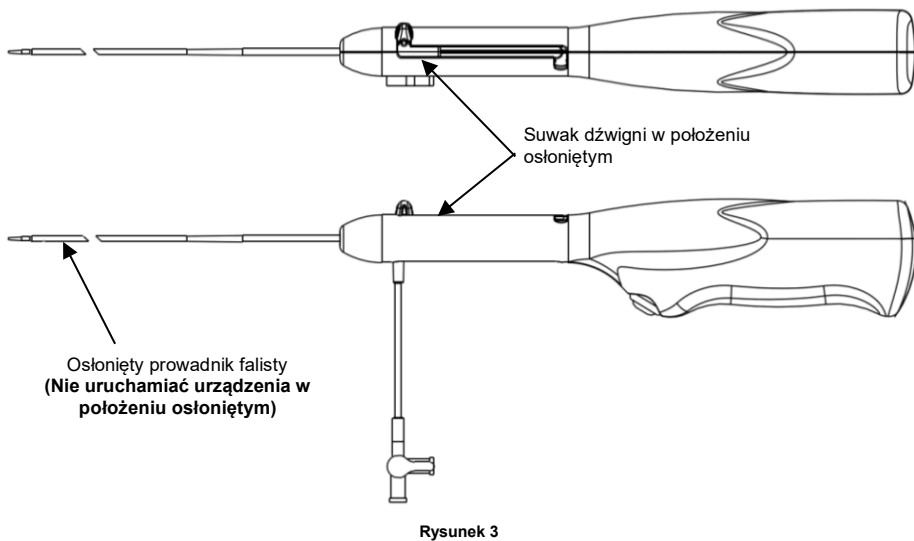
3. Podłączyć strzykawkę ze środkiem leczniczym lub heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej do portu plukania cewnika i przeplukać cewnik CLEANER XT™. Należy sprawdzić, czy płyn wydostaje się z najbardziej dystalnego otworu w cewniku, umieszczonego w pobliżu końca cewnika. Zamknąć zawór, aby „zamknąć” środek leczniczy lub heparynę w cewniku i odłączyć strzykawkę.

Leczenie:

Dokładny sposób wykonania zabiegu określa lekarz. Podana poniżej opcja opisuje sposób, w jaki zabieg może być wykonany.

4. Zabieg należy wykonywać pod kontrolą fluoroskopii ciągłej. Nie uruchamiać rotacji prowadnika falistego (włączać urządzenie), jeżeli nie będzie potwierdzone poprawne położenie urządzenia w obwodowym układzie naczyniowym.
5. Przygotować i obłożyć miejsce naklucia zgodnie z wymaganiami.
6. Podać środek znieczulający miejscowo w miejsce naklucia w celu wprowadzenia koszulki żyłnej.
7. Wybrać koszulkę o odpowiednim rozmiarze, aby pomieściła cewnik CLEANER XT™ i inne urządzenia/cewniki, które mogą być używane podczas zabiegu. Maksymalny rozmiar prowadnika zależeć będzie od wybranego zestawu koszulek introdktora/roszerzacza. W przypadku przekraczania rozwidlenia naczyń biodrowych powinno się używać dłuższej, wzmacnianej koszulki.
8. Przygotować i umieścić koszulkę żylną introdktora zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu. Koszulka żylna powinna być umieszczona w części żyłnej układu naczyniów obwodowych i skierowana w stronę miejsca, które ma być leczone. Umieszczenie koszulki żyłnej jest opcjonalne, zależy od wielkości skrzepiny w naczyniu.
9. Umieścić urządzenie w położeniu osłoniętym, popychając dźwignię suwaka do położenia dystalnego i obracając ją do zablokowania w położeniu osłoniętym (patrz Rysunek 3). W położeniu osłoniętym z cewnika powinna wystawać tylko głętka końcówka prowadnika falistego. **Ostrzeżenie: Urządzenia nie należy uruchamiać w położeniu osłoniętym.**
10. Podczas wprowadzania przez zawór koszulki należy podtrzymywać głętkę końcowkę między kciukiem i palcem wskazującym. Wprowadzić zakryte urządzenie przez koszulkę żylną do obwodowego naczynia żylnego.
11. Podłączyć do zaworu strzykawkę o pojemności 10 ml zawierającą środek leczniczy przeznaczony do infuzji. Otworzyć zawór, aby umożliwić przepływ. **Ostrzeżenie: Nie zasysać krwi do cewnika.**

Uwaga: Należy postępować zgodnie z instrukcjami producentem dotyczącymi rekonstytucji i rozcieńczania określonych płynów.



Rysunek 3

12. Wprowadzić głętkę końcowkę, aby sięgnęła jak najdalej dystalnie od skrzepiny. Odsłonić falisty prowadnik odblokowując, wycofując suwak dźwigni do końca i obracając go do momentu usłyszenia kliknięcia (patrz rysunek 4). Potwierdzić za pomocą fluoroskopii położenie urządzenia w obrębie miejsca, które ma być leczone. Aby włączyć rotację, należy nacisnąć przycisk ON/OFF (Wl./Wyl.).

Dialyysiportit ja fistelit

KÄYTÖAIHEET:

CLEANER XT™ rotationaalinen trombektomialaitajärjestelmä on tarkoitettu mekaaniseen veren ohennukseen nativeissa dialysisfisteleissä ja synteettisissä dialyysiporteissa.

VASTA-AIHEET:

CLEANER XT™ rotationaalisele trombektomialaitajärjestelmälle on havaittu seuraavat vasta-aiheet:

- Kun lääkärin läketieteellisen arvion mukaan kyseinen toimenpide voi vaarantaa potilaan tilan.
- Olemassa olevat hemodialysisin pääsykohtien infektiot.
- Epäkypsät nativit dialyysisfistelit (fistelit, joita ei ole käytetty vähintään kerran hemodialysoitoon).

VAROITUKSET JA VAROTOIMET:

- Ennen käyttöä lue kaikki pakkausvaroituksia, varotoimia ja ohjeita. Jos näin ei tehdä, seurauksena voi olla potilaan vakava vammautuminen tai kuolema.
- Nämä toimenpiteitä saa suorittaa vain lääkäri ja henkilökunta, jotka tuntevat laitteet ja siihin liittyvät teknikat. Laite on steriloitu ETO kaasulla ja se on steriliillä pakkausta ole avattu tai se ole vaurioitunut. Pakaus tulee tarkastaa ennen käyttöä. Jos se on vaurioitunut, ÄLÄ KÄYTÄ. Laite on tarkoitettu yhden potilaan käyttöön. El SAA KÄYTÄÄ UUDELLEEN TAI STERILOIDA UUDELLEN.
- Ennen käyttöä tarkista huolellisesti CLEANER XT™ rotationaalinen trombektomialaita varmistaaksesi, että se ei ole vaurioitunut kuljetuksessa. Jos tuotteen osissa on mitään vaurion merkkejä, ÄLÄ KÄYTÄ.
- HIV:lle (Human Immunodeficiency Virus) tai muille veriperäisille patogeenille altisumisen takia terveydenhuollon työntekijöiden tulee aina noudattaa yleisiä veren ja kehon nesteiden varotoimia kaikkien potilaiden hoidossa. Kaikessa laitteen käsittelyssä tulee noudattaa tiukasti sterilejä teknikoita.
- Käyttäjien tulee olla tietoisia mahdollisista komplikaatioista, jotka voivat liittyä dialyysisfisteliin ja portitrombolyysiin, sisältäen:
 - verenvuoto
 - oireenmukainen keuhkoveritulppa
 - valtimoembolisatio
 - allerginen reaktio varjoaineelle
 - pseudoaneuryymi
 - kipu ja/tai arkkuus
 - suonen repeämä tai epävakaus
 - infektiot
 - Valtimon tai laskimon perforatio
 - hematooma
 - kuolema
- Varovaisuutta tulee noudattaa irrotettaessa tulppaa valtimon anastomoosista, jotta minimoidaan valtimon embolisation riski.
- Hemodialysepotilailla ilmenevän erityymisen puuttuen takia varjoaineen käyttö tulee pitää minimissä tämän toimenpiteen aikana.
- Mahdollinen väsymisestä johtuva vika CLEANER XT™ kierrelangassa voi ilmetä pitkittyneen CLEANER XT™ -laitteen käytön takia. Vetytäyminenopeutta 1-2 cm/s suositellaan, kun havaitaan jyrkkää kääntösäteitä (ts. sâde portissa tai fistelissä < 3 cm).

EHDOTETTU MENETELTY:

Käytä steriliitä teknikkaa.

Potilaan valmistelu:

1. Anna esilääkitys sopivalla anksiolyytillä, kipulääkkeellä ja/tai antibioottilaitoksen käytänteiden mukaisesti.

Laitteen toiminnan testaus:

2. Poista CLEANER XT™ rotationaalinen trombektomialaitajärjestelmä pakkauksesta. Paina ON/OFF -kytkintä varmistaaksesi, että kierrelanka pyörii vapaasti (ks. Kuva 2). Vapauta kytkin pysäytäväksi rotaatori. **Varoimi: Älä käytä laitetta, jos se ei käynnisty välittömästi kytkintä painettaessa, tai sammu välittömästi kun kytkin vapautetaan.**
3. Huutele CLEANER XT™ katetri heparinisolulla suolaliuoksella ontelomateriaalikatetrin huuheluportista. Palauta sulkuhanava pois päältä -asentoon ennen toimenpidettä.

Trombolysimenetely:

4. Tee CLEANER XT™ trombolysimenetely jatkuvan fluoroskopian kanssa. Älä käynnistä kierrelangan pyörimistä (laitteen käynnistys), ellei laitteen oikeasta sijoittumisesta fistelin tai portin alueella saada varmuutta.
5. Valmistele ja levitä pistokohdalla tarpeen mukaan.
6. Käytä paikallispuidutusta pistokohdassa laskimokanyylli sisään viemistä varten.
7. Valitse sopivan kokoinen kanyli CLEANER XT™ -katetria varten ja muut laitteet / katetrit, joita voidaan tarvita toimenpiteen aikana. Ohjauslangan maksimikoko riippuu valitusta sisäänventikanyllystä/levittimestä.
8. Valmistele ja sijoita laskimon sisäänventikanylly laitoksen menettelyjen mukaisesti. Laskimokanyli tulee asettaa portin laskimon puolelle ja suunnata kohti laskimon anastomoosia. Fisteleissä laskimokanylin sijoittaminen voi vaihdella suuron tekoskuorista riippuen. Jos laskimokanylli käytetään, se tulee asettaa fistelin laskimon puolelle ja suunnata kohti laskimon keskivirtausta. Huom. Jos laskimokatetria ei käytetä AV-fistelissä, siirry kohtaan 16.
9. Aseta laite peitettyyn asentoon vetämällä liukukytkin distalaasento ja kiertämällä liukukytinki lukitaksesi peitetty asento (ks. Kuva 3). Peitetystä asemassa vain kierrelangan pehmeän kärjen tulee tulla ulos katetrista. Laitetta ei saa käynnistää peitetystä asemassa.

Dialyysiportit ja fistelit

10. Tue joustavaa kärkeä peukalon ja etusormen välissä kun sitä viedään kanyylin kautta. Aseta peitetty laite laskimokanyylin kautta ja fistelin tai portin laskimo-osaan.
11. Portissa edistä taipuisaa kärkeä laskimon anastomoosiin saakka. **Varoitus: Älä vie sitä anastomoosia edemmäksi!** Fistelissä edistä joustavaa kärkeä hyttymän suurimpaan keskeiseen laajuteen saakka. Paljasta kierrelanka vapauttamalla lukitus vetämällä liukukytkin täysin ja kiertämällä liukukytkintä kunnes kuuluu napsahdus (ks. Kuva 4). Varmista laitteen sijoittuminen fisteliin tai porttiin fluoroskopian avulla. Paina ON/OFF -kytkintä aktivoitaksesi kierto.
12. **Huom. Lankaa paljastettaessa tulee varoa, että sitä ei viedä hyttymään ja anastomoosin ohi.**
13. Laitteen ollessa aktivoituna vedä hitaasti takaisin pyörivä kierrelanka pitkin porttia tai fisteliä rikkoaksesi hyttymän. **Varoitus: Vetäytymisnopeutta 1-2 cm/s suositellaan, kun havaitaan jyrkkiä käantösäteitä.** Kun kierrelanka saavuttaa laskimokanylin kärjen, vapauta kytkin pysäytäväksesi rotaattori.
14. Peitä laite ja poista se portista tai fistelistä. Huuhtele ontelomateriaalikatetri heparinisoidulla suolaliuoksella ja poista manuaalisesti kaikki kertynyt fibrini kierrelangasta.
15. Ime maseroitu hyttymä kanyylin kautta ja hävitä imutulos. **Varotoimi: Jatkuva, epäonnistunut aspiraatio saattaa romahduttaa kanyylin ja siirteen/fistelin.**
16. Ruiskuta pieni määriä varjoainetta laskimokatetrin kautta arvioitaksesi trombin poistumisen asteita. **Varoitus: Vältä varjoaineen yli-injektiointia valtimoembolisaation riskin minimoimiseksi.** Käsittele jäljelle jäädyn trombi toistamalla vaiheet 11-14, kunnes hyväksyttävä trombin poistuminen saavutetaan.
17. Käytä paikallispuudutusta pistokohdassa valtimokanyylin sisään viemistä varten. Valmistele ja sijoita valtimon sisäärvientikylly läitokseen menettelyjen mukaisesti. Valtimokatetri tulee suunnata kohti valtimon anastomoosia. **Varotoimi: Valtimoiden ja laskimoiden kanyyleiden kärjet eivät saa mennä päällekkäin.**
18. Tue joustavaa kärkeä peukalon ja etusormen välissä kun sitä viedään kanyylin kautta. Aseta uudelleen peitetty laite valtimokanyylin kautta porttin tai fistelin valtimo-osaan.
19. Portissa edistä taipuisaa kärkeä valtimoiden anastomoosiin saakka. **Varoitus: Älä vie sitä anastomoosia edemmäksi!** Fistelissä edistä joustavaa kärkeä hyttymän suurimpaan keskeiseen laajuteen saakka. Paljasta kierrelanka vapauttamalla lukitus vetämällä liukukytkin täysin takaisin ja kiertämällä liukukytkintä kunnes kuuluu napsahdus. Varmista laitteen sijoittuminen fisteliin tai porttiin fluoroskopian avulla. Paina ON/OFF -kytkintä aktivoitaksesi kierto.
20. Peitä laite ja poista se portista tai fistelistä. Huuhtele ontelomateriaalikatetri heparinisoidulla suolaliuoksella ja poista manuaalisesti kaikki kertynyt fibrini kierrelangasta.
21. Ime maseroitu hyttymä jomman kummun kanyylin kautta ja hävitä imutulos. **Varotoimi: Jatkuva, epäonnistunut aspiraatio saattaa romahduttaa kanyylin ja siirteen/fistelin.**
22. Vie sopiva katetri valtimokanyylin läpi ja syötä se varovasti porttiin tai fistelin anastomoosin ohi. Täytä pallo, jos kyse on pallokaterista. Vedä valtimotulppa keskelle valtimo-osaa. Tyhjennä pallo ja poista pallokateeri.
23. Aseta uudelleen peitetty CLEANER XT™ laite valtimokanyylin kautta porttiin tai fistelin valtimo-osaan.
24. Paljasta kierrelanka ja aktivoi laite rikkoaksesi valtimotulppa, käytä varjoainetta ohjaamaan maseroointia.
25. Peitä laite ja poista se portista tai fistelistä. Huuhtele ontelomateriaalikatetri heparinisoidulla suolaliuoksella ja poista manuaalisesti kaikki kertynyt fibrini kierrelangasta.
26. Ime maseroitu hyttymä kanyylin kautta ja hävitä imutulos.
27. Infektoi varjoainetta arvioitaksesi tukoksen poistumisen aste. Käsittele jäljelle jäädyn trombi käyttäen CLEANER XT™:ää tarpeen mukaan kummanakin katetrin kautta.
28. Kun trombin poistaminen on valmis, hoida mahdollinen taustalla oleva sairaus tai ahtauma läitokseen menettelyjen mukaisesti.
29. Suorita lopullinen fistulogrammi.
30. Poista kanyylit fistelistä tai portista.
31. Saavuta hemostaasi pistelyissä kohdissa läitokseen menettelyjen mukaisesti.

Obwodowy układ naczyniowy

OSTRZEŻENIA I PRZESTROGI:

- Przed użyciem należy zapoznać się ze wszystkimi ostrzeżeniami, przestrogami i instrukcjami zawartymi w ulotce dołączonej do opakowania. Zaniechanie tego może spowodować ciężkie obrażenia ciała pacjenta lub zgon.
- Zabieg te powinny być wykonywane wyłącznie przez lekarzy i personel naznajomiony ze sprzętem i technikami związanymi z zabiegiem. Urządzenie wsterylizowane za pomocą etylenu i pozostałe onto jadowe, o ile opakowanie nie jest otwarte lub uszkodzone. Opakowanie należy obejrzeć przed użyciem. Jeżeli jest uszkodzone, NIE WOLNO GO UŻYWAĆ. Urządzenie jest przeznaczone wyłącznie do użycia u jednego pacjenta. NIE WOLNO UŻYWAĆ PONOWNIE ANI PONOWNIE STERYLIZOWAĆ.
- Przed użyciem należy starannie obejrzeć system rotacyjny do trombektomii CLEANER XT™ w celu sprawdzenia, czy nie został uszkodzony podczas transportu. Jeżeli elementy produktu wykazują jakiekolwiek oznaki uszkodzenia, NIE WOLNO GO UŻYWAĆ.
- Ze względu na ryzyko ekspozycji na HIV (wirus niedoboru odporności) lub inne patogeny przenoszone z krwią, pracownicy służby zdrowia powinni rutynowo przestrzegać zasad i przestępów dotyczących obchodzenia się z krwią i płynami ustrojowymi podczas opieki nad wszystkimi pacjentami. Podczas każdego manipulowania urządzeniem musi być pilnie przestrzegana jalowa technika.
- Zabrania się wprowadzania dalej w przypadku napotkania oporu bez wcześniejszego określenia przyczyny oporu z wykorzystaniem fluoroskopii oraz przedsięwzięcia wszelkich koniecznych działań usuwających przyczynę. Użycie nadmiernej siły do pokonania oporu może spowodować uszkodzenie urządzenia lub układu naczyniowego.
- Przed wprowadzeniem i za każdym razem, gdy CLEANER XT™ jest wyjmowany z układu naczyniowego, cewnik należy przepłukać.
- Jeżeli cewnik lub prowadnik zostanie zagięty lub w inny sposób uszkodzony podczas użycia, zakładanie należy przerwać i wymienić cewnik lub prowadnik na nowy.
- Lekarze muszą mieć świadomość potencjalnych powikłań powiązanych z trombolizą obwodowego układu naczyniowego, takich jak:

- Przedziurawienie lub pęknięcie naczynia
- Skurcz naczynia
- Krwiak
- Sepsa/zakażenie
- Rozerwanie śródblonka
- Zakrzepica naczyni
- Reakcja alergiczna na środek kontrastowy
- Epizody zakrzepowo-zatorowe
- Zatorowość dystalna skrzepami krwi
- Krwotok
- Ból i tkliwość
- Zakrzepowe zapalenie żył
- Rozwarstwienie tętnicy
- Reakcja na leki
- Przetoka tętniczo-żylna
- Amputacja

- Może dojść do zmęczeniowego zniszczenia prowadnika falistego CLEANER XT™ w przypadku długotrwałej pracy urządzenia CLEANER XT™. Zaleca się wycofywanie w tempie 1-2 cm/s w przypadku napotkania ostrych zagięć (tj. promień pętli graftu lub przetoki, zagięć o średnicy < 3 cm).

SUGEROWANA PROCEDURA:

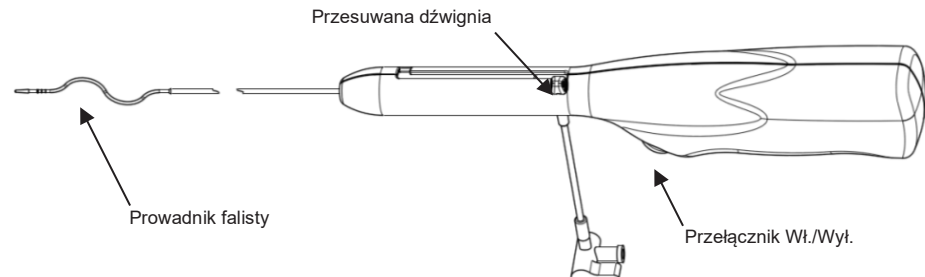
Stosować technikę jalową.

Przygotowanie pacjenta:

1. Premedykacja odpowiednim anksjolitykiem, lekiem przeciwbolesnym i/lub antybiotykiem, zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu.

Test działania urządzenia:

2. Wyjąć system do trombektomii rotacyjnej CLEANER XT™ z opakowania. Naciśnąć przycisk ON/OFF (WŁ/WYŁ), upewniając się, że falisty prowadnik obraca się swobodnie (patrz rys. 2). Zwolnić przycisk, aby zatrzymać rotator. **Uwaga: Nie wolno używać urządzenia, jeżeli nie uruchomi się niezwłocznie po naciśnięciu przełącznika i nie zatrzyma się niezwłocznie po jego zwolnieniu.**



Rysunek 2

CLEANER XT™

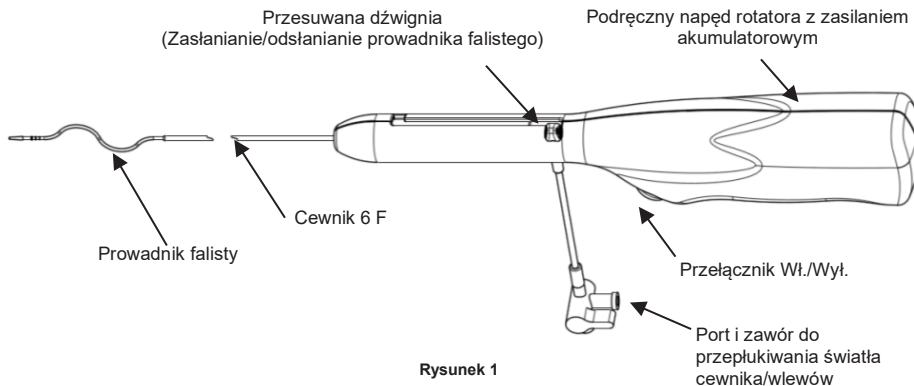
Rotational Thrombectomy System

Polish - Przed zastosowaniem należy przeczytać wszystkie wskazówki

Wskazówki dotyczące użycia w obwodowym układzie naczyniowym	1-4
Wskazówki dotyczące użycia w graftach i przetokach	5-6

OPIS URZĄDZENIA:

System do trombektomii rotacyjnej CLEANER XT™ jest systemem opartym na cewniku przezskórny o średnicy 6F (konstrukcja jednoelementowa). Podręczny jednorazowy napęd rotatora z zasilaniem akumulatorowym przyłączony jest do falistego prowadnika obracającego się z prędkością około 4 000 obr./min. Prowadnik oraz atraumatyczna miękka końcówka są nieprzepuszczalne dla promieniowania w celu wizualizacji fluoroskopowej.



Rysunek 1

WSKAZANIA DO STOSOWANIA:

Rotacyjny system do trombektomii CLEANER XT™ wskazany jest do mechanicznego usuwania skrzepin oraz kontrolowanej, selektywnej infuzji płynów przepisanych przez lekarza, w tym leków trombolitycznych, do obwodowego układu naczyniowego.

PRZECIWWSKAZANIA:

Rotacyjny system do trombektomii CLEANER XT™ jest przeciwwskazany w następujących przypadkach:

- System przeciwwskazany jest wówczas, gdy w medycznej ocenie lekarza zabieg taki może pogorszyć stan pacjenta.
- Nie przeznaczony do celów rozszerzania naczyń obwodowego.
- System ten nie jest przeznaczony do wlewów krwi ani produktów krwiopochodnych.
- Należy zapoznać się z ulotką producenta dołączoną do roztworu leczniczego pod kątem wskazań, przeciwwskazań, działań niepożądanych oraz ostrzeżeń.
- U pacjentów bez filtra naczyniowego takiego jak filtr w żyłce głównej dolnej.

VAROITUS:

Kertäkäytöinen. Älä käytä, käsitle tai steriloi uudelleen. Tuotteen uudelleenkäyttö, uudelleenkäsittely tai steriliointi uudelleen voi vaarantaa sen rakenteellisen eheyden ja/tai johtaa laitteen toimimattomuuteen, mistä voi olla seurauksena potilaalle vammoja, sairauksia tai kuolema. Uudelleen käyttö, uudelleenkäsittely ja uudelleen steriliointi voivat myös aiheuttaa laitteen saastumisen riskin ja/tai aiheuttaa potilaalle tulehuksen tai ristitartunnan, joka voi aiheuttaa, rajoittumatta, tarttuvien tautien levämisen yhdestä potilaasta toiseen. Laitteen saastuminen voi johtaa potilaan vammautumiseen, sairastumiseen tai kuolemaan.

SÄILYTYS:

Säilytä valvottavassa huoneenlämpötilassa. Älä altista orgaanisille liuottimille, ionisoivalle sateileille tai uv-valolle.

HÄVITTÄMINEN:

Hävitä katetrijärjestelmä Sähkö- ja elektroniikkalaiteromudirektiivin (WEEED) ja paikallisen laitoksen käytäntöiden mukaisesti lääketieteellisenä jätteenä, joka sisältää kertäkäyttöisiä, veren kanssa tekemisiin joutuneita laitteita.

TAKUUN VASTUUVAAPAUSETLAUSEKE JA KORVAUKSEN RAJOITUS:

Tässä julkaisussa kuvatuilla Argon Medicalin tuotteilla/tuotteella ei ole suora tai epäsuora takuuta, mukaan lukien rajoituksettomat ja oletetut takuut kaupallisesta hyödynnettävyydestä tai sopivuudesta tiettyyn taroitukseen. Missään olosuhteissa Argon Medical ei ole vastuussa mistään suorasta, satunnaisesta tai välillisestä vahingosta, paitsi niiltä osin kuin asiaan liittyvä lainsääädäntö erikseen ilmaisee. Kenelläkään henkilöllä ei ole valtuutta liittää Argon Medicalia mihinkään takuuun ilmaukseen, paitsi siltä osin kuin tässä on erityisesti kuvattu.

Kuvausten tai eritelmienväri Argon Medical painotuotteissa, kuten tässä julkaisussa, on tarkoitus pelkästään yleisesti kuvata tuotetta sen valmistuksen ajankohtana, eivätkä ne muodosta mitään nimenomaista takuuja.

Argon Medical ei vastaa mistään suorista, satunnaisista tai välillisistä vahingoista, jotka johtuvat tuotteen uudelleenkäytöstä.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



Symbolisanasto on sähköisessä muodossa osoitteessa
www.argonmedical.com/symbols.



EMERGO EUROPE

Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

CLEANER XTTM

Rotational Thrombectomy System

French - Lire l'intégralité des instructions avant utilisation

pages

Mode d'emploi dans le système vasculaire périphérique 1-4

Mode d'emploi dans les greffes et les fistules 5-6

DESCRIPTION DU DISPOSITIF :

Le système de thrombectomie rotationnelle CLEANER XT™ est un système basé sur un cathéter percutané de 6 Fr (construction monobloc). Une unité d'entraînement rotative alimentée par pile, portative et jetable, est reliée à un fil sinusoïdal qui tourne à environ 4000 tr/min. Le fil et l'extrémité souple atraumatique sont radio-opaques pour permettre une visualisation radioscopique.

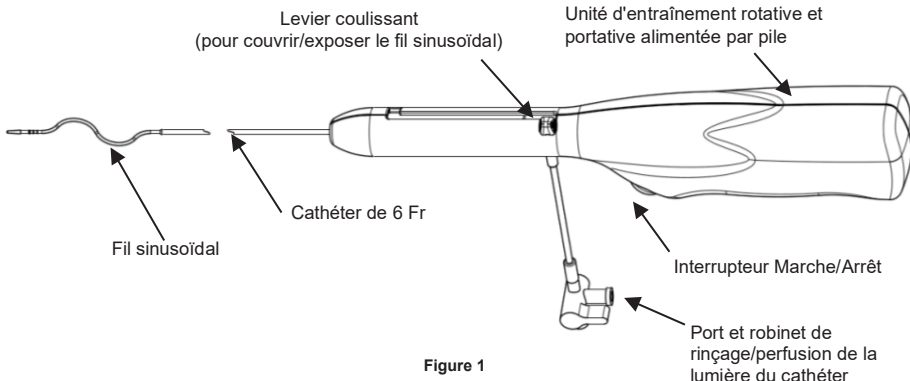


Figure 1

INDICATIONS :

Le système de thrombectomie rotationnelle CLEANER XT™ est indiqué pour l'ablation mécanique des caillots et la perfusion contrôlée et sélective de liquides spécifiés par le médecin (notamment thrombolytiques) dans le système vasculaire périphérique.

CONTRE-INDICATIONS :

Les contre-indications du système de thrombectomie rotationnelle CLEANER XT™ sont les suivantes :

- Ce système est contre-indiqué lorsque, selon l'avis du médecin, une telle procédure pourrait compromettre l'état du patient.
- Ce système n'est pas conçu pour les procédures de dilatation du système vasculaire périphérique.
- Ce système n'est pas destiné à la perfusion de sang ou de produits sanguins.
- Consulter la notice de la solution thérapeutique envisagée pour prendre connaissances des indications, contre-indications, effets secondaires et précautions.
- Ce système est contre-indiqué chez les patients non porteurs d'un filtre vasculaire (par exemple, filtre dans la veine cave inférieure).

ADVARSEL:

Kun til engangsbruk. Må ikke brukes på nytt, reprosessereres eller resteriliseres. Gjenbruk, reprosessering eller resterilisering kan redusere den strukturelle integriteten til enheten og/eller føre til enhetssvikt, som igjen kan føre til pasientskade, sykdom eller død. Gjenbruk, reprosessering eller resterilisering kan også skape en risiko for forurensning av apparatet og/eller forårsake pasientinfeksjon eller kryssinfeksjon, inkludert, men ikke begrenset til, overføring av smittsomme sykdommer fra en pasient til en annen. Forurensing av enheten kan føre til skade, sykdom eller død for pasienten.

OPPBEVARING:

Oppbevar ved kontrollert romtemperatur. Må ikke utsettes for organiske løsemidler, ioniserende stråling eller ultrafiolett lys.

KASSERING:

Kast katetersystemet i samsvar med direktivet om avfall fra elektrisk og elektronisk utstyr (WEEE) og i henhold til standard institusjonelle prosedyrer for medisinsk avfall inkludert engangsenheter som er i kontakt med blod.

ANSVARSFRASKRIVELSE OG BEGRENSNING AV RETTSMIDDLE:

Det foreligger ingen uttrykkelig eller underforstått garanti, inkludert uten begrensning og implisitte garantier om salgbarhet eller egnethet for et bestemt formål, på Argon Medical produkt (er) som er beskrevet i denne publikasjonen. Under ingen omstendigheter skal Argon Medical være ansvarlige for direkte, tilfeldige eller indirekte skader, bortsett fra det som uttrykkelig følger av særskilt lov. Ingen person har myndighet til å binde Argon Medical til noen representasjon eller garanti unntatt det som er spesifikt angitt her.

Beskrivelser eller spesifikasjoner i tryksaker fra Argon Medical, inkludert denne publikasjonen, er ment utelukkende for å generelt beskrive produktet på produksjonsstidspunktet, og utgjør ikke noen uttrykkelig garanti.

Argon Medical vil ikke være ansvarlige for direkte, tilfeldige eller indirekte skader som følge av gjenbruk av produktet.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



Symbolforklaringen befinner seg elektronisk på
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

Grafter og fistler

9. Plasser enheten i den tildekke posisjonen ved å skyve glidehåndtaket til distal posisjon og rotore glidehåndtaket for å låse i dekket posisjon (se figur 3). I dekket posisjon skal kun den fleksible tuppen av den bøyelige vaieren stikke ut av kateteret. Enheten skal ikke aktiveres i dekket posisjon.
10. Støtt den fleksible tuppen mellom tommel og pekefinger under innføring gjennom hylseventilen. Før inn den dekkede enheten gjennom den venøse hylsen og inn i den venøse kanten av fistelen eller graftet.
11. I et graft, før inn den fleksible tuppen opp til den venøse anastomosen. **Advarsel: Ikke for den lengre frem enn til anastomosen.** I en fistel, før inn den fleksible tuppen til den mest sentrale enden av blodpropren. Avdekk den bøyelige vaieren ved å løse opp og trekke helt ut glidehåndtaket og rotere glidehåndtaket til det høres et "klikk" (se figur 4). Bekreft posisjoneringen av enheten inne i fistelen eller graftet via fluorosering. Trykk på PA/AV-bryteren for å aktivere rotasjon.
- Merk: Det må utvises forsiktighet ved avdekking av vaieren for å unngå å føre frem vaieren inn i blodpropren og forbi anastomosen.**
12. Når enheten er aktivert, må du langsomt trekke ut den roterende bøyelige vaieren langs graftet eller fistelen for å bryte opp blodpropren. **Advarsel: Det anbefales en uttrekningshastighet på 1–2 cm/sekund ved skarpe radier.** Når den bøyelige vaieren når tuppen av den venøse hylsen, slipp opp bryteren for å slå av rotatoren.
13. Dekk enheten og fjern den fra den graftet eller fistelen. Skyll kateterlumen med heparinert saltvann og fjern manuelt eventuelt oppsamlet fibrin fra den bøyelige vaieren.
14. Aspirer den oppdelte blodpropren via hylsen og kast aspiratet. **Forsiktigheitsregel: Fortsatt aspirering som ikke lykkes, kan føre til kollaps av hylse og graft/fistel.**
15. Injiser en liten mengde kontrastmiddel via den venøse hylsen for å vurdere hvor mye trombe som er fjernet. **Advarsel: Unngå å injisere for mye kontrastmiddel for å minimeres risikoen for arterieembolisering.** Behandle gjenværende trombe ved å gjenta trinn 11-14 til akseptabel fjerning av trombe er oppnådd.
16. Administrer lokalbedøvelse til punksjonsstedet for arteriell venøs hylseinnføring. Klargjør og plasser den arterielle innførerhylsen iht. sykehusets protokoll. Den arterielle hylsen skal rettes mot den arterielle anastomosen. **Forsiktigheitsregel: De arterielle og venøse hylsetappene må ikke overlappes.**
17. Støtt den fleksible tuppen mellom tommel og pekefinger under innføring gjennom hylseventilen. Innfør den dekkede enheten gjennom den arterielle hylsen og inn i den arterielle kanten av fistelen eller graftet.
18. I et graft, før inn den fleksible tuppen opp til den arterielle anastomosen. **Advarsel: Ikke for den lengre frem enn til anastomosen.** I en fistel, før inn den fleksible tuppen til den mest sentrale enden av blodpropren. Avdekk den bøyelige vaieren ved å løse opp og trekke helt ut glidehåndtaket og rotere glidehåndtaket til det høres et "klikk". Bekreft posisjoneringen av enheten inne i fistelen eller graftet via fluorosering. Trykk på PA/AV-bryteren for å aktivere rotasjon.
19. Når enheten er aktivert, må du langsomt trekke ut den roterende bøyelige vaieren i avdekket posisjon langs graftet eller fistelen for å bryte opp blodpropren. **Advarsel: Det anbefales en uttrekningshastighet på 1–2 cm/sekund ved skarpe radier.** Når den bøyelige vaieren når tuppen av den arterielle hylsen, slipp opp bryteren for å slå av rotatoren.
20. Dekk enheten og fjern den fra den graftet eller fistelen. Skyll kateterlumen med heparinert saltvann og fjern manuelt eventuelt oppsamlet fibrin fra den bøyelige vaieren.
21. Aspirer den oppdelte blodpropren ved bruk av en av hylsene og kast aspiratet. **Forsiktigheitsregel: Fortsatt aspirering som ikke lykkes, kan føre til kollaps av hylse og graft/fistel.**
22. Før et egnet kateter gjennom den arterielle hylsen, og før det forsiktig frem forbi arterianostomosen av graftet eller fistelen. Blås opp ballongen, hvis det er et ballongkateter. Dra arteriepluggen til midten av arteriekanten. Tøm ballongen og fjern ballongkateteret.
23. Før inn den dekkede CLEANER XT™-enheten gjennom den arterielle hylsen og inn i den arterielle kanten av graftet eller fistelen.
24. Avdekk den bøyelige vaieren og aktiver enheten for å bryte opp arteriepluggen ved bruk av kontrastmiddel for å lede oppdelingen.
25. Dekk enheten og fjern den fra den graftet eller fistelen. Skyll kateterlumen med heparinert saltvann og fjern manuelt eventuelt oppsamlet fibrin fra den bøyelige vaieren.
26. Aspirer den oppdelte blodpropren via hylsen og kast aspiratet.
27. Injiser kontrastmiddel for å vurdere hvor mye trombe som er fjernet. Behandle eventuelle gjenværende tromber ved å bruke CLEANER XT™ via en av hylsene, etter behov.
28. Når en trombe er fjernet, må eventuelle underliggende diagnoser eller stenosar behandles iht. sykehusets protokoll.
29. Utfør endelig fistulogram.
30. Fjern hylsene fra fistelen eller graftet.
31. Oppnå hemostase på punksjonsstedet/-steden iht. sykehusets protokoll

Système vasculaire périphérique

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS :

- Lire l'intégralité des avertissements, précautions et instructions de la notice avant utilisation. Le non-respect de cette consigne risque d'entraîner de graves lésions et le décès du patient.
- Ces procédures doivent être exclusivement pratiquées par des médecins et du personnel parfaitement familiarisés avec le dispositif et les techniques employées. Le dispositif a été stérilisé à l'EIO et restera stérile sauf si l'emballage est ouvert ou endommagé. Examiner l'emballage avant toute utilisation, s'il est endommagé, NE PAS UTILISER le dispositif. Ce dispositif est exclusivement destiné à un usage unique ; NE PAS LE RÉUTILISER NI LE RESTÉRILISER.
- Avant utilisation, examiner minutieusement le système de thrombectomie rotationnelle CLEANER XT™ pour vérifier qu'il n'a pas été endommagé pendant le transport. NE PAS UTILISER le produit si ses composants présentent un quelconque signe de dommage.
- En raison du risque d'exposition au VIH (virus de l'immunodéficience humaine) ou à d'autres agents pathogènes à diffusion hématogène, les professionnels de santé doivent systématiquement observer les précautions universelles relatives au sang et aux fluides corporels lors de la prise en charge des patients. Une technique stérile doit être rigoureusement employée lors de la manipulation du dispositif.
- En cas de résistance, ne pas avancer le dispositif avant d'en avoir préalablement déterminé la cause par radioscopie et d'avoir pris les mesures correctives nécessaires. L'application d'une force excessive contre une résistance risquerait d'endommager le dispositif ou de le léser le système vasculaire.
- Rincer le cathéter avant toute introduction et à chaque fois que le dispositif CLEANER XT™ est retiré du système vasculaire.
- Si le cathéter ou le fil-guide est tordu ou autrement endommagé pendant l'emploi, cesser de l'utiliser et le remplacer.
- Les praticiens doivent être conscients des complications potentielles associées aux procédures de thrombolysé dans le système vasculaire périphérique, notamment :
 - Perforation ou rupture du vaisseau
 - Spasme vasculaire
 - Hématoame
 - Sepsis/infection
 - Rupture de l'intima
 - Thrombose vasculaire
 - Réaction allergique au produit de contraste
 - Épisodes thromboemboliques
 - Embolisation distale de caillots sanguins
 - Hémorragie
 - Douleur et sensibilité
 - Thrombophlébite
 - Dissection artérielle
 - Réactions aux médicaments
 - Fistule artério-veineuse
 - Amputation

- Il existe un risque de rupture par fatigue du fil sinusoidal CLEANER XT™ en cas d'activation prolongée du dispositif CLEANER XT™. Il est recommandé d'employer une vitesse de retrait de 1-2 cm/seconde dans les angles aigus (c'est-à-dire rayon d'une greffe ou d'une fistule en boucle, rayons < 3 cm).

PROCÉDURE CONSEILLÉE :

Employer une technique stérile.

Préparation du patient :

1. Procéder à une prémédication avec des anxiolytiques, analgésiques et/ou antibiotiques appropriés conformément au protocole de l'hôpital.

Test de la performance du dispositif :

2. Extraire le système de thrombectomie rotationnelle CLEANER XT™ de son emballage. Appuyer sur l'interrupteur MARCHE/ARRÊT pour vérifier que le fil sinusoidal tourne librement (voir la Figure 2). Relâcher l'interrupteur pour arrêter la rotation. **Précaution : ne pas utiliser le dispositif s'il ne se met pas en marche immédiatement après avoir appuyé sur l'interrupteur, ou s'il ne s'arrête pas immédiatement lorsque l'interrupteur est relâché.**

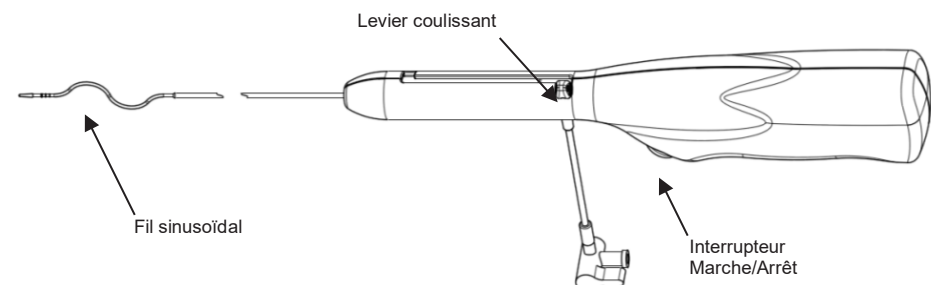


Figure 2

Système vasculaire périphérique

3. Raccorder une seringue contenant un agent thérapeutique ou une solution saline héparinée au port de rinçage du cathéter puis rincer le cathéter CLEANER XT™. Veiller à ce que le liquide s'écoule par l'orifice le plus distal du cathéter, localisé à proximité de l'extrémité du cathéter. Fermer le robinet pour « piéger » l'agent thérapeutique ou l'héparine dans le cathéter puis retirer la seringue.

TraITEMENT :

La procédure de traitement exacte doit être déterminée par le médecin. La procédure suivante décrit un mode opératoire possible.

4. Exécuter l'intégralité de la procédure sous radioscopie. Ne pas initier la rotation du fil sinusoïdal (activation du dispositif) avant d'avoir confirmé le positionnement correct du dispositif dans le système vasculaire périphérique.
5. Préparer le site de ponction et placer un champ stérile tel que requis.
6. Administrez un anesthésique local au niveau du site de ponction en vue de l'insertion de la gaine veineuse.
7. Sélectionner une gaine de taille appropriée compatible avec le cathéter CLEANER XT™ et les autres dispositifs/cathétères qui seront éventuellement utilisés pendant la procédure. La taille maximale du fil-guide dépendra de l'ensemble gaine d'introduction/dilatateur choisi. Une longue gaine renforcée doit être utilisée en cas de passage dans la bifurcation iliaque.
8. Préparer et mettre en place la gaine d'introduction veineuse conformément au protocole de l'hôpital. La gaine veineuse doit être placée dans la branche veineuse du système vasculaire périphérique, en étant dirigée vers le site de traitement. La mise en place de la gaine veineuse peut être facultative, selon l'importance du caillot dans le vaisseau.
9. Placer le dispositif en position couverte. Pour ce faire, pousser le levier coulissant vers la position distale puis tourner ce dernier pour verrouiller le dispositif en position couverte (voir la Figure 3). En position couverte, seule l'extrémité flexible du fil sinusoïdal doit dépasser du cathéter. **Avertissement : ne pas activer le dispositif lorsque le fil se trouve en position couverte.**
10. Lors de l'insertion dans la valve de la gaine, tenir l'extrémité flexible entre le pouce et l'index. Insérer le dispositif en position couverte dans la gaine veineuse puis dans la branche veineuse du système vasculaire périphérique.
11. Raccorder au robinet une seringue de 10 cc contenant l'agent thérapeutique prévu pour la perfusion. Ouvrir le robinet pour permettre la circulation. **Avertissement : veiller à éviter tout reflux de sang dans le cathéter.**

Remarque : suivre les instructions du fabricant en ce qui concerne la reconstitution et la dilution des liquides spécifiés.

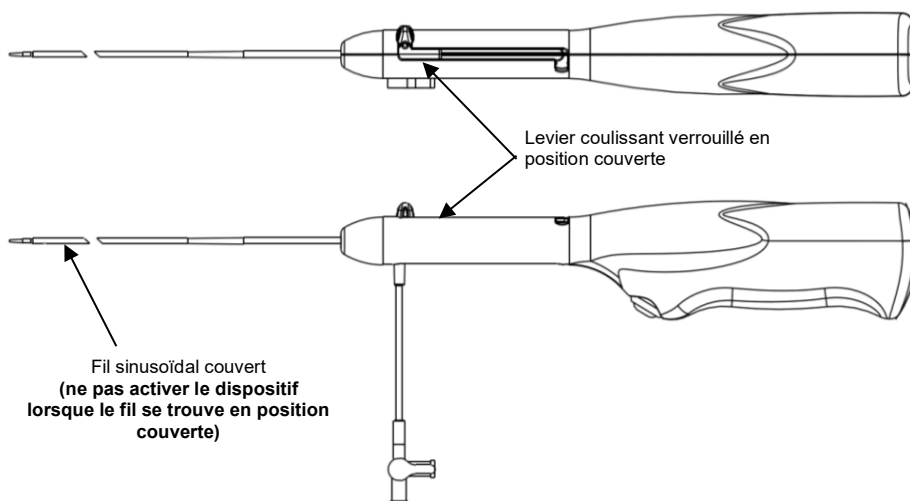


Figure 3

12. Avancer l'extrémité flexible jusqu'à la partie la plus distale du caillot. Exposer le fil sinusoïdal. Pour ce faire, déverrouiller et rétracter complètement le levier coulissant, puis tourner ce dernier jusqu'à entendre un « clic » (voir la Figure 4). Confirmer la position du dispositif dans le site de traitement par radioscopie. Appuyer sur l'interrupteur MARCHE/ARRÊT pour activer la rotation.

Grafter og fistler

INDIKASJONER FOR BRUK:

CLEANER XT™ roterende trombektomisystem er indisert for mekanisk dekoagulering av native kardialysefistler og syntetisk dialysestøtgangsgraft.

KONTRAINDIKASJONER:

CLEANER XT™ roterende trombektomisystem er kontraindisert ved følgende:

- Når, etter medisinsk vurdering av legen, en slik prosedyre kan svekke pasientens tilstand.
- Eksisterende infeksjon i hemodialyse-tilgangssted.
- Umodne native kardialysefistler (fistler som ikke har blitt brukt til minst én hemodialysebehandling).

ADVARSLER OG FORSIKTIGHETSREGLER:

- Les alle advarslar, forsiktigheitsregler og instruksjoner i pakningsvedlegget før bruk. Dersom dette ikke blir gjort, kan det føre til alvorlig skade og død for pasienten.
- Disse prosedyrene skal kun utføres av leger og personale som er kjent med utstyret og teknikkene som er involvert. Enheten er sterilisert med EO, og er steril med mindre pakningen er åpenet eller skadet. Pakningen bør undersøkes før bruk; ved skade må den IKKE BRUKES. Enheten er beregnet for en pasient, MÅ IKKE BRUKES PÅ NYTT ELLER RESTERILISERES.
- Før bruk, må CLEANER XT™ roterende trombektomisystem undersøkes nøyde for å verifisere at den ikke har blitt skadet under forsendelsen. Hvis produktets deler viser tegn på skade, må de IKKE BRUKES.
- På grunn av risiko for eksponering for HIV (humant immunsviktivirus) eller andre blodbårne patogener, bør helsepersonell rutinemessig bruke universelle forsiktigheitsregler for blod- og kroppsvæsker ved behandling av alle pasienter. Steril teknikk må følges streng ved all håndtering av enheten.
- Leger må være oppmerksomme på potensielle komplikasjoner knyttet til dialysefistler og grafttrombolyse, inkludert:
 - Blødning
 - Symptomatisk lungeembolisme
 - Arterieembolisering
 - Allergisk reaksjon på kontrastmiddel
 - Pseudoaneurisme
 - Smerte og/eller ømhet
 - Revning eller oppdeling av kar
 - Infeksjon
 - Perforasjon av arterie eller vene
 - Hematom
 - Død
- Det må utvises forsiktighet ved løsning av pluggen ved arterianastomosen for å minimere risikoen for arterieembolisering.
- På grunn av manglende ekskresjon forbundet med hemodialysepasienter, skal bruk av kontrastmiddel holdes på et minimum gjennom denne prosedyren.
- Potensiell tretthetssvikt av CLEANER XT™ bøyelig vaier kan forekomme ved langvarig aktivering av CLEANER XT™-enheten. Det anbefales tilbaketrekkingsfrekvens på 1–2 cm/sekund ved skarpe radier (dvs. radius av et slayfegraft eller fistel, radier < 3 cm).

EN FORESLÅTT PROSEODYRE:

Bruk steril teknikk.

Pasientklargjøring:

1. Forhåndsmedisiner med egnede anxiolytika, analgetika og/eller antibiotika iht. sykehusets protokoll.

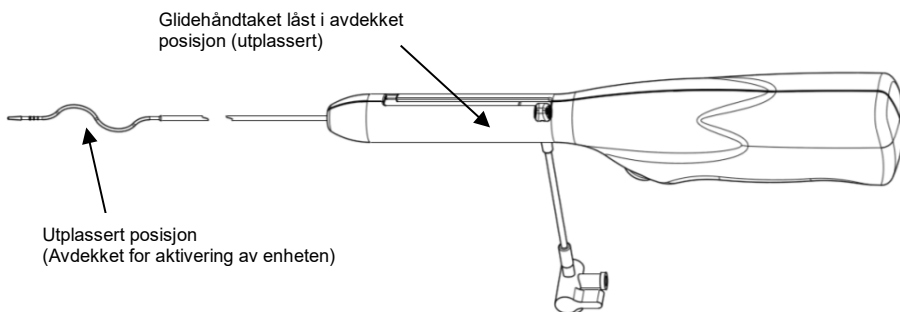
Testing av enhetens ytelse:

2. Ta CLEANER XT™ roterende trombektomisystem ut av pakningen. Trykk på AV/PÅ-bryteren for å kontrollere at den bøyelige vaieren går fritt rundt (se figur 2). Slipp opp bryteren for å stanse rotatoren. **Forsiktigheitsregel: Ikke bruk enheten hvis den ikke aktiveres umiddelbart når bryteren trykkes inn, og deaktiveres umiddelbart når bryteren slippes opp.**
3. Skyll CLEANER XT™-kateteret med heparinisert saltvann gjennom kateterlumen-skylleporten. Sett stoppekransen tilbake til avposisjon før drift.

Trombolyseprosedyre:

4. Fullfør CLEANER XT™-trombolyseprosedyren under kontinuerlig fluorisering. Ikke begynn å rotere den bøyelige vaieren (aktiveren enheten) med mindre riktig posisjon av enheten er bekreftet inne i fistelen eller graftet.
5. Klargjør og dekk til punksjonsstedet ved behov.
6. Administrer lokalbedøvelse til punksjonsstedet for venøs hylseinnføring.
7. Velg en hylse i egnet størrelse som passer til CLEANER XT™-kateteret og andre enheter/katetre som kan bli brukt under prosedyren. Maksimal ledeveierstørrelse vil avhenge av innførerhylse-/dilatatorsettet som er valgt.
8. Klargjør og plasser den venøse innførerhylsen iht. sykehusets protokoll. Den venøse hylsen skal plasseres i den venøse kanten av den periferne vaskulaturen, og rettes mot den venøse anastomosen. I fistel kan plasseringen av den venøse hylsen være valgfri, avhengig av belastningen av blodprop i karet. Hvis det brukes en venøs hylse, skal den plasseres i den venøse kanten av fistelen, og rettes mot den sentrale venøse utstrømmingen. Merk: Hvis ingen venøs hylse brukes i AV-fistelen, gå til trinn 16.

Perifer vaskulatur



Figur 4

13. Når enheten er aktivert, må du langsomt trekke ut den roterende bøyelige vaieren langs behandlingsstedet, mens du infunderer behandlingsagens gjennom infusjonsåpningen for å bryte opp blodproppen. **Advarsel:** Det anbefales en uttrekningshastighet på 1-2 cm/sekund ved skarpe radier. Når den bøyelige vaieren når tuppen av den venøse hylsen, slipp opp bryteren for å slå av den roterende spredningsvaieren.
14. Dekk enheten og fjern den fra den perifere vaskulaturen. Skyll kateterlumen med heparinert saltvann og fjern manuelt eventuell oppsamlet fibrin fra den bøyelige vaieren.
15. Aspirer den oppdelte blodproppen via hylsen og kast aspiratet. **Forsiktighetsregel:** Fortsatt aspirering som ikke lykkes, kan føre til kollaps av hylse og kar.
16. Injiser en liten mengde kontrastmiddel via den venøse hylsen for å vurdere hvor mye trombe som er fjernet. **Advarsel:** Unngå å injisere for mye kontrastmiddel for å minimere risikoen for embolisering. Behandle gjenværende trombe ved å gjenta trinn 11-15 til akseptabel fjerning av trombe er oppnådd.
17. Når en trombe er fjernet, må eventuelle underliggende diagnosenter eller stenosene behandles iht. sykehusets protokoll.
18. Utfør endelig angiogram.
19. Fjern hylsene fra den perifere vaskulaturen.
20. Oppnå hemostase på punksjonsstedet/-stedene iht. sykehusets protokoll.

Système vasculaire périphérique

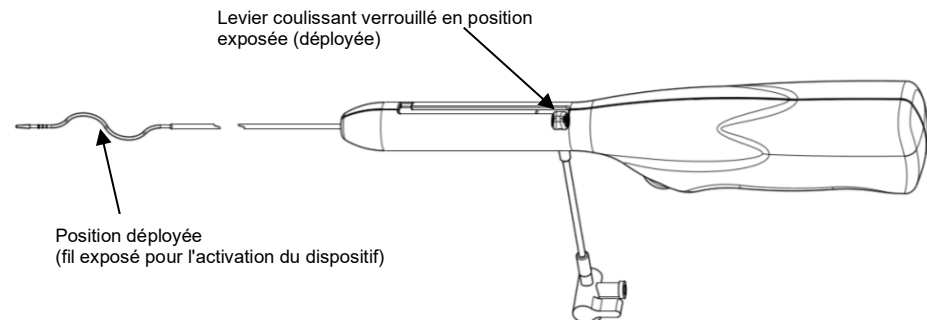


Figure 4

13. Une fois le dispositif activé, tirer lentement le fil sinusoïdal rotatif sur toute la longueur du site de traitement tout en perfusant l'agent thérapeutique dans le port de perfusion afin de dissoudre le caillot. **Avertissement :** il est recommandé d'employer une vitesse de retrait de 1-2 cm/seconde dans les angles aigus. Lorsque le fil sinusoïdal atteint l'extrémité de la gaine veineuse, relâcher l'interrupteur pour arrêter la rotation du fil de dispersion.
14. Placer le dispositif en position couverte puis retirer ce dernier du système vasculaire périphérique. Rincer la lumière du cathéter avec une solution saline héparinée et retirer manuellement la fibrine accumulée sur le fil sinusoïdal.
15. Aspirer le caillot macéré via la gaine puis éliminer l'aspirat. **Précaution :** toute aspiration prolongée infructueuse risque de provoquer un collapsus de la gaine et du vaisseau.
16. Injecter une petite quantité de produit de contraste via la gaine veineuse afin d'évaluer le degré d'ablation du thrombus. **Avertissement :** éviter toute surinjection de produit de contraste afin de minimiser le risque d'embolisation. Traiter le thrombus résiduel en répétant les étapes 11-15 jusqu'à ce que l'ablation du thrombus soit acceptable.
17. Une fois l'ablation du thrombus terminée, traiter toute maladie ou sténose sous-jacente conformément au protocole de l'hôpital.
18. Procéder à l'angiogramme final.
19. Extraire les gaines du système vasculaire périphérique.
20. Obtenir l'hémostase au niveau du ou des sites de ponction conformément au protocole de l'hôpital.

Greffes et fistules

INDICATIONS :

Le système de thrombectomy rotationnelle CLEANER XT™ est indiqué pour l'ablation mécanique des caillots dans les fistules de dialyse des vaisseaux natifs et les greffes d'accès de dialyse synthétiques.

CONTRE-INDICATIONS :

Les contre-indications du système de thrombectomy rotationnelle CLEANER XT™ sont les suivantes :

- Lorsque, selon l'avis du médecin, une telle procédure pourrait compromettre l'état du patient.
- Infection existante au niveau du site d'accès de l'hémodialyse.
- Fistules de dialyse d'un vaisseau natif immatures (fistules qui n'ont pas encore été utilisées pour un traitement d'hémodialyse).

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS :

- Lire l'intégralité des avertissements, précautions et instructions de la notice avant utilisation. Le non-respect de cette consigne risque d'entraîner de graves lésions et le décès du patient.
- Ces procédures doivent être exclusivement pratiquées par des médecins et du personnel parfaitement familiarisés avec le dispositif et les techniques employées. Le dispositif a été stérilisé à l'EO et restera stérile sauf si l'emballage est ouvert ou endommagé. Examiner l'emballage avant toute utilisation ; s'il est endommagé, NE PAS UTILISER le dispositif. Ce dispositif est exclusivement destiné à un usage unique ; NE PAS LE RÉUTILISER NI LE RESTÉRILISER.
- Avant utilisation, examiner minutieusement le système de thrombectomy rotationnelle CLEANER XT™ pour vérifier qu'il n'a pas été endommagé pendant le transport. NE PAS UTILISER le produit si ses composants présentent un quelconque signe de dommage.
- En raison du risque d'exposition au VIH (virus de l'immunodéficience humaine) ou à d'autres agents pathogènes à diffusion hémogène, les professionnels de santé doivent systématiquement observer les précautions universelles relatives au sang et aux fluides corporels lors de la prise en charge des patients. Une technique stérile doit être rigoureusement employée lors de la manipulation du dispositif.
- Les praticiens doivent être conscients des complications potentielles associées aux procédures de thrombolysé des fistules et des greffes de dialyse, notamment :

- | | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none">• Hémorragie• Embolie pulmonaire symptomatique• Embolisation artérielle• Réaction allergique au produit de contraste• Pseudo-anévrisme• Douleur et/ou sensibilité | <ul style="list-style-type: none">• Déchirure ou rupture du vaisseau• Infection• Perforation de l'artère ou de la veine• Hématome• Décès |
|--|--|

- Prendre des précautions lors du délogement du caillot au niveau de l'anastomose artérielle afin de minimiser le risque d'embolisation artérielle.
- En raison de l'absence d'excrétion chez les patients hémodialysés, l'utilisation de produit de contraste doit être maintenue au minimum tout au long de cette procédure.
- Il existe un risque de rupture par fatigue du fil sinusoidal CLEANER XT™ en cas d'activation prolongée du dispositif CLEANER XT™. Il est recommandé d'employer une vitesse de retrait de 1-2 cm/seconde dans les angles aigus (c'est-à-dire rayon d'une greffe ou d'une fistule en boucle, rayons < 3 cm).

PROCÉDURE CONSEILLÉE :

Employer une technique stérile.

Préparation du patient :

1. Procéder à une prémédication avec des anxiolytiques, analgésiques et/ou antibiotiques appropriés conformément au protocole de l'hôpital.

Test de la performance du dispositif :

2. Extraire le système de thrombectomy rotationnelle CLEANER XT™ de son emballage. Appuyer sur l'interrupteur MARCHE/ARRÊT pour vérifier que le fil sinusoidal tourne librement (voir la Figure 2). Relâcher l'interrupteur pour arrêter la rotation. **Précaution : ne pas utiliser le dispositif s'il ne se met pas en marche immédiatement après avoir appuyé sur l'interrupteur, ou s'il ne s'arrête pas immédiatement lorsque l'interrupteur est relâché.**
3. Rincer le cathéter CLEANER XT™ en introduisant une solution saline héparinée par le port de rinçage de la lumière du cathéter. Replacer le robinet en position fermée avant l'opération.

Procédure de thrombolysé :

4. Exécuter l'intégralité de la procédure de thrombolysé CLEANER XT™ sous radioscopie. Ne pas initier la rotation du fil sinusoidal (activation du dispositif) avant d'avoir confirmé le positionnement correct du dispositif dans la fistule ou la greffe.
5. Préparer le site de ponction et placer un champ stérile tel que requis.
6. Administrer un anesthésique local au niveau du site de ponction en vue de l'insertion de la gaine veineuse.

Perifer vaskulatur

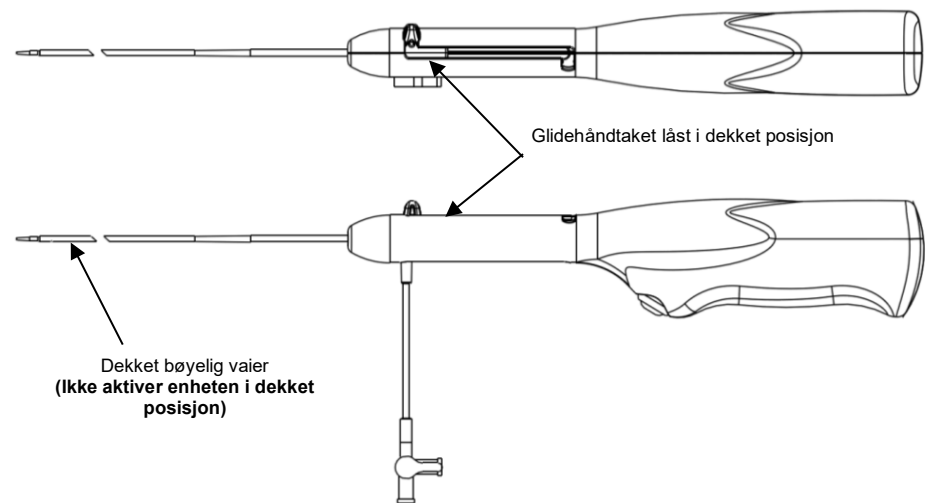
3. Fest en sprøyte med behandlingsagens eller heparinert saltløsning til kateterets skyllerport, og skyll CLEANER XT™-kateteret. Kontroller at væske kommer ut fra det mest distale kateterhullet som ligger nærmest enden av kateteret. Steng stoppekransen for å "låse" behandlingsagens eller heparinet i kateteret, og fjern sprøyten.

Behandling:

Den nøyaktige prosedyren skal bestemmes av legen. Følgende alternativ viser hvordan prosedyren kan utføres.

4. Fullfør prosedyren under kontinuerlig fluorisering. Ikke begynn å rotere den bøyelige vaieren (aktivere enheten) med mindre riktig posisjon av enheten er bekreftet inne i den perifere vaskulaturen.
5. Klargjør og dekk til punksjonstedet ved behov.
6. Administrer lokalbedøvelse til punksjonsstedet for venøs hylseinnføring.
7. Velg en hylse i egnet størrelse som passer til CLEANER XT™-kateteret og andre enheter/katetre som kan bli brukt under prosedyren. Maksimal ledvæierstørrelse vil avhenge av innførerhylse-/dilatatorsettet som er valgt. Hvis iliaca bifurkasjon -bifurkasjon blir krysset, skal det brukes en lang, forsterket hylse.
8. Klargjør og plasser den venøse innførerhylsen iht. sykehushets protokoll. Den venøse hylsen skal plasseres i den venøse kanten av den perifere vaskulaturen, og rettes mot behandlingsstedet. Plasseringen av den venøse hylsen kan være valgfri, avhengig av belastningen av blodproppt i karet.
9. Plasser enheten i den tildekkede posisjonen ved å skyve glidehåndtaket til distal posisjon og rotere glidehåndtaket for å låse i dekket posisjon (se figur 3). I dekket posisjon skal kun den fleksible tuppen av den bøyelige vaieren stikke ut av kateteret. **Advarsel: Enheten skal ikke aktiveres i dekket posisjon.**
10. Støtt den fleksible tuppen mellom tommel og pekefinger under innføring gjennom hylseventilen. Før inn den dekkede enheten gjennom den venøse hylsen og inn i den venøse kanten av den perifere vaskulaturen.
11. Fest en sprøyte på 10 ml som inneholder behandlingsagens som skal infunderes til stoppekransen. Åpne stoppekransen for å starte strømningen. **Advarsel: Ikke trekk blod tilbake inn i kateteret.**

Merk: Følg produsentens instruksjoner vedrørende rekonstruksjon og fortynning av spesifiserte væsker.



Figur 3

12. Før inn den fleksible tuppen til den mest distale enden av blodproppen. Avdekk den bøyelige vaieren ved å låse opp og trekke helt ut glidehåndtaket og rotere glidehåndtaket til det høres et "klikk" (se figur 4). Bekrefte posisjoneringen av enheten inne i behandlingsstedet via fluorisering. Trykk på PA/AV-bryteren for å aktivere rotasjon.

Perifer vaskulatur

- Disse prosedyrene skal kun utføres av leger og personale som er kjent med utstyret og teknikkene som er involvert. Enheten er sterilisert med EO, og er steril med mindre pakningen er åpenet eller skadet. Pakningen bør undersøkes før bruk: ved skade må den IKKE BRUKES. Enheten er beregnet for en pasient, MÅ IKKE BRUKES PÅ NYTT ELLER RESTERILISERES.
- Før bruk, må CLEANER XT™ roterende trombektomisystem undersøkes nøyne for å verifisere at den ikke har blitt skadet under forsendelsen. Hvis produktets deler viser tegn på skade, må de IKKE BRUKES.
- På grunn av risiko for eksponering for HIV (humant immunsvikavirus) eller andre blodbårne patogener, bør helsepersonell rutinemessig bruke universelle forsiktigheitsregler for blod- og kroppsvæsker ved behandling av alle pasienter. Steril teknikk må følges strengt ved all håndtering av enheten.
- Ikke før fremover hvis det møtes motstand uten først å ha fastslått årsaken til motstanden under fluorisering, og eventuelle nødvendige tiltak. Overdrevne bruk av makt ved motstand kan føre til skade på enheten eller vaskulaturen.
- Før innføring, og når CLEANER XT™ er tatt ut av det vaskulære systemet, skal kateteret skylles.
- Hvis kateteret eller ledevaieren blir bøyd eller skadet på annen måte under bruk, må du avbryte bruken og skifte dem ut.
- Leger må være oppmerksomme på potensielle komplikasjoner knyttet til perifer vaskulatur-trombolysen, inkludert:

- Karperforasjon eller -ruptur
- Karspasmer
- Hematom
- Sepsis/infeksjon
- Disrupsjon av intima
- Vaskulær trombe
- Allergisk reaksjon på kontrastmiddel
- Tromboemboliske episoder
- Distal embolisering av blodpropper
- Blødning
- Smerte og ømhet
- Tromboflebit
- Arteriedisseksjon
- Medikamentreaksjoner
- Arteriovenøs fistel
- Amputasjon

- Potensiell trethetssvikt av CLEANER XT™ bøyelig vaier kan forekomme ved langvarig aktivering av CLEANER XT™-enheten. Det anbefales tilbaketrekkingsfrekvens på 1-2 cm/sekund ved skarpe radier (dvs. radius av et sløyfegraft eller fistel, radier < 3 cm).

EN FORESLATT PROSEODYRE:

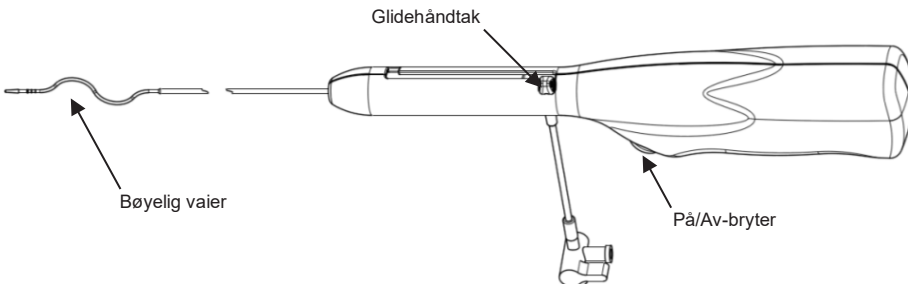
Bruk steril teknikk.

Pasientklargjøring:

1. Forhåndsmedisiner med egnet anxiolytikum, analgetikum og/eller antibiotika iht. sykehusets protokoll.

Testing av enhetens ytelse:

2. Ta CLEANER XT™ roterende trombektomisystem ut av pakningen. Trykk på PÅ/AV-bryteren for å kontrollere at den bøyelige vaieren går fritt rundt (se figur 2). Slipp opp bryteren for å stanse rotatoren. **Forsiktigheitsregel: Ikke bruk enheten hvis den ikke aktiveres umiddelbart når bryteren trykkes inn, og deaktiveres umiddelbart når bryteren slippes opp.**



Figur 2

Greffes et fistules

7. Sélectionner une gaine de taille appropriée compatible avec le cathéter CLEANER XT™ et les autres dispositifs/cathétères qui seront éventuellement utilisés pendant la procédure. La taille maximale du fil-guide dépendra de l'ensemble gaine d'introduction/dilatateur choisi.
8. Préparer et mettre en place la gaine d'introduction veineuse conformément au protocole de l'hôpital. La gaine veineuse doit être placée dans la branche veineuse de la greffe, en étant dirigée vers l'anastomose veineuse. Dans les fistules, la mise en place de la gaine veineuse peut être facultative, selon l'importance du caillot dans le vaisseau. En cas d'utilisation d'une gaine veineuse, celle-ci doit être placée dans la branche veineuse de la fistule, en étant dirigée vers la voie veineuse centrale. Remarque : en l'absence d'utilisation de gaine veineuse dans la fistule AV, passer à l'étape 16.
9. Placer le dispositif en position couverte. Pour ce faire, pousser le levier coulissant vers la position distale puis tourner ce dernier pour verrouiller le dispositif en position couverte (voir la Figure 3). En position couverte, seule l'extrémité flexible du fil sinusoïdal doit dépasser du cathéter. Ne pas activer le dispositif lorsque le fil se trouve en position couverte.
10. Lors de l'insertion dans la valve de la gaine, tenir l'extrémité flexible entre le pouce et l'index. Insérer le dispositif couvert dans la gaine veineuse puis dans la branche veineuse de la fistule ou de la greffe.
11. Dans une greffe, avancer l'extrémité flexible jusqu'à l'anastomose veineuse. **Avertissement : ne pas avancer l'extrémité flexible au-delà de l'anastomose.** Dans une fistule, avancer l'extrémité flexible jusqu'à la partie la plus centrale du caillot. Exposer le fil sinusoïdal. Pour ce faire, déverrouiller et rétracter complètement le levier coulissant, puis tourner ce dernier jusqu'à entendre un « clic » (voir la Figure 4). Confirmer la position du dispositif dans la fistule ou la greffe par radioscopie. Appuyer sur l'interrupteur MARCHE/ARRÊT pour activer la rotation. Remarque : lorsque le fil est exposé, prendre des précautions pour éviter de l'avancer dans le caillot et au-delà de l'anastomose.
12. Une fois le dispositif activé, tirer lentement le fil sinusoïdal rotatif sur toute la longueur de la greffe ou de la fistule afin de dissoudre le caillot. **Avertissement : il est recommandé d'employer une vitesse de retrait de 1-2 cm/seconde dans les angles aigus.** Lorsque le fil sinusoïdal atteint l'extrémité de la gaine veineuse, relâcher l'interrupteur pour arrêter la rotation.
13. Placer le dispositif en position couverte puis retirer ce dernier de la greffe ou la fistule. Rincer la lumière du cathéter avec une solution saline héparinée et retirer manuellement la fibrine accumulée sur le fil sinusoïdal.
14. Aspirer le caillot macéré via la gaine puis éliminer l'aspirat. **Précaution : toute aspiration prolongée infructueuse risque de provoquer un collapsus de la gaine et de la greffe/fistule.**
15. Injecter une petite quantité de produit de contraste via la gaine veineuse afin d'évaluer le degré d'ablation du thrombus. **Avertissement : éviter toute surinjection de produit de contraste afin de minimiser le risque d'embolisation artérielle.** Traiter le thrombus résiduel en répétant les étapes 11-14 jusqu'à ce que l'ablation du thrombus soit acceptable.
16. Administrier un anesthésique local au niveau du site de ponction en vue de l'insertion de la gaine artérielle. Préparer et mettre en place la gaine d'introduction artérielle conformément au protocole de l'hôpital. La gaine artérielle doit être dirigée vers l'anastomose artérielle. **Précaution : les extrémités des gaines artérielle et veineuse ne doivent pas se chevaucher.**
17. Lors de l'insertion dans la valve de la gaine, tenir l'extrémité flexible entre le pouce et l'index. Insérer le dispositif en position couverte dans la gaine artérielle puis dans la branche artérielle de la fistule ou de la greffe.
18. Dans une greffe, avancer l'extrémité flexible jusqu'à l'anastomose artérielle. **Avertissement : ne pas avancer l'extrémité flexible au-delà de l'anastomose.** Dans une fistule, avancer l'extrémité flexible jusqu'à la partie la plus centrale du caillot. Exposer le fil sinusoïdal. Pour ce faire, déverrouiller et rétracter complètement le levier coulissant, puis tourner ce dernier jusqu'à entendre un « clic ». Confirmer la position du dispositif dans la fistule ou la greffe par radioscopie. Appuyer sur l'interrupteur MARCHE/ARRÊT pour activer la rotation.
19. Une fois le dispositif activé, tirer lentement le fil sinusoïdal rotatif, en position exposée, sur toute la longueur de la greffe ou de la fistule afin de dissoudre le caillot. **Avertissement : il est recommandé d'employer une vitesse de retrait de 1-2 cm/seconde dans les angles aigus.** Lorsque le fil sinusoïdal atteint l'extrémité de la gaine artérielle, relâcher l'interrupteur pour arrêter la rotation.
20. Placer le dispositif en position couverte puis retirer ce dernier de la greffe ou la fistule. Rincer la lumière du cathéter avec une solution saline héparinée et retirer manuellement la fibrine accumulée sur le fil sinusoïdal.
21. Aspirer le caillot macéré via l'une des gaines puis éliminer l'aspirat. **Précaution : toute aspiration prolongée infructueuse risque de provoquer un collapsus de la gaine et de la greffe/fistule.**
22. Introduire un cathéter approprié dans la gaine artérielle puis acheminer ce dernier avec précaution au-delà de l'anastomose artérielle de la greffe ou la fistule. En cas d'utilisation d'un cathéter à ballonnet, gonfler le ballonnet. Tirer le bouchon artériel jusqu'au milieu de la branche artérielle. Dégonfler le ballonnet et retirer le cathéter à ballonnet.
23. Réinsérer le dispositif CLEANER XT™ en position couverte dans la gaine artérielle puis dans la branche artérielle de la greffe ou la fistule.
24. Exposer le fil sinusoïdal et activer le dispositif pour dissoudre le bouchon artériel, en utilisant du produit de contraste pour guider la macération.
25. Placer le dispositif en position couverte puis retirer ce dernier de la greffe ou la fistule. Rincer la lumière du cathéter avec une solution saline héparinée et retirer manuellement la fibrine accumulée sur le fil sinusoïdal.
26. Aspirer le caillot macéré via la gaine puis éliminer l'aspirat.
27. Injecter du produit de contraste pour évaluer le degré d'ablation du thrombus. Si nécessaire, traiter le thrombus résiduel en introduisant le dispositif CLEANER XT™ dans l'une des gaines.
28. Une fois l'ablation du thrombus terminée, traiter toute maladie ou sténose sous-jacente conformément au protocole de l'hôpital.
29. Procéder au fistulogramme final.
30. Retirer les gaines de la fistule ou de la greffe.
31. Obtenir l'hémostase au niveau du ou des sites de ponction conformément au protocole de l'hôpital.

AVERTISSEMENT :

Réserve à un usage unique. Ne pas réutiliser, retraiter ni restériliser. Toute réutilisation, retraitement ou restérilisation risque de compromettre l'intégrité structurelle du dispositif et/ou d'entraîner une défaillance qui, à son tour, peut provoquer une lésion, une maladie ou le décès du patient. Toute réutilisation, retraitement ou restérilisation peut également créer un risque de contamination du dispositif et/ou provoquer une infection ou une infection croisée du patient, y compris, sans s'y limiter, la transmission de maladie(s) infectieuse(s) d'un patient à un autre. La contamination du dispositif peut entraîner une lésion, une maladie ou le décès du patient.

STOCKAGE :

Conserver à une température ambiante contrôlée. Ne pas exposer aux solvants organiques, aux rayonnements ionisants ou aux rayons ultraviolets.

MISE AU REBUT :

Éliminer le système de cathéter conformément à la directive relative aux déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE) et aux procédures standard de l'établissement relatives aux déchets médicaux comprenant des dispositifs à usage unique en contact avec du sang.

EXCLUSION DE GARANTIE ET LIMITATION DES RECOURS :

Il n'existe aucune garantie expresse ou implicite, y compris sans s'y limiter toute garantie de qualité marchande ou d'adéquation à un usage particulier, pour le(s) produit(s) Argon Medical décrit(s) dans cette publication. Argon Medical ne sera en aucun cas tenue pour responsable de dommages directs, indirects ou consécutifs autres que ceux expressément stipulés par la législation spécifique. Nul n'a l'autorité de lier Argon Medical à une quelconque représentation ou garantie à l'exception de celles spécifiquement décrites dans le présent avis.

Les descriptions ou spécifications figurant dans les publications de Argon Medical, y compris la présente publication, ont pour seul objectif de décrire le produit de manière générale au moment de sa fabrication et ne sauraient constituer une quelconque garantie expresse.

Argon Medical ne sera pas tenue pour responsable des dommages directs, indirects ou consécutifs découlant de la réutilisation du produit.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3

E353911



Le glossaire des symboles est disponible sous forme électronique à l'adresse
www.argonmedical.com/symbols

EC REP

EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570

CE 2797

ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com

UK REP Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom



Norwegian - Alle instruksjoner må leses før bruk

sidene

Bruksanvisninger i perifer vaskulatur.....

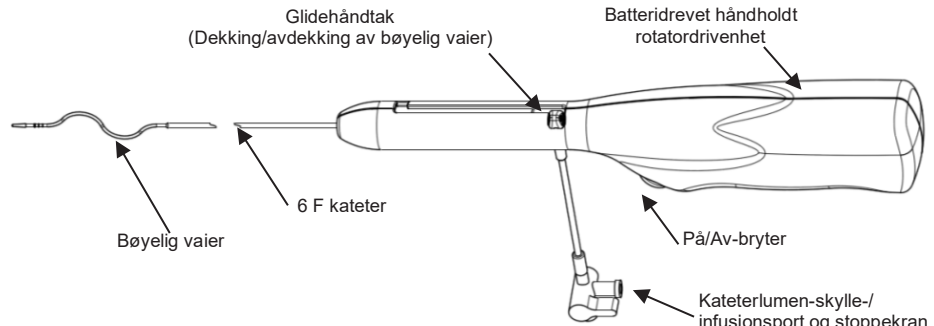
1-4

Bruksanvisninger i grafta og fistler

5-6

BESKRIVELSE AV ENHETEN:

CLEANER XT™ roterende trombektomisystem er et 6 F perkutankateter-basert system (enkeltdel-konstruksjon). En håndholdt batteridrevet rotatordriverenhet til engangsbruk er festet til en bøyelig vaier som roterer med omrent 4000 RPM. Vaieren og den atraumatiske, myke tuppen er røntgentette for visualisering ved fluorosering.



Figur 1

INDIKASJONER FOR BRUK:

CLEANER XT™ roterende trombektomisystem er indisert for mekanisk dekoagulering og kontrollert og selektiv infusjon av væsker spesifisert av legen, inkludert trombolytika, i den periferne vaskulaturen.

KONTRAINDIKASJONER:

CLEANER XT™ roterende trombektomisystem er kontraindisert ved følgende:

- Dette systemet er kontraindisert når, etter medisinsk vurdering av legen, en slik prosedyre kan svekke pasientens tilstand.
- Ikke utformet for dilatering av perifer vaskulatur.
- Dette systemet er ikke beregnet på infusjon av blod eller blodprodukter.
- Se produktvedlegget for valgte behandlingsløsning for indikasjoner, kontra-indikasjoner, bivirkninger og forsiktigheitsregler.
- Hos pasienter uten et vaskulært filter, for eksempel et vena cava inferior-filter.

ADVARSLER OG FORSIKTIGHETSREGLER:

- Les alle advarsler, forsiktigheitsregler og instruksjoner i pakningsvedlegget før bruk. Dersom dette ikke blir gjort, kan det føre til alvorlig skade og død for pasienten.

ISPĒJIMAS:

skirta naudoti tik viena kartą. Draudžiama naudoti pakartotinai, apdoroti arba sterilizuoti. Prietaisą pakartotinai naudojant, apdorojant arba sterilizuojant, gali būti pažeistas jo struktūros vientiscumas ir (arba) gali įvykti prietaiso gedimas, galinis tapti paciento sužalojimo, ligos arba mirties priežastimi. Be to, prietaisą pakartotinai naudojant, apdorojant arba sterilizuojant, gali kilti jo užteršimo rizika ir (arba) paciento infekcijos rizika, išskaitant (bet neapsiribojant) infekcinės ligos (-ų) pernešimą nuo vieno paciento kitam. Prietaiso užteršimas gali tapti paciento sužalojimo, ligos arba mirties priežastimi.

LAIKYMAS

Laikykite pastovioje kambario temperatūroje. Saugokite nuo organinių tirpiklių, ionizuojančios spinduliuotės arba ultravioletinės šviesos poveikio.

UTILIZAVIMAS

Kateterio sistemą utilizuokite laikydami direktyvos dėl elektros ir elektroninės įrangos atliekų (WEEEED) ir standartinių institucijos procedūrų dėl medicinių atliekų, išskaitant vienkartinius, su krauju besileičiančius prietaisus.

ATSIASKYMAS SUTEIKTI GARANTIĄ IR ATSAKOMYBĘS APRIBOJIMAS

„Argon Medical“ gaminiui (-iams), aprašytam (-iemis) šiame dokumente, nesuteikiama jokios aiškių arba numanomos garantijos, be apribojimų išskaitant numanomą garantiją dėl komercinės vertės arba tinkamumo konkrečiai paskirčiai. Jokioms aplinkybėmis bendrovė „Argon Medical“ nebus atsakinga už jokią tiesioginę, atsitiktinę ar pasekminę žalą, išskyrus aiškių apibrėžtą konkretiame įstatyme. Joks asmuo neturi galutį įpareigoti „Argon Medical“ jokių reprezentacijų ar garantijų, išskyrus aiškių apibrėžtą šiame dokumente.

Spausdinintiniai „Argon Medical“ aprašymai ir specifikacijos, išskaitant šį dokumentą, yra skirti tik gaminio savybėms pagaminimo momentui bendrai apibrėžti, ir nesurinkia jokios aiškių garantijos.

Bendrovė „Argon Medical“ nebus atsakinga už jokią tiesioginę, netiesioginę ar pasekminę žalą, kilusią pakartotinai naudojant gaminį.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3

E353911



Simbolių žodynas elektronine forma pateiktas
www.argonmedical.com/symbols

EC REP

EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570

CE 2797

ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com

UK REP

Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom



German - Vor Gebrauch Anleitung vollständig lesen

Seiten

Gebrauchsanleitung für Einsatz in peripherem Gefäßsystem	1-4
Gebrauchsanleitung für Einsatz in Grafts und Fisteln	5-6

PRODUKTBESCHREIBUNG:

Das Rotations-Thrombektomiesystem CLEANER XT™ beruht auf einem perkutanen 6-Ch-Katheter (einteilige Bauweise). Eine batteriebetriebene Hand-Motorantriebseinheit ist mit einem sinusförmigen Draht (im Folgenden S-Draht genannt) verbunden, der sich mit ungefähr 4000 Umdrehungen/Minute dreht. Der Draht und die atraumatische, weiche Spitze sind für die Darstellung unter Durchleuchtung röntgendicht.

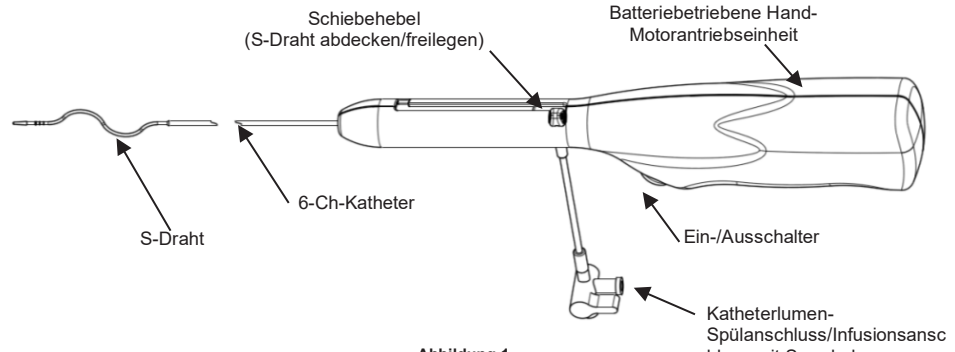


Abbildung 1

INDIKATIONEN:

Das Rotations-Thrombektomiesystem CLEANER XT™ ist angezeigt für die mechanische Entfernung von Gefäßverschlüssen und die kontrollierte, selektive Infusion vom Arzt vorgegebener Flüssigkeiten, einschließlich Thrombolytika, in das periphere Gefäßsystem.

KONTRAINDIKATIONEN:

Das Rotations-Thrombektomiesystem CLEANER XT™ ist in folgenden Fällen kontraindiziert:

- Dieses System ist kontraindiziert, wenn ein solches Verfahren nach der Meinung des Arztes den Zustand des Patienten beeinträchtigen kann.
- Nicht zum Zweck der Dilatation im peripheren Gefäßsystem bestimmt.
- Dieses System ist nicht für die Infusion von Blut oder Blutprodukten bestimmt.
- Indikationen, Kontraindikationen, Nebenwirkungen und Vorsichtsmaßnahmen entnehmen Sie bitte der Produktbeilage der therapeutischen Lösung Ihrer Wahl.
- Bei Patienten ohne Gefäßfilter, z. B. einem Filter in der unteren Hohlvene.

WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN:

Peripheres Gefäßsystem

- Lesen Sie vor dem Gebrauch sämtliche Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Anweisungen auf der Packungsbeilage. Andernfalls können schwerwiegende Verletzungen und Tod des Patienten die Folge sein.
- Diese Verfahren dürfen nur von Ärzten und Personal durchgeführt werden, die mit den zum Einsatz kommenden Instrumenten und Techniken vertraut sind. Das Gerät wurde mit EtO sterilisiert und ist steril, sofern die Verpackung nicht beschädigt oder geöffnet ist. Die Verpackung ist vor dem Gebrauch zu inspizieren; bei Beschädigung darf das Produkt NICHT VERWENDET WERDEN. Das Produkt ist für den Einsatz an einem einzigen Patienten bestimmt; NICHT WIEDERVERWENDEN ODER ERNEUT STERILISIEREN.
- Inspizieren Sie das Rotations-Thrombektomiesystem CLEANER XT™ vor dem Gebrauch sorgfältig, um Transportschäden auszuschließen. Wenn die Produktkomponenten Anzeichen von Beschädigungen aufweisen, darf das Produkt NICHT VERWENDET WERDEN.
- Aufgrund des Risikos einer Exposition gegenüber dem HIV (Humanes Immunodefizienzvirus) oder anderen durch Blut übertragenen Krankheitserreger muss das medizinische Personal bei der Pflege aller Patienten routinemäßig universelle Schutzmaßnahmen gegen Blut- und Körperflüssigkeiten anwenden. Während jeglicher Handhabung des Produkts sind strikt sterile Techniken zu folgen.
- Wenn Sie auf Widerstand stoßen, schieben Sie das Instrument nicht vor, ohne zuvor unter Durchleuchtung die Ursache für den Widerstand zu bestimmen und geeignete Abhilfemaßnahmen zu ergreifen. Übermäßige Kraftanwendung gegen Widerstand kann zu Schäden am Gerät oder Verletzung des Gefäßsystems führen.
- Der Katheter ist vor dem Einführen und nach jedem Entfernen von CLEANER XT™ aus dem Gefäßsystem zu spülen.
- Wenn der Katheter oder Führungsdräht während des Gebrauchs knickt oder auf andere Weise beschädigt wird, dürfen diese nicht weiter verwendet werden und sind zu ersetzen.
- Ärzte müssen die potenziellen Komplikationen im Zusammenhang mit der Thrombolysis im peripheren Gefäßsystem kennen. Hierzu gehören:

- | | |
|--|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Gefäßperforation oder -ruptur • Vasospasmus • Hämatom • Sepsis/Infektion • Intimariss • Gefäßthrombose • Allergische Reaktion auf Kontrastmittel • Thromboembolische Ereignisse | <ul style="list-style-type: none"> • Distale Embolisierung von Blutgerinnseln • Blutungen • Schmerzen und Empfindlichkeit • Thrombophlebitis • Arterielle Dissektion • Arzneimittelreaktionen • Arteriovenöse Fistel • Amputation |
|--|---|

- Bei lang andauernder Aktivierung des CLEANER XT™-Geräts kann es potenziell zu Schwingungsbruch des S-Drahts an CLEANER XT™ kommen. Bei engen Kurven (z. B. dem Radius einer Loop-Prothese oder Fistel, Radius < 3 cm) wird eine Rückzugrate von 1-2 cm/Sekunde empfohlen.

EINE EMPFOHLENE VORGEHENSWEISE:

Sterile Techniken anwenden.

Patientenvorbereitung:

1. Prämedikation mit geeignetem Anxiolytikum, Analgetikum und/oder Antibiotikum gemäß Krankenhausprotokoll.

Prüfen der Leistungsfähigkeit des Produkts:

2. Entnehmen Sie das Rotations-Thrombektomiesystem CLEANER XT™ aus der Verpackung. Drücken Sie den EIN-/AUS-Schalter, um die ungehinderte Drehung des S-Drahts zu prüfen (siehe Abb. 2). Lassen Sie den Schalter los, um den Motor anzuhalten. **Vorsicht: Verwenden Sie das Gerät nicht, wenn es sich nicht sofort nach Betätigung des Schalters einschaltet und sofort nach Loslassen des Schalters ausschaltet.**

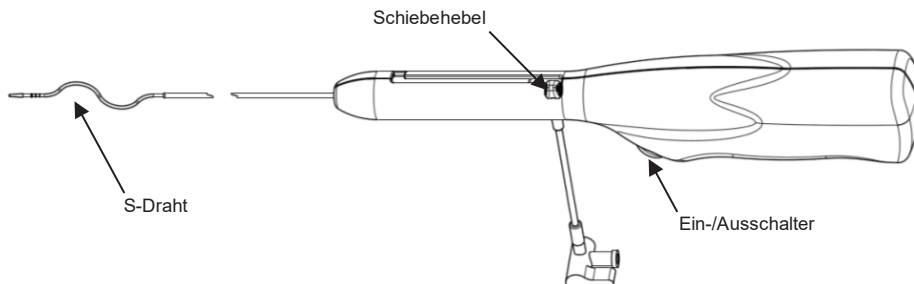


Abbildung 2

Graftai ir fistulės

- trombo dydį. Jei naudojama veninė mova, ji turi būti nustatyta venos šakoję ir nukreipta į centrinių veninių kraujų nuoteką. Pastaba: jei arterioveninėje fistulėje veninė mova nenaudojama, pereikite prie 16 veiksmo.
9. Nustatykite prietaisą uždengtoje padėtyje, pastumdami slankiąją svirtį į distalinę padėtį ir pasukdami slankiąją svirtį, kad užrakinumėtė uždengtoje padėtyje (žr. 3 pav.). Uždengtoje padėtyje iš kateterio turi kyšoti tik vinguotos vienos lankstus antgalis. Prietaiso negalima įjungti uždengtoje padėtyje.
 10. Jvesdami per movos vožtuva, laikykite lankstų antgalį tarp didžiojo ir rodomojo piščių. Jveskite uždengtą prietaisą per veninę movą į fistulės arba grafto venos šaką.
 11. Grafte pastumkite lankstų antgalį įki veninės anastomozės. **Ispėjimas: nestumkite antgalio už anastomozęs.** Fistulėje pastumkite lankstų antgalį įki trombo centrinių dalių. Atrakinkite ir atidenkite vinguotą vielą, iki galio atitraukdami slankiąją svirtį ir sukdami slankiąją svirtį, kol pasigirs spragtelėjimas (žr. 4 pav.). Naudodami fluoroskopą įsitikinkite, kad prietaisas yra fistulėje arba grafte. Įjunkite sukima, nuspausdami įjungimo / išjungimo jungiklį.
 - Pastaba: atidengti vielą reikiā atsargiai, siekiant neįstumti vielos į trombą ir už anastomozęs.**
 12. Kol prietaisais įjungtas, lėtai traukite besiskančią vinguotą vielą iš grafto ar fistulės, siekdami suardytį trombą. **Ispėjimas: rekomenduojama traukti vielą 1-2 cm per sekundę, jei susiduriama su ašturių skersmeniu.** Vinguotai vielai pasiekus veninės movos antgalį, išjunkite sukamajį įtaisą, atleisdami jungiklį.
 13. Uždenkite prietaisą ir ištraukite ji iš grafto ar fistulės. Praplaukite kateterio spindį heparinizuotu fiziologiniu tirpalu ir rankomis pašalinkite nuo vinguotos vienos fibrino sankaupas.
 14. Aspiruokite išmirkytą trombą per movą ir išmeskite aspiratą. **Atsargumo priemonė: dėl pakartotinių nesėkmų aspiravimui mova ir graftas / fistulė gali subliūkti.**
 15. Suleiskite vietinio nuskausminimo preparata dūrio vietoje, kad galėtumėte įvesti arterinę movą. Paruoškite ir nustatykite arterinę įvedimo movą, laikydami ligoninės protokolo. Arterinė mova turi būti nukreipta į arterinę anastomozę. **Atsargumo priemonė: venike sulieisti per daug kontrastinės medžiagos, kad sumažintumėte arterijos embolizacijos riziką.** Apdorokite likusį trombą, pakartodami 11-14 veiksmus, kol pasieksite priimtinį trombo pašalinimo lygi.
 16. Suleiskite vietinio nuskausminimo preparata dūrio vietoje, kad galėtumėte įvesti arterinę movą. Paruoškite ir nustatykite arterinę įvedimo movą, laikydami ligoninės protokolo. Arterinė mova turi būti nukreipta į arterinę anastomozę. **Atsargumo priemonė: arterinės ir veninės movų antgaliai neturi persidengti.**
 17. Jvesdami per movos vožtuva, laikykite lankstų antgalį tarp didžiojo ir rodomojo piščių. Jveskite uždengtą prietaisą per arterinę movą į fistulės arba grafto arterijos šaką.
 18. Grafte pastumkite lankstų antgalį įki arterinės anastomozės. **Ispėjimas: nestumkite antgalio už anastomozęs.** Fistulėje pastumkite lankstų antgalį įki trombo centrinių dalių. Atrakinkite ir atidenkite vinguotą vielą, iki galio atitraukdami slankiąją svirtį ir sukdami slankiąją svirtį, kol pasigirs spragtelėjimas. Naudodami fluoroskopą įsitikinkite, kad prietaisas yra fistulėje arba grafte. Įjunkite sukima, nuspausdami įjungimo / išjungimo jungiklį.
 19. Kol prietaisais įjungtas, lėtai traukite besiskančią vinguotą vielą, atidengtoje padėtyje, iš grafto ar fistulės, siekdami suardytį trombą. **Ispėjimas: rekomenduojama traukti vielą 1-2 cm per sekundę, jei susiduriama su ašturių skersmeniu.** Vinguotai vielai pasiekus arterinės movos antgalį, išjunkite sukamajį įtaisą, atleisdami jungiklį.
 20. Uždenkite prietaisą ir ištraukite ji iš grafto ar fistulės. Praplaukite kateterio spindį heparinizuotu fiziologiniu tirpalu ir rankomis pašalinkite nuo vinguotos vienos fibrino sankaupas.
 21. Aspiruokite išmirkytą trombą per bet kurią movą ir išmeskite aspiratą. **Atsargumo priemonė: dėl pakartotinių nesėkmų aspiravimui mova ir graftas / fistulė gali subliūkti.**
 22. Ikiškite tinkamą kateterį per arterinę movą ir atsargiai stumkite ji į grafto ar fistulės arterinės anastomozę. Pripūskite balionelį, jei naudotas balionelio kateteris. Itraukite arterinį kamštį į arterinės šakos vidurą. Išleiskite iš balionelio orą ir ištraukite balionelio kateterį.
 23. Iš naujo jveskite uždengtą CLEANER XT™ prietaisą per arterinę movą į grafto arba fistulės arterijos šaką.
 24. Atidenkite vinguotą vielą ir įjunkite prietaisą, kad suardytumėte arterinį kamštį, naudodami kontrastinę medžiagą mirkyui kontroliuoti.
 25. Uždenkite prietaisą ir ištraukite ji iš grafto ar fistulės. Praplaukite kateterio spindį heparinizuotu fiziologiniu tirpalu ir rankomis pašalinkite nuo vinguotos vienos fibrino sankaupas.
 26. Aspiruokite išmirkytą trombą per movą ir išmeskite aspiratą.
 27. Suleiskite kontrastinę medžiagą, kad įvertintumėte trombo pašalinimo lygi. Apdorokite likusią trombo dalį, naudodami CLEANER XT™ per bet kurią movą.
 28. Visiškai pašalintę trombą, atlikite pirminės ligos arba stenozės gydymo veiksmus pagal ligoninės protokolą.
 29. Atlikite galutinę fistulogramą.
 30. Ištraukite movas iš fistulės ar grafto.
 31. Užtikrinkite hemostazę dūrio vietoje (-ose) pagal ligoninės protokolą.

Graftai ir fistulės

NAUDOJIMO PASKIRTIS

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System skirta mechaniskai pašalinti krešlius ir trombus iš natūralių kraujagyslių dializės fistulės ir sintetinių dializės prieigos graftų.

KONTRAINDIKACIJOS

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System kontraindikuota toliau nurodytais atvejais.

- Kai, gydytojo nuomone, tokia procedūra gali pabloginti paciento būklę.
- Esamos hemodializės prieigos vietos infekcija.
- Nepakankamai išsvyčiusios natūralių kraujagyslių fistulės (fistulės, kurios nebuvu naudotos mažiausiai vienai hemodializei atlikti).

ISPĖJIMAI IR ATSARGUMO PRIEMONĖS

- Prieš naudodami perskaitykite visus įspėjimus, atsargumo priemones ir nurodymus, pateiktus informaciniame lapelyje. Neperiskaičius nurodytos informacijos galimas sunkus paciento sužalojimas arba mirtis.
- Šias procedūras turi atlikti tik gydytojai ir darbuotojai, supažindinti su taikoma įranga ir metodais. Prietaisais sterilizuotas etileno dujomis ir yra sterilus, jei pakuočiai neatidaryta ir nepažeista. Prieš naudojant reikia apžiūrėti pakuočią, jei ji pažeista – NENAUDOKITE. Prietaisais skirtas naudoti tik vieną kartą vienam pacientui; PAKARTOTINAI NENAUDOKITE IR NESTERILIZUOKITE.
- Prieš naudodami kruopščiai apžiūrėkite CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System ir įsitikinkite, kad jis nebuvu apgadinta gabenant. Jei gaminio komponentai atrodė apgadinti – NENAUDOKITE.
- Dėl ŽIV (žmogaus imunodeficitu viruso) arba kitų kraujuje esančių ligų sukėlėjų poveikio rizikos sveikatos apsaugos darbuotojai turėtų laikytis standartinių atsargumo priemonių dėl krauso ir krauso skryčių, priziūrėdami visus pacientus. Dirbant prietaisu, reikia visada griežtai laikytis sterilijos darbo metodų.
- Gydytojai turi žinoti apie toliau nurodytas galimas komplikacijas, susijusias su dializės fistulėmis ir graftų tromboze.

- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none">• Kraujavimas• Simptominė plaučių embolija• Arterijų embolizacija• Alerginė reakcija į kontrastinę medžiagą• Pseudoaneurizma• Skausmas ir (arba) jautrumas | <ul style="list-style-type: none">• Kraujagyslės plyšimas arba suardymas• Infekcija• Arterijos arba venos pradūrimas• Hematoma• Mirtis |
|---|--|

- Šalinti kamštį iš arterijos anastomozės reikia atsargiai, siekiant sumažinti arterijos embolizacijos riziką.
- Dėl sutrikusios hemodializės pacientų šalinimo funkcijos, atliekant šią procedūrą reikia naudoti kuo mažiau kontrastinės medžiagos.
- Naudojant CLEANER XT™ prietaisą ilgesnį laiką, galimas CLEANER XT™ vingiuotos vielos gedimas dėl nuovargio. Rekomenduojama traukti prietaisą 1–2 cm per sekundę, jei susiduriama su aštriu skersmeniu (t. y. kilpinu graftu ar fistule, kurių skersmuo < 3 cm).

REKOMENDUOJAMA PROCEDŪRA

Dirbkite steriliai.

Paciento paruošimas

1. Atlikite medikamentinį paruošimą pagal ligoninės protokolą, naudodami raminamuosius, skausmą malšinančius ir (arba) antibiotinius preparatus.

Prietaiso eksploracinių charakteristikų bandymas

2. Ištraukite CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System iš pakuočės. Nuspauskite įjungimo / išjungimo jungiklį, kad įsitikintumėte, jog vingiuota viela sukaus laisvai (žr. 2 pav.). Atleidami jungiklį, sustabdyskite sukamajį įtaisą. **Atsargumo priemonė: nenaudokite prietaiso, jei nuspaudus jungiklį jis neįjungia iš karto, o atleidus jungiklį neišsi jungia iš karto.**
3. Praplaukite CLEANER XT™ kateterį heparinizuotu fiziologiniu tirpalu per kateterio spindžio praplovimo prievadą. Prieš dirbdami grąžinkite čiaupą į įjungimo padėtį.

Trombolizės procedūra

4. Atlikite CLEANER XT™ trombolizės procedūrą nuolat stebédami fluoroskopu. Nepradékite suktį vingiuotos vielos (neiunkite prietaiso), neįsiskinę, kad prietaisas tinkamai nustatytas fistulėje arba grafe.
5. Paruoškite ir uždenkite dūrio vietą.
6. Suleiskite vietinio nuskausminimo preparata dūrio vietoje, kad galėtumėte įvesti veninę movą.
7. Pasirinkite tinkamo dydžio movą CLEANER XT™ kateterui ir kiliems prietaisams / kateteriams, kurių gali prireikiti atliekant procedūrą, įvesti. Didžiausias kreipiamosios vielos dydis bus nustatytas atsižvelgiant į pasirinkto įvedimo movos / skėtiklio magzo dydį.
8. Paruoškite ir nustatykite veninę įvedimo movą, laikydami ligoninės protokolo. Veninė mova turi būti nustatyta grafto venos šakoje ir nukreipta į veninę anastomozę. Fistulėse veninę movą galima nustatyti ir kitaip, atsižvelgiant į kraujagyslėje esančio

Peripheres Gefäßsystem

3. Bringen Sie am Katheterspülanschluss eine Spritze mit einem Therapeutikum oder heparinierter Kochsalzlösung an und spülen Sie den CLEANER XT™-Katheter. Vergewissern Sie sich, dass aus der am weitesten distal gelegenen Katheteröffnung, die sich in der Nähe des Katheterendes befindet, Flüssigkeit austritt. Verschließen Sie den Sperrhahn, um das Therapeutikum bzw. Heparin im Katheter zu halten und entfernen Sie die Spritze.

Behandlung:

Das genaue Behandlungsverfahren ist durch den Arzt festzulegen. Nachfolgend wird eine Möglichkeit beschrieben, das Verfahren durchzuführen.

4. Führen Sie das Verfahren unter ständiger Durchleuchtung durch. Starten Sie die Rotation des S-Drahts (Geräteaktivierung) erst, nachdem die richtige Positionierung des Geräts im peripheren Gefäßsystem bestätigt wurde.
5. Bereiten Sie die Einstichstelle nach Bedarf vor und decken Sie diese ab.
6. Geben Sie zum Einführen der intravenösen Schleuse an der Einstichstelle ein Lokalanästhetikum.
7. Wählen Sie eine Schleuse von geeigneter Größe. Sie muss den CLEANER XT™-Katheter und andere beim Verfahren benötigte Instrumente/Katheter aufnehmen können. Die maximale Führungsdrähtgröße ist von der gewählten Kombination aus Einführschleuse und Dilator abhängig. Wenn die iliakale Bifurkation durchquert werden muss, sollte eine lange, verstärkte Schleuse verwendet werden.
8. Bereiten Sie die intravenöse Einführschleuse gemäß Krankenhausprotokoll vor und setzen Sie diese. Die intravenöse Schleuse sollte im venösen Zweig des peripheren Gefäßsystems gesetzt und zur Behandlungsstelle geleitet werden. Je nach Gerinnungselbelastung im Gefäß kann die Platzierung der intravenösen Schleuse optional sein.
9. Schließen Sie die Abdeckung des Geräts, indem Sie den Schiebehebel in die distale Position bringen, in die Verschlussposition drehen und dort einrasten (siehe Abb. 3). In der Verschlussposition steht nur die flexible Spitze des S-Drahts über dem Katheter hervor. **Warnung: Das Gerät darf in der Verschlussposition nicht aktiviert werden.**
10. Halten Sie die flexible Spitze beim Einführen durch das Schleusenventil zwischen Daumen und Zeigefinger. Führen Sie das Instrument mit geschlossener Abdeckung durch die intravenöse Schleuse und in den venösen Zweig des peripheren Gefäßsystems ein.
11. Schließen Sie eine 10-ml-Spritze mit dem für die Infusion vorgesehenen Therapeutikum an den Sperrhahn an. Öffnen Sie den Sperrhahn, um den Flüssigkeitsfluss zu starten. **Warnung: Es darf kein Blut in den Katheter zurückgezogen werden.**

Hinweis: Befolgen Sie die Herstelleranweisungen in Bezug auf die Wiederherstellung und Verdünnung der angegebenen Flüssigkeiten.

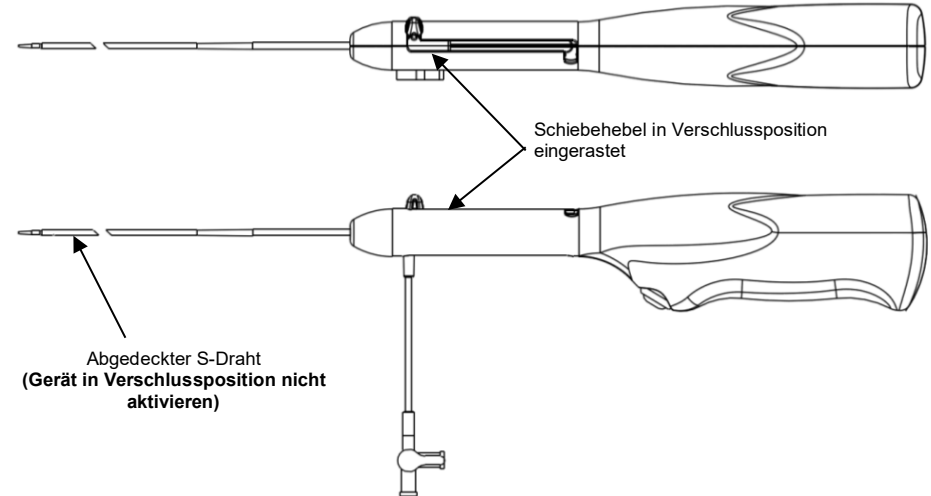


Abbildung 3

12. Schieben Sie die flexible Spitze bis zum am weitesten distal gelegenen Ende des Gerinnels vor. Öffnen Sie die Abdeckung des S-Drahts, indem Sie den Schiebehebel ganz zurückziehen und drehen, bis er hörbar einrastet (siehe Abb. 4). Bestätigen Sie per Durchleuchtung die Gerätelposition an der Behandlungsstelle. Drücken Sie den EIN-AUS-Schalter, um die Drehung zu starten.

Peripheres Gefäßsystem

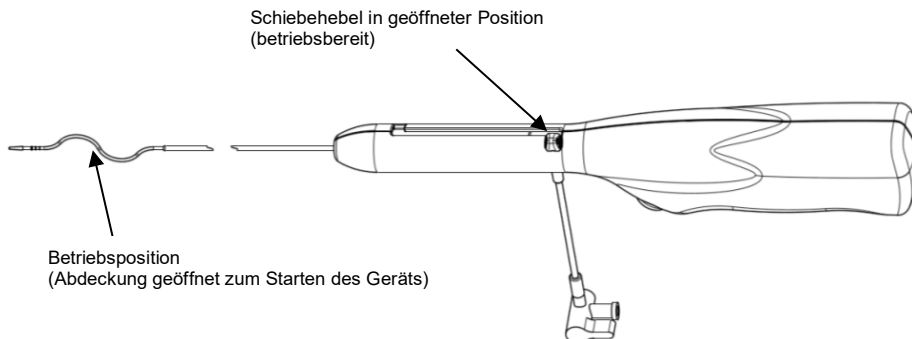
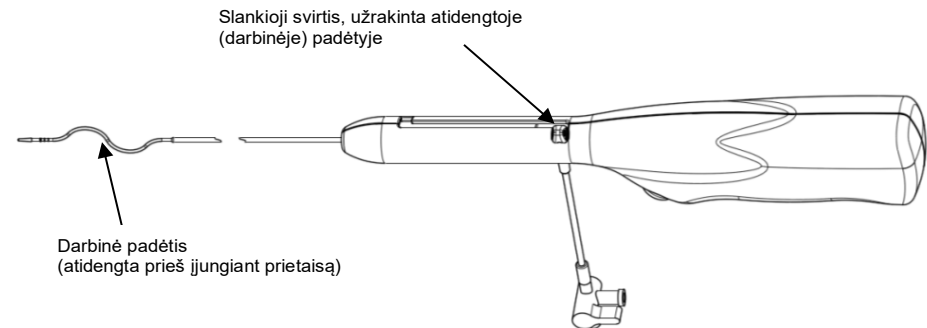


Abbildung 4

Periferinės kraujagyslės



4 pav.

13. Ziehen Sie bei aktiviertem Gerät den rotierenden S-Draht langsam durch die Behandlungsstelle zurück, während Sie das Therapeutikum zum Aufbrechen des Gerinnsels durch den Infusionsanschluss einbringen. **Warnung: Bei engen Kurven wird eine Rückzugrate von 1 - 2 cm/Sekunde empfohlen.** Wenn der S-Draht die Spitze der intravenösen Schleuse erreicht, lassen Sie den Schalter los, um die Drehung des Dispersionsdrahts zu beenden.
14. Schließen Sie die Abdeckung und ziehen Sie das Instrument aus dem peripheren Gefäßsystem. Spülen Sie das Katheterlumen mit heparinisierter Kochsalzlösung und entfernen Sie von Hand etwaige Fibrintrückstände vom S-Draht.
15. Aspirieren Sie das zerkleinerte Gerinnsel durch die Schleuse und entsorgen Sie das Aspirat. **Vorsicht: Bei andauernder erfolgloser Aspiration können Schleuse und Gefäß kollabieren.**
16. Injizieren Sie eine geringe Menge Kontrastmittel in die intravenöse Schleuse, um den Grad der erreichten Thrombusbeseitigung zu beurteilen. **Warnung: Zur Minimierung des Embolisierungsrisikos ist eine übermäßige Injektion von Kontrastmittel zu vermeiden.** Behandeln Sie den restlichen Thrombus, indem Sie die Schritte 11 - 15 wiederholen, bis eine akzeptable Thrombusbeseitigung erzielt ist.
17. Nach Abschluss der Thrombusbeseitigung behandeln Sie etwaige zugrunde liegende Erkrankungen oder Stenosen gemäß Krankenhausprotokoll.
18. Führen Sie das abschließende Angiogramm durch.
19. Entnehmen Sie die Schleusen aus dem peripheren Gefäßsystem.
20. Erzielen Sie an der Einstichstelle (bzw. mehreren) gemäß Krankenhausprotokoll Hämostase.

13. Kol prietaisais įjungtas, lėtai traukite besisukančią vingiuotą vielą iš gydymo vietos, iþpurkšdami per ipurškimo prieveda terapinę medžiagą, skirtą trombui suardytį. **Ispėjimas: rekomenduojama traukti vielą 1-2 cm per sekundę, jei susiduriama su aštriu skersmeniu.** Vingiuotai vielai pasiekus veninės movos antgalį, iðjunkite besisukančią dispersinę vielą, atleisdami jungiklį.
14. Uždenkite prietaisą ir iðtraukite ji iš periferinių kraujagyslių. Praplaukite kateterio spindį heparinizuotu fiziologiniu tirpalu ir rankomis paþalinkite nuo vingiuotos vienos fibrino sankuapas.
15. Aspiruokite iðsmirkytą trombą per movą ir iðmeskite aspiratą. **Atsargumo priemonė: dėl pakartotinių nesėkmingų aspiravimų mova ir kraujagyslė gali subliuksti.**
16. Suleiskite nedidelį kontrastinės medžiagos kiekį per veninę movą, kad ivertintumėte trombo paþalinimo lygi. **Ispėjimas: venkte suleisti per daug kontrastinės medžiagos, kad sumažintumėte embolizacijos riziką.** Aþdorokite likusį trombą, pakartodamai 11-15 veiksmus, kol pasieksite priimtiną trombo paþalinimo lygi.
17. Visiškai paþalinę trombą, atlikite pirminės ligos arba stenozės gydymo veiksmus pagal ligoninės protokolą.
18. Atlikite galutinę angiogramą.
19. Iðtraukite movas iš periferinių kraujagyslių.
20. Užtikrinkite hemostazę dūrio vietoje (-ose) pagal ligoninės protokolą.

Periferinės kraujagyslės

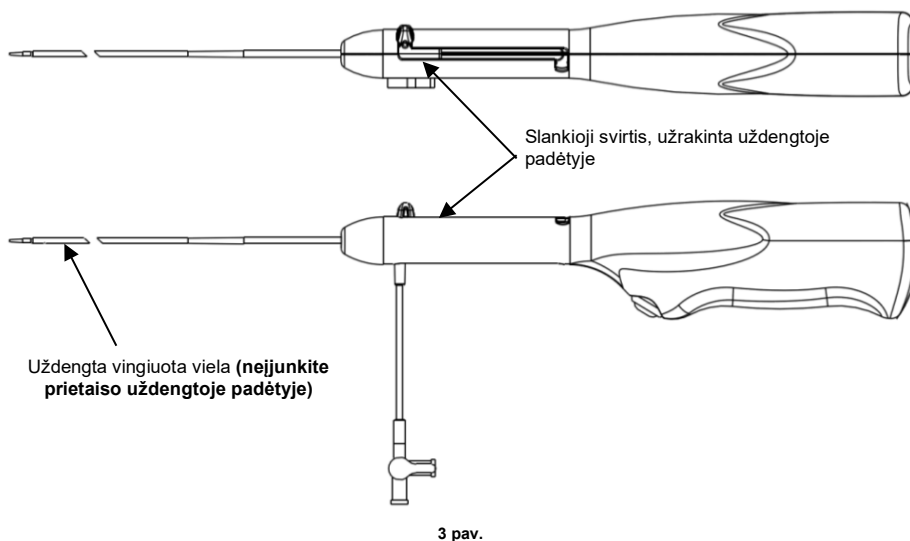
3. Prijunkite terapinės medžiagos arba heparinizuotu fiziologinio tirpalo švirkštą prie kateterio prapllovimo prievedo ir praplaukite CLEANER XT™ kateterį. Užtikrinkite, kad skystis ištekėtų iš kateterio distaliausios angos, esančios šalia kateterio galo. Uždarykite čiaupą, kad „užrakintumėte“ terapijinį skystį arba hepariną kateteryje, tada atjunkite švirkštą.

Gydymas

Tikslių gydymo procedūrų turi nustatyti gydytojas. Tolau aprašytas galimas procedūros atlikimo būdas.

4. Atlikite procedūrą nuolat stebédami fluoroskopu. Nepradékite sukti vingiuotos vielos (nejunkite prietaiso), nejisitinkinę, kad prietasas tinkamai nustatytas periferinėse kraujagyslėse.
5. Paruoškite ir uždenkite dūrio vietą.
6. Suleiskite vietinio nuskausminimo preparata dūrio vietoje, kad galėtumėte įvesti veninę movą.
7. Pasirinkite tinkamo dydžio movą CLEANER XT™ kateterui ir kitiems prietaisams / kateteriams, kurių gali prieikti atliekant procedūrą, įvesti. Didžiausias kreipiamosių vielos dydis bus nustatytas atsižvelgiant į pasirinkto įvedimo movos / skėtiklio mazgo dydį. Jei kertama klubinė bifurkacija, reikia naudoti ilgą susțiptintą movą.
8. Paruoškite ir nustatykite veninę įvedimo movą, laikydami ligoninės protokolo. Veninė mova turi būti nustatyta periferinio kraujagyslių tinklo venos šakoje ir nukreipta į gydymo vietą. Veninę movą galima nustatyti ir kitaip, atsižvelgiant į kraujagyslėje esančio trombo dydį.
9. Nustatykite prietaisą uždengtoje padėtyje, pastumdam slankiąją svirtį į distalinę padėtį ir pasukdami slankiąją svirtį, kad užrakintumėte uždengtoje padėtyje (žr. 3 pav.). Uždengtoje padėtyje iš kateterio turi kyšoti tik vingiuotas vielos lankstus antgalis. **Įspėjimas:** prietaiso negalima įjungti uždengtoje padėtyje.
10. Įvesdami per movos vožtuvą, laikydami lankstų antgalį tarp didžiojo ir rodomojo pirštų. Įveskite uždengtą prietaisą per veninę movą į periferinio kraujagyslių tinklo venos šaką.
11. Prijunkite 10 cm³ švirkštą su terapinė medžiaga, skirtą įpurkštį per čiaupą. Atidarykite čiaupą, kad medžiaga tekėtų. **Įspėjimas:** neįtraukite krauso atgalą į kateterį.

Pastaba: laikykites gamintojo nurodymų dėl nurodytų skytių atkūrimo ir skiedimo.



3 pav.

12. Pastumkite lankstų antgalį iki trombo distaliausio krašto. Atrakinkite ir atidenkite vingiuotą vielą, iki galo atitraukdami slankiąją svirtį ir sukdami slankiąją svirtį, kol pasigirs spragtelėjimas (žr. 4 pav.). Naudodami fluoroskopą įsitikinkite, kad prietasas yra gydymo vietoje. Įjunkite sukimą, nuspausdami įjungimo / išjungimo jungiklį.

Grafts und Fisteln

INDIKATIONEN:

Das Rotations-Thrombektomiesystem CLEANER XT™ ist indiziert für die mechanische Entfernung von Blutgerinnseln, die sich in Dialysefisteln aus nativen Gefäßen oder künstlichen Dialysezugangsprothesen (Grafts) befinden.

KONTRAINDIKATIONEN:

Das Rotations-Thrombektomiesystem CLEANER XT™ ist in folgenden Fällen kontraindiziert:

- Wenn ein solches Verfahren nach der Meinung des Arztes den Zustand des Patienten beeinträchtigen kann.
- Bestehende Infektion der Hämodialyse-Zugangsstelle.
- Unreife Dialysefisteln aus nativen Gefäßen (Fisteln, die noch nicht für mindestens eine Hämodialysebehandlung verwendet wurden).

WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN:

- Lesen Sie vor dem Gebrauch sämtliche Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Anweisungen auf der Packungsbeilage. Andernfalls können schwerwiegende Verletzungen und Tod des Patienten die Folge sein.
- Diese Verfahren dürfen nur von Ärzten und Personal durchgeführt werden, die mit den zum Einsatz kommenden Instrumenten und Techniken vertraut sind. Das Gerät wurde mit ETO sterilisiert und ist steril, sofern die Verpackung nicht beschädigt oder geöffnet ist. Die Verpackung ist vor dem Gebrauch zu inspizieren; bei Beschädigung darf das Produkt NICHT VERWENDET WERDEN. Das Produkt ist für den Einsatz an einem einzigen Patienten bestimmt; NICHT WIEDERVERWENDEN ODER ERNEUT STERILISIEREN.
- Inspizieren Sie das Rotations-Thrombektomiesystem CLEANER XT™ vor dem Gebrauch sorgfältig, um Transportschäden auszuschließen. Wenn die Produktkomponenten Anzeichen von Beschädigungen aufweisen, darf das Produkt NICHT VERWENDET WERDEN.
- Aufgrund des Risikos einer Exposition gegenüber dem HIV (Humanes Immundefizienzvirus) oder anderen durch Blut übertragenen Krankheitserregern muss das medizinische Personal bei der Pflege aller Patienten routinemäßig universelle Schutzmaßnahmen gegen Blut- und Körperflüssigkeiten anwenden. Während jeglicher Handhabung des Produkts sind strikt sterile Techniken zu befolgen.
- Ärzte müssen die potenziellen Komplikationen im Zusammenhang mit der Thrombolyse in Dialysefisteln und Grafts kennen. Hierzu gehören:

- | | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none">• Blutungen• Symptomatische Lungenembolie• Arterielle Embolisierung• Allergische Reaktion auf Kontrastmittel• Pseudoaneurysma• Schmerzen und/oder Empfindlichkeit | <ul style="list-style-type: none">• Gefäßriss oder -beschädigung• Infektion• Perforation der Arterie oder Vene• Hämatom• Tod |
|--|--|

- Zur Minimierung des Risikos einer arteriellen Embolisierung ist beim Verschieben des Thrombus an der arteriellen Anastomose Vorsicht geboten.
- Aufgrund des bei Hämodialysepatienten üblichen Exkretionsmangels ist der Einsatz von Kontrastmittel für den gesamten Verlauf des Verfahrens auf einem Minimum zu halten.
- Bei lang andauernder Aktivierung des CLEANER XT™-Geräts kann es potenziell zu Schwingungsbruch des S-Drahts an CLEANER XT™ kommen. Bei engen Kurven (z. B. dem Radius einer Loop-Prothese oder Fistel, Radius < 3 cm) wird eine Rückzugrate von 1-2 cm/Sekunde empfohlen.

EINE EMPFOHLENE VORGEHENSWEISE:

Sterile Techniken anwenden.

Patientenvorbereitung:

1. Prämedikation mit geeignetem Anxiolytikum, Analgetikum und/oder Antibiotikum gemäß Krankenhausprotokoll.

Prüfen der Leistungsfähigkeit des Produkts:

2. Entnehmen Sie das Rotations-Thrombektomiesystem CLEANER XT™ aus der Verpackung. Drücken Sie den EIN-/AUS-Schalter, um die ungehinderte Drehung des S-Drahts zu prüfen (siehe Abb. 2). Lassen Sie den Schalter los, um den Motor anzuhalten. **Vorsicht:** Verwenden Sie das Gerät nicht, wenn es sich nicht sofort nach Betätigung des Schalters einschaltet und sofort nach Loslassen des Schalters ausschaltet.
3. Spülen Sie den CLEANER XT™-Katheter mit heparinierter Kochsalzlösung durch den Katheterlumen-Spülanschluss. Bringen Sie den Sperrhahn vor dem Betrieb wieder in Verschlussposition.

Thrombolyseverfahren:

4. Führen Sie das Thrombolyseverfahren mit CLEANER XT™ unter ständiger Durchleuchtung durch. Starten Sie die Rotation des S-Drahts (Geräteaktivierung) erst, nachdem die richtige Positionierung des Instruments in der Fistel bzw. im Graft bestätigt wurde.
5. Bereiten Sie die Einstichstelle nach Bedarf vor und decken Sie diese ab.
6. Geben Sie zum Einführen der intravenösen Schleuse an der Einstichstelle ein Lokalanästhetikum.

Grafts und Fisteln

7. Wählen Sie eine Schleuse von geeigneter Größe. Sie muss den CLEANER XT™-Katheter und andere beim Verfahren benötigte Instrumente/Katheter aufnehmen können. Die maximale Führungsdrähtgröße ist von der gewählten Kombination aus Einführschleuse und Dilatator abhängig.
8. Bereiten Sie die intravenöse Einführschleuse gemäß Krankenhausprotokoll vor und setzen Sie diese. Die intravenöse Schleuse sollte im venösen Zweig der Prothese gesetzt und zur venösen Anastomose geleitet werden. Bei Fisteln kann die Platzierung der intravenösen Schleuse je nach Gerinnselbelastung im Gefäß optional sein. Wenn eine intravenöse Schleuse verwendet wird, sollte sie im venösen Zweig der Fistel gesetzt und zum zentralvenösen Auström geleitet werden. Hinweis: Wenn in der AV-Fistel keine intravenöse Schleuse verwendet wird, fahren Sie mit Schritt 16 fort.
9. Schließen Sie die Abdeckung des Geräts, indem Sie den Schiebehebel in die distale Position bringen, in die Verschlussposition drehen und dort einrasten (siehe Abb. 3). In der Verschlussposition steht nur die flexible Spitze des S-Drahts über dem Katheter hervor. Das Gerät darf in der Verschlussposition nicht aktiviert werden.
10. Halten Sie die flexible Spitze beim Einführen durch das Schleusenventil zwischen Daumen und Zeigefinger. Führen Sie das Instrument mit geschlossener Abdeckung durch die intravenöse Schleuse und in den venösen Zweig der Fistel bzw. des Grafts ein.
11. Bei einem Graft schieben Sie die flexible Spitze bis zur venösen Anastomose vor. **Warnung: Nicht über die Anastomose hinaus verschieben.** Bei einer Fistel schieben Sie die flexible Spitze bis zum am weitesten mittig gelegenen Ende des Gerinnsels vor. Öffnen Sie die Abdeckung des S-Drahts, indem Sie den Schiebehebel ganz zurückziehen und drehen, bis er hörbar einrastet (siehe Abb. 4). Bestätigen Sie per Durchleuchtung die Instrumentenposition in der Fistel bzw. im Graft. Drücken Sie den EIN-/AUS-Schalter, um die Drehung zu starten.
Hinweis: Beim Öffnen der Abdeckung des Drahts ist Vorsicht geboten, damit der Draht nicht in das Gerinnsel und über die Anastomose hinaus vorgeschoben wird.
12. Ziehen Sie bei aktiviertem Gerät den rotierenden S-Draht langsam durch die Fistel bzw. den Graft zurück, um das Gerinnsel aufzubrechen. **Warnung: Bei engen Kurven wird eine Rückzugrate von 1 - 2 cm/Sekunde empfohlen.** Wenn der S-Draht die Spitze der intravenösen Schleuse erreicht, lassen Sie den Schalter los, um den Motor abzuschalten.
13. Schließen Sie die Abdeckung und ziehen Sie das Instrument aus der Fistel bzw. dem Graft. Spülen Sie das Katheterlumen mit heparinisierter Kochsalzlösung und entfernen Sie von Hand etwaige Fibrintrückstände vom S-Draht.
14. Aspirieren Sie das zerkleinerte Gerinnsel durch die Schleuse und entsorgen Sie das Aspirat. **Vorsicht: Bei andauernder erfolgloser Aspiration können Schleuse und Graft/Fistel kollabieren.**
15. Injizieren Sie eine geringe Menge Kontrastmittel in die intravenöse Schleuse, um den Grad der erreichten Thrombusbeseitigung zu beurteilen. **Warnung: Zur Minimierung des Risikos einer arteriellen Embolisierung ist eine übermäßige Injektion von Kontrastmittel zu vermeiden.** Behandeln Sie den restlichen Thrombus, indem Sie die Schritte 11 - 14 wiederholen, bis eine akzeptable Thrombusbeseitigung erzielt ist.
16. Geben Sie zum Einführen der arteriellen Schleuse an der Einstichstelle ein Lokalanästhetikum. Bereiten Sie die arterielle Einführschleuse gemäß Krankenhausprotokoll vor und setzen Sie diese. Die arterielle Schleuse sollte zur arteriellen Anastomose hin ausgerichtet sein. **Vorsicht: Die Spitzen der arteriellen und intravenösen Schleusen dürfen nicht übereinander liegen.**
17. Halten Sie die flexible Spitze beim Einführen durch das Schleusenventil zwischen Daumen und Zeigefinger. Führen Sie das Instrument mit geschlossener Abdeckung durch die arterielle Schleuse in den arteriellen Zweig der Fistel bzw. des Grafts ein.
18. Bei einem Graft schieben Sie die flexible Spitze bis zur arteriellen Anastomose vor. **Warnung: Nicht über die Anastomose hinaus verschieben.** Bei einer Fistel schieben Sie die flexible Spitze bis zum am weitesten mittig gelegenen Ende des Gerinnsels vor. Öffnen Sie die Abdeckung des S-Drahts, indem Sie den Schiebehebel ganz zurückziehen und drehen, bis er hörbar einrastet. Bestätigen Sie per Durchleuchtung die Instrumentenposition in der Fistel bzw. im Graft. Drücken Sie den EIN-/AUS-Schalter, um die Drehung zu starten.
19. Ziehen Sie bei aktiviertem Gerät den rotierenden S-Draht mit geöffneter Abdeckung langsam durch die Fistel bzw. den Graft zurück, um das Gerinnsel aufzubrechen. **Warnung: Bei engen Kurven wird eine Rückzugrate von 1 - 2 cm/Sekunde empfohlen.** Wenn der S-Draht die Spitze der arteriellen Schleuse erreicht, lassen Sie den Schalter los, um den Motor abzuschalten.
20. Schließen Sie die Abdeckung und ziehen Sie das Instrument aus der Fistel bzw. dem Graft. Spülen Sie das Katheterlumen mit heparinisierter Kochsalzlösung und entfernen Sie von Hand etwaige Fibrintrückstände vom S-Draht.
21. Aspirieren Sie das zerkleinerte Gerinnsel durch eine der Schleusen und entsorgen Sie das Aspirat. **Vorsicht: Bei andauernder erfolgloser Aspiration können Schleuse und Graft/Fistel kollabieren.**
22. Führen Sie einen geeigneten Katheter durch die arterielle Schleuse und schieben Sie ihn vorsichtig über die arterielle Anastomose des Grafts bzw. der Fistel hinaus vor. Handelt es sich um einen Ballonkatheter, entfalten Sie diesen. Ziehen Sie den arteriellen Thrombus in die Mitte des arteriellen Schenkels. Entleeren Sie den Ballon und entfernen Sie den Ballonkatheter.
23. Führen Sie das CLEANER XT™-Instrument erneut mit geschlossener Abdeckung durch die arterielle Schleuse in den arteriellen Zweig der Fistel bzw. des Grafts ein.
24. Öffnen Sie die Abdeckung des S-Drahts und starten Sie das Gerät, um den arteriellen Thrombus unter Verwendung von Kontrastmittel zu zertrümmern.
25. Schließen Sie die Abdeckung und ziehen Sie das Instrument aus der Fistel bzw. dem Graft. Spülen Sie das Katheterlumen mit heparinisierter Kochsalzlösung und entfernen Sie von Hand etwaige Fibrintrückstände vom S-Draht.
26. Aspirieren Sie das zerkleinerte Gerinnsel durch die Schleuse und entsorgen Sie das Aspirat.
27. Injizieren Sie Kontrastmittel, um den Grad der erreichten Thrombusbeseitigung zu beurteilen. Behandeln Sie den eventuell restlichen Thrombus mit CLEANER XT™ je nach Bedarf durch eine der Schleusen.
28. Nach Abschluss der Thrombusbeseitigung behandeln Sie etwaige zugrunde liegende Erkrankungen oder Stenosen gemäß Krankenhausprotokoll.
29. Führen Sie das abschließende Fistulogramm durch.
30. Entnehmen Sie die Schleusen aus der Fistel bzw. dem Graft.
31. Erzielen Sie an der Einstichstelle (bzw. mehreren) gemäß Krankenhausprotokoll Hämostase.

Periferinės kraujagyslės

ISPĖJIMAI IR ATSARGUMO PRIEMONĖS

- Prieš naudodami perskaitykite visus įspėjimus, atsargumo priemones ir nurodymus, pateiktus informaciniame lapelyje. Neperiskaičius nurodytos informacijos galimas sunkus paciento sužalojimas arba mirtis.
- Šias procedūras turi atlikti tik gydytojai ir darbuotojai, supažindinti su taikoma įranga ir metodais. Prietaisas sterilizuotas etileno dujomis ir yra sterilius, jei pakuočia neatidaryta ir nepažeista. Prieš naudojant reikia apžiūrėti pakuočę, jei ji pažeista – NENAUDOKITE. Prietaisas skirtas naudoti tik vieną kartą vienam pacientui; PAKARTOTINAI NENAUDOKITE IR NESTERILIZUOKITE.
- Prieš naudodami kruopščiai apžiūrėkite CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System ir įsitikinkite, kad ji nebuvu apgadinta gabentui. Jei gamino komponentai atrodo apgadinti – NENAUDOKITE.
- Dėl ŽIV (žmogaus imunodeficitu viruso) arba kruoja esančių ligų sukėlėjų poveikio rizikos sveikatos apsaugos darbuotojai turėtų laikytis standartinių atsargumo priemonių dėl kruoja ir kruojo skryščių, prizūrėdami visus pacientus. Dirbant prietaisu, reikia visada griežtai laikytis sterilūs darbo metodų.
- Pajutę pasipriešinimą, toliau stumkite prietaisą tik nustatę pasipriešinimo priežastį fluoroskopu ir émēsi visų reikalingų koreguojamųjų veiksmų. Jéga stumiant prietaisą, kai juntamas pasipriešinimas, galima sugadinti prietaisą arba sužeisti kraujagysles.
- Prieš ivedant ir kiekvieną kartą ištraukus CLEANER XT™ iš kraujagyslių sistemos, kateteri reikia praplauti.
- Jei naudojant prietaisą kateteris arba kreipiamaoji viela susisuka ar kitaip apgadintami, prietaiso nebeaudokite ir pakeiskite nauju.
- Gydytojai turi žinoti apie toliau nurodytas galimas komplikacijas, susijusias su periferinių kraujagyslių tromboze.

- Kraujagyslių pradūrimas arba trūkis
- Kraujagyslių spazmas
- Hematoma
- Kraujo užkrėtimas / infekcija
- Intimos suardymas
- Kraujagyslių trombozė
- Alerginė reakcija į kontrastinę medžiagą
- Tromboembolijos atvejai

- Distalinė kraujo trombų embolizacija
- Kraujavimas
- Skausmas ir jautrumas
- Tromboflebitas
- Arterijos perpjovimas
- Reakcija į vaistus
- Arterioveninė fistulė
- Amputacija

- Naudojant CLEANER XT™ prietaisą ilgesnį laiką, galimas CLEANER XT™ vingiuotos vielos gedimas dėl nuovargio. Rekomenduojama traukti prietaisą 1–2 cm per sekundę, jei susiduriama su ašturių skersmeniu (t. y. kilpiui graftu ar fistule, kurio skersmuo < 3 cm).

REKOMENDUOJAMA PROCEDŪRA

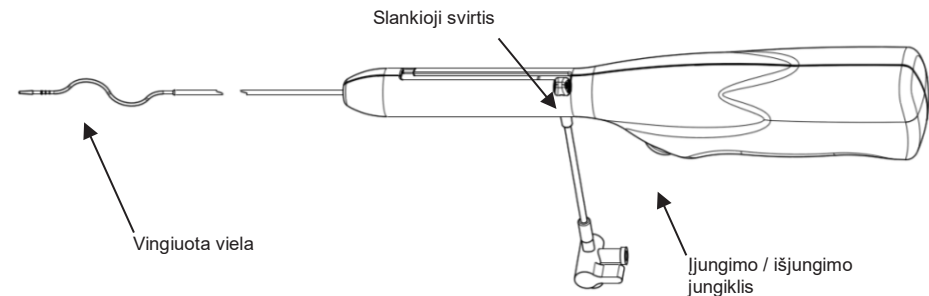
Dirkite steriliai.

Paciento paruošimas

1. Alikite medikamentinį paruošimą pagal ligoninės protokolą, naudodami raminamuosius, skausmą mašinančius ir (arba) antibiotinius preparatus.

Prietaiso eksploraciinių charakteristikų bandymas

2. Ištraukite CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System iš pakuočės. Nuspauskite ijjungimo / išjjungimo jungiklį, kad įsitikintumėte, jog vingiuota viela sukaus laisvai (žr. 2 pav.). Atleisdami jungiklį, sustabdysite sukausajį įtaisą. **Atsargumo priemonė: nenaudokite prietaiso, jei nuspaudus jungiklį jis neįsijungia iš karto, o atleidus jungiklį neįsijungia iš karto.**



2 pav.

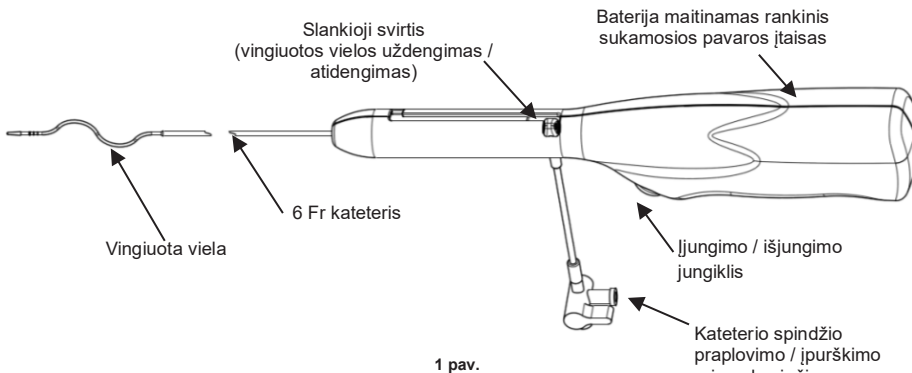


Lithuanian - Prieš naudojant reikia perskaityti visus nurodymus

Naudojimo periferinėse kraujagyslėse nurodymai	1-4
Naudojimo graftuose ir fistulėse nurodymai	5-6

PRIETAISO APRAŠYMAS

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System – 6Fr poodinio kateterio sistema (vienos dalies konstrukcija). Vienkartinis, rankinis, baterija maitinamas sukamosios pavaros įtaisais pritvirtintas prie vinguuotų vielos, kuri sukasi apytikriai 4 000 aps./min. Viela ir atraumatinis minkštasis antgalis yra rentgenokontrastiniai ir naudojami vizualizuojant fluoroskopu.



1 pav.

NAUDOJIMO PASKIRTIS

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System skirta krėsliams ir trombams mechaniskai pašalinti iš periferinių kraujagyslių, taip pat kontroliuojamu ir selektyviuoj budu įpurkštį gydytojo paskirtus skysčius, išskaitant trombolitinius preparatus.

KONTRAINDIKACIJOS

CLEANER XT™ Rotational Thrombectomy System kontraindikuotina toliau nurodytais atvejais.

- Sistemos naudojimas kontraindikuotas, jei, gydytojo nuomone, tokia procedūra gali pabloginti paciento būklę.
- Sistema nėra skirta periferinėms kraujagyslėms išplėsti.
- Sistema nėra skirta kraujui arba krauko preparatams įpurkštī.
- Nurodymų, kontraindikacijų, šalutinių poveikių ir atsargumo priemonių ieškokite pasirinkto terapinio sprendimo gaminio informaciniame lapelyje.
- Jei pacientas neturi kraujagyslių filtro, pvz., apatinės tuščiosios venos filtro.

WARNING:

Nur für den Einmalgebrauch. Nicht wiederverwenden, wiederaufbereiten oder resterilisieren. Bei einer Wiederverwendung, Wiederaufbereitung oder Resterilisation kann die strukturelle Integrität des Produkts beeinträchtigt werden, was zum Versagen des Produkts und somit zu einer Verletzung, Erkrankung oder zum Tod des Patienten führen kann. Die Wiederverwendung, Wiederaufbereitung oder Resterilisation kann auch ein Kontaminationsrisiko darstellen und/oder zur Infektion des Patienten oder zu einer Kreuzinfektion führen, insbesondere zur Übertragung von Infektionskrankheiten von einem Patienten auf den anderen. Eine Kontamination des Produkts kann zu Verletzungen, Erkrankungen oder zum Tod des Patienten führen.

LAGERUNG:

Bei geregelter Raumtemperatur lagern. Vor organischen Lösungsmitteln, ionisierender und UV-Strahlung schützen.

ENTSORGUNG:

Das Kathetersystem ist im Einklang mit der WEEE-Richtlinie (Verordnung über Elektro- und Elektronik-Altgeräte) und gemäß den Standardverfahren des Instituts für medizinische Abfälle einschließlich Einmalprodukte mit Blutkontakt zu entsorgen.

GARANTIEERKLÄRUNG UND BESCHRÄNKUNG DER RECHTSMITTEL:

Für die in dieser Veröffentlichung beschriebenen Produkte von Argon Medical besteht keine ausdrückliche oder stillschweigende Garantie, einschließlich einer stillschweigenden Gewährleistung der Handelsüblichkeit oder der Eignung für einen bestimmten Zweck. Unter keinen Umständen ist Argon Medical haftbar für etwaige direkte, Neben- oder Folgeschäden außer in dem Maße, wie es ausdrücklich durch die einschlägigen Gesetze vorgegeben ist. Keine Person hat die Autorität, Argon Medical an jegliche Darstellung oder Gewährleistung außer den ausdrücklich hier angegebenen zu binden.

Beschreibungen oder Angaben in Druckmaterial von Argon Medical, einschließlich dieser Veröffentlichung, dienen ausschließlich dem Zweck einer allgemeinen Beschreibung des Produkts zum Zeitpunkt der Herstellung und stellen keinerlei ausdrückliche Gewährleistung dar.

Argon Medical ist nicht verantwortlich für etwaige direkte, Neben- oder Folgeschäden durch die Wiederverwendung des Produkts.

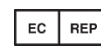


E353911

MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



Das Symbolglossar ist elektronisch verfügbar unter
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom



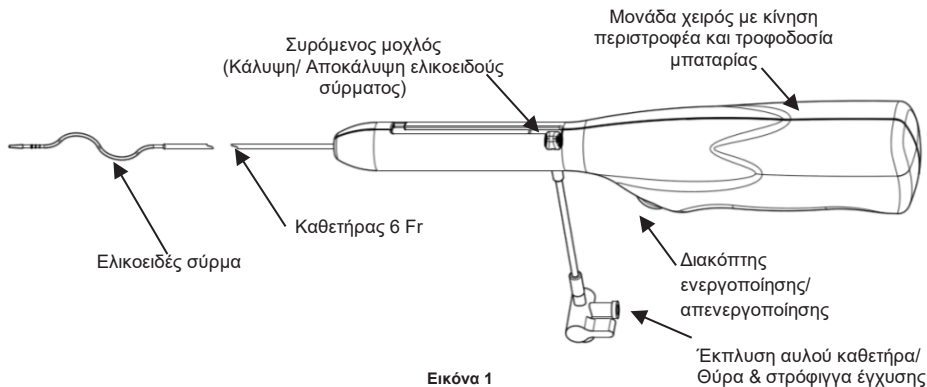
Greek - Όλες οι διηγίες θα πρέπει να διαβαστούν πριν τη χρήση

σελίδες

Οδηγίες χρήσης στο περιφερικό αγγειακό σύστημα	2-5
Οδηγίες χρήσης σε μοσχεύματα και συρίγια	6-8

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΣΥΣΚΕΥΗΣ:

Το Σύστημα περιστροφικής θρομβεκτομής CLEANER XT™ είναι ένα σύστημα που βασίζεται σε διαδερμικό καθετήρα 6Fr (δομή ενός μόνο τεμάχιου). Μια αναλώσιμη μονάδα χειρός, με κίνηση περιστροφέα και τροφοδοσία μπαταρίας, είναι προσαρτημένη σε ελικοειδές σύρμα που περιστρέφεται στις 4.000 ΣΑΛ περίποτο. Το σύρμα και το ατραυματικό μαλακό άκρο είναι ακτινοσκοπική οπτικοποίηση.



BRĪDINĀJUMS:

Ietošanai tikai vienu reizi. Šo ierīci nedrīkst izmantot atkārtoti, pārstrādāt un atkārtoti sterilizēt. Atkārtota izmantošana, pārstrāde un atkārtota sterilizācija var paslikināt ierīces struktūru vienādojotā un/vai izraisīt ierīces atteici, kas, savukārt, var izraisīt pacienta savainojumus, saslimšanu vai nāvi. Atkārtota izmantošana, pārstrāde un atkārtota sterilizācija var arī izraisīt ierīces piesārņojumus risku un/vai izraisīt infekciju vai infekcijas pārnesi pacientam, ietverot, bet neierobežojoties ar infekcijas slimības(-u) pārnesi no viena pacienta citam pacientam. Ierīces piesārņojums var izraisīt pacienta savainojumus, saslimšanu vai nāvi.

GLABĀŠANA

Glabāt kontrollētā istabas temperatūrā. Nedrīkst pakļaut organisku šķidinātāju, jonizējošā starojuma vai ultravioletā starojuma iedarbībai.

UTILĀCIJA

Izņīciet katetu sistēmu atbilstoši direktīvai par elektrisko un elektronisko iekārtu atkritumiem (EEIA) un saskaņā ar iestāžu medicinisko atkritumu, tostarp vienu reizi ietojamu ierīču, kas saskaras ar asinīm, standarta procedūrām.

GARANTIJAS UN ATLIĐINĀJUMA IEROBEŽOJUMA ATRUNA

Šajā izdevumā aprakstītajam(-iem) Argon Medical izstrādājumam(-iem) nav skaidri izteiktas pārdevēja vai netieši norādītas garantijas, ietverot bez ierobežojumiem izteiktas un netieši norādītas garantijas par izstrādājumu komerciālo derīgumu vai piemērotību noteiktam nolūkam. Uzņēmums Argon Medical nekādos apstākļos neatbild par jebkādiem tiešiem, nejaušiem vai izrietošiem bojājumiem, kā vien tiem, ko tiešā veidā nosaka konkrēts līkums. Neviename nav tiesības uzlīkt par pienākumam uzņēmumam Argon Medical nodrošināt jebkādu pārātrūkvielu vai garantiju, izņemot to, kas konkrēti noteikta šajā izdevumā.

Uzņēmuma Argon Medical iespiestā saturā, tostarp šā izdevuma, apraksti un specifikācijas ir paredzētas vienīgi, lai sniegtu vispārīgu izstrādājuma aprakstu izlaišanas brīdī, un tajos nav sniegtā nekāda pārdevēja garantija.

Uzņēmums Argon Medical neatbild ne par kādiem tiešiem, nejaušiem vai izrietošiem bojājumiem, kas radušies izstrādājuma atkārtotas ietōšanas dēļ.



E353911

MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008

4CR3



Simboli glosārijās ir atrodams elektroniskā veidā vietnē
www.argonmedical.com/symbols

EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570

ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com

UK REP Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

Transplantāti un fistulas

9. levietojojet ierīci pārkātā stāvoklī, virzot sliidošo sviru distālā pozīcijā un griežot sliidošo sviru, lai nofiksētu to pārkātā stāvoklī (skatiet 3. attēlu). Kad ierīce ir pārkātā stāvoklī, no katetra ir jāizvīzās tikai izliektās vadstīgas elastīgajam galīnam. Pārkātā stāvoklī ierīci nedrīkst aktivizēt.
 10. Satveriet elastīgo galīnu starp īkšķi un rādītājpirkstu, ievadot to caur ievadapvalka vārstu. Levietojojet pārkāto ierīci caur vēnas ievadapvalku fistulas vai transplantāta vēnas zarā.
 11. Transplantātā virziet elastīgo galīnu venozās anastomozes virzienā. **Brīdinājums: nevirziet to aiz anastomozes.** Fistulā virziet elastīgo galīnu līdz recekta centra lielākajam apjomam. Atsedziet izliektu vadstīgu, atbloķējot, līdz galam ievelkot sliidošo sviru un griežot sliidošo sviru, līdz ir dzirdams klikšķis (skatiet 4. attēlu). Ar rentgenoskopijas palīdzību pārliecīnieties par ierīces ievietošanu fistulā vai transplantātā. Nospiediet ieslēgšanas/izslēgšanas slēdzi, lai aktivizētu rotāciju.
 - Piezīme: atsedzot vadstīgu, ir jābūt piesardzīgiem, lai nepieļautu vadstīgas virzīšanu rebeckiū un cauri anastomozei.**
 12. Kad ierīce ir aktivizēta, lēni izvelciet rotējošo izliektu vadstīgu no transplantāta vai fistulas, lai izšķidinātu rebecki. **Brīdinājums: kad rādiuss ir ass, ieteicamais izvilkšanas ātrums ir 1-2 cm/sekundē.** Kad izliektā vadstīga sasniedz vēnas ievadapvalku galu, atlaidiet slēdzi, lai izslēgtu rotatoru.
 13. Pārkāpjiet ierīci un izņemiet to no transplantāta vai fistulas. Izskaļojiet katetra lūmenu ar fizioloģisko šķidumu, kam pievienots heparīns, un manuāli likvidējiet no izliektās vadstīgas palikušo fibrīnu.
 14. Aspirējiet izmiekšķēto rebecki caur ievadapvalku un likvidējiet aspirēto vielu. **Ievērojiet piesardzību: vairākkārtējas neveiksmīgās aspirācijas rezultātā ievadapvalks un transplantāts/fistula var saplīst.**
 15. Injicējiet nelielu kontrastvielas daudzumu caur vēnas ievadapvalku, lai izvērtētu trombu izvilkšanas apjomu. **Brīdinājums: lai samazinātu arteriju embolizācijas risku, neinjicējiet pārāk daudu kontrastvielas.** Izvelciet atlikušos trombus, atkārtojot no 11. līdz 14. darījumiem, līdz ir sasniegts pieņemums trombu izvilkšanas apjomam.
 16. Veiciet lokālu anestēziju punkcijas vieta, lai ievadītu arterijas ievadapvalku. Sagatavojet un ievietojojiet artērijas ievadapvalku atbilstoši slimības protokolam. Artērijas ievadapvalks ir jāvirzīja artērijas anastomozes virzienā. **Ievērojiet piesardzību: artēriju un vēnu ievadapvalku galīni nedrīkst pārkāpt.**
 17. Satveriet elastīgo galīnu starp īkšķi un rādītājpirkstu, ievadot to caur ievadapvalka vārstu. Levietojojet pārkāto ierīci caur artērijas ievadapvalku fistulas vai transplantāta artērijas zarā.
 18. Transplantātā virziet elastīgo galīnu artērijas anastomozes virzienā. **Brīdinājums: nevirziet to aiz anastomozes.** Fistulā virziet elastīgo galīnu līdz recekta centra lielākajam apjomam. Atsedziet izliektu vadstīgu, atbloķējot, līdz galam ievelkot sliidošo sviru un griežot sliidošo sviru, līdz ir dzirdams klikšķis. Ar rentgenoskopijas palīdzību pārliecīnieties par ierīces ievietošanu fistulā vai transplantātā. Nospiediet ieslēgšanas/izslēgšanas slēdzi, lai aktivizētu rotāciju.
 19. Kad ierīce ir aktivizēta, lēni izvelciet rotējošo izliektu vadstīgu atsegtā stāvoklī no transplantāta vai fistulas, lai izšķidinātu rebecki. **Brīdinājums: kad rādiuss ir ass, ieteicamais izvilkšanas ātrums ir 1-2 cm/sekundē.** Kad izliektā vadstīga sasniedz artērijas ievadapvalku galu, atlaidiet slēdzi, lai izslēgtu rotatoru.
 20. Pārkāpjiet ierīci un izņemiet to no transplantāta vai fistulas. Izskaļojiet katetra lūmenu ar fizioloģisko šķidumu, kam pievienots heparīns, un manuāli likvidējiet no izliektās vadstīgas palikušo fibrīnu.
 21. Aspirējiet izmiekšķēto rebecki caur ievadapvalku un likvidējiet aspirēto vielu. **Ievērojiet piesardzību: vairākkārtējas neveiksmīgās aspirācijas rezultātā ievadapvalks un transplantāts/fistula var saplīst.**
 22. Virziet pārmērotu katetu caur artērijas ievadapvalku un uzmanīgi izvadīt to gar transplantāta vai fistulas artēriju anastomozī. Ja tas ir balonkatets, pildiņi plānot balonu. Izvelciet artērijas rebecki artērijas zara vidū. Ijlaidiet gaisu no balona un izvelciet balonkatetu.
 23. Vēlreiz ievietojet CLEANER XT™ pārkāto ierīci caur artērijas ievadapvalku fistulas vai transplantāta artērijas zarā.
 24. Atsedziet izliektu vadstīgu un aktivizējiet ierīci, lai izšķidinātu rebecki artērijā, izmantojot kontrastvielu, lai vadītu izmiekšķēšanu.
 25. Pārkāpjiet ierīci un izņemiet to no transplantāta vai fistulas. Izskaļojiet katetra lūmenu ar fizioloģisko šķidumu, kam pievienots heparīns, un manuāli likvidējiet no izliektās vadstīgas palikušo fibrīnu.
 26. Aspirējiet izmiekšķēto rebecki caur ievadapvalku un likvidējiet aspirēto vielu.
 27. Injicējiet kontrastvielu, lai izvērtētu trombu izvilkšanas apjomu. Izvelciet atlikušos trombus, izmantojot CLEANER XT™ caur jebkuru ievadapvalku pēc vajadzības.
 28. Kad trombu izvilkšana ir pabeigta, veiciet pamatslimības vai stenозes terapiju, atbilstoši slimības protokolam.
 29. Veiciet pēdējo fistulogrammu.
 30. Izvelciet ievadapvalkus no fistulas vai transplantāta.
 31. Nodrošiniet hemostāzi punkcijas vieta(-s), atbilstoši slimības protokolam.

Περιφερικό αγγειακό σύστημα

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ:

Το Σύστημα περιστροφικής θρομβεκτομής CLEANER XT™ ενδείκνυται για μηχανική αφαίρεση των θρόμβων και ελεγχόμενη και επιλεκτική έγχυση υγρών που καθορίζονται από το γιατρό, μεταξύ των οποίων θρομβολυτικά, στο περιφερικό αγγειακό σύστημα.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:

Το Σύστημα περιστροφικής θρομβεκτομής CLEANER XT™ αντενδείκνυται στις παρακάτω περιπτώσεις:

- Το σύστημα αυτό αντενδέικνυται όταν, κατά την κρίση του γιατρού, μια τέτοιου είδους διαδικασία μπορεί να διακυβεύσει την κατάσταση του ασθενή.
 - Δεν έχει σχεδιαστεί για σκοπούς διαστολής του περιφερικού αγγειακού συστήματος.
 - Το σύστημα αυτό δεν προορίζεται για την έγχυση αίματος ή προϊόντων αίματος.
 - Ανατρέξει στο ένθετο του προϊόντος της επιλεγμένης θεραπευτικής λύσης για ενδείξεις, αντενδέιξεις, παρενέργειες και προφυλάξεις.
 - Σε ασθενείς χωρίς αγγειακό φίλτρο, όπως είναι το φίλτρο της κάτω κοίλης φλέβας.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Πριν τη χρήση, διαβάστε όλες τις προειδοποιήσεις, τις προφυλάξεις και τις οδηγίες του ένθετου. Αν δεν γίνει αυτό, μπορεί να προκληθεί σοβαρός τραυματισμός του ασθενή και θάνατος.
 - Οι διαδικασίες αυτές θα πρέπει να εκτελούνται μόνο από γιατρούς και προσωπικό εξοικειωμένο με τον εμπλεκόμενο εξοπλισμό και τις τεχνικές. Η συσκευή έχει αποστειρωθεί με ETO και είναι στείρα, εκτός αν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή υποστεί ζημιά. Η συσκευασία θα πρέπει να εξετάζεται πριν τη χρήση. Αν έχει υποστεί ζημιά, MHN ΤΗΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ. Η συσκευή αυτή προορίζεται για χρήση σε έναν μόνο ασθενή. MHN ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ ΚΑΙ MHN ΕΠΑΓΩΣΤΕΙΡΩΝΕΤΕ.
 - Πριν τη χρήση, εξετάστε προσεκτικά το Σύστημα περιστροφικής θρομβεκτομής CLEANER XT™, για να επαληθύνεστε ότι δεν έχει υποστεί ζημιά κατά την αποστολή. Αν το εξαρτήματα του προϊόντος εμφανίζουν οποιοδήποτε σημάδι ζημιάς, MHN ΤΟ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ.
 - Λόγω του κινδύνου έκθεσης στον HIV (ίδις της ανθρώπινης ανοσοανεπάρκειας) ή σε άλλα παθογόνα μεταφερόμενα διά του αἵματος, το ιατρικό και το νοσηλευτικό προσωπικό πρέπει πάντα να τηρεί τις γενικές προφυλάξεις σχετικά με το χειρισμό του αἵματος και των σωματικών υγρών κατά τη διάρκεια της νοσηλείας όλων των ασθενών. Πρέπει να τηρείται αισιοδρόμηση στην τεχνική στη δάρκεια οποιουδήποτε χειρισμού της συσκευής.
 - Μην πρωθεύετε τη συσκευή, αν αντιμετωπίζετε ανίτσαση χωρίς να προσδιορίσετε πρώτα την αιτία της ανίτσασης υπό ακτινοσκόπηση και χωρίς να λάβετε κάθε απαραίτητο επαγγελματικό μέτρο. Η υπερβολική άσκηση δύναμης έναντι της ανίτσασης μπορεί να οδηγήσει σε βλάβη της συσκευής ή του αγγειακού συστήματος.
 - Πριν την εισαγωγή, και κάθε φορά που το CLEANER XT™ αφαιρείται από το αγγειακό σύστημα, ο καθετήρας θα πρέπει να εκπλένεται.
 - Αν ο καθετήρας ή το οδηγό σύρμα συστραφεί ή υποστεί άλλη βλάβη κατά τη χρήση, διακόψτε τη χρήση και αντικαταστήστε τα.
 - Οι γιατροί πρέπει να γνωρίζουν τις πιθανές επιπλοκές που σχετίζονται με τη θρομβόλυση του περιφερικού αγγειακού συστήματος, όπως είναι οι εξής:

- Διάτρηση ή ρήξη αγγείου
 - Αγγειακός σπασμός
 - Αιμάτωμα
 - Σημαιμία/λοίμωξη
 - Ρήξη ενδοθηλίου
 - Αγγειακή θρόβιμωση
 - Αλεργική αντίδραση στο σκιαγραφικό μέσο
 - Θρομβοεμβολικά επεισόδια
 - Περιφερική εμβολή θρόμβωμάν αίματος
 - Αιμορραγία
 - Άλγος και ευαισθησία
 - Θρομβοφλεβίτιδα
 - Αρτριασκή διστομή
 - Φαρμακευτικές αντιδράσεις
 - Αρτριοσφειρικό συρίγιο
 - Ακρωτηριασμός

ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ:

Χρησιμοποιείτε στείρια τεχνική.

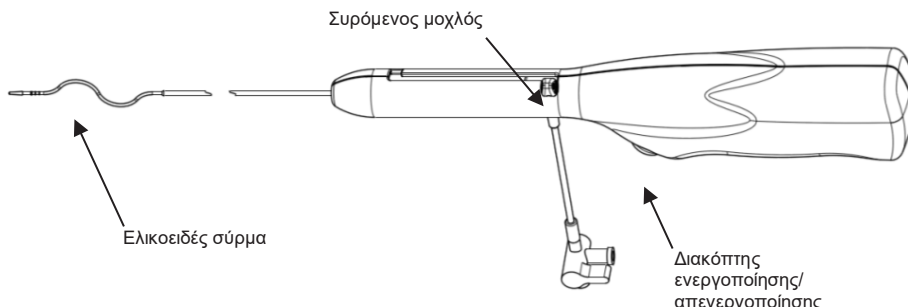
Προετοιμασία ασθενή:

1. Χορηγήστε εκ των προτέρων κατάλληλα ανχολυτικά, αναλυπτικά ή/και αντιβιοτικά σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο.

Αρκινητήρια απόδοσης της συσκευής:

2. Αφαίρεστε από τη συσκευασία το Σύστημα περιστροφικής θρομβεκτομής CLEANER XT™. Πατήστε το διακόπτη ενεργοποίησης/απενεργοποίησης (ON/OFF) για να διασφαλίσετε ότι το εικονέλιο σύμφωνα μετριούτρέφεται ελεύθερα (ανατρέψτε στην Εικόνα 2). Αφήστε το διακόπτη για να σταματήσει ο περιστροφέας. Προφύλαξη: Μην χρησιμοποιήστε τη συσκευή, αν δεν ενεργοποιηθεί αμέσως όταν πατήσετε το διακόπτη και δεν απενεργοποιηθεί αμέσως όταν απελευθερώσετε το διακόπτη.

Περιφερικό αγγειακό σύστημα



Εικόνα 2

- Προσαρτήστε μια σύριγγα θεραπευτικού παράγοντα ή ηπαρινισμένου αλατούχου διαλύματος στη θύρα έκπλυσης καθετήρα και εκπλύνετε τον καθετήρα CLEANER XT™. Βεβαιωθείτε ότι το υγρό βγαίνει από την πιο περιφερική στίγμη του καθετήρα, που βρίσκεται κοντά στο άκρο του καθετήρα. Κλείστε τη στρόφιγγα για να «κλειδώσετε» τον θεραπευτικό παράγοντα ή την ηπαρίνη στον καθετήρα και απομακρύνετε τη σύριγγα.

Θεραπεία:

- Η ακριβής διαδικασία θεραπείας πρέπει να καθοριστεί από το γιατρό. Η παρακάτω επιλογή περιγράφει τον τρόπο που μπορεί να εκτελεστεί η διαδικασία.**
- Ολοκληρώστε τη διαδικασία υπό συνεχή ακτινοσκόπηση. Μην ξεκινήστε την περιστροφή του ελικοειδούς σύρματος (ενεργοποίηση συσκευής), αν δεν επιβεβαιωθεί η σωστή τοποθέτηση της συσκευής μέσα στο περιφερικό αγγειακό σύστημα.
 - Προετοιμάστε και καλύψτε με οθόνιο τη θέση παρακέντησης, κατά το δέον.
 - Χορηγήστε τοπικό αναισθητικό στη θέση παρακέντησης για εισαγωγή φλεβικού θηκαριού.
 - Επιλέξτε θηκάρι με κατάλληλο μέγεθος, ώστε να ταιριάζει με τον καθετήρα CLEANER XT™ και άλλες συσκευές/καθετήρες που μπορεί να χρησιμοποιήθουν κατά τη διαδικασία. Το μένιστο μένεθος του οδηγού σύρματος θα εξαρτάται από την επιλεγμένη διάταξη θηκαριού εισαγωγέα/διαστολέα. Αν πρόκειται να διαπεράσετε το δίχασμό της λαγονίου, θα πρέπει να χρησιμοποιηθεί ένα μακρύ, ενισχυμένο θηκάρι.
 - Προετοιμάστε και τοποθετήστε το θηκάρι με φλεβικό σκέλος του περιφερικού αγγειακού συστήματος και να κατευθύνεται προς τη θέση θεραπείας. Η τοποθέτηση του φλεβικού θηκαρίου μπορεί να είναι προαιρετική ανάλογα με το φροντικό φορτίο του αγγέλου.
 - Τοποθετήστε τη συσκευή στην καλυμμένη θέση σπρώχνοντας το συρόμενο μοχλό προς την περιφερική θέση και περιστρέφοντας το συρόμενο μοχλό, ώστε να κλειδώσει στην καλυμμένη θέση (ανατρέξτε στην Εικόνα 3). Οταν βρίσκεται στην καλυμμένη θέση, μόνο το εύκαμπτο άκρο του ελικοειδούς σύρματος θα πρέπει να εκτείνεται από τον καθετήρα. **Προειδοποίηση: Η συσκευή δεν θα πρέπει να ενεργοποιείται στην καλυμμένη θέση.**
 - Στηρίξτε το εύκαμπτο άκρο ανάμεσα στον αντίχειρα και το δείκτη κατά την εισαγωγή διαμέσου της βαλβίδας του θηκαριού. Εισαγάγετε την καλυμμένη συσκευή μέσω του φλεβικού θηκαριού και μέσα στο φλεβικό σκέλος του περιφερικού αγγειακού συστήματος.
 - Προσαρτήστε στη στρόφιγγα μια σύριγγα 10 cc, η οποία περιέχει το θεραπευτικό παράγοντα που προορίζεται για έγχωση. Ανοίξτε την στρόφιγγα για να επιτρέψετε τη ροή. **Προειδοποίηση: Μην αντλήσετε αίμα πίσω στον καθετήρα.**
- Σημείωση: Ακολουθήστε τις οδηγίες του κατασκευαστή αναφορικά με την ανασύσταση και αραίωση των καθορισμένων υγρών.**

Transplantāti un fistulas

LIETOŠANAS INDIKĀCIJAS

CLEANER XT™ rotējošā trombektomijas sistēma ir paredzēta paša pacienta asinsvada dialīzes fistulu un sintētiskas dialīzes piekļuves transplantātu mehāniskai atdališanai.

KONTRINDIKĀCIJAS

CLEANER XT™ rotējošā trombektomijas sistēma ir kontrindicēta šādos gadījumos:

- ja, pēc ārsta lēmuma, šādas procedūras izmantošana var paslikināt pacienta stāvokli;
- ir infekcija hemodialīzes piekļuves vietā,
- nenobiedrušas paša pacienta asinsvada dialīzes fistulas (fistulas, kas nav izmantotas vismaz vienā hemodialīzē).

BRĪDINĀJUMI UN PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Pirms lietošanas izlasiet visus brīdinājumus, piesardzības pasākumus un norādījumus iepakojumā pievienotajā informācijā. Ja tā nerīkojas, pacientam var tikt izraisīti smagi savainojumi un iestāties nāve.
- Šīs procedūras drīkst veikt tikai ārsti un darbinieki, kas pārzina aprīkojumu un saistītās metodes. Ierīce ir sterilizēta ar EtO un, ja iepakojums nav atvērts vai bojāts, ir sterila. Pirms lietošanas iepakojums ir jāizpēta; ja tas ir bojāts, NELIETOJET. Ierīce ir paredzēta lietošanai tikai vienam pacientam; NELIETOJET UN NESTERILIZĒJET ATKĀRTOTI.
- Pirms lietošanas rūpīgi izpētiet CLEANER XT™ rotējošo trombektomijas sistēmu, lai pārliecīnātos, vai tā nav bojāta transportēšanas laikā. Ja izstrādājuma sastāvdalām ir redzamas kādas bojājumi pazīmes, NELIETOJET.
- Tā kā pastāv inficēšanās risks ar HIV (cīlveka imūndeficitā viruss) vai ar citiem patogēniem mikroorganismiem, kas tiek pārmēsāti ar asinīm, veselības aprūpes darbiniekam ir regulāri jāveic vispārpieņemti piesardzības pasākumi attiecībā uz asinīm un ķermenē šķidrumi. Strādājot ar ierīci, ir stingri jāievēro sterilitāte.
- Ārstiem ir jārēķinās ar iespējamām komplikācijām, kas saistītas ar dialīzes fistulu un trombolīzi transplantātā, tostarp:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Asinšošana • Simptomatica plaušu embolijs • Artēriju embolizācija • Alerģiska reakcija uz kontrastvielu • Pseidoaneurīisma • Sāpes un/vai jutīgums | <ul style="list-style-type: none"> • Asinsvada pārplīšana • Infekcija • Artērijas vai vēnas pārduršana • Hematoma • Nāve |
|---|---|

- Lai samazinātu artēriju embolizācijas risku, atbrīvojot recekli pie artēriju anastomozes, ir jāievēro piesardzība.
- Ar hemodialīzes pacientiem saistītās ekskrēcijas trūkuma dēļ kontrastvielas izmantošana šīs procedūras laikā ir jāsamazina līdz minimumam.
- Ja CLEANER XT™ ierīci lieto ilgstoši, var rasties CLEANER XT™ izliektās vadstīgas izmaiņas materiālu nolietošanās dēļ. Sastopoties ar asu rādiusu (t.i., cilpveida transplantātā vai fistulas rādiuss < 3 cm), ieteicama izvilkšana ar ātrumu 1-2 cm/sekunde.

IETEICAMĀ PROCEDŪRA

Ievērojiet sterilitāti.

Pacienta sagatavošana

1. Veiciet premedikāciju, izmantojot atbilstošus anksiolītiskus, analgētiskus līdzekļus un/vai antibiotikas atbilstoši slimīnīcas protokolam.

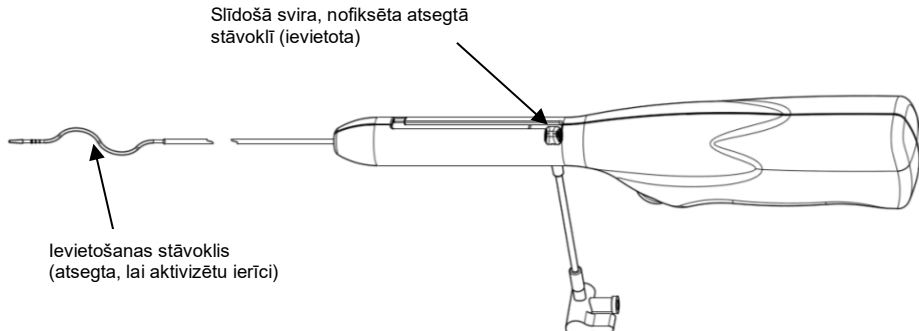
Ierīces darbības pārbaude

2. Izņemiet CLEANER XT™ rotējošo trombektomijas sistēmu no iepakojuma. Nospiediet ieslēgšanas/izslēgšanas slēdzi, lai pārliecīnātos, vai izliektā vadstīga brīvi griežas (skatiet 2. attēlu). Atlaidejiet slēdzi, lai apturētu rotatoru. **Ievērojiet piesardzību: nelietojiet ierīci, ja tā neieslēdzas tūlīt pēc slēžā nospišešanas un neieslēdzas tūlīt pēc slēžā atlaišanas.**
3. Caur katetru lūmena skalošanas pieslēgvietu izskalojiet CLEANER XT™ katetru ar fizioloģisko šķidrumu, kam pievienots heparīns. Pirms šīs darbības pagrieziet noslēgkrānu noslēgtā stāvoklī.

Trombolīzes procedūra

4. Nepārtrauktas rentgenoskopijas kontrolei veiciet CLEANER XT™ trombolīzes procedūru. Sāciet izliektās vadstīgas rotāciju (aktivizējet ierīci) tikai tad, kad esat pārliecīnājušies par pareizu ierīces ievietošanu fistulā vai transplantātā. Pēc ievietošanas ierīces, veiciet 10-15 sekundēs ievadapvalku.
5. Pēc vajadzības sagatavojet pārklājiet punkcijas vietu.
6. Veiciet lokālu anestēziju punkcijas vietā, lai ievadītu vēnas ievadapvalku.
7. CLEANER XT™ katetram un citām ierīcēm/katetriem, kas var tikt izmantoti procedūrā, izvēlieties piemērotu izmēru ievadapvalku. Maksimālais vadstīgas izmērs ir atkarīgs no izvēlētā ievadapvalka/dilatatora komplekta.
8. Sagatavojet ierīci un ievietojet vēnas ievadapvalku atbilstoši slimīnīcas protokolam. Vēnas ievadapvalku ir jāievieto transplantātā vēnas zarā un jāvirza venozās anastomozes virzienā. Fistulas vēnas ievadapvalku var ievadīt pēc nepieciešamības, atkarībā no resekcijs asinsvadā. Ja tiek izmantots vēnas ievadapvalks, tas ir jāievieto fistulas vēnas zarā un jāvirza centrālās venozās plūsmas virzienā. Piezīme: ja AV fistula neizmanto vēnu ievadapvalku, veiciet 16. darbību.

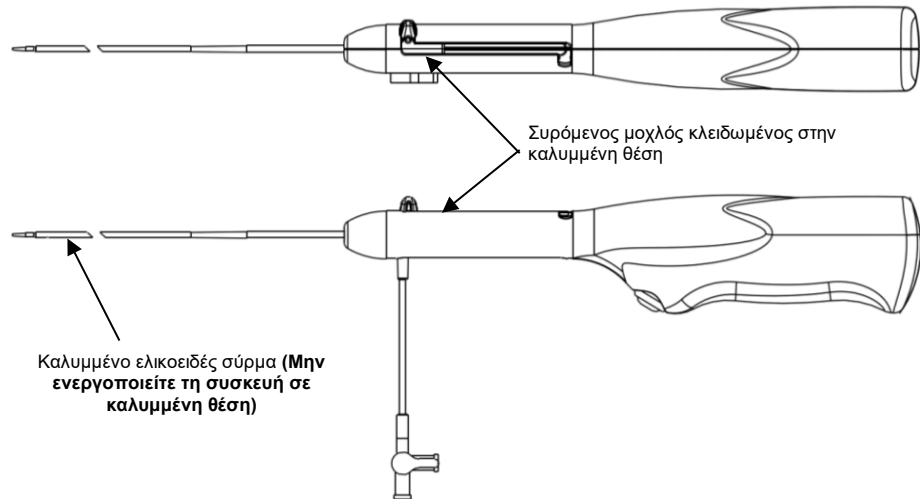
Perifēro asinsvadu sistēma



4. attēls

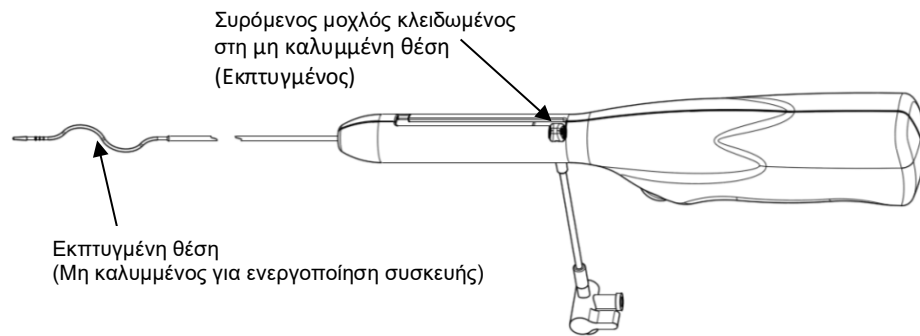
13. Kad ierīce ir aktivizēta, lēni izvelciet rotējošo izliektu vadstīgu no procedūras vietas, ievadot ārstniecisko līdzekļu caur infūzijas pieslēgvietu, lai izķīdinātu recekli. **Brīdinājums:** kad rādiuss ir ass, ieteicams izvilkšanas ātrums ir 1-2 cm/sekundē. Kad izliektā vadstīga sasniedz vēnas ievadapvalku galu, atlaidiet slēdzi, lai izslēgtu rotējošo dispersijas vadstīgu.
14. Pārkāpjiet ierīci un izņemiet to no perifēro asinsvadu sistēmas. Izskalojiet katetra lūmenu ar fizioloģisko šķidumu, kam pievienots heparīns, un manuāli likvidējiet no izliektās vadstīgas palikušo fibrinu.
15. Aspirējiet izmēksēto recekli caur ievadapvalku un likvidējiet aspirēto vielu. **Ievērojiet piesardzību: valrākkārtējas neveiksmīgas aspirācijas rezultātā ievadapvalks un asinsvads var saplīst.**
16. Injicējiet nelielu kontrastvielas daudzumu caur vēnas ievadapvalku, lai izvērtētu trombu izvilkšanas apjomu. **Brīdinājums: Iai samazinātu emboliācijas risku, neinjicējiet pārāk daudz kontrastvielas.** Izvelciet atlikušos trombus, atkārtojot no 11. līdz 15. darbībai, līdz ir sasniegts pieņemams trombu izvilkšanas apjoms.
17. Kad trombu izvilkšana ir pabeigta, veiciet pamatslimības vai stenozes terapiju, atbilstoši slimnīcas protokolam.
18. Veiciet pēdējo angiogrāfiju.
19. Izvelciet ievadapvalkus no perifēro asinsvadu sistēmas.
20. Nodrošiniet hemostāzi punkcijas vietā(-s), atbilstoši slimnīcas protokolam.

Περιφερικό αγγειακό σύστημα



Εικόνα 3

12. Προωθήστε το εύκαμπτο άκρο έως την πιο περιφερική άκρη του θρόμβου. Αποκαλύψτε το ελικοειδές σύρμα ξεκλειδώνοντας, αποσύροντας πλήρως το συρόμενο μοχλό και περιστρέφοντας το συρόμενο μοχλό μέχρι να ακουστεί ένα «κλίκ» (αντρέξτε στην Εικόνα 4). Επιβεβαιώστε την τοποθέτηση της συσκευής εντός της θέσης θεραπείας μεών ακτινοσκόπησης. Πατήστε το διακόπτη ενεργοποίησης/απενεργοποίησης (ON/OFF) για να ενεργοποιήσετε την περιστροφή.



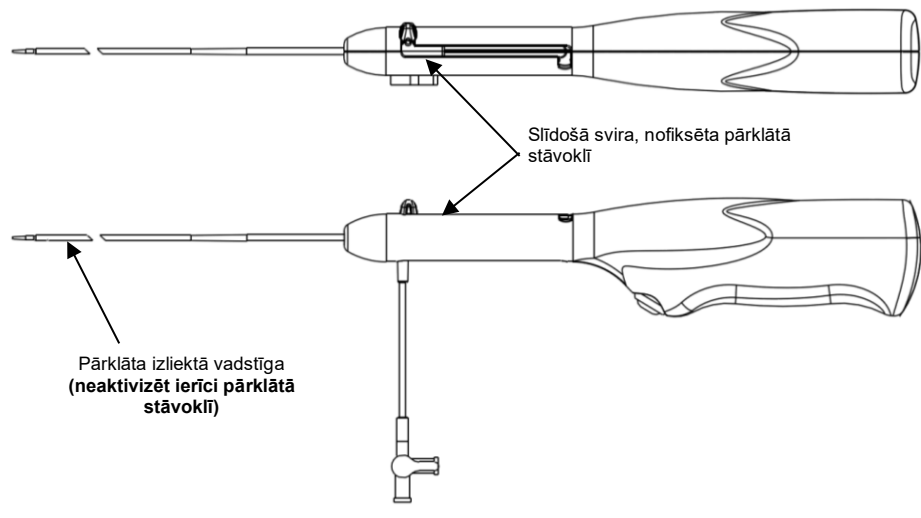
Εικόνα 4

Περιφερικό αγγειακό σύστημα

13. Με τη συσκευή ενεργοποιημένη, αποσύρετε αργά το περιστρεφόμενο ελικοειδές σύρμα κατά μήκος της θέσης θεραπείας, ενώ εγχέτει θεραπευτικό παράνοια μέσω της θύρας έγχυσης για να διαλύσετε το θρόμβο. **Προειδοποίηση: Συνιστάται ρυθμός απόσυρσης 1-2 cm/δευτερόλεπτο οπαντιμετροπίζονται οξείες ακτίνες.** Οταν το ελικοειδές σύρμα φέρεται στο άκρο του φλεβικού θηκαριού, αφήστε το διακόπτη για να απενεργοποιηθεί το περιστρεφόμενο σύρμα διασποράς.
14. Καλύψτε τη συσκευή και αφαιρέστε την από το περιφερικό αγγειακό σύστημα. Εκπλύνετε τον αυλό του καθετήρα με ητταρινισμένο αλατόυχο διάλυμα και αφαιρέστε διάλαχης τυχόν συσσωρευμένο ινώδες από το ελικοειδές σύρμα.
15. Αναρροφήστε τον εμποποιημένο θρόμβο μέσω του θηκαριού και απορρίψτε το αναρρόφημα. **Προφύλαξη: Η συνεχής ανεπιτυχής αναρρόφηση μπορεί να προκαλέσει κατάρρευση του θηκαριού και του αγγείου.**
16. Εγχύστε μια μικρή ποσότητα σκιαγραφικού μέσω του φλεβικού θηκαριού για να αξιολογήσετε το βαθμό αφαίρεσης του θρόμβου που έχει επιτευχθεί. **Προειδοποίηση: Αποφύγετε την υπερέγχυση σκιαγραφικού για να ελαχιστοποιηθεί ο κίνδυνος εμβολής. Χορηγήστε θεραπεία στους υπολειπόμενο θρόμβου επαναλαμβάνοντας τα βήματα 11-15, μέχρι να επιτευχθεί αποδεκτή αφαίρεση του θρόμβου.**
17. Όταν ολοκληρωθεί η αφαίρεση του θρόμβου, χορηγήστε θεραπεία σε τυχόν υποκείμενη νόσο ή στένωση, σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο.
18. Διεξάγετε την τελική αγγειογραφία.
19. Αφαιρέστε τα θηκάρια από το περιφερικό αγγειακό σύστημα.
20. Επιπτύχετε αιμόσταση στο ή στα σημεία παρακέντησης, σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο.

Perifēro asinsvadu sistēma

4. Procedūru veiciet nepārtrauktas rentgenoskopijas kontrolē. Sāciet izliktās vadstīgas rotāciju (aktivizējet ierīci) tikai tad, kad esat pārliecīgājāsies par pareizu ierīces ieviešanu perifēro asinsvadu sistēmā.
 5. Pēc vajadzības sagatavojiet un pārklājiet punkcijas vietu.
 6. Veiciet lokālu anestēziju punkcijas vietā, lai ievadītu vēnas ievadapvalku.
 7. CLEANER XT™ katetram un citām ierīcēm/katetriem, kas var tikt izmantoti procedūrā, izvēlieties piemērota izmēra ievadapvalku. Maksimālais vadstīgas izmērs ir atkarīgs no izvēlētā ievadapvalka/dilatatora komplekta. Ja šķērso iegurū asinsvadu bifurkāciju, var izmantot garu armētu ievadapvalku.
 8. Sagatavojiet un ievietojet vēnas ievadapvalku atbilstoši slimnīcas protokolam. Vēnas ievadapvalks ir jāievieto perifēro asinsvadu sistēmas vēnas zarā un jāvirza procedūras vietas virzienā. Vēnas ievadapvalku var ievadīt pēc nepieciešamības, atkarībā no recekļu apjomā asinsvadā.
 9. Ievietojet ierīci pārklātā stāvoklī, virzot slīdošo sviru distālā pozīcijā un griežot slīdošo sviru, lai nofiksētu to pārklātā stāvoklī (skatiet 3. attēlu). Kad ierīce ir pārklātā stāvoklī, no katetra ir jāizvīzās tikai izliktās vadstīgas elastiģajam galījam. **Bridinājums: pārklātājā stāvoklī ierīci nedrīkst aktivizēt.**
 10. Satveriet elastiģo galīnu stāpī līksni un rādītājpirkstu, ievadot to caur ievadapvalku vārstu. Ievietojet pārklāto ierīci caur vēnas ievadapvalku perifēro asinsvadu sistēmas vēnas zarā.
 11. Pievienojet noslēgrānam 10 kubikcentimetru tilpuma šķirci, kurā ir infuzijai paredzēts ārstnieciskais līdzeklis. Atgrieziet noslēgrānu, lai aktivizētu plūsmu. **Bridinājums: neiesūciet asinis atpakaļ katetrā.**
- Piezīme:** ievērojiet ražotāja norādījumus attiecībā uz noteikto šķidrumu atšķaidīšanu.



3. attēls

12. Virziet elastiģo galīnu līdz recekļa tālākā gala lielākajam apjomam. Atsedziet izliktā vadstīgu, atbloķējot, līdz galam ievelkt slīdošo sviru un griežot slīdošo sviru, līdz ir dzirdams klikšķis (skatiet 4. attēlu). Ar rentgenoskopijas palīdzību pārliecīgieties par ierīces ieviešanu procedūras vietā. Nospiediet ieslēgšanas/izslēgšanas slēdzi, lai aktivizētu rotāciju.

Perifēro asinsvadu sistēma

- Šīs procedūras drīkst veikt tikai ārsti un darbinieki, kas pārzina aprīkojumu un saistītās metodes. Ierīce ir sterilizēta ar ETO un, ja iepakojums nav atvērts vai bojāts, ir sterila. Pirms lietošanas iepakojums ir jāizpēta; ja tas ir bojāts, NELIETOJIET. Ierīce ir paredzēta lietošanai tikai vienam pacientam; NELIETOJIET UN NESTERILIZĒJET ATKĀRTOTI.
- Pirms lietošanas rūpīgi izpētiet CLEANER XT™ rotējošo trombektomijas sistēmu, lai pārliecinātos, vai tā nav bojāta transportēšanas laikā. Ja izstrādājuma sastāvdalām ir redzamas kādas bojājumu pazīmes, NELIETOJIET.
- Tā kā pastāv inficēšanās risks ar HIV (cīlveka imūndeficita vīrusu) vai ar citiem patogēniem mikroorganismiem, kas tiek pārnesāti ar asinīm, veselības aprīpes darbiniekim ir regulāri jāievie vispārpieejumi piesardzības pasākumi attiecībā uz asinīm un ķermenē šķidrumiem. Strādājot ar ierīci, ir stingri jāievēro sterilitāte.
- Neturpiniet procedūru, ja saskarties ar pretestību, vispirms nosakot pretestības cēloni ar rentgenoskopijas palīdzību un veicot vajadzīgās korektīvās darbības. Pārmērīga spēka pielietošana pret pretestību var sabojāt ierīci un traumēt asinsvadu sistēmu.
- Pirms ievadišanas un katru reizi, kad CLEANER XT™ ierīce tiek izņemta no asinsvadu sistēmas, kateris ir jāizskalo.
- Ja katetrs vai vadstīga samezglojas vai tiek citādā veidā bojāti lietošanas laikā, pārtrauciet lietošanu un nomainiet ierīci.
- Ārstiem ir jārēķinās ar iespējamām komplikācijām, kas saistītas ar perifēro asinsvadu sistēmas trombolīzi, tostarp:

- Asinsvadu pārduršana vai plūsumi
- Asinsvadu spazmas
- Hematoma
- Sepsis/infekcija
- Intīmas pārplīšana
- Asinsvadu tromboze
- Alerģiska reakcija uz kontrastvielu
- Trombembolijs episode
- Asins recekļu izraisīta distāla embolizācija
- Asinošana
- Sāpes un jutīgums
- Tromboflebihs
- Arteriju disekcija
- Reakcija uz zālēm
- Arteriovenozu fistula
- Amputācija

- Ja CLEANER XT™ ierīci lieto ilgstoti, var rasties CLEANER XT™ izliektās vadstīgas izmaiņas materiālu noliošanās dēļ. Sastopoties ar asu rādiusu (t.i., cilpveida transplantāta vai fistulas rādiuss < 3 cm), ieteicama izvilkšana ar ātrumu 1-2 cm/sekundē.

IETEICAMĀ PROCEDŪRA

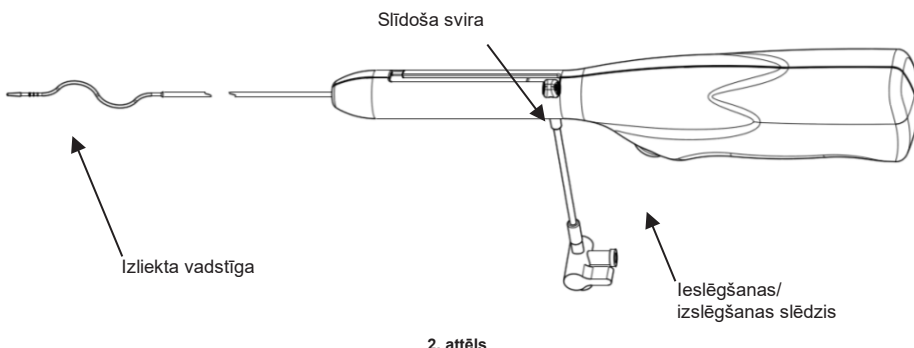
Levērojet sterilitāti.

Pacienta sagatavošana

- Veiciet premedikāciju, izmantojot atbilstošus anksiolītiskus, analgētiskus līdzekļus un/vai antibiotikas atbilstoši slimnīcas protokolam.

Ierīces darbības pārbaude

- Izņemiet CLEANER XT™ rotējošo trombektomijas sistēmu no iepakojuma. Nospiediet ieslēgšanas/izslēgšanas slēdzi, lai pārliecinātos, vai izliektā vadstīga brīvi griežas (skatiet 2. attēlu). Atlaidiet slēdzi, lai apturētu rotatoru. **Ielevērojet piesardzību: nelietojiet ierīci, ja tā neieslēdzas tūlīt pēc slēža nospiešanas un neizslēdzas tūlīt pēc slēža atlaišanas.**



2. attēls

- Katetra skalošanas pieslēgvietā ievietojiet šīrīci ar ārstniecisku līdzekli vai ar fizioloģisko šķīdumu, kam pievienots heparīns, un izskalojiet CLEANER XT™ katetu. Šķīdrumam ir jāaplūst no vistālākās katetra atveres, kas atrodas pie katetra gala. Noslēdziet noslēgkrānu, lai "nobloķētu" ārstniecisko līdzekli vai fizioloģisko šķīdumu, kam katetrā pievienots heparīns, un izņemiet šīrīci.

Terapija

Precīzo terapijas procedūru nosaka ārsts. Tālāk ir aprakstīts, kā var veikt procedūru.

Moσχεύματα και συρίγγια

ΕΝΑΔΕΙΞΙΣ ΧΡΗΣΗΣ:

Το Σύστημα περιστροφικής θρομβεκτομής CLEANER XT™ ενδέκινται για μηχανική αφαίρεση θρόμβων των συριγγών που προκύπτουν λόγω αιμοκάθαρσης σε εγγενή αγγεία και των συνθετικών μοσχευμάτων πρόσβασης για αιμοκάθαρση.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΙΣ:

Το Σύστημα περιστροφικής θρομβεκτομής CLEANER XT™ αντενδέκινται στις παρακάτω περιπτώσεις:

- Όταν, κατά την κρίση του γιατρού, μια τέτοιου είδους διαδικασία μπορεί να διακυβεύσει την κατάσταση του ασθενή.
- Υπάρχουσα λοιμώξη στη θέση πρόσβασης για αιμοκάθαρση.
- Ανώριμα συρίγγια που προκύπτουν λόγω αιμοκάθαρσης σε εγγενή αγγεία (συρίγγια που δεν έχουν χρησιμοποιηθεί για τουλάχιστον μία θεραπεία αιμοκάθαρσης).

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ:

- Πριν τη χρήση, διαβάστε όλες τις προειδοποιήσεις, προφυλάξεις και οδηγίες του ένθετου. Αν δεν γίνει αυτό μπορεί να προκληθεί σοβαρός τραυματισμός του ασθενή και θάνατος.
- Οι διαδικασίες αυτές θα πρέπει να εκτελούνται μόνο από γιατρούς και προσωπικό εξοικειωμένο με τον εμπλεκόμενο εξοπλισμό και τις τεχνικές. Η συσκευή έχει αποστειρωθεί με ETO και είναι στέρια εκτός αν συσκευασία έχει ανοιχτή ή υποστεί ζημιά. Η συσκευασία θα πρέπει να εξετάζεται πριν τη χρήση. Αν έχει υποστεί ζημιά, ΜΗΝ ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ ΚΑΙ ΜΗΝ ΕΠΑΠΟΣΤΕΙΡΩΝΕΤΕ. Η συσκευή αυτή προορίζεται για χρήση σε έναν μόνο ασθενή. ΜΗΝ ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ.
- Πριν τη χρήση, εξετάστε προσεκτικά το Σύστημα περιστροφικής θρομβεκτομής CLEANER XT™, για να επαληθεύσετε ότι δεν έχει υποστεί ζημιά κατά την αποστολή. Αν τα εξαρτήματα του προϊόντος εμφανίζουν οποιοδήποτε σημάδι ζημιάς, MH ΤΟ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗΤΕ.
- Λόγω του κινδύνου έκθεσης στον HIV (ιός της ανθρώπινης ανοσοανεπάρκειας) ή σε άλλα παθογόνα μεταφερόμενα δια του αίματος, οι αιτιολογικές και το νοσηλευτικό προσωπικό πρέπει πάντα να τηρεί τις γενικές προφυλάξεις σχετικά με το χειρισμό του αίματος και των σωματικών υγρών κατά τη διάρκεια της νοσηλείας όλων των ασθενών. Πρέπει να τηρείται αυστηρά η στείρα τεχνική στη διάρκεια οποιουδήποτε χειρισμού της συσκευής.
- Οι γιατροί πρέπει να γνωρίζουν τις πιθανές επιπλοκές που σχετίζονται με τα συρίγγια αιμοκάθαρσης και τη θρομβόλυση μοσχευμάτων, όπως είναι οι εξής:

- Αιμορραγία
- Συμπτωματική πνευμονική εμβολίη
- Αρτηριακή εμβολίη
- Αλλεργική αντίδραση στο σκιαγραφικό μέσο
- Ψευδοανεύρυσμα
- Πόνος ή/και ευαισθησία
- Σχίσιμο ή ρήξη του αγγείου
- Λοιμωξη
- Διάτρηση της αρτηρίας ή της φλέβας
- Αιμάτωμα
- Θάνατος

- Θα πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή κατά την απόσπαση του βύσματος στην αρτηριακή αναστόμωση, ώστε να ελαχιστοποιείται ο κίνδυνος αρτηριακής εμβολής.
- Λόγω της έλλειψης απέκκρισης που σχετίζεται με αιμοκάθαιρόμενους ασθενείς, η χρήση σκιαγραφικού θα πρέπει να είναι η ελάχιστη δυνατή καθώς όλη τη διάρκεια της διαδικασίας αυτής.
- Πιθανή αστοχία λόγω κόπωσης του ελικοειδούς σύρματος του CLEANER XT™ ενδέχεται να προκύψει με παρατεταμένη ενεργοποίηση της συσκευής CLEANER XT™. Συνιστάται ρυθμός απόδυσης 1-2 cm/δευτερόλεπτο όταν αντιμετωπίζονται οξείες ακτίνες (ητοί, ακτίνες ενός βρόχου μοσχευμάτων ή συριγγίου, ακτίνες <3 cm).

ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ:

Χρησιμοποιείτε στέρια τεχνική.

Προετοιμασία ασθενή:

- Χορηγήστε εκ των προτέρων κατάλληλα αγχολυτικά, αναλγητικά ή/και αντιβιοτικά, σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο.

Δοκιμασία απόδοσης της συσκευής:

- Αφαιρέστε από τη συσκευασία το Σύστημα περιστροφικής θρομβεκτομής CLEANER XT™. Πατήστε το διακόπτη ενεργοποίησης/απενεργοποίησης (ON/OFF) για να διασφαλιστεί ότι το ελικοειδές σύρμα περιστρέφεται ελεύθερα (αντρέζετε στην Εικόνα 2). Αφήστε το διακόπτη για να σταματήσει ο περιστροφέας. **Προφύλαξη:** Μην χρησιμοποιήσετε τη συσκευή, αν δεν ενεργοποιηθεί αμέσως όταν πατήσετε το διακόπτη και δεν απενεργοποιηθεί αμέσως όταν απελευθερώσετε το διακόπτη.
- Εκπλύνετε τον καθετήρα CLEANER XT™ με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα, μέσω της θύρας έκπλυσης του αυλού του καθετήρα. Επιστρέψτε τη στρόφιγγα στη θέση απενεργοποίησης πριν την επέμβαση.

Διαδικασία θρομβόλυσης:

- Ολοκληρώστε τη διαδικασία θρομβόλυσης CLEANER XT™ υπό συνεχή ακτινοσκόπηση. Μην ξεκινήστε την περιστροφή του ελικοειδούς σύρματος (ενεργοποίηση συσκευής), αν δεν επιβεβαιωθεί η σωστή τοποθέτηση της συσκευής μέσα στο συρίγγιο ή το μόσχευμα.
- Προσετοιμάστε και καλύψτε με οθόνιο τη θέση παρακέντησης, κατά το δέον.
- Χορηγήστε τοπικό αναισθητικό στη θέση παρακέντησης για εισαγωγή φλεβικού θηκαριού.

Μοσχεύματα και συρίγγια

7. Επιλέξτε θηκάρι με κατάλληλο μέγεθος ώστε να ταιριάζει με τον καθετήρα CLEANER XT™ και άλλες συσκευές/ καθετήρες που μπορεί να χρησιμοποιηθούν κατά τη διαδικασία. Το μέγιστο μέγεθος του οδηγού σύρματος θα εξαρτάται από την επιλεγμένη διάταξη θηκαριού εισαγωγέα/διαστολέα.
8. Προετοιμάστε και τοποθετήστε το θηκάρι του φλεβικού εισαγωγέα σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο. Το φλεβικό θηκάρι θα πρέπει να τοποθετείται στο φλεβικό σκέλος του μοσχεύματος και να κατευθύνεται προς τη φλεβική αναστόμωση. Στα συρίγια, η τοποθέτηση του φλεβικού θηκαριού μπορεί να είναι προαιρετική ανάλογα με το θρομβικό φορτίο του αγγείου. Αν χρησιμοποιηθεί φλεβικό θηκάρι, θα πρέπει να τοποθετηθεί στο φλεβικό σκέλος του συριγγίου και να κατευθυνθεί προς την κεντρική φλεβική ροή εξόδου. Σημείωση: Αν δεν χρησιμοποιηθεί φλεβικό θηκάρι στο αρτηριοφλεβικό συρίγγιο, τότε μεταβείτε στο βήμα 16.
9. Τοποθετήστε τη συσκευή στην καλυμμένη θέση σπρώχνοντας το συρόμενο μοχλό προς την περιφερική θέση και περιστρέφοντας το συρόμενο μοχλό, ώστε να κλειδώσει στην καλυμμένη θέση (ανατρέξτε στην Εικόνα 3). Όταν βρίσκεται στην καλυμμένη θέση, μόνο το εύκαμπτο άκρο του ελικοειδούς σύρματος θα πρέπει να εκτείνεται από τον καθετήρα. Η συσκευή δεν θα πρέπει να ενεργοποιείται στην καλυμμένη θέση.
10. Στηρίξτε το εύκαμπτο άκρο ανάμεσα στον αντίχειρα και το δείκτη κατά την εισαγωγή διαμέσου της βαλβίδας του θηκαριού. Εισαγάγετε την καλυμμένη συσκευή μέσω του φλεβικού θηκαριού και μέσα στο φλεβικό σκέλος του συριγγίου ή του μοσχεύματος.
11. Σε ένα μόσχευμα, προωθήστε το εύκαμπτο άκρο έως τη φλεβική αναστόμωση. **Προειδοποίηση: Μην το πρωθείτε πέραν της αναστόμωσης.** Σε ένα συρίγγιο, προωθήστε το εύκαμπτο άκρο έως την κεντρικότερη άκρη του θρόμβου. Αποκαλύψτε το ελικοειδές σύρμα ζεκλειδώνοντας, αποσύροντας πλήρως το συρόμενο μοχλό και περιστρέφοντας το συρόμενο μοχλό να ακουστεί ένα «κλίκ» (ανατρέξτε στην Εικόνα 4). Επιβεβαιώστε την τοποθέτηση της συσκευής εντός του συριγγίου ή του μοσχεύματος μέσω ακτινοσκόπησης. Πατήστε το διακόπτη ενεργοποίησης/απενεργοποίησης (ON/OFF) για να ενεργοποιήσετε την περιστροφή.
- Σημείωση: Απαιτείται προσοχή κατά την αποκάλυψη του σύρματος, ώστε να αποφευχθεί η προώθηση του σύρματος μέσα στο θρόμβο και τέταρα της αναστόμωσης.
12. Με τη συσκευή ενεργοποιημένη, αποσύρετε αργά το περιστρεφόμενο ελικοειδές σύρμα κατά μήκος του συριγγίου ή του μοσχεύματος για να διαλύσετε το θρόμβο. **Προειδοποίηση: Συνιστάται ρυθμός απόσυρσης 1-2 cm/δευτερόλεπτο όταν αντιμετωπίζονται οξείες ακτίνες.** Οταν το ελικοειδές σύρμα φθάσει στο άκρο του φλεβικού θηκαριού, αφήστε το διακόπτη για να απενεργοποιηθεί ο περιστροφέας.
13. Καλύψτε τη συσκευή και αφαιρέστε την από το μόσχευμα ή το συρίγγιο. Εκπλύνετε τον αυλό του καθετήρα με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα και αφαιρέστε δίδι χειρός τυχόν συσωρευμένο ινώδες από το ελικοειδές σύρμα.
14. Αναρροφήστε τον εμποτισμένο θρόμβο μέσω του θηκαριού και απορρίψτε τον αναρρόφητα. **Προφύλαξη: Η συνεχής ανεπιτυχής αναρρόφηση μπορεί να προκαλέσει κατάρρευση του θηκαριού και του συριγγίου/ μοσχεύματος.**
15. Εγκύρωστε μια μικρή ποσότητα σκιαγραφικού μέσω του φλεβικού θηκαριού για να αξιολογήσετε το βαθύτατο αφαίρεσης του θρόμβου που έχει επιτευχθεί. **Προειδοποίηση: Αποφύγετε την υπερέγχυση σκιαγραφικού για ελαχιστοποίηση του κινδύνου αρτηριακού εμβολισμού.** Χορηγήστε θεραπεία στον υπολειπόμενο θρόμβο επαναλαμβάνοντας τα βήματα 11-14, μέχρι να επιτευχθεί η αποδεκτή αφαίρεση του θρόμβου.
16. Χορηγήστε τοπικό αναισθητικό στη θέση παρακέντησης για εισαγωγή αρτηριακού θηκαριού. Προετοιμάστε και τοποθετήστε το θηκάρι του αρτηριακού εισαγωγέα σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο. Το αρτηριακό θηκάρι θα πρέπει να κατευθύνεται προς την αρτηριακή αναστόμωση. **Προφύλαξη: Τα άκρα του αρτηριακού και του φλεβικού θηκαριού δεν πρέπει να αλληλοκαλύπτονται.**
17. Στηρίξτε το εύκαμπτο άκρο ανάμεσα στον αντίχειρα και το δείκτη κατά την εισαγωγή διαμέσου της βαλβίδας του θηκαριού. Εισαγάγετε την καλυμμένη συσκευή μέσω του αρτηριακού θηκαριού και μέσα στο αρτηριακό σκέλος του συριγγίου ή μοσχεύματος.
18. Σε ένα μόσχευμα, προωθήστε το εύκαμπτο άκρο έως την αρτηριακή αναστόμωση. **Προειδοποίηση: Μην το πρωθείτε πέραν της αναστόμωσης.** Σε ένα συρίγγιο, προωθήστε το εύκαμπτο άκρο έως την κεντρικότερη άκρη του θρόμβου. Αποκαλύψτε το ελικοειδές σύρμα ζεκλειδώνοντας, αποσύροντας πλήρως το συρόμενο μοχλό και περιστρέφοντας το συρόμενο μοχλό μέχρι να ακουστεί ένα «κλίκ». Επιβεβαιώστε την τοποθέτηση της συσκευής εντός του συριγγίου ή του μοσχεύματος μέσω ακτινοσκόπησης. Πατήστε το διακόπτη ενεργοποίησης/απενεργοποίησης (ON/OFF) για να ενεργοποιήσετε την περιστροφή.
19. Με τη συσκευή ενεργοποιημένη, αποσύρετε αργά το περιστρεφόμενο ελικοειδές σύρμα, στη μη καλυμμένη θέση, κατά μήκος του συριγγίου ή του μοσχεύματος για να διαλύσετε το θρόμβο. **Προειδοποίηση: Συνιστάται ρυθμός απόσυρσης 1-2 cm/δευτερόλεπτο όταν αντιμετωπίζονται οξείες ακτίνες.** Οταν το ελικοειδές σύρμα φθάσει στο άκρο του αρτηριακού θηκαριού, αφήστε το διακόπτη για να απενεργοποιηθεί ο περιστροφέας.
20. Καλύψτε τη συσκευή και αφαιρέστε την από το μόσχευμα ή το συρίγγιο. Εκπλύνετε τον αυλό του καθετήρα με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα και αφαιρέστε δίδι χειρός τυχόν συσωρευμένο ινώδες από το ελικοειδές σύρμα.
21. Αναρροφήστε τον εμποτισμένο θρόμβο μέσω οποιουδήποτε εκ των θηκαριών και απορρίψτε το αναρρόφητα. **Προφύλαξη: Η συνεχής ανεπιτυχής αναρρόφηση μπορεί να προκαλέσει κατάρρευση του θηκαριού και του συριγγίου/μοσχεύματος.**
22. Περάστε έναν κατάλληλο καθετήρα μέσω του αρτηριακού θηκαριού, και προωθήστε το προσεκτικά πέραν της αρτηριακής αναστόμωσης του συριγγίου ή μοσχεύματος. Διογκώστε το μπαλόνι, αν πρόκειται για καθετήρα με μπαλόνι. Τραβήξτε το αρτηριακό βύσμα στο μέσον του αρτηριακού σκέλους. Ξεφουσκώστε το μπαλόνι και αφαιρέστε τον καθετήρα με μπαλόνι.
23. Επιανεισαγάγετε την καλυμμένη συσκευή CLEANER XT™ μέσω του αρτηριακού θηκαριού και μέσα στο αρτηριακό σκέλος του συριγγίου ή μοσχεύματος.
24. Αποκαλύψτε το ελικοειδές σύρμα και ενεργοποιήστε τη συσκευή για να διαλύσετε το αρτηριακό βύσμα, χρησιμοποιώντας σκιαγραφικό για να καθοδηγήσετε τον εμποτισμό.
25. Καλύψτε τη συσκευή και αφαιρέστε την από το μόσχευμα ή το συρίγγιο. Εκπλύνετε τον αυλό του καθετήρα με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα και αφαιρέστε δίδι χειρός τυχόν συσωρευμένο ινώδες από το ελικοειδές σύρμα.
26. Αναρροφήστε τον εμποτισμένο θρόμβο μέσω του θηκαριού και απορρίψτε το αναρρόφητα.



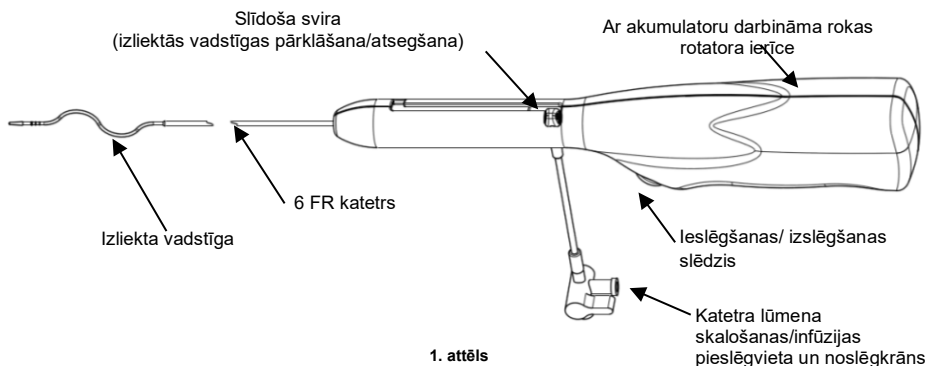
Latvian - Pirms lietošanas jāizlasa visi norādījumi

lappuses

Lietošanas norādījumi perifēro asinsvadu sistēmā 1-4
Lietošanas norādījumi ar transplantātiem un fistulām 5-6

IERĪCES APRAKSTS

CLEANER XT™ rotējošā trombektomijas sistēma ir 6 FR sistēma ar zemādas katetu (viengabala konstrukcija). Vienu reizi lietojama, rokā turama, ar akumulatoru darbināma rotatora ierice pie plesēgtā izliektai vadstīgai, kas griežas aptuveni ar 4000 apgriezieniem minūtē. Vadstīga un atrautamiskais mīkstais galīņš ir rentgenkontrastains, lai to varētu redzēt rentgenoskopijā.



1. attēls

LIETOŠANAS INDIKĀCIJAS

CLEANER XT™ rotējošā trombektomijas sistēmu ir paredzēts lietot mehāniskai atdalīšanai no resekļiem un ārstā noteiku šķidrumu kontrollēlat un seletktīvai infuzijai, tostarp trombolītiskai terapijai, perifēro asinsvadu sistēmā.

KONTRINDIKĀCIJAS

CLEANER XT™ rotējošā trombektomijas sistēma ir kontrindicēta šādos gadījumos:

- sistēma ir kontrindicēta, ja, pēc ārstā lēmuma, šādas procedūras izmantošana var pasliktināt pacienta stāvokli;
- nav paredzēta perifēro asinsvadu sistēmas dilatācijai;
- šī sistēma nav paredzēta asins vai asins produktu pārliešanai;
- indikācijas, kontrindikācijas, blaknes un piesardzības pasākumus skatiet izstrādājumam pievienotajā informācijā;
- pacientiem bez tādiem asinsvadu sistēmas filtriem kā apakšējās dobās vēnas filtrs.

BRĪDINĀJUMI UN PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Pirms lietošanas izlasiet visus brīdinājumus, piesardzības pasākumus un norādījumus iepakojumā pievienotajā informācijā. Ja tā nerīkojas, pacientam var tikt izraisīti smagi savainojumi un iestāties nāve.

AVVERTENZA:

Esclusivamente monouso. Non riutilizzare, ricondizionare o risterilizzare. Il riutilizzo, il ricondizionamento o la risterilizzazione possono compromettere l'integrità strutturale del dispositivo e/o determinarne la rottura con conseguente pericolo di lesioni, malattia o morte per il paziente. Il riutilizzo, il ricondizionamento o la risterilizzazione possono anche determinare un rischio di contaminazione del dispositivo e/o causare al paziente infezione o infusione incrociata, incluso, in via limitativa ma non esauriva, la trasmissione di malattia/e infettiva/e da un paziente all'altro. La contaminazione del dispositivo può causare lesione, malattia o morte del paziente.

CONSERVAZIONE:

Conservare a temperatura ambiente controllata. Non esporre a solventi organici, radiazione ionizzante o luce ultravioletta.

SMALTIMENTO:

Smaltire il catetere in conformità alla direttiva sui rifiuti di apparecchiature elettriche e elettroniche (RAEE) e secondo le procedure standard dell'istituto per i rifiuti sanitari, inclusi i dispositivi monouso a contatto con il sangue.

ESCLUSIONE DI GARANZIA E LIMITAZIONE DEI RIMEDI:

Non esistono garanzie espresse o implicite, incluse senza limitazione le garanzie implicite di commercialibilità e idoneità a uno scopo particolare, per i prodotti Argon Medical descritti nel presente manuale. In nessun caso Argon Medical potrà essere ritenuta responsabile per qualsivoglia danno diretto, incidentale o consequenziale a parte quanto espressamente previsto da leggi specifiche. Nessuna persona ha l'autorità di vincolare Argon Medical in relazione ad alcuna dichiarazione o garanzia ad esclusione di quanto previsto nelle presenti condizioni.

Descrizioni o specifiche contenute in materiale stampato di Argon Medical, inclusa la presente pubblicazione, sono esclusivamente intese a descrivere in modo generale il prodotto al momento della fabbricazione e non costituiscono una garanzia esplicita.

Argon Medical non sarà responsabile per alcun danno diretto, incidentale o consequenziale risultante dal riutilizzo del prodotto.



E353911

MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



Il glossario dei simboli è disponibile in formato elettronico all'indirizzo
www.argonmedical.com/symbols



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

Μοσχεύματα και συρίγγια

27. Εγχύστε σκιαγραφικό για να αξιολογήσετε το βαθμό αφαίρεσης του θρόμβου. Χορηγήστε θεραπεία σε τυχόν υπολειπόμενο θρόμβο χρησιμοποιώντας τα CLEANER XT™ μέσω οποιουδήποτε εκ των θηκαριών, κατά το δέον.
28. Όταν ολοκληρωθεί η αφαίρεση του θρόμβου, χορηγήστε θεραπεία σε τυχόν υποκείμενη νόσο ή στένωση, σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο.
29. Διεξάγετε την τελική συριγγογραφία.
30. Αφαιρέστε τα θηκαριά από το συρίγγιο ή το μόσχευμα.
31. Επιπλέον αιμόσταση στο ένα ή περισσότερα σημεία παρακέντησης σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:

Για μία μόνο χρήση. Μην επαναχρησιμοποιείτε, μην υποβάλλετε σε εκ νέου επεξεργασία και μην επαναποτειρώνετε. Η επαναχρησιμοποίηση, η επανεπεξεργασία ή η επαναποτειρώση ενδέχεται να διακυβεύσει τη δομική ακεραιότητα της συσκευής ή/και να οδηγήσει σε αστοχία της, γεγονός που, με τη σειρά του, ενδέχεται να προκαλέσει τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενή. Επίσης, η επαναχρησιμοποίηση, η επανεπεξεργασία ή η επαναποτειρώση ενδέχεται να δημιουργήσει κίνδυνο επιμόλυνσης της συσκευής ή/και λοιμώξης ή διασταυρούμενης λοιμώξης του ασθενή, συμπεριλαμβανομένης, μεταξύ άλλων, της μετάδοσης λοιμώδων νόσων από έναν ασθενή σε άλλον. Η επιμόλυνση της συσκευής μπορεί να οδηγήσει σε τραυματισμό, νόσο ή θάνατο του ασθενή.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ:

Αποθηκεύτε σε ελεγχόμενη θερμοκρασία δωματίου. Μην εκθέτετε σε οργανικούς διαλύτες, ιονίζουσα ακτινοβολία ή υπεριώδες φως.

ΑΠΟΡΡΙΨΗ:

Απορρίψτε το σύστημα καθετήρα σύμφωνα με την Οδηγία περί αποβλήτων ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (AHHE) και σύμφωνα με τις τυπικές νοσοκομειακές διαδικασίες για την απόρριψη ιατρικών αποβλήτων, συμπεριλαμβανομένων συσκευών μίας χρήσης και συσκευών που έρχονται σε επαφή με αίμα.

ΑΠΟΠΟΙΗΣΗ ΕΓΓΥΗΣΗΣ ΚΑΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΣ ΑΠΟΖΗΜΙΩΣΕΩΝ:

Δεν παρέχεται καμία ρητή ή συνεπαγόμενη εγγύηση, συμπεριλαμβανομένης, χωρίς περιορισμό, οποιασδήποτε συνεπαγόμενης εγγύησης εμπορευσιμότητάς ή καταλληλότητάς για συγκεκριμένο σκοπό, του προϊόντος ή των προϊόντων της Argon Medical που περιγράφονται στο παρόν έντυπο. Η Argon Medical δεν φέρει, σε καμία περίπτωση, ευθύνη για οποιασδήποτε άμεσες, συμπτωματικές ή παρεπόμενες βλάβες που δεν προβλέπονται ρητάς από συγκεκριμένη νομοθεσία. Ουδείς έξουσιοδέτει να δεσμεύει την Argon Medical σε οποιαδήποτε υπόσχεση ή εγγύηση, εκτός όσων αναφέρονται συγκεκριμένα στο παρόν.

Οι περιγραφές ή προδιαγραφές στο έντυπο υλικό της Argon Medical, συμπεριλαμβανομένου του παρόντος εντύπου, νοούνται αποκλειστικά ως γενική περιγραφή του προϊόντος κατά το χρόνο κατασκευής και δεν αποτελούν ρητές εγγυήσεις.

Η Argon Medical δεν φέρει καμία ευθύνη για οποιασδήποτε άμεσες, συμπτωματικές ή παρεπόμενες βλάβες λόγω επαναχρησιμοποίησης του προϊόντος.



MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3
E353911



Το γλωσσάρι των συμβόλων παρέχεται ηλεκτρονικά στη διεύθυνση
www.argonmedical.com/symbols

EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570



ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com

UK REP Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom

Innesti e fistole

8. Preparare e posizionare la guaina di introduzione venosa in base al protocollo dell'ospedale. La guaina venosa deve essere posizionata nel lembo venoso dell'innesto e direziona verso l'anastomosi venosa. Nelle fistole, il posizionamento della guaina venosa può essere opzionale in base al clot burden nel vaso. Se si utilizza una guaina venosa, essa deve essere posizionata nel lembo venoso della fistola e direziona verso l'efflusso venoso centrale. Nota: Se non si utilizza alcuna guaina venosa nella fistola AV, andare al passaggio 16.
9. Collocare il dispositivo nella posizione coperta spingendo la leva scorrevole verso la posizione distale e ruotandola per bloccarla nella posizione coperta (fare riferimento alla Figura 3). Quando si trova nella posizione coperta, deve fuoriuscire dal catetere solo la punta flessibile del filo sinuoso. Il dispositivo non deve essere attivato quando si trova nella posizione coperta.
10. Sostenere la punta flessibile fra il pollice e l'indice durante l'inserimento attraverso la valvola della guaina. Inserire il dispositivo coperto attraverso la guaina venosa e nel lembo venoso della fistola o dell'innesto.
11. In un innesto, fare avanzare la punta flessibile sino all'anastomosi venosa. **Avvertenza: Non farla avanzare oltre l'anastomosi.** In una fistola, fare avanzare la punta flessibile sino all'estensione più centrale del coagulo. Scoprire il filo sinuoso sbloccando, facendo completamente rientrare e ruotando la leva scorrevole sino ad udire un "clic" (fare riferimento alla Figura 4). Verificare il posizionamento del dispositivo all'interno della fistola o dell'innesto mediante guida fluoroscopica. Premere l'interruttore di accensione/spegnimento per attivare la rotazione.
12. **Nota: Usare cautela nello scoprire il filo per evitare di farlo avanzare nel coagulo e oltre l'anastomosi.** Con il dispositivo attivato, estrarre lentamente il filo sinuoso rotante lungo l'innesto o la fistola per sciogliere il coagulo. **Avvertenza: Si raccomanda una velocità di ritiro di 1-2 cm/secondo quando si incontrano raggi stretti.** Quando il filo sinuoso raggiunge la punta della guaina venosa, rilasciare l'interruttore per disattivare il rotatore.
13. Coprire il dispositivo e rimuoverlo dall'innesto o dalla fistola. Irrorare il lume del catetere con soluzione salina eparinizzata e rimuovere manualmente gli accumuli di fibrina dal filo sinuoso.
14. Aspirare il coagulo macerato attraverso la guaina e gettare l'aspirato. **Precauzione: Un'aspirazione continua senza successo può causare il collasso della guaina e dell'innesto/fistola.**
15. Iniettare una piccola quantità di contrasto attraverso la guaina venosa per valutare il grado di rimozione del trombo conseguito. **Avvertenza: Evitare una sovrainiezione di contrasto per ridurre al minimo il rischio di embolizzazione dell'arteria.** Trattare il trombo residuo ripetendo i passaggi 11-14 sino all'ottenimento di una rimozione dei trombi accettabile.
16. Somministrare un anestetico locale nel sito dell'iniezione se è stato scelto l'inserimento di una guaina arteriosa. Preparare e posizionare la guaina di introduzione arteriosa in base al protocollo dell'ospedale. La guaina arteriosa deve essere direzionata verso l'anastomosi dell'arteria. **Precauzione: Le punte della guaina arteriosa e venosa non devono sovrapporsi.**
17. Sostenere la punta flessibile fra il pollice e l'indice durante l'inserimento attraverso la valvola della guaina. Inserire il dispositivo coperto attraverso la guaina arteriosa nel lembo arterioso della fistola o dell'innesto.
18. In un innesto, fare avanzare la punta flessibile sino all'anastomosi arteriosa. **Avvertenza: Non farla avanzare oltre l'anastomosi.** In una fistola, fare avanzare la punta flessibile sino all'estensione più centrale del coagulo. Scoprire il filo sinuoso sbloccando, facendo completamente rientrare e ruotando la leva scorrevole sino ad udire un "clic". Verificare il posizionamento del dispositivo all'interno della fistola o dell'innesto mediante guida fluoroscopica. Premere l'interruttore di accensione/spegnimento per attivare la rotazione.
19. Con il dispositivo attivato, estrarre lentamente il filo sinuoso rotante, nella posizione scoperta, lungo l'innesto o la fistola per sciogliere il coagulo. **Avvertenza: Si raccomanda una velocità di ritiro di 1-2 cm/secondo quando si incontrano raggi stretti.** Quando il filo sinuoso raggiunge la punta della guaina arteriosa, rilasciare l'interruttore per disattivare il rotatore.
20. Coprire il dispositivo e rimuoverlo dall'innesto o dalla fistola. Irrorare il lume del catetere con soluzione salina eparinizzata e rimuovere manualmente gli accumuli di fibrina dal filo sinuoso.
21. Aspirare il coagulo macerato utilizzando la guaina e gettare l'aspirato. **Precauzione: Un'aspirazione continua senza successo può causare il collasso della guaina e dell'innesto/fistola.**
22. Far passare un catetere adeguato attraverso la guaina arteriosa, e farlo scorrere con attenzione oltre l'anastomosi arteriosa dell'innesto o della fistola. Gonfiare il palloncino, nel caso di un catetere a palloncino. Tirare il tappo arterioso al centro del lembo arterioso. Sgonfiare il palloncino e rimuovere il catetere a palloncino.
23. Reinserire il dispositivo CLEANER XT™ coperto attraverso la guaina arteriosa nel lembo arterioso dell'innesto o della fistola.
24. Scoprire il filo sinuoso e attivare il dispositivo per rompere il tappo sull'arteria, utilizzando un mezzo di contrasto per guidare la macerazione.
25. Coprire il dispositivo e rimuoverlo dall'innesto o dalla fistola. Irrorare il lume del catetere con soluzione salina eparinizzata e rimuovere manualmente gli accumuli di fibrina dal filo sinuoso.
26. Aspirare il coagulo macerato attraverso la guaina e gettare l'aspirato.
27. Iniettare contrasto per valutare il grado di rimozione dei trombi. Trattare i trombi residui utilizzando CLEANER XT™ attraverso una guaina, secondo necessità.
28. Una volta completata la rimozione del trombo, trattare ogni malattia di base o la stenosi secondo il protocollo dell'ospedale.
29. Eseguire il fistilogramma finale.
30. Rimuovere le guaine dalla fistola o dall'innesto.
31. Ottenere l'emostasi del/sito/i di puntura secondo il protocollo dell'ospedale.

Innesti e fistole

INDICAZIONI PER L'USO:

Il sistema per trombectomia rotazionale CLEANER XT™ è indicato per il declotting meccanico di fistole per dialisi con vasi nativi e innesti sintetici di accesso per dialisi.

CONTROINDICAZIONI:

Il sistema per trombectomia rotazionale CLEANER XT™ è controindicato nei seguenti casi:

- Nel caso in cui, a giudizio del medico, tale procedura possa compromettere la condizione del paziente.
- Infezione del sito di accesso per emodialisi esistente.
- Fistole per dialisi con vasi nativi immaturi (fistole che non sono state usate per almeno un trattamento emodialitico).

AVVERTENZE E PRECAUZIONI:

- Prima dell'uso, leggere tutte le avvertenze, precauzioni ed istruzioni riportate nel foglietto illustrativo. In caso contrario potrebbero verificarsi lesioni gravi o morte del paziente.
- Queste procedure devono essere eseguite esclusivamente da medici e da personale che abbia familiarità con l'apparecchiatura e le tecniche utilizzate. Il dispositivo è stato sterilizzato con ossido di etilene (EtO) ed è sterile a meno che la confezione non sia aperta o danneggiata. La confezione deve essere esaminata prima dell'uso. Se la confezione è danneggiata NON UTILIZZARE. Il dispositivo è destinato ad essere utilizzato una sola volta per un solo paziente; NON RIUTILIZZARE O RISTERILIZZARE.
- Prima dell'uso esaminare attentamente il sistema per trombectomia rotazionale CLEANER XT™ per verificare che non sia stato danneggiato durante il trasporto. NON USARE se i componenti del prodotto mostrano segni di danni.
- A causa del rischio di esposizione all'HIV (Human Immunodeficiency Virus, Virus dell'immunodeficienza umana) o ad altri patogeni trasmissibili per via ematica, i professionisti sanitari devono sempre attenersi alle precauzioni universali verso sangue e fluidi corporei nell'assistenza di tutti i pazienti. Adottare rigorosamente tecniche sterili durante ogni manipolazione del dispositivo.
- I medici devono essere a conoscenza delle possibili complicanze associate alla fistola per dialisi e alla trombolisi dell'innesto, incluso:

- Emorragia
- Embolia polmonare sintomatica
- Embolizzazione dell'arteria
- Reazione allergica ai mezzi di contrasto
- Pseudoaneurisma
- Dolore e/o iperesthesia
- Rottura o lacerazione del vaso
- Infezione
- Perforazione dell'arteria o della vena
- Ematoma
- Morte

- Utilizzare la massima cautela nello spostare il dispositivo di occlusione (plug) dell'anastomosi arteriosa per ridurre al minimo il rischio di embolizzazione dell'arteria.
- A causa della mancanza di escrezione associata ai pazienti in emodialisi, l'uso del contrasto deve essere mantenuto al minimo nel corso di questa procedura.
- In caso di attivazione prolungata del dispositivo CLEANER XT™ potrebbe verificarsi una potenziale rottura da fatica del filo sinuoso CLEANER XT™. Si raccomanda una velocità di ritiro di 1-2 cm/secondo quando si incontrano raggi stretti (ad esempio il raggio di un innesto a loop o fistola, raggi < 3 cm).

PROCEDURA SUGGERITA:

Utilizzare una tecnica sterile.

Preparazione del paziente:

1. Premedicare il paziente con un ansiolitico, analgesico e/o antibiotico come appropriato secondo il protocollo ospedaliero.

Test del rendimento del dispositivo:

2. Estrarre dalla confezione il sistema per trombectomia rotazionale CLEANER XT™. Premere l'interruttore di accensione/spegimento per assicurare che il filo sinuoso ruoti liberamente (fare riferimento alla Figura 2). Rilasciare l'interruttore per interrompere il movimento rotatorio. **Precauzione: Non usare il dispositivo se non si attiva subito quando si preme l'interruttore e se non si disattiva subito quando si rilascia l'interruttore.**
3. Sciacquare il catetere CLEANER XT™ con soluzione salina eparinizzata attraverso la porta di lavaggio del lume del catetere. Riportare il rubinetto di arresto in posizione di chiusura (off) prima dell'operazione.

Procedura di trombolisi:

4. Completare la procedura di trombolisi con CLEANER XT™ sotto guida fluoroscopica continua. Non iniziare la rotazione del filo sinuoso (attivazione del dispositivo) senza prima aver confermato il corretto posizionamento del dispositivo all'interno della fistola o dell'innesto.
5. Preparare e sistemare i telo sul sito dell'iniezione come previsto.
6. Somministrare un anestetico locale nel sito dell'iniezione se è stato scelto l'inserimento di una guaina venosa.
7. Selezionare una guaina di dimensioni appropriate per accogliere il catetere CLEANER XT™ e altri dispositivi/cateteri che possono essere usati durante la procedura. La dimensione massima della guida dipende dal gruppo guaina di introduzione/dilatatore scelto.



Hungarian - Használat előtt az összes utasítást el kell olvasni

oldal

Használati utasítás a perifériás érrendszerben való alkalmazáshoz.....

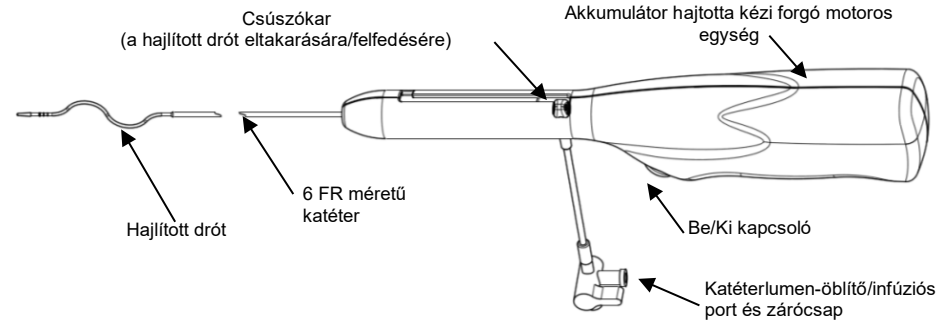
1-5

Használati utasítás graftokban és fisztulákban való alkalmazáshoz.....

6-8

ESZKÖZLEÍRÁS:

A CLEANER XT™ rotációs trombektomiás rendszer 6 FR méretű, perkután, katéteralapú rendszer (egy darabból álló felépítés). Egy eldobható, kézi, akkumulátor hajtotta forgó motoros egység csatlakozik egy hajlított dróthoz, amely körülbelül 4000-es percentként fordulaton (RPM) forog. A drót és az atraumatikus puha vég sugárfogó a röntgenátláthatással történő vizualizáció érdekében.



1. ábra

HASZNÁLATI JAVALLATOK:

A CLEANER XT™ rotációs trombektomiás rendszer mechanikus alvadékoldásra és az orvos által meghatározott folyadékok - ideérteve a trombólitumokat - szabályozott és szeléktív infúziójára szolgál a perifériás érrendszerbe.

ELLENJAVALLATOK:

A CLEANER XT™ rotációs trombektomiás rendszer ellenjavallt a következő esetekben:

- A rendszer ellenjavallt, ha az orvos megítélése szerint az eljárás veszélyeztetné a beteg állapotát.
- Nem alkalmas perifériás érrendszeri tágítási célokra.
- A rendszer nem alkalmas vér vagy vérkészítmények infúziójára.
- Olvassa el a terápiás oldat terméktájékoztatóját a javallatok, ellenjavallatok, mellékhatások és óvintézkedések tekintetében.
- Érszűrővel, pl. vena cava inferior szűrővel nem rendelkező betegeknél.

FIGYELMEZTETÉSEK ÉS ÓVINTÉZKEDÉSEK:

- Használat előtt olvassa el a csomagban lévő tájékoztatóban található összes figyelmeztetést, óvintézkedést és utasítást. Ennek elmulasztása a beteg súlyos sérülését, valamint halálát eredményezheti.

Perifériás érrendszer

- Az eljárásokat kizárolag a mellékelt berendezést ismérő és a szükséges technikában jártas orvosok és alkalmazottak végezhetik. Az eszköz sterilizálása etilén-oxid gázal történt. A termék sterilt, ha a csomagolás nem nyitott vagy sérült. A csomagot használat előtt meg kell vizsgálni. Ha sérült, TILOS FELHASZNÁLI. Az eszköz kizárolag egy betegnél használható fel. TILOS ÜJRAFELHASZNÁLNI VAGY ÚJRATERILIZÁLNI.
- Használat előtt gondosan vizsgálja meg a CLEANER XT™ rotációs trombektomiás rendszert annak ellenőrzésére, hogy nem sérült-e meg a szállítás közben. Ha a termék komponensein bármilyen sérülés jeleit látja, NE HASZNÁLJA AZ ESZKÖZT.
- A HIV (humán immundeficiencia vírus), illetve az egyéb vérrel terjedő kórokozók kockázata miatt az egészségügyi dolgozóknak minden beteg gondozása közben rutinszerűen be kell tartaniuk a vérrel és testnedvekkel kapcsolatos univerzális óvintézkedéseket. Az eszköz bármilyen alkalmazása során szigorúan be kell tartani a sterilitás szabályait.
- Ha ellenállást észlel, ne tolja előre az eszközt anélkül, hogy először röntgenátláthatóság alatt megállapítaná az ellenállás okát, és megtenni a szükséges elhárító intézkedéseket. Az ellenállással szembeni túlzott erőkifejtés az eszköz vagy az érrendszer sérülését eredményezheti.
- A katétert bevezetés előtt és minden olyan alkalommal át kell öblíteni, amikor a CLEANER XT™ eszközt eltávolítják az érrendszerből.
- Ha a katéter vagy a vezetőről megtörök vagy más módon sérül használat közben, hagyja abba az alkalmazást, és cserélje ki.
- Az egészségügyi dolgozóknak tisztaban kell lenniük a perifériás érrendszerben végzett trombolízissel kapcsolatos lehetséges szövődményekkel, ideérte a következőket:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Érperforáció vagy -szakadás • Érgörcs • Vérömleny • Szepszis/fertőzés • Intimaszakadás • Értrombózis • Allergiás reakció a kontrasztanyaggal szemben • Tromboembóliai epizódok | <ul style="list-style-type: none"> • A vérrögök disztalis embolizációja • Vérzés • Fájdalom és érzékenység • Tromboflebitisz • Arteriaszakadás • Gyógyszerreakciók • Arteriovenózus fistula • Amputáció |
|---|---|

- A CLEANER XT™ eszköz elnyújtott aktivációja esetén fennáll a CLEANER XT™ hajlított drót fáradásos törésének veszélye. Elésgyakor (pl. ha a hurokgraft vagy -fiszta sugarai < 3 cm) észlelésekkor 1-2 cm/másodperces visszahúzási sebesség javasolt.

JAVASOLT ELJÁRÁS:

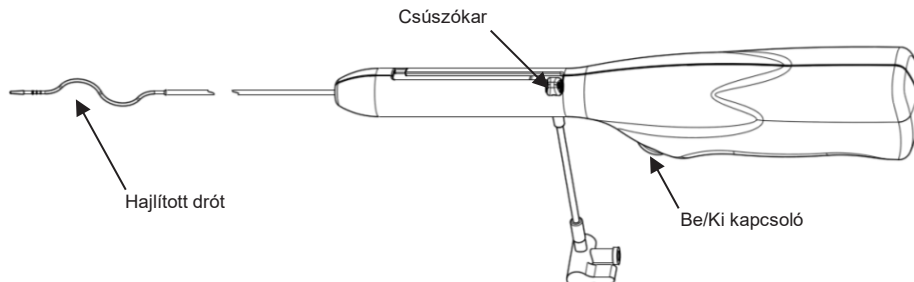
Tartsa be a sterilítás szabályait.

A beteg előkészítése:

- Végezzen előzetes gyógyszeres kezelést a betegen megfelelő anxiolitikummal, analgetikummal és/vagy antibiotikummal, a kórházi eljárástrend szerint.

Az eszköz működésének ellenőrzése:

- Vegye ki a CLEANER XT™ rotációs trombektomiás rendszert a csomagolásból. A BE/KI kapcsoló megnyomásával győződjön meg róla, hogy a hajlított drót szabadon forog (lásd a 2. ábrát). Engedje fel a kapcsolót a forgás leállításához. **Ovintézkedés:** Ne használja az eszközt, ha az a kapcsoló lenyomásakor nem aktiválódik azonnal, és a kapcsoló felengedésekor nem áll le azonnal.



2. ábra

- Csatlakoztassa a terápiás oldatot vagy heparinos sóoldatot tartalmazó fecskendőt a katétererőltítő portra, és öblítse át a CLEANER XT™ katétert. Győződjön meg róla, hogy folyadék lép ki a legdisztálisabb katéterlyukból, amely a katéter végének közelében található. Zárja el a zárócsapot a katéterben lévő terápiás szer vagy heparin „lezáráshoz”, és vegye le a fecskendőt.

Sistema vascolare periferico

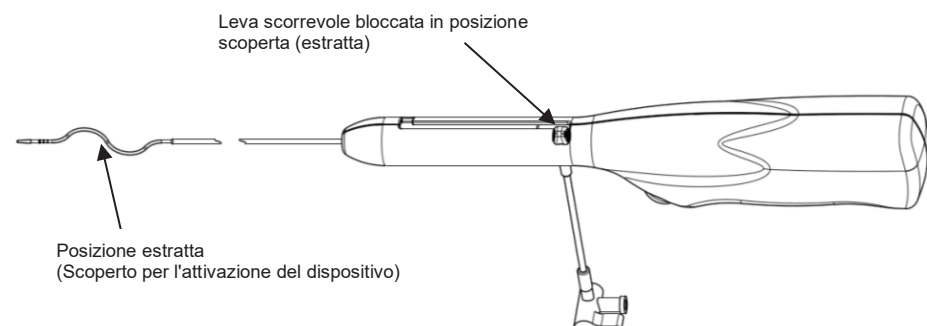


Figura 4

- Con il dispositivo attivato, estrarre lentamente il filo sinuoso rotante lungo il sito di trattamento mentre viene infuso l'agente terapeutico attraverso la porta di infusione per sciogliere il coagulo. **Avvertenza: Si raccomanda una velocità di ritiro di 1-2 cm/secondo quando si incontrano raggi stretti.** Quando il filo sinuoso raggiunge la punta della guaina venosa, rilasciare l'interruttore per disattivare il filo di dispersione rotante.
- Coprire il dispositivo e rimuoverlo dal sistema vascolare periferico. Irrorare il lume del catetere con soluzione salina eparinizzata e rimuovere manualmente gli accumuli di fibrina dal filo sinuoso.
- Aspirare il coagulo macerato attraverso la guaina e gettare l'aspirato. **Precauzione: Un'aspirazione continua senza successo può causare il collasso della guaina e del vaso.**
- Iniettare una piccola quantità di contrasto attraverso la guaina venosa per valutare il grado di rimozione del trombo conseguito. **Avvertenza: Evitare una sovrainiezione di contrasto per ridurre al minimo il rischio di embolizzazione.** Trattare il trombo residuo ripetendo i passaggi 11-15 sino all'ottenimento di una rimozione dei trombi accettabile.
- Una volta completata la rimozione del trombo, trattare ogni malattia di base o la stenosi secondo il protocollo dell'ospedale.
- Eseguire l'angiogramma finale.
- Rimuovere le guaine dal sistema vascolare periferico.
- Ottenere l'emostasi del/sito/i di puntura secondo il protocollo dell'ospedale.

Sistema vascolare periferico

Trattamento:

La procedura di trattamento esatta deve essere stabilita dal medico. L'opzione riportata di seguito descrive in che modo può essere eseguita la procedura.

4. Completare la procedura sotto guida fluoroscopica continua. Non iniziare la rotazione del filo sinuoso (attivazione del dispositivo) senza prima aver confermato il corretto posizionamento del dispositivo all'interno del sistema vascolare periferico.
5. Preparare e sistemare i telo sul sito dell'iniezione come previsto.
6. Somministrare un anestetico locale nel sito dell'iniezione se è stato scelto l'inserimento di una guaina venosa.
7. Selezionare una guaina di dimensioni appropriate per accogliere il catetere CLEANER XT™ e altri dispositivi/cateteri che possono essere usati durante la procedura. La dimensione massima della guida dipende dal gruppo guaina di introduzione/dilatatore scelto. Se si incrocia la biforcazione iliaca è necessario usare una guaina rinforzata lunga.
8. Preparare e posizionare la guaina di introduzione venosa in base al protocollo dell'ospedale. La guaina venosa deve essere posizionata nel lembo venoso del sistema vascolare periferico e direzionale verso il sito di trattamento. Il posizionamento della guaina venosa può essere opzionale in base al clot burden nel vaso.
9. Collocare il dispositivo nella posizione coperta spingendo la leva scorrevole verso la posizione distale e ruotandola per bloccarla nella posizione coperta (fare riferimento alla Figura 3). Quando si trova nella posizione coperta, deve fuoriuscire dal catetere solo la punta flessibile del filo sinuoso. **Avvertenza: Il dispositivo non deve essere attivato quando si trova nella posizione coperta.**
10. Sostenere la punta flessibile fra il pollice e l'indice durante l'inserimento attraverso la valvola della guaina. Inserire il dispositivo coperto attraverso la guaina venosa e nel lembo venoso del sistema vascolare periferico.
11. Collegare una siringa da 10 cc contenente l'agente terapeutico per l'infusione al rubinetto di arresto. Aprire il rubinetto di arresto per consentire il flusso. **Avvertenza: Non aspirare nuovamente il farmaco nel catetere.**

Nota: Seguire le istruzioni del produttore relative alla ricostituzione e alla diluizione dei fluidi specificati.

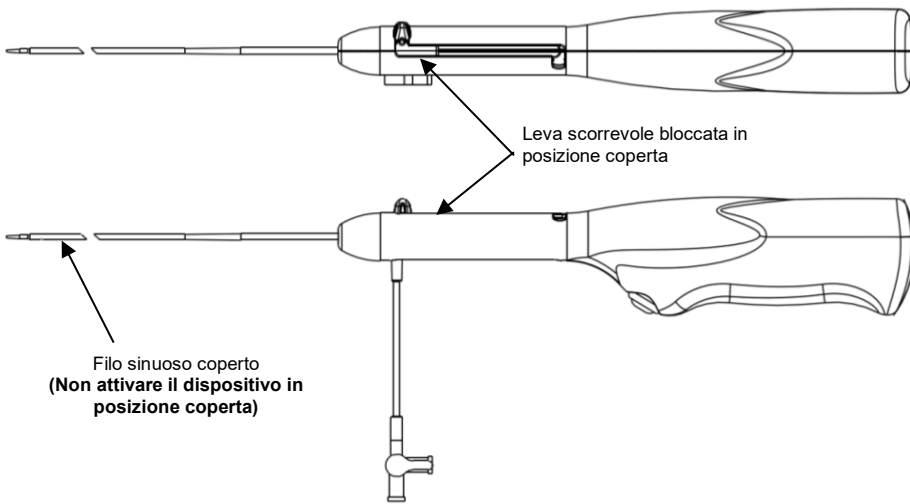


Figura 3

12. Fare avanzare la punta flessibile sino all'estensione più distale del coagulo. Scoprire il filo sinuoso sbloccando, facendo completamente rientrare e ruotando la leva scorrevole sino ad udire un "clic" (fare riferimento alla Figura 4). Verificare il posizionamento del dispositivo all'interno del sito di trattamento mediante guida fluoroscopica. Premere l'interruttore di accensione/spegnimento per attivare la rotazione.

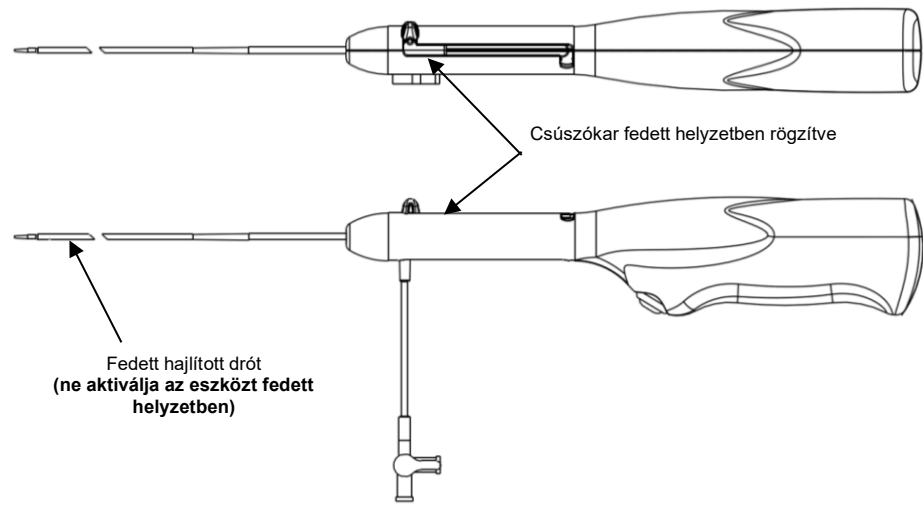
Perifériás érrendszer

Kezelés:

A kezelés pontos menetét az orvos határozza meg. A következő leírás az eljárás egy lehetséges végrehajtási módját tartalmazza.

4. Használjon folyamatos röntgenátláthatóságot az eljárás közben. Ne indítsa el addig a hajlított drót forgását (az eszköz aktiválását), amíg még nem győződött az eszköz perifériás érrendszerbeli megfelelő elhelyezkedéséről.
5. Mossa le és izolálja kendővel a szűrás helyét szükség szerint.
6. Adjon be helyi érzéstelenítőt a vénás hüvely bevezetésére szolgáló szűrás helyére.
7. Válasszon egy megfelelő méretű, a CLEANER XT™ katéter és az eljárás közben esetlegesen alkalmazni kívánt egyéb eszközök/katéterek befogadására alkalmas hüvelyt. A vezetődrót maximális mérete a kiválasztott bevezető hüvely/táglító eszköz méretétől függ. Az iliaca elágazás keresztese esetén hosszú, megerősített hüvely kell használni.
8. Készítse elő és helyezze be a vénás bevezető hüvelyt a körházi eljárásrendnek megfelelően. A vénás hüvely a perifériás érrendszer vénás szárába kell helyezni, és a kezelési terület felé kell irányítani. A vénás hüvely behelyezése az érben lévő rög méretétől függően lehet opcionális.
9. Vigye az eszközt fedett helyzetbe a csúszókar disztralis pozícióba tolásával és a csúszókar fedett helyzetbe forgatásával (lásd a 3. ábrát). Fedett helyzetben csak a hajlított drót hajlékony vége érhet ki a katéterből. **Figyelem: Tilos az eszközt fedett helyzetben aktiválni.**
10. Vezesse át a hajlékony véget a hüvelyk- és a mutatóujja között tartva a hüvely szelépén. Vezesse át az eszközt a vénás hüvellyen a perifériás érrendszer vénás szárába.
11. Csatlakoztasson egy infundálási kívánt terápiás szert tartalmazó 10 ml-es feckendőt a zárócsapra. Nyissa meg a zárócsapot az áramlás engedélyezéséhez. **Figyelem: Ne szíjjon vissza vérét a katéterbe.**

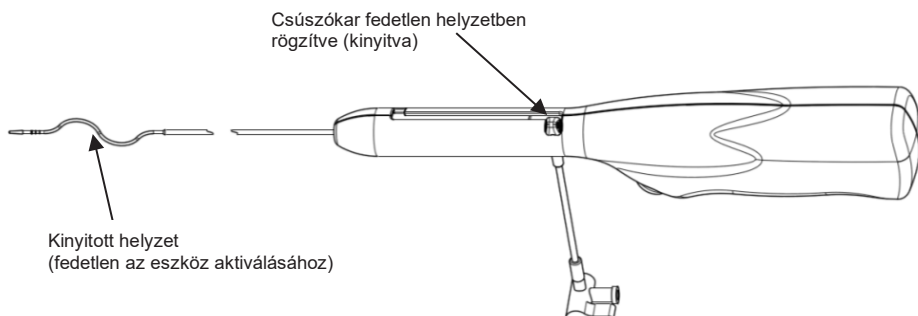
Megjegyzés: Az adott folyadékok összeállítására és hígítására vonatkozóan kövesse a gyártó utasításait.



3. ábra

12. Tolja el a hajlékony véget a vérrög legdisztrálisabb kiterjedéséig. Kioldással fedje fel a hajlított drótot úgy, hogy teljesen visszahúzza a csúszókart és elforgatja addig, amíg egy „kattanást” nem hall (lásd a 4. ábrát). Röntgenátláthatással ellenőrizze az eszköz kezelési területen való elhelyezkedését. Nyomja meg a BE/KI kapcsolót a forgás aktiválásához.

Perifériás érrendszer



4. ábra

13. Aktivált eszköz mellett lassan húzza vissza a forgó hajlított drótot a kezelési terület mentén, miközben terápiás szert fecskendez be az infúziós porton keresztül a vérrög feloldásához. **Figyelem: Éles kanyarok elérésékor 1-2 cm/másodperces visszahúzási sebesség javasolt.** Amikor a hajlított drót eléri a vénás hüvely végét, engedje fel a kapcsolót a forgó diszperziós drót leállításához.
14. Fedje le az eszközt, és távolítsa el a perifériás érrendszerből. Öblítse át a katéter lumenét heparinos sóoldattal, és kézzel távolítsa el a hajlított drótot összegyűlt fibrinről.
15. Szívja ki a felázott vérőrőt a hüvelyen át, és selejtezze le az aspirátorumot. **Övintézkedés: Többszöri sikertelen aspiráció esetén a hüvely és az ér összeeshet.**
16. Fecskendezzen be kis mennyiségű kontrasztanyagot a vénás hüvelyen keresztül a trombus eltávolítása mértékének felmérése érdekében. **Figyelem: Az embolizáció kockázatának csökkentése érdekében kerülje a kontrasztanyag túlzott mértékű befelecskelezését.** Ismételje meg a 11-15. lépéseket a visszamaradt trombus kezelésére addig, amíg elfogadható mennyiségű trombusból el nem sikerül távolítani.
17. Amikor befejezte a trombus eltávolítását, kezelje az alapbetegséget vagy a szűkületet a kórházi eljárásrendnek megfelelően.
18. Készítsen egy végső angiogramot.
19. Vegye ki a hüvelyeket a perifériás érrendszerből.
20. Végezze el a szűrás helyének (helyeinek) vérzéscsillapítását a kórházi eljárásrendnek megfelelően.

Sistema vascolare periferico

- Queste procedure devono essere eseguite esclusivamente da medici e da personale che abbia familiarità con l'apparecchiatura e le tecniche utilizzate. Il dispositivo è stato sterilizzato con ossido di etilene (EtO) ed è sterile a meno che la confezione non sia aperta o danneggiata. La confezione deve essere esaminata prima dell'uso. Se la confezione è danneggiata NON UTILIZZARE. Il dispositivo è destinato ad essere utilizzato una sola volta per un solo paziente; NON RIUTILIZZARE O RISTERILIZZARE.
- Prima dell'uso esaminare attentamente il sistema per trombectomia rotazionale CLEANER XT™ per verificare che non sia stato danneggiato durante il trasporto. NON USARE se i componenti del prodotto mostrano segni di danni.
- A causa del rischio di esposizione all'HIV (Human Immunodeficiency Virus, Virus dell'immunodeficienza umana) o ad altri patogeni trasmissibili per via eratica, i professionisti sanitari devono sempre attenersi alle precauzioni universali verso sangue e fluidi corporei nell'assistenza di tutti i pazienti. Adottare rigorosamente tecniche sterili durante ogni manipolazione del dispositivo.
- Non fare avanzare il dispositivo se si incontra resistenza senza prima aver determinato la causa di resistenza sotto fluoroscopia e aver intrapreso qualsiasi azione correttiva necessaria. L'applicazione di una forza eccessiva contro resistenza può provocare danni al dispositivo o al sistema vascolare.
- Prima dell'introduzione, e ogni volta che CLEANER XT™ viene rimosso dal sistema vascolare, il catetere deve essere lavato.
- Se il catetere o la guida vengono piegati o altrimenti danneggiati durante l'uso, interrompere l'uso e sostituirli.
- I medici devono essere a conoscenza delle possibili complicanze associate a trombolisi del sistema vascolare periferico, incluso:

- Perforazione o rottura di un vaso
- Spasmo vasale
- Ematoma
- Sepsis/infezione
- Lacerazione intimale
- Trombosi vascolare
- Reazione allergica al mezzo di contrasto
- Episodi tromboembolici
- Embolizzazione distale di coaguli erematici
- Emorragia
- Dolore e iperestesia
- Tromboflebite
- Dissezione arteriosa
- Reazioni ai farmaci
- Fistola artero-venosa
- Amputazione

- In caso di attivazione prolungata del dispositivo CLEANER XT™ potrebbe verificarsi una potenziale rottura da fatica del filo sinuoso CLEANER XT™. Si raccomanda una velocità di ritiro di 1-2 cm/secondo quando si incontrano raggi stretti (ad esempio il raggio di un innesto a loop o fistola, raggi < 3 cm).

PROCEDURA SUGGERITA:

Utilizzare una tecnica sterile.

Preparazione del paziente:

1. Premedicare il paziente con un ansiolitico, analgesico e/o antibiotico come appropriato secondo il protocollo ospedaliero.

Test del rendimento del dispositivo:

2. Estrarre dalla confezione il sistema per trombectomia rotazionale CLEANER XT™. Premere l'interruttore di accensione/spegnimento per assicurare che il filo sinuoso ruoti liberamente (fare riferimento alla Figura 2). Rilasciare l'interruttore per interrompere il movimento rotatorio. **Precauzione: Non usare il dispositivo se non si attiva subito quando si preme l'interruttore e se non si disattiva subito quando si rilascia l'interruttore.**

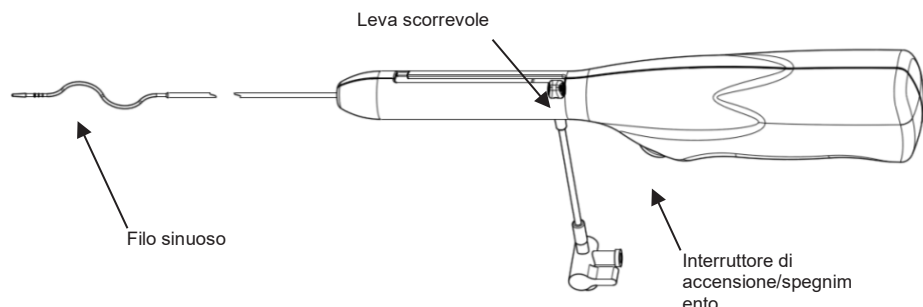


Figura 2

3. Collegare una siringa di agente terapeutico o di soluzione salina eparinizzata alla porta di lavaggio del catetere e sciacquare il catetere CLEANER XT™. Accertarsi che il fluido esca dal foro più distale del catetere che si trova accanto all'estremità del catetere. Chiudere il rubinetto di arresto per "bloccare" l'agente terapeutico o l'eparina nel catetere e rimuovere la siringa.



Italian - Tutte le istruzioni devono essere lette prima dell'uso

pagine

Istruzioni per l'uso nella vascularizzazione periferica.....	1-4
Istruzioni per l'uso in innesti e fistole	5-6

DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO:

Il sistema per trombectomia rotazionale CLEANER XT™ è un sistema basato su catetere percutaneo da 6 Fr (costruzione monoblocco). Un'unità di azionamento rotante monouso, portatile, azionata a batteria è collegata ad un filo sinuoso che gira a circa 4000 RPM (giri al minuto). Il filo e la punta morbida atraumatica sono radiopachi per consentire la visualizzazione fluoroscopica.

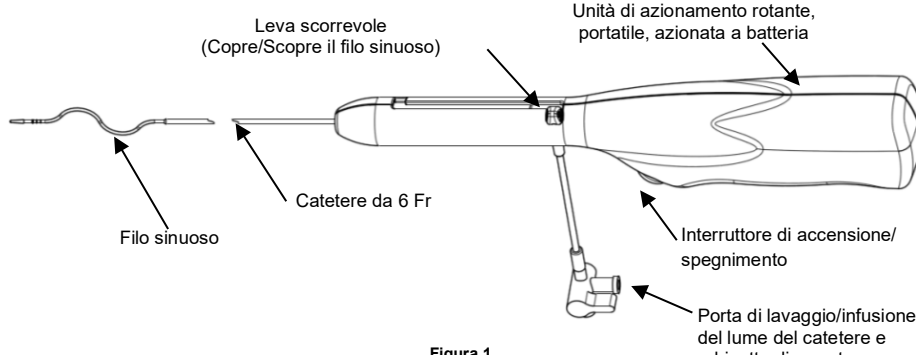


Figura 1

INDICAZIONI PER L'USO:

Il sistema per trombectomia rotazionale CLEANER XT™ è indicato per il declotting meccanico e l'infusione controllata e selettiva di fluidi specifici dal medico, compresi i trombolitici, nel sistema vascolare periferico.

CONTROINDICAZIONI:

Il sistema per trombectomia rotazionale CLEANER XT™ è controindicato nei seguenti casi:

- Questo sistema è controindicato nel caso in cui, a giudizio del medico, tale procedura possa compromettere la condizione del paziente.
- Non progettato a fini di dilatazione del sistema vascolare periferico.
- Questo sistema non è inteso per l'infusione di sangue o prodotti emoderivati.
- Consultare il foglietto illustrativo della soluzione terapeutica di scelta per indicazioni, controindicazioni, effetti collaterali e precauzioni.
- In pazienti senza un filtro vascolare come un filtro cavale posizionato all'interno della vena cava inferiore.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI:

- Prima dell'uso, leggere tutte le avvertenze, precauzioni ed istruzioni riportate nel foglietto illustrativo. In caso contrario potrebbero verificarsi lesioni gravi o morte del paziente.

Graftok és fisztulák

HASZNÁLATI JAVALLATOK:

A CLEANER XT™ rotációs trombektomiás rendszer erek natív dialízisfisztuláinak és szintetikus dialízisgraftjainak mechanikus alvadékoldására szolgál.

ELLENJAVALLATOK:

A CLEANER XT™ rotációs trombektomiás rendszer ellenjavallt a következő esetekben:

- Ha az orvos megítélése szerint az eljárás veszélyeztetheti a beteg állapotát.
- A hemodialízis hozzáférési helyének meglévő fertőzése.
- Éretlen natív dialízisfisztula (a fisztulát még nem használták egy hemodialízis kezelésre sem).

FIGYELMEZTETÉSEK ÉS ÓVINTÉZKEDÉSEK:

- Használat előtt olvassa el a csomagban lévő tájékoztatóban található összes figyelmeztést, óvintézkedést és utasítást. Ennek elmulasztása a beteg súlyos sérülését, valamint halálát eredményezheti.
- Az eljárásokat kizárolág a mellékelt berendezést ismerő és a szükséges technikában jártas orvosok és alkalmazottak végezhetik. Az eszköz sterilizálása etilén-oxid gázval. A termék steril, ha a csomagolás nem nyílt vagy sérült. A csomagot használatt előtt meg kell vizsgálni. Ha sérült, TILOS FELHASZNÁLNI. Az eszköz kizárolág egy betegnél használható fel. TILOS ÜRUFELHASZNÁLNI VAGY ÚJRATERILÍZÁLNI.
- Használat előtt gondosan vizsgálja meg a CLEANER XT™ rotációs trombektomiás rendszert annak ellenőrzésére, hogy nem sérül-e meg a szálhálás közben. Ha a termék komponensein bármilyen sérülés jelet látja, NE HASZNÁLJA AZ ESZKÖZT.
- A HIV (humán immundeficiencia vírus), illetve az egyéb vérrel terjedő köröközök kockázata miatt az egészségügyi dolgozóknak minden beteg gondozása közben rutinszerűen be kell tartaniuk a vérrel és testnedvekkel kapcsolatos univerzális óvintézkedéseket. Az eszköz bármilyen alkalmazása során szigorúan be kell tartani a sterilítás szabályait.
- Az egészségügyi dolgozóknak tisztában kell lenniük a dialízisfisztulákon és a graftokon végzett trombolízzsel kapcsolatos lehetséges szövödményekkel, ideértve a következőket:

- Vérzés
- Tünetekkel járó tüdőembolia
- Artériás embolizáció
- Allergiás reakció a kontrasztanyaggal szemben
- Álameurízma
- Fájdalom és/vagy érzékenység
- Érszakadás vagy -diszrupció
- Fertőzés
- Artéria- vagy vénaperforáció
- Vérömlény
- Halál

- Az artériás embolizáció kockázatának minimalizálása érdekében óvatosan kell eljárnai az artériás anasztomózisnál lévő dugó kímözdításakor.
- A hemodialízist betegknél a kiválasztás hiánya miatt a kontrasztanyag használatát a teljes eljárás alatt a minimumra kell csökkenteni.
- A CLEANER XT™ eszköz elnyújtott aktiválása esetén fennáll a CLEANER XT™ hajlított drót fáradásos törésének veszélye. Éles kanyarok (pl. ha a hurokgraft vagy -fisztula sugara < 3 cm) észlelésekor 1-2 cm/másodperces visszahúzási sebesség javasolt.

JAVASOLT ELJÁRÁS:

Tartsa be a sterilítás szabályait.

A beteg előkészítése:

1. Végezzen előzetes gyógyszeres kezelést a betegen a megfelelő anxiolitikummal, analgetikummal és/vagy antibiotikummal a kórházi eljárásrend szerint.

Az eszköz működésének ellenőrzése:

2. Vegye ki a CLEANER XT™ rotációs trombektomiás rendszert a csomagolásból. A BE/KI kapcsoló megnyomásával győződjön meg róla, hogy a hajlított drót szabadon forog (lásd a 2. ábrát). Engedje fel a kapcsolót a forgás leállításához. **Óvintézkedés: Ne használja az eszközt, ha a kapcsoló lenyomásakor nem aktiválódik azonnal, és a kapcsoló felengedésekor nem áll le azonnal.**
3. Öblítse át a CLEANER XT™ katétert heparinos sóoldattal a katéterlumen-öblítő porton keresztül. A beavatkozás előtt állítsa vissza a zárcsapot a zárt állásba.

A trombolízis menete:

4. Polymáros röntgenátláthatóság alatt végezze a CLEANER XT™ trombolízis eljárását. Ne indítsa el addig a hajlított drót forgását (az eszköz aktiválását), amíg meg nem győződött az eszköz fisztula- vagy graftbeli megfelelő elhelyezkedéséről.
5. Készítse elő és izolálja kendővel a szúrás helyét szükség szerint.
6. Adjon be helyi érzéstelenítőt a vénás hüvely bevezetésére szolgáló szúrás helyén.
7. Válasszon egy megfelelő méretű, a CLEANER XT™ katéter és az eljárás közben esetlegesen alkalmazni kívánt egyéb eszközök/katéterekek befogadására alkalmas hüvelyt. A vezetődrót maximális mérete a kiválasztott bevezető hüvely/tágtípus méretétől függ.

Graftok és fisztulák

8. Készítse elő és helyezze be a vénás bevezető hüvelyt a kórházi eljárásrendnek megfelelően. A vénás hüvelyt a graft vénás szárába kell irányozni, és a vénás anasztomózis felé kell irányítani. Fisztulát esetén a vénás hüvely behelyezése az érben lévő rög méretétől függően lehet opcionális. Vénás hüvely használata esetén azt a fisztula vénás szárába kell helyezni, és a centrális vénás kiáramlás felé kell irányítani. Megjegyzés: Ha nem használ vénás hüvelyt az AV fisztulához, folytassa a 16. lépéssel.
 9. Helyezze az eszközöt fedett helyzetbe a csúszókar disztalis pozícióba tolásával és a csúszókar fedett helyzetbe rögzülő forgatásával (lásd a 3. ábrát). Fedett helyzetben csak a hajlított drót hajlékony vége érhet ki a katéterből. Tilos az eszközöt a fedett helyzetben aktiválni.
 10. Vezesse át a hajlékony véget a hüvelyk- és a mutatóujja között tartva a hüvely szelépén. Vezesse át a fedett eszközöt a vénás hüvellyen a fisztula vagy a graft vénás szárába.
 11. Graft esetén tolja előre a hajlékony véget a vénás anasztomózisig. **Figyelem:** Ne tolja túl az anasztomózison az eszközöt. Fisztulánál tolja el a hajlékony véget a vérerről legközéppontibb kiterjedésig. Kioldással fedje fel a hajlított drótot úgy, hogy teljesen visszahúzza a csúszókart és elforgatja addig, amíg egy „kattanást” nem hall (lásd a 4. ábrát). Röntgenátvilágítással ellenőrizze az eszköz fisztulában vagy graftban való elhelyezkedését. Nyomja meg a BE/KI kapcsolót a forgás aktiválásához.
- Megjegyzés:** Óvatosan járjon el a drót felfedése közben, nehogy betolja a drótot a vérerrőbe, és túltolja az anasztomózison.
12. Aktivált eszköz mellett lassan húzza vissza a forgó hajlított drótot a graft vagy a fisztula mentén a vérerrő feltöréséhez. **Figyelem:** Elés kanyarok elérésékor 1-2 cm/másodperces visszahúzási sebesség javasolt. Amikor a hajlított drót előri a vénás hüvely végét, engedje fel a kapcsolót a forgó mozgás leállításához.
 13. Fedje le az eszközöt, és távolítsa el a graftból vagy a fisztulából. Öblítse át a katéter lumenét heparinos sóoldallal, és kézzel távolítsa el a hajlított drótot összegyűlt fibrin.
 14. Szívia ki a felállott vérerrőt a hüvelyen át, és selejtezze le az aspirátorumot. **Óvintézkedés:** Többszöri sikertelen aspiráció esetén a hüvely és a graft/fisztula összeeshet.
 15. Fecskendezzen be kis mennyiségű kontrasztanyagot a vénás hüvelyen keresztül a trombus eltávolítása mértékének felmérésére. **Figyelem:** Az artériás embolizáció kockázatának csökkentése érdekében kerülje a kontrasztanyag túlzott mértékű befecskendezését. Ismételje meg a 11-14. lépéseket a visszamaradt trombus kezelésére addig, amíg elfogadható mennyiségű trombus sikerű eltávolítani.
 16. Adjon be helyi érzéstelenítőt az artériás hüvely bevezetésére szolgáló szűrás helyén. Készítse elő és helyezze be az artériás bevezető hüvellyt a kórházi eljárásrendnek megfelelően. Az artériás hüvelyt az artériás anasztomózis felé kell irányítani. **Óvintézkedés:** Az artériás és a vénás hüvelyk végei nem fedhetik át egymást.
 17. Vezesse át a hajlékony véget a hüvelyk- és a mutatóujja között tartva a hüvely szelépén. Vezesse át a fedett eszközöt az artériás hüvellyen a fisztula vagy a graft artériás szárába.
 18. Graft esetén tolja előre a hajlékony véget az artériás anasztomózisig. **Figyelem:** Ne tolja túl az anasztomózison az eszközöt. Fisztula esetén tolja el a hajlékony véget a vérerről legközéppontibb kiterjedésig. Kioldással fedje fel a hajlított drótot úgy, hogy teljesen visszahúzza a csúszókart és elforgatja addig, amíg egy „kattanást” nem hall. Röntgenátvilágítással ellenőrizze az eszköz fisztulában vagy graftban való elhelyezkedését. Nyomja meg a BE/KI kapcsolót a forgás aktiválásához.
 19. Aktivált eszköz mellett lassan húzza vissza a forgó hajlított drótot fedetlen helyzetben a graft vagy a fisztula mentén a vérerrő feltöréséhez. **Figyelem:** Elés kanyarok elérésékor 1-2 cm/másodperces visszahúzási sebesség javasolt. Amikor a hajlított drót előri a hajlékony végett, engedje fel a kapcsolót a forgó mozgás leállításához.
 20. Fedje le az eszközöt, és távolítsa el a graftból vagy a fisztulából. Öblítse át a katéter lumenét heparinos sóoldallal, és kézzel távolítsa el a hajlított drótot összegyűlt fibrin.
 21. Szívia ki a felállott vérerrőt valamelyik hüvelyen át, és selejtezze le az aspirátorumot. **Óvintézkedés:** Többszöri sikertelen aspiráció esetén a hüvely és a graft/fisztula összeeshet.
 22. Toljon át egy megfelelő katétert az artériás hüvellyen, és óvatosan vezesse át a graft vagy a fisztula artériás anasztomózisán. Töltsse fel a ballont, ha ballonkatétert használ. Hüzza el az artériás dugót az artériás szár közepéig. Engedje le a ballont, és vegye ki a ballonkatétert.
 23. Vezesse át ismét a fedett CLEANER XT™ eszközöt az artériás hüvelyen a fisztula vagy a graft artériás szárába.
 24. Fedje fel a hajlított drótot, és aktiválja az eszközt az artériás dugó feltöréséhez, kontrasztanyaggal ellenőrizve a feloldást.
 25. Fedje le az eszközöt, és távolítsa el azt a graftból vagy a fisztulából. Öblítse át a katéter lumenét heparinos sóoldallal, és kézzel távolítsa el a hajlított drótot összegyűlt fibrin.
 26. Szívia ki a felállott vérerrőt a hüvelyen át, és selejtezze le az aspirátorumot.
 27. Fecskendezzen be kontrasztanyagot a trombus eltávolítása mértékének megítélésére. Kezelje a visszamaradt trombuszt a CLEANER XT™ rendszerrel hüvely segítségével vagy anélkül, szükség szerint.
 28. Amikor befejezte a trombus eltávolítását, kezelje az alapbetegséget vagy a szükületet a kórházi eljárásrendnek megfelelően.
 29. Készítse egy végső fisztulogramot.
 30. Vegye ki a hüvelyeket a fisztulából vagy a graftból.
 31. Végezze el a szűrás helyének (helyeinek) vérzéscsillapítását a kórházi eljárásrendnek megfelelően.

FIGYELEM:

Kizárolag egyszeri használatra. Tilos újrafelhasználni, regenerálni vagy újrasterilizálni. Az újrafelhasználás, regenerálás vagy újraterilizálás veszélyeztetheti az eszköz szerkezeti épességt, és/vagy az eszköz meghibásodásához vezethet, amely viszont a beteg sérelmét, megbetegedését vagy halálát eredményezheti. Az újrafelhasználás, regenerálás vagy újraterilizálás emellett növelheti az eszköz szennyeződésének kockázatát, és/vagy a beteg fertőzését vagy keresztfertőzését okozhatja, ideértve többek között az egyik betegről a másikra terjedő fertőző betegsége(ke)t. Az eszköz szennyeződése a beteg sérelméséhez, megbetegedéséhez, illetve halálához vezethet.

TÁROLÁS:

Szabályozott szobahőmérsékleten tárolandó. Tilos kitenni szerves oldószereknek, ionizáló sugárásnak vagy ultraibolya fénynek.

HULLADÉKBA HELYEZÉS:

A katéterrendszer az Elektromos és elektronikus berendezések hulladékairól szóló (WEEE) irányelv előírásainak megfelelően, valamint a gyógyszeres hulladékakra - ideértve az egyszer használatos, vérrrel érintkező eszközöket - vonatkozó szabványos intézményi eljárásoknak megfelelően kell a hulladékba helyezni.

JÓTÁLLÁSI NYILATKOZAT ÉS KORLÁTOZOTT JOGORVOSLAT:

Nem vonatkozik a jelen kiadványban szereplő Argon Medical termék(ek)ről semmilyen kifejezetten vagy beleértejtő jótállás, korlátozás nélkül ideértve a forgalomba hozhatóságra vagy az egy adott célunk való megfelelőségre vonatkozó beleértejtő jótállást. A Argon Medical semmilyen körülmenyek között nem tehető fel lehetséges semmilyen közvetlen, véletlen vagy következményes kárt, kivéve, ha ezt meghatározott törvény kifejezetten elő nem írja. Senki nem rendelkezik felhatalmazással arra, hogy a Argon Medical céget az itt egyértelműen leírtaktól eltérő képviseletre vagy józállásra kötelezzé.

A Argon Medical nyomtatott anyagaiban - ideértve a jelen kiadványt is - szereplő leírások és műszaki jellemzők kizárolag a termék általános leírását szolgálják a gyártás pillanatában, és nem jelentenek semmilyen kifejezetten józállásra kötelezzé.

A Argon Medical nem felelős semmilyen közvetlen, véletlen vagy következményes kárt, amely a termék újrafelhasználásából adódik.



E353911

MEDICAL — GENERAL MEDICAL EQUIPMENT
AS TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY
IN ACCORDANCE WITH IEC60601-1 3rd Ed. & CAN/CSA-C22.2
NO. 60601.1 (2008), AAMI ES 60601-1:2008
4CR3



A szimbólumok összefoglalása elektronikusan itt található:
www.argonmedical.com/symbols

EC REP
EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands
+31 70 345 8570

CE 2797

ARGON MEDICAL DEVICES, INC.
1445 Flat Creek Road
Athens, Texas 75751 USA
Tel: +1 (903) 675 9321
Tel: +1 (800) 927 4669
www.argonmedical.com

UK REP
Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr 360 - UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
United Kingdom