

GuideLiner®[®]

V3 catheter

English/Instructions for Use.....	1
Česky/Návod k použití.....	2
Dansk/Brugsanvisning.....	3
Nederlands/Gebruiksaanwijzing.....	3
Eesti/Kasutusjuhised	4
Suomi/Käyttöohjeet	5
Français/Mode d'emploi	6
Deutsch/Gebrauchsanweisung.....	7
Ελληνικό/Οδηγίες χρήσης	8
Magyar/Használati utasítás	9
Italiano/Istruzioni per l'uso	10
Latviski/Lietošanas instrukcija	11
Lietuviai/Naudojimo instrukcijos	12
Norsk/Bruksanvisning	12
Polski/Instrukcja obsługi	13
Português/Instruções de utilização	14
Русский/Инструкция по применению	15
Español/Instrucciones de uso	16
Svenska/Bruksanvisning	17
Türkçe/Kullanım Talimatları	18
Slovenčina/Návod na použitie	19
Tiếng Việt/Hướng dẫn sử dụng	20
Hrvatski/Uputa za uporabu	21
Srpski/Uputstvo za upotrebu	21
Română/Instrucțiuni de utilizare	22
Українська/Інструкції для застосування	23
ภาษาไทย/คำแนะนำสำหรับการใช้งาน	24

Teleflex®



Vascular Solutions LLC
6464 Sycamore Court North
Minneapolis, MN 55369 USA
Phone: (866) 246-6990
Fax: (866) 804-9881

EC REP

Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road, Athlone
Co. Westmeath, Ireland



0086

GuideLiner® V3 catheter

Instructions For Use

USA CAUTION

Federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician.

DEVICE DESCRIPTION

The GuideLiner catheter is a single lumen rapid exchange catheter offered in sizes compatible with 5F, 6F, 7F, and 8F guide catheters and may be placed over a standard length guidewire. The larger sizes of GuideLiner catheters are intended to be used within the proximal portions of the coronary vasculature to provide support and/or facilitate use of multiple interventional devices. The 150cm device has a 125cm stainless steel shaft section covered on the distal 17cm with a semi-circular polymer. The steel shaft is followed distally by a 25cm lumen section wiped with silicone.

The GuideLiner catheter has two platinum-iridium marker bands, which enable visibility while using standard fluoroscopic methods. The distal marker band is located on the distal tip. The proximal marker band is located near the collar. The device has two positioning marks located at 95cm (single mark) and 105cm (double mark) from the distal tip.

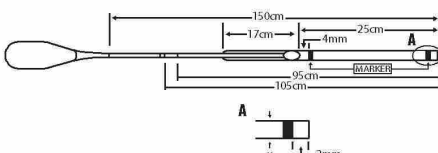
The GuideLiner catheter is delivered through a guide catheter resulting in an inner diameter that is approximately 1 French smaller than the guide catheter. The GuideLiner catheter has a proximal tab which indicates guide catheter compatibility and the resulting GuideLiner catheter inner diameter.

The GuideLiner catheter has been sterilized with ethylene oxide.

STERILE EO

SPECIFICATIONS

Model	Compatible Guide Catheter	GuideLiner Minimum I.D.	GuideLiner Tip O.D. (X)
5569 5F	≥ 5F (≥ 0.056" / 1.42mm I.D.)	0.046" (1.17mm)	0.053" (1.35mm)
5570 5.5F	≥ 6F (≥ 0.066" / 1.68mm I.D.)	0.051" (1.30mm)	0.063" (1.60mm)
5571 6F	≥ 6F (≥ 0.070" / 1.78mm I.D.)	0.056" (1.42mm)	0.067" (1.70mm)
5572 7F	≥ 7F (≥ 0.078" / 1.98mm I.D.)	0.062" (1.57mm)	0.075" (1.90mm)
5573 8F	≥ 8F (≥ 0.088" / 2.24mm I.D.)	0.071" (1.80mm)	0.085" (2.16mm)



INDICATIONS

GuideLiner catheters are intended to be used in conjunction with guide catheters to access discrete regions of the coronary and/or peripheral vasculature, and to facilitate placement of interventional devices.

CONTRAINDICATIONS

The GuideLiner catheters are contraindicated in vessels less than 2.5mm in diameter and in vessels in the neurovasculature or the venous system.

WARNINGS

The GuideLiner catheter is provided sterile for single use only. Reuse of single-use devices creates a potential risk of patient or user infections and may compromise device functionality, which may lead to illness or serious patient injury.

Never advance the GuideLiner catheter into a vessel without a leading guidewire as vessel damage may result.

Never advance the GuideLiner catheter into a vessel with an effective diameter less than 2.5mm. Vessel injury and/or occlusion may result. If pressure in a vessel dampens after inserting the GuideLiner catheter, withdraw the catheter until the pressure returns to normal.

Due to the size and non-tapered tip of the GuideLiner catheter, extreme care must be taken to avoid vessel occlusion and damage to the wall of the vessels through which this catheter passes.

Never advance or withdraw an intravascular device against resistance until the cause of the resistance is determined by fluoroscopy. Movement of the catheter or guidewire against resistance may result in separation of the catheter or guidewire tip, damage to the catheter, or vessel damage.

PRECAUTIONS

Do not use the GuideLiner catheter if the packaging has been damaged. A damaged package could result in a breach of sterility or device damage.

Inspect the GuideLiner catheter prior to use for any bends or kinks. Do not use a damaged catheter. Vessel damage and/or inability to advance or withdraw the catheter may occur.

The catheter lumen should be flushed with sterile, heparinized saline prior to use to prevent clot formation and to ensure the catheter is free from debris which could be introduced into the body resulting in an embolism and/or occlusion.

Precautions to prevent or reduce clotting should be taken when any catheter is used in the vascular system.

Exercise care in handling of the catheter during a procedure to reduce the possibility of accidental breakage, bending or kinking. Do not apply torque to the catheter during delivery, as catheter damage may result.

When the catheter is in the body, it should be manipulated only under fluoroscopy. Do not attempt to move the catheter without observing the resultant tip response, as catheter damage or vessel injury may occur.

Never advance the GuideLiner catheter more than 10cm beyond the tip of the guide catheter as the GuideLiner catheter may become lodged in the guide catheter making it difficult to remove.

Do not withdraw an undeployed stent back into the GuideLiner catheter when the catheter is in the body, as it may result in dislodging the stent. Instead, simultaneously pull both the GuideLiner catheter and undeployed stent back into the guide and remove together.

ADVERSE EFFECTS

Potential adverse effects that may be associated with the GuideLiner catheter include, but are not limited to, the following:

- Cardiac arrest
- Embolism
- Infection
- Myocardial infarction
- Slow-flow/Occlusion
- Stent dislodgement
- Thrombosis
- Vessel dissection
- Vessel perforation

CLINICAL PROCEDURE

The GuideLiner catheter should be used by physicians trained on the procedures for which it is intended. The techniques and procedures described do not represent ALL medically acceptable protocols, nor are they intended as a substitute for the physician's experience and judgment in treating any specific patient. All available data, including the patient's signs and symptoms and other diagnostic test results, should be considered before determining a specific treatment plan.

PACKAGE CONTAINS:

1x Catheter

OTHER ITEMS REQUIRED BUT NOT PROVIDED:

- Guide catheter with an inner diameter large enough to accommodate the specific model of GuideLiner catheter in use
- Y-adaptor with hemostasis valve (Tuohy-Borst type)
- Guidewire with diameter ≤ 0.014" / 0.36mm
- Sterile syringe (for flushing)
- Sterile heparinized saline (for flushing)

PREPARATIONS FOR USE

1. Prior to use, carefully inspect the GuideLiner packaging and components for damage.
2. Using sterile technique, transfer the dispenser coil with the GuideLiner catheter into the sterile field.
3. Remove the GuideLiner catheter from the dispenser coil and thoroughly flush the lumen of the GuideLiner catheter from the distal tip with sterile, heparinized saline solution.

DEPLOYMENT PROCEDURE

Deploy the GuideLiner catheter according to the following steps:

1. Secure the previously inserted guidewire and backload the distal tip of the GuideLiner catheter onto the guidewire and advance until the catheter is just proximal to the hemostasis valve.
2. Open the hemostasis valve and advance the GuideLiner catheter through the hemostasis valve and into the guide catheter.
3. Under fluoroscopy, advance the GuideLiner catheter beyond the distal tip of the guide catheter and into the desired location within the vessel.

WARNING: Never advance the GuideLiner catheter into a vessel with an effective diameter less than 2.5mm. Vessel injury, ischemia, and/or occlusion may result. If pressure in a vessel dampens after inserting the GuideLiner catheter, withdraw the catheter until the pressure returns to normal.

WARNING: Due to the size and non-tapered tip of the GuideLiner catheter, extreme care must be taken to avoid vessel occlusion and damage to the wall of the vessels through which this catheter passes.

- Using fluoroscopy, confirm the desired position of the GuideLiner catheter in the vessel.
- If performing an interventional procedure, backload the interventional device over the existing guidewire and advance the device through the guide catheter and GuideLiner catheter into the desired vascular space.
NOTE: If a second wire is used during the intervention and encounters resistance within the guide catheter, pull the wire back several centimeters and slowly readvance.
- Tighten the Y-adaptor hemostasis valve securely on the proximal shaft of the GuideLiner catheter to prevent back-bleeding.
- Perform the catheterization procedure. After completing the procedure, remove the GuideLiner catheter prior to removing the guide catheter from the vessel.
- Dispose of the GuideLiner catheter following standard hospital procedures.

STORAGE & HANDLING

No special storage or handling conditions.

LIMITED WARRANTY

Vascular Solutions LLC warrants that the GuideLiner catheter is free from defects in workmanship and materials prior to the stated expiration date. Liability under this warranty is limited to refund or replacement of any product, which has been found by Vascular Solutions LLC to be defective in workmanship or materials. Vascular Solutions LLC shall not be liable for any incidental, special or consequential damages arising from the use of the GuideLiner catheter. Damage to the product through misuse, alteration, improper storage or improper handling shall void this limited warranty.

No employee, agent or distributor of Vascular Solutions LLC has any authority to alter or amend this limited warranty in any respect. Any purported alteration or amendment shall not be enforceable against Vascular Solutions LLC.

THIS WARRANTY IS EXPRESSLY IN LIEU OF ALL OTHER WARRANTIES, EXPRESSED OR IMPLIED, INCLUDING ANY WARRANTY OF MERCHANTABILITY OR FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE OR ANY OTHER OBLIGATION OF VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTS AND TRADEMARKS

May be covered by one or more U.S. or international patents.

See: www.teleflex.com/patents-intv

GuideLiner is a registered trademark of Teleflex Innovations S.à.r.l., Vascular Solutions LLC, or Teleflex Medical, each a part of Teleflex Incorporated.

See the International Symbols Glossary on page 27.

See the Content Glossary on page 28.

Katér GuideLiner® V3

Návod k použití

UPOZORNĚNÍ PRO USA

Federální zákon omezuje prodej tohoto zařízení pouze na objednávky učiněné na předpis lékaře.

POPIS ZAŘÍZENÍ

Katér GuideLiner je katér pro rychlou výměnu s jedním lumenem, dodávaný ve velikostech kompatibilních s vodicími katétry 5 Fr, 6 Fr, 7 Fr a 8 Fr, který může být nasunut na vodicí drát standardní délky. Katétry GuideLiner větší velikosti jsou určeny k použití v proximálních oddilech koronárních cév a mají poskytovat podporu a usnadnit použití několika intervenciálních zařízení. Zařízení o délce 150 cm má část těla z nerezové oceli o délce 125 cm položenou na distální 17 cm polokruhovým polymerem. Na ocelovou část těla navazuje distálně část lumina o délce 25 cm potažená silikonem.

Na katétru GuideLiner jsou dvě značky z platiny-iridia, které při standardních skiaskopických metodách umožňují viditelnost. Distální značka je umístěna na distálním hrotu. Proximální značka je umístěna blízko kroužku. Na zařízení jsou také dvě značky pro určení polohy umístěny 95 cm (jednoduchá značka) a 105 cm (dvoujítá značka) od distálního hrotu.

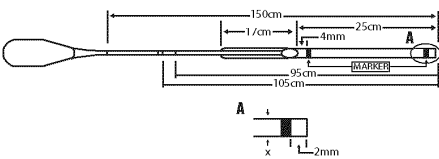
Katér GuideLiner se zavádí vodicím katérem, což znamená, že vnitřní průměr je přibližně o 1 French menší, než vodicí katér. Na katétru GuideLiner je proximální štítek, na kterém je vyznačena kompatibilita s vodicím katérem a výsledný vnitřní průměr katétru GuideLiner.

Katér GuideLiner je sterilizován ethylenoxidem.

STERILE EO

SPECIFIKACE

Model	Kompatibilní zaváděcí katér	Minimální vnitřní průměr katétru GuideLiner	Vnější průměr hrotu katétru GuideLiner (X)
5569 5F	≥ 5 Fr (vnitřní průměr ≥ 0,056" / 1,42 mm)	0,046" (1,17 mm)	0,053" (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6 Fr (vnitřní průměr ≥ 0,066" / 1,68 mm)	0,051" (1,30 mm)	0,063" (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6 Fr (vnitřní průměr ≥ 0,070" / 1,78 mm)	0,056" (1,42 mm)	0,067" (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7 Fr (vnitřní průměr ≥ 0,078" / 1,98 mm)	0,062" (1,57 mm)	0,075" (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8 Fr (vnitřní průměr ≥ 0,088" / 2,24 mm)	0,071" (1,80 mm)	0,085" (2,16 mm)



INDIKACE

Katétry GuideLiner jsou určeny k použití společně s vodicími katétry při přístupu do definovaných oblastí koronárních nebo periferních cév a k usnadnění umístění intervenciálních zařízení.

KONTRAINDIKACE

Použití katétru GuideLiner je kontraindikováno v cévách o průměru menším než 2,5 mm, v cévách neurovaskulatury a v žilním systému.

VAROVÁNÍ

Katér GuideLiner je dodáván sterilní a je určen pouze k jednorázovému použití. Opakování používání prostředků k jednorázovému použití vystavuje pacienta nebo uživatele potenciálnímu riziku infekce a může narušit funkčnost prostředku, což může vést k onemocnění nebo vážné zdravotní újmě pacienta.

Katér GuideLiner nikdy nezavádějte do cévy bez vedoucího vodicího drátu, protože by mohlo dojít k poškození cévy.

Katér GuideLiner nikdy nezavádějte do cévy s efektivním průměrem menším než 2,5 mm. Mohlo by dojít k poranění nebo okluzi cévy. Pokud se po zavedení katétru GuideLiner v cévě sníží tlak, vytáhněte katér GuideLiner až do doby, kdy se tlak vráti k normálu.

Vzhledem k tomu, že konec katétru GuideLiner není zúžený, a vzhledem k jeho velikosti je nutno postupovat s maximální opatrností, aby nedošlo k okluzi cévy a poškození stěny cévy, kterou katér prochází.

Nikdy nezavádějte ani nevtyňujte intravaskulární zařízení, cititeli odporu. Nejvíce zjistíte příčinu odporu pomocí skiaskopie. Pohyb katétru nebo vodicího drátu proti odporu může vést k odtržení hrotu katétru nebo vodicího dráta, k poškození katétru nebo k poškození cévy.

BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

Katér GuideLiner nepoužívejte, pokud došlo k poškození obalu. Poškození obalu může způsobit narušení sterility nebo poškození prostředku.

Před použitím katétru GuideLiner prohlédněte, zda není ohnutý nebo zauzlený. Poškozený katér nepoužívejte. Mohlo by to vést k poškození cévy a/nebo k nemoznosti katétru zavádět nebo vytáhnout.

Lumen katétru je třeba před použitím proplachnout sterilním heparinizovaným fyziologickým roztokem, aby se zabránilo vytvoření sráženin a aby bylo zajistěno, že v katétru není usazenina, která by mohla být zanesena do těla a mohla by způsobit embolii a/nebo okluzi.

Při použití katétru GuideLiner prohlédněte, zda není ohnutý nebo zauzlený. Poškozený katér nepoužívejte. Mohlo by to vést k snížení rizika jeho nahodného přetízení, ohnutí nebo zauzlení. Během zavádění katétru nepouštěte na katér kroucením momentem, protože by mohlo dojít k jeho poškození.

Je-li katér zaveden využit těla, smí se s ním manipulovat pouze pod skiaskopickou kontrolou. Nepokoušejte se hýbat katérem, aniž byste sledovali výsledný pohyb jeho hrotu, protože by mohlo dojít k poškození katétru a jeho poranění cév.

Katér GuideLiner nikdy neposouvezte dálne než 10 cm za hrot vodicího katétru, protože by katér GuideLiner mohl uvíznout ve vodicím katétru a jeho vymítnutí by bylo obtížné.

Nerozvinutý stent nevratujte zpět do katétru GuideLiner, pokud se katér nachází v těle, protože by to mohlo vést k dislokaci stentu. Namísto toho současně zatahujte katér GuideLiner i nerozvinutý stent zpět do vodicího katétru a vymítejte je společně.

NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Mezi možnější nežádoucí účinky, které mohou souvisej s použitím katétru GuideLiner, patří mimo jiné:

- Srdeční zástopa
- Embolizace
- Infekce
- Infarkt myokardu
- Pomalý průtok/okluze
- Dislokace stentu
- Trombóza
- Disekce cévy
- Perforace cévy

KLINICKÝ VÝKON

Katér GuideLiner by měl používat pouze lékaři školení k výkonům, pro něž je zařízení určeno. Popsané techniky a postupy nepředstavují VSECHNY medicinský přijatelné prototypy, ani nenahrazují zkušenosť lekaře a jeho úsudek při lečbě konkrétních pacientů. Před rozhoznutím o příslušném plánu léčby je nutno uvážit všechny údaje, které jsou k dispozici, včetně známek a příznaků pacienta a výsledků dalších diagnostických vyšetření.

BALENÍ OBSAHUJE:

1 ks katér

OSTATNÍ POTŘEBNÉ POLOŽKY, KTERÉ NEJSOU SOUČÁSTÍ BALENÍ:

- Vodicí katér s dostatečně velkým vnitřním průměrem, aby se do něj vešel příslušný model katétru GuideLiner, který má být použit
- Adaptér v tvaru Y s hemostatickým ventilem (typu Tuohy-Borst)
- Vodicí drát o průměru ≤ 0,014" / 0,36 mm
- Sterilní injekční stříkačka (k proplachování systému)
- Sterilní heparinizovaný fyziologický roztok (k proplachování systému)

PŘÍPRAVA K POUŽITÍ

1. Před použitím pečlivě prohlédněte obal katétru GuideLiner a jeho součásti, zda nejsou poškozeny.
2. Za použití sterilní techniky přeneste zásobník s katérem GuideLiner do sterilního pole.
3. Vyjměte katér GuideLiner ze zásobníku a důkladně propláchněte lumen katétru GuideLiner od distálního hrotu sterálním heparinizovaným fyziologickým roztokem.

POSTUP ZAVEDENÍ

Katér GuideLiner zavádějte podle následujících kroků:

1. Drive zavedený vodicí drát zajistěte, technikou backload nasadte distální hrot katétru GuideLiner na vodicí drát a zavádějte jej, až bude katér proximálně téží v hemostatickém ventilu.
 2. Otevřete hemostatický ventil a zavedte katér GuideLiner hemostatickým ventilem do vodicího katétru.
 3. Za skiaskopické kontroly zavádějte katér GuideLiner za distální hrot vodicího katétru a do potřebného místa v cévě.
- VAROVÁNÍ:** Katér GuideLiner nikdy nezavádějte do cévy s efektivním průměrem menším než 2,5 mm. Mohlo by dojít k poranění, ischemii nebo okluzi cévy. Pokud se po zavedení katétru GuideLiner v cévě sníží tlak, vytáhněte katér GuideLiner až do doby, kdy se tlak vráti k normálu.
- VAROVÁNÍ:** Vzhledem k tomu, že konec katétru GuideLiner není zúžený, a vzhledem k jeho velikosti je nutno postupovat s maximální opatrností, aby nedošlo k okluzi cévy a poškození stěny cévy, kterou katér prochází.

4. Pomoci skiaskopie potvrďte, že je katér GuideLiner v potřebné poloze v cévě.
5. Pokud prováděte intervenciální výkon, technikou backload nasadte příslušné intervenciální zařízení na umístěný vodicí drát a zavádějte zařízení vodicím katérem a katérem GuideLiner do požadovaného prostoru v cévě.
6. Bezepečně upevněte hemostatický ventil s adaptérem ve tvaru Y na proximální části této katétru GuideLiner, aby se zabránilo zpětnému toku krve.
7. Provedte katetrační výkon. Po dokončení výkonu vyměte katér GuideLine dříve, než vytáhněte vodicí katér z cévy.
8. Katér GuideLiner zlikvidujte podle standardních nemocničních postupů.

SKLADOVÁNÍ A ZACHÁZENÍ

Nejsou vyžadovány žádné zvláštní podmínky pro skladování a zacházení.

OMEZENÁ ZÁRUKA

Společnost Vascular Solutions LLC, zaručuje, že na katétru GuideLiner nebudu do uplynutí uvedené doby použitelnost vady materiálu ani zpracování. Odpovědnost podle této záruky je omezena na refundaci nebo výměnu jakéhokoli výrobku, u něhož byly ze strany společnosti Vascular Solutions LLC, shledány vady

materiálu či zpracování. Společnost Vascular Solutions LLC, nebudé odpovídat za žádné náhodné, zvláště či následné škody vzniklé při používání katétru GuideLiner. Poškození výrobku způsobená nesprávným použitím, pozměním, nesprávným skladováním nebo nevhodnou manipulací ruší platnost této omezené záruky.

Žádny zaměstnaneč, zástupce ani distributor společnosti Vascular Solutions LLC, nemá v žádném ohledu žádnou pravomoc pozměnit či doplnit tuto omezenou záruku. Následky jakéhokoli záměrného pozmění či doplnění nebudo u společnosti Vascular Solutions LLC vymahatelné.

TATO ZÁRUKA JE POSKYTNUTA VÝSLOVNÉ NAMISTO VŠECH OSTATNÍCH VÝSLOVNÝCH NEBO NEPRÍMÝCH ZÁRUK, VČETNĚ JAKEKOLI ZÁRUKY UPLATNITELNOSTI NA TRHU NEBO VHODNOSTI KE KONKRÉTNÍMU ÚČELU NEBO JAKEHOKOLI ZÁVÄZU SPOLEČNOSTI VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTY A OCHRANNÉ ZNÁMKY

Může být predmetem jednoho nebo více amerických či mezinárodních patentů.

Viz: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner je registrovaná ochranná známka společnosti Teleflex Innovations S.à.r.l., Vascular Solutions LLC nebo Teleflex Medical, které jsou všechny součástí skupiny Teleflex Incorporated.

Viz glosář mezinárodních známk na straně 27.

Viz slovník pojmu na straně 28.

GuideLiner® V3-kateter

Brugsanvisning

ADVARSEL GÆLDENDE FOR USA

Ifølge amerikansk lovliggivning må denne anordning kun sælges af eller på foranledning af en læge.

BESKRIVELSE AF ENHEDEN

GuideLiner-kateteret er et enkeltlumenkateter beregnet til hurtig udskiftning og leveres i stålretter, der er kompatibel med 5F, 6F, 7F og 8F guide-kateteret og kan placeres over en standardlængde guidewire. De større stålretter GuideLiner-kateteret er beregnet til at blive anvendt inden for den proximale del af koronarvaskulaturen til at yde støtte og/eller lette brugen af flere interventionelle enheder. Anordningen på 150 cm har en sektion med et skifte i rustrit stal på 125 cm dækket på de distale 17 cm af en halvrund polymer. Stålskafet følges distalt af en lumensektion på 25 cm, der er efterret med silikone.

GuideLiner-kateteret har to platin-iridium markørband, der letter afluasnigen ved anvendelse af standard fluoroskopiske metoder. Det distale markørband sidder i den distale spids. Det proksimale markørband sidder nær kraven. Anordningen har to placeringsemærker placeret 95 cm (enkelt mærke) og 105 cm (dobbelt mærke) fra den distale spids.

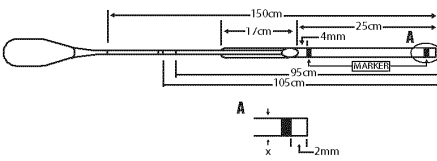
GuideLiner-kateteret leveres gennem et guide kateter, hvilket giver anledning til en indre diameter, der er ca. 1 french mindre end guide-kateteret. GuideLiner-kateteret har en proksimal tap, der angiver guide-kateterets kompatibilitet og den deraf følgende indre diameter af GuideLiner-kateteret.

GuideLiner-kateteret er blevet steriliseret med ethylenoxid.

STERILE EO

SPECIFIKATIONER

Model	Kompatibelt guide-kateter	GuideLiner min. I.D.	GuideLiner-spids Y.D. (X)
5569 5F	≥ 5F (≥ 0,056" / 1,42 mm I.D.)	0,046" (1,17 mm)	0,053" (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6F (≥ 0,066" / 1,68 mm I.D.)	0,051" (1,30 mm)	0,063" (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6F (≥ 0,070" / 1,78 mm I.D.)	0,056" (1,42 mm)	0,067" (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7F (≥ 0,078" / 1,98 mm I.D.)	0,062" (1,57 mm)	0,075" (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8F (≥ 0,088" / 2,24 mm I.D.)	0,071" (1,80 mm)	0,085" (2,16 mm)



INDIKATIONER

GuideLiner-kateteret er beregnet til anvendelse sammen med guide-kateteret for at få adgang til diskrete områder af koronar og/eller perifer vaskulatur og for at lette placering af interventionelle enheder.

KONTRAINDIKATIONER

GuideLiner-kateteret er kontraindiceret i kar, der er mindre end 2,5 mm i diameter, kar i neurovaskulaturen og i venesystemet.

ADVARSLER

GuideLiner-kateteret leveres kun steril til engangsbrug.

Genanvendelse af engangsanordninger skaber en potentiel risiko for patient- eller brugerinfektioner og kan kompromittere anordningens funktionalitet, hvilket kan resultere i sygdom eller alvorlig skade på patienten.

Før aldrig GuideLiner-kateteret ind i et kar uden en lededguidewire, da det kan resultere i karskader.

Før aldrig GuideLiner-kateteret ind i et kar med en effektiv diameter på under 2,5 mm. Det kan resultere i skader på karet og/eller okklusion. Hvis trykket i et kar aftager, når GuideLiner-kateteret er ført ind, skal GuideLiner-kateteret trækkes ud, indtil trykket vender tilbage til det normale niveau.

På grund af GuideLiners størrelse og ikke-koniske spids skal du være meget forsigtig for at undgå karokklusion og skader på væggene i de kar, hvorigennem dette kateter passerer.

Før aldrig en intravaskulær enhed frem tilbage hvis den møder modstand, før årsagen til modstanden er fastlagt med fluoroskop. Bevægelse af kateteret eller guidewiren ved modstand kan medføre, at kateteret eller guidewirens spids adskilles, at der opstår skade på kateteret eller en perforering af blodkar.

FORHOLDSREGLER

Anvend ikke GuideLiner-kateteret, hvis emballagen er beskadiget. En beskadiget emballage kan resultere i brud på steriliteten eller skade på anordningen.

Undersøg GuideLiner-kateteret for bukninger eller knæk før brugen. Anvend ikke et beskadiget kateter. Der kan opstå skade på blodkar og/eller det kan blive umuligt at fremføre eller trække kateteret tilbage.

Kateterlumen skal skyldes igennem med sterilt heparinelsaltvand før brug for at hindrede dannelse af koagel og sikre, at kateteret er frit for rester, der muligvis kan føres ind i kroppen og forårsage emboli og/eller okklusion.

Forholdsregler skal tages for at forhindre eller reducere dannelse af koagel, når et kateter anvendes i karsystemet.

Håndter kateteret forsigtigt under proceduren for at reducere risikoen for at det knækker ved et uheld, bliver bøjet eller får et knæk. Undgå at dreje kateteret under indgivelse, da det kan beskadige kateteret.

Når kateteret er i kroppen, bør det kun håndteres under fluoroskop. Forsøg ikke at bevæge kateteret uden at observere spidsens deraf følgende reaktion, idet der kan forekomme beskadigelse af kateteret eller karskade.

GuideLiner kateteret må aldrig føres mere end 10 cm længere frem end spidsen af kateterlederen, da GuideLiner kateteret kan sætte sig fast i kateterlederen og gøre det svært at fjerne.

En ikke-anlagt stent må ikke trækkes tilbage ind i GuideLiner, når kateteret befinner sig i kroppen, da det kan resultere i løsrivelse af stenten. I stedet skal både GuideLiner og den ikke-anlagte stent trækkes tilbage samtidigt for at fjerne dem sammen.

BIVIRKNINGER

De potentielle bivirkninger, der kan være forbundet med brugen af GuideLiner-kateteret, inkluderer, men er ikke begrænset til, følgende:

- Hjertestop
- Emboli
- Infektion
- Myokardieinfarkt
- Langsom gennemstrømning/okklusion
- Stentløsrivelse
- Trombose
- Kardisektion
- Karperforation

KLINISK PROCEDURE

GuideLiner-kateteret bør anvendes af læger, der er uddannet i de procedurer, som anordningen er beregnet til. De beskrevne teknikker og procedurer repræsenterer ikke ALLE lægeligt acceptable protokoller, og de er heller ikke beregnet som en erstattning for lægens erfaring og vurdering under behandling af en specifik patient. Alle tilgængelige data, herunder patientens tegn og symptomer og andre diagnostiske testresultater, bør tages med i betragtning før en specifik behandlingsplan fastsættes.

PAKKEN INDEHOLDER:

1x kateter

ANDRE TING SOM KRÆVES, MEN IKKE MEDFØLGER:

- Guide-kateter med en indre diameter, der er stor nok til at have plads til den anvendte type model GuideLiner-kateter
- Y-adapter med hæmostaseventil (Tuohy-Borst typen)
- Guidewire med diameter ≤ 0,014" / 0,36 mm
- Steril sprøjte (til skyllning af systemet)
- Sterilt hepariniseret saltvand (til skyllning af systemet)

KLARGØRING TIL BRUG

1. Inspicer omhyggeligt GuideLiner-kateteret inden brug for beskadiget emballage og komponentskader.
2. Overfør, ved brug af sterile teknikker, udrulningsspiralen med GuideLiner-kateteret til det sterile område.
3. Fjern GuideLiner-kateteret fra udrulningsspiralen, og skyld GuideLiner-kateterlumen grundigt fra den distale spids med en steril, hepariniseret saltvandsoplosning.

INDFØRINGSPROCEDURE

Brug GuideLiner-kateteret i henhold til følgende fremgangsmåde:

1. Fastgør den tidlige indsatte guidewire og indfør den distale spids af GuideLiner-kateteret over guidewiren og fremfør, indtil kateteret lige netop er proksimalt for hæmostaseventilen.
2. Åbn hæmostaseventilen og fremfør GuideLiner-kateteret gennem hæmostaseventilen og ind i guide-kateteret.
3. Før GuideLiner-kateteret under fluoroskop forbi guide-kateterets distale spids og ind det ønskede sted i karet.

ADVARSEL: Før aldrig GuideLiner-kateteret ind i et kar med en effektiv diameter på under 2,5 mm. Det kan give anledning til karskade, iskemi og/eller okklusion. Hvis trykket i et kar aftager, når GuideLiner-kateteret er ført ind, skal GuideLiner-kateteret trækkes ud, indtil trykket vender tilbage til det normale niveau.

ADVARSEL: På grund af GuideLiners størrelse og ikke-koniske spids skal du være meget forsigtig for at undgå karokklusion og skader på væggene i de kar, hvorigennem dette kateter passerer.

4. Kontrollér ved hjælp af fluoroskop, at GuideLiner-kateteret sidder det ønskede sted i karet.
5. Hvis der udføres en interventionel procedure, sættes den interventionelle anordning over bagenden af den anbragte guidewire og fremføres gennem guide-kateteret og GuideLiner-kateteret og ind i det ønskede vaskulære område.

BEMÆRK: Hvis der anvendes endnu en wire under interventionen, og der mærkes modstand i guide-kateteret, trækkes wiren flere centimeter tilbage og fremføres langsomt igen.

6. Stram Y-adapter hæmostaseventilen til på GuideLiner-kateterets proksimale skæft for at forhindre tilbageblødning.
7. Udfør kateterisationsproceduren. Når proceduren er fuldført, tages GuideLiner-kateteret ud, inden guide-kateteret fjernes fra karet.
8. Kasser GuideLiner-kateteret i henhold til hospitallets standardprocedurer.

OPBEVARING OG HÅNDTERING

Ingen særlige opbevarings- eller håndteringsbetingelser.

BEGRÆNSET GARANTI

Vascular Solutions LLC garanterer, at GuideLiner-kateteret ikke indeholder defekte materialer eller forarbejdninger inden den påtrykte udløbsdato. Ansvaret under denne garanti er begrænset til revision eller erstattning af et hvilket produkt som Vascular Solutions LLC har konstatet har forarbejdnings- eller materialedefekter. Vascular Solutions LLC kan ikke holdes ansvarlig for følge-, særlige eller afflede skader, der skyldes brug af GuideLiner-kateteret. Skader på produktet som skyldes misbrug, ændringer, forkert opbevaring eller forkert håndtering gør, at garantien bortfalder.

Ingen medarbejder, agent, eller distributør for Vascular Solutions LLC er autoriseret til at ændre på eller tilføje til denne begrænsede garanti på nogen måde. Ingen angivelig ændring eller tilføjelse kan gøres gældende overfor Vascular Solutions LLC.

DENNE GARANTI ERSTATTER EKSPLIKT ALLE ANDRE GARANTIER, UDTRYKKELIGE ELLER IMPLIKITTE, INKLUSIV ENHVER GARANTI VEDRØRENDE SALGBARHED ELLER EGNETHED TIL ET BESTEMT FORMÅL, ELLER ANDRE FORPLIGTELSEER FOR VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTER OG VÆREMÆRKER

Kan være omfattet af et eller flere amerikanske eller internationale patenter.

Se: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner er et registreret varemærke tilhørende Teleflex Innovations S.à.r.l., Vascular Solutions LLC, eller Teleflex Medical, som begge er en del af Teleflex Incorporated.

Se Ordlisten over internationale symboler på side 27.

Se indholdsordlisten på side 28.

GuideLiner® V3 kathereter

Gebruiksaaanwijzing

WAARSCHUWING (VS)

Volgens de federale wetgeving in de VS mag dit product uitsluitend worden verkocht door of op voorschrift van een arts.

BESCHRIJVING VAN HET HULPMIDDEL

De GuideLiner kathereter is een snel verwisselbare kathereter met een enkel lumen die op een voerdraad van standaardlængte kan worden geplaatst en leverbaar is in maten die compatibel zijn met geleidekathereters van 5 Fr., 6 Fr., 7 Fr. en 8 Fr. De grotere maten GuideLiner kathereters zijn bedoeld voor gebruik in de proximale delen

van het coronaire vaatstelsel ter ondersteuning van het gebruik van meerdere interventie-instrumenten en/of om hiervoor de mogelijkheid te bieden. Het hulpmiddel van 150 cm heeft een roestvrijstaal schachtgedeelte van 125 cm dat aan het distale uiteinde over een afstand van 17 cm is bedekt met een halve-ringvormig polymer. De stalen schacht wordt distaal gevuld door een lumengedeelte van 25 cm dat met siliconen is bestreken.

De GuideLiner katheter heeft twee markeringssbanden van platina-iridium die voor zichtbaarheid zorgen bij gebruik van standaard fluoroscopische methoden. De distale markeringssband bevindt zich aan de distale tip. De proximale markeringssband bevindt zich bij de kraag. Het hulpmiddel heeft twee positioneringsmarkeringen op 95 cm (enkele markering) en 105 cm (dubbele markering) van de distale tip.

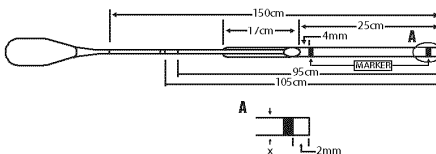
De GuideLiner katheter wordt op zijn plaats gebracht door een geleidekatheter wat tot een binnendiameter leidt die ongeveer 1 French kleiner is dan de geleidekatheter. De GuideLiner katheter heeft een proximaal lipje waarop de compatibiliteit met de geleidekatheter en de resulterende binnendiameter van de GuideLiner katheter zijn aangegeven.

De GuideLiner katheter is gesteriliseerd met ethyleenoxide.

STERILE EO

SPECIFICATIES

Model	Compatibele geleidekatheter	Minimale binnendiam. GuideLiner	Buitendiam. tip GuideLiner (X)
5569 5F	≥ 5 Fr. (≥ 0,056" / 1,42 mm binnendiameter)	0,046" (1,17 mm)	0,053" (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6 Fr. (≥ 0,068" / 1,68 mm binnendiameter)	0,051" (1,30 mm)	0,063" (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6 Fr. (≥ 0,070" / 1,78 mm binnendiameter)	0,056" (1,42 mm)	0,067" (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7 Fr. (≥ 0,078" / 1,98 mm binnendiameter)	0,062" (1,57 mm)	0,075" (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8 Fr. (≥ 0,088" / 2,24 mm binnendiameter)	0,071" (1,80 mm)	0,085" (2,16 mm)



INDICATIES

De GuideLiner katheters zijn bestemd voor gebruik in combinatie met geleidekatheters voor toegang tot afzonderlijke delen van de coronaire en/of de perifere vasculatuur, en om het plaatsen van interventionele hulpmiddelen te vergemakkelijken.

CONTRA-INDICATIES

De GuideLiner katheters zijn gecontra-indiceerd in bloedvaten van minder dan 2,5 mm in diameter en in de neurovasculatuur of het veneuze stelsel.

WAARSCHUWINGEN

De GuideLiner katheter wordt steril geleverd en is uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik. Hergebruik van hulpmiddelen voor eenmalig gebruik vormt een mogelijk infectie risico voor de patiënt of de gebruiker en kan de werking van het hulpmiddel aantasten met mogelijk als gevolg dat de patiënt ziek wordt of ernstig letsel oploopt.

Voer de GuideLiner katheter nooit zonder een geleideende voerdraad door een bloedvat op, omdat dit tot vaatletsel kan leiden.

Voer de GuideLiner katheter nooit op door een bloedvat met een kleinere effectieve diameter van 2,5 mm. Dit kan leiden tot letsel en/of oclusie van het bloedvat. Als na het invoeren van de GuideLiner katheter de druk in een bloedvat afneemt moet de GuideLiner katheter worden teruggetrokken totdat de druk weer naar normale waarden terugkeert.

Vanwege het formaat en de niet taps toelopende tip van de GuideLiner katheter, moet bijzonder voorzichtig te werk worden gegaan om vaatocclusie en schade aan de wand van de vaten waardoor deze katheter wordt geleid, te vermijden.

Voor een intravasculair hulpmiddel nooit op en trek het nooit terug tegen weerstand in tot de oorzaak van de weerstand door middel van fluoroscopie is bepaald. Beweging van de katheter of de voerdraad tegen weerstand in kan leiden tot loslaten van de tip van de katheter of voerdraad, beschadiging van de katheter of vaatletsel.

Gebruik de GuideLiner katheter niet als de verpakking beschadigd is. Bij een beschadigde verpakking kan de sterieliteit zijn aangetast of de katheter zijn beschadigd.

Inspecteer de GuideLiner katheter vóór gebruik op eventuele bochten en knikken. Gebruik een beschadigde katheter niet. Dit kan

leiden tot vaatletsel en/of het niet kunnen opvoeren of terugtrekken van de katheter.

Het katheterlumen moet vóór gebruik worden doorgespoeld met steriele gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing om stolselvorming te voorkomen en ervoor te zorgen dat de katheter vrij is van vuil dat in het lichaam zou kunnen worden ingebracht en een embolie en/of oclusie zou kunnen veroorzaken.

Bij elke katheter die in het vaatstelsel wordt gebruikt, moeten voorzorgsmaatregelen worden genomen om stolselvorming te voorkomen of beperken.

Wees voorzichtig bij het hanteren van de katheter tijdens een ingreep om de kans op onopzetelijk breken, buigen of knikken te verkleinen. Oefen geen tensie uit op de katheter tijdens het plaatzen, want dit kan leiden tot schade aan de katheter.

Als de katheter in het lichaam zit, maar deze uitsluitend onder fluoroscopie worden bewogen. De katheter niet verplaatsen zonder de resulterende beweging van de tip in het oog te houden, want hierdoor kan schade aan de katheter of het bloedvat ontstaan.

Voer de GuideLiner katheter nooit meer dan 10 cm voorbij de tip van de geleidekatheter op. Als u dit wel doet, kan de GuideLiner katheter vast komen te zitten in de geleidekatheter waardoor het moeilijk wordt om hem te verwijderen.

Een niet-ontploode stent mag niet worden teruggetrokken in de GuideLiner katheter wanneer de katheter zich in het lichaam bevindt, omdat de stent hierdoor kan losraken. In plaats daarvan moeten de GuideLiner katheter en de niet-ontploode stent gelijktijdig in de geleider worden teruggetrokken en samen worden verwijderd.

ONGEWENSTE EFFECTEN

Potentieel ongewenste effecten die zich kunnen voordoen in verband met het gebruik van de GuideLiner katheter zijn onder meer:

- Hartstilstand
- Embolie
- Infectie
- Myocardinfarct
- Langzame doorstroming/occlusie
- Losraken van de stent
- Trombose
- Vaatdissectie
- Vaatperforatie

KLINISCHE PROCEDURE

De GuideLiner katheter mag alleen worden gebruikt door artsen die zijn opgeleid in de procedures waarvoor het hulpmiddel is bedoeld. De beschreven technieken en procedures representeren niet ALLE medisch aanvaardbare protocollen, noch zijn zij bedoeld ter vervanging van de ervaring en het oordeel van een arts tijdens de behandeling van specifieke patiënten. Er dient rekening gehouden te worden met alle beschikbare gegevens, inclusief de tekenen en symptomen bij de patiënt en andere diagnostische onderzoeksresultaten, voordat er een specifiek behandelingsplan wordt opgesteld.

DE VERPAKKING BEVAT:

1x katheter

ANDERE MATERIALEN DIE NODIG ZIJN, MAAR NIET BIJGELEVERD:

- Geleidekatheter met een binnendiameter die groot genoeg is voor het model GuideLiner katheter dat gebruikt wordt
- Y-adapter met hemostaseklep (Tuchy-Borst-type)
- Voerdraad met een diameter ≤ 0,014" / 0,36 mm
- Steriele spuit (voor doorspoelen)
- Steriele gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing (voor het doorspoelen van het systeem)

VOORBEREIDINGEN VOOR GEBRUIK

1. Controleer voor gebruik de verpakking en onderdelen van de GuideLiner katheter zorgvuldig op beschadiging.
2. Breng met gebruikmaking van een steriele techniek de dispenserspiraal met de GuideLiner katheter in het steriele veld.
3. Verwijder de GuideLiner katheter uit de dispenserspiraal en spoel het lumen van de katheter vanaf de distale tip grondig door met steriele gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing.

GEBRUIKSPROCEDURE

Plaats de GuideLiner katheter volgens van de volgende stappen:

1. Zet de vooraf ingebrachte voerdraad vast en laad de distale tip van de GuideLiner katheter van achteren op de voerdraad en schuif de katheter op tot juist proximaal van de hemostaseklep.
2. Open de hemostaseklep en voer de GuideLiner katheter door de hemostaseklep en in de geleidekatheter.
3. Voer de GuideLiner katheter onder geleide van fluoroscopie op voorbij het distale uiteinde van de geleidekatheter en naar de gewenste locatie in het bloedvat.

WAARSCHUWING: Voer de GuideLiner katheter nooit op in een bloedvat met een kleinere effectieve diameter dan 2,5 mm. Dit kan bloedvatletsel, ischemie, en/of oclusie tot gevolg hebben. Als na het inbrengen van de GuideLiner katheter de druk in een bloedvat afneemt moet de GuideLiner katheter worden teruggetrokken totdat de druk weer naar normale waarden terugkeert.

WAARSCHUWING: Vanwege het formaat en de niet taps toelopende tip van de GuideLiner katheter, moet bijzonder voorzichtig te werk worden gegaan om vaatocclusie en schade aan de wand van de vaten waardoor deze katheter wordt geleid, te vermijden.

4. Bevestig door middel van fluoroscopie dat de GuideLiner katheter op de juiste plaats in het bloedvat zit.
5. Bij uitvoering van een interventionele procedure laadt u het interventionele hulpmiddel over de bestaande voerdraad en voert u het hulpmiddel, via de geleidekatheter en de GuideLiner katheter, op in de gewenste vasculaire ruimte.
- NB: Wanneer er tijdens de ingreep een tweede voerdraad wordt gebruikt en deze weerstand ondervindt in de geleidekatheter, moet de voerdraad verscheidene centimeters worden teruggetrokken en langzaam opnieuw worden opgevoerd.
6. Bevestig de Y-adapter met hemoostaseklep goed op de proximale schacht van de GuideLiner katheter om terugleiding te voorkomen.
7. Voer de katherisatieprocedure uit. Na voltooiing van de procedure verwijderd u de GuideLiner katheter alvorens de geleidekatheter uit het bloedvat te halen.
8. Gooi de GuideLiner katheter weg volgens de standaardprocedures van het ziekenhuis.

OPSLAG EN HANTERING

Er zijn geen speciale opslag- of hanteringscondities.

BEPERKTE GARANTIE

Vascular Solutions LLC garandeert dat de GuideLiner katheter voorafgaand aan de vermelde vervaldatum vrij is van materiaal- en fabricagefouten. De aansprakelijkheid onder deze garantie is beperkt tot de vergoeding of de vervanging van elke product waarvan Vascular Solutions LLC heeft vastgesteld dat het materiaal- of fabricagefouten vertoont. Vascular Solutions LLC is niet aansprakelijk voor incidentele, speciale of gevolgschade die voortvloeit uit het gebruik van de GuideLiner katheter. Schade aan het product door onjuist gebruik, wijziging, onjuiste opslag of onjuiste hanteren maken deze beperkte garantie ongeldig.

Geen enkele medewerker, agent of distributeur van Vascular Solutions LLC is verbaasd om deze beperkte garantie op enigerlei wijze te wijzigen of amenderen. Geen enkele beoogde verandering of aanpassing kan worden opgelegd aan Vascular Solutions LLC.

DEZE GARANTIE KOMT UITDRUKKELIJK IN DE PLAATS VAN ALLE ANDERE GARANTIES, UITDRUKKELIJK OF STILZIJGEND, INCLUSIEF GARANTIES VAN VERKOOPBAARHEID OF GESCHIKTHEID VOOR EEN BEPAALD DOEL OF ENIGE ANDERE VERPLICHTING VAN VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTEN EN HANDELSMERKEN

Mogelijk beschermd door een of meer Amerikaanse of internationale patenten.

Zie: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner is een geregistreerd handelsmerk van Teleflex Innovations S.p.A., Vascular Solutions LLC of Teleflex Medical, dochterondernemingen van Teleflex Incorporated.

Zie de Lijst met internationale symbolen op pagina 27.

Zie het Overzicht van de inhoud op bladzijde 28.

GuideLiner® V3 kateeter

Kasutusjuhised

USA ETTEVAATUSABINÖU

USA föderalse õigusega on seda seadet lubatud müüa üksnes arstidele või arsti tellimusel.

SEADME KIRJELDUS

GuideLiner kateeter on ühe luureninga kiirvahetuskateeter, mida pakutakse 5F, 6F, 7F ja 8F juhtkateetriga kokkusobivas suurus ja mille võib paigutada standardise pikkusega juhtkateetiga peale. Siirumeed GuideLiner kateetrid on ette nähtud kasutamiseks koronaarse vereosennustiku proksimaalsest osades, et toeldata ja/või lihtsustada mitme intervensioniilise seadme kasutamist. 150 cm pikku seadmel on 125 cm pikki roostevabast terasesest varreosa, mis distalses otsas on 17 cm ulatuses poolringikujulisel polümeeriga kaetud. Terasarre järgneb distalses otsas 25 cm luureniosa, mis on töödelud silikoongiga.

GuideLiner kateetrit on kaks platinia-iridiumist markeriba, mis võimaldavad standardsete fluoroskopiliste metodite kasutamise hävitavust. Distalne markeriba asub distalses tipus. Proksimaalne markeriba asub äärikul läheval. Seadmel on kaks asendimärki, mis asuvad 95 cm kaugusel (ühekordne märk) ja 105 cm kaugusel (topeltmärk) distalaest tipust.

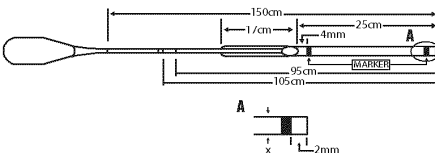
GuideLiner kateeter viakse sisse juhtkateetri abil ja seetõttu peab GuideLiner kateetri siseläbimõõt olema umbes 1 French-suurus võrra väiksem kui juhtkateetri. GuideLiner kateetri proksimaalses otsas on märgis, kus on näidatud juhtkateetriga kokkusobivus ja sellest tingitud GuideLiner kateetri siseläbimõõt.

GuideLiner kateeter on steriliseeritud etüleenoksidiiga.

STERILE EO

TEHNILINE KIRJELDUS

Mudel	Kokkusobiv juhtkateeter	GuideLiner kateetri min siseläbimõõt	GuideLiner kateetri tipu välisläbimõõt (X)
5569 5F	≥ 5F (≥ 0,056 tolli / 1,42 mm siseläbim.)	0,046 tolli (1,17 mm)	0,053 tolli (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6F (≥ 0,066 tolli / 1,68 mm siseläbim.)	0,051 tolli (1,30 mm)	0,063 tolli (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6F (≥ 0,070 tolli / 1,78 mm siseläbim.)	0,056 tolli (1,42 mm)	0,067 tolli (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7F (≥ 0,078 tolli / 1,98 mm siseläbim.)	0,062 tolli (1,57 mm)	0,075 tolli (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8F (≥ 0,088 tolli / 2,24 mm siseläbim.)	0,071 tolli (1,80 mm)	0,085 tolli (2,16 mm)



NÄIDUSTUSED

GuideLiner kateetrid on ette nähtud kasutamiseks koos juhtkateetriga, et pääseda ligi koronaarse ja/või perifeerse veresoonestiku eraldiseisvatesse piirkondadesse ja lihtsustada interventsiooniliste seadmete paigaldamist.

VASTUNÄIDUSTUSED

GuideLiner kateetrit kasutamine on vastunäidustatud veresoontes, mille läbimõõt on väiksem kui 2,5 mm ning neurovaskulaarse koe või venosoosse süsteemi veresoontes.

HOIATUSED

GuideLiner kateeter on steriline ühekordseks kasutamiseks. Ühekordseks kasutamiseks ettenähtud seadmete korduskasutamine võib tekida patiensid või kasutaja natukumise riski ning rikkuda seadme funktsionaalsuse, mis võib põhjustada patiendile halgestumist või raskeid vigastusi.

GuideLiner kateetrit ei tohi kunagi via veresoone ilma juhtiva juhtetraadita, sest see võib kahjustada veresoont.

GuideLiner kateetrit ei tohi kunagi via veresoone, mille tegelik läbimõõt on väiksem kui 2,5 mm. See võib tekida veresoone vigastuse ja/või sulguse. Kui rõhk veresoones langeb pärast GuideLiner kateetri sisestamist, eemaldaage kateeter kuni normaalse rõhu taastumiseni.

GuideLiner kateetrit suuruse ja mittekooniilise tipu töö tuleb olla äärmiselt hoolikas, et vältida nende veresoonte sulgust ja seinte kahjustamist, mille kaudu kateetrit liigutatakse.

Mitme kunagi ei tohi soonesisesed seadet vastu takistust edasi lükata või tagasi tömmata, kuni fluoroskoopia abil ei ole välja selgitatud takistuse põhjus. Kateetri ja/või juhtetraadi liikumine vastu takistust võib põhjustada kateetri ja/või juhtetraadi tipu eraldumist või kahjustada kateetrit või veresoont.

ETTEVAATUSABINÖÜD

Ärge kasutage GuideLiner kateetrit, kui pakend on kahjustatud. Kahjustatud pakend võib tähendada, et seade ei ole enam steriline või on kahjustatud.

Enne kasutamist tuleb GuideLiner kateetrit kontrollida võimaliku keerdumise ja köverdumise suhtes. Ärge kasutage kahjustatud kateetrit. See võib tekida veresoonte kahjustuse ja/või olukorra, kus kateetrit ei ole võimalik edasi lükata ega tagasi tömmata.

Kateetri valendti tuleb enne kasutamist loputada steriilse hepariniseeritud füsioloogilise lahusega, et vältida trombi moodustumist ja taga, et kateetris puudub prah, mis võib kehasse sattuda ning embooliat ja/või okklusiooni põhjustada.

Ettevaatusabinööd hüümise vältimiseks või vähendamiseks iga kateetri veresoontkonnas kasutamiseni.

Käsitsege kateetrit protseduuri ajal hoolikalt, et vähendada juhuslikku murdumise, keerdumise või köverdumise võimalust. Ärge pöörake kateetrit paigaldamise ajal, sest see võib kateetrit kahjustada.

Kui kateeter on patiendi kehas, tuleks seda käitseda üksnes fluoroskoopia kontrollil all. Ärge püüdukateetrit liigutada ilma selle tipu reageerimist jälgimata, sest see võib kahjustada kateetrit või vigastada veresoont.

Ärge kunagi lükake GuideLiner-kateetrit üle juhtkateetri otsa kaugemale kui 10 cm, kuna GuideLiner-kateeter võib juhtkateetrisse kinni jäädva ning sella eemaldamine võib olla raskendatud.

Ärge tömmake laiemadama stenti tagasi GuideLiner kateetrisse, kui kateeter on keha sees, sest stent võib lahti tulua. Selle asemel tömmake GuideLiner kateetrit ja laiemadama stenti samaaegselt koos tagasi juhtesse ja eemaldaage koos.

KAHJULIK TOIME

Võimalik kahjulik toime, mida võib seostada GuideLiner kateetriga, hõlmab muu hulgus järgmisi:

- Südame seisukumine
- Emboolia
- Infektsioon
- Müokardi infarkt
- Ahenemine/sulgus
- Stendi paigaltnihumine
- Tromboos
- Veresoone dissektsoon
- Veresoone mulgustumine

KLIINILINE PROTSEDUUR

GuideLiner kateeter on mõeldud kasutamiseks sellega läbiviidavate protseduuriide jaoks väljaoppe saanud arstide poolt. Kirjeldatud tehnika ja protseduurid ei esindu KÖIKI meditsiiniliselt heaks kiidetud protokooli ning samuti pole need mõeldud patiентide ravimisel arsti kogemuse ja hinnangu asendamiseks. Köikide andmetega, kaasa arvatud patiendi objektivise ja subjektivise haigustunnuste ning muude diagnostiliste testimite tulemustega, tuleb arvestada enne kindla raviplaani koostamist.

TOOTEPAKEND SISALDAB:

1 x kateeter

MUUD VAJALIKUD MATERJALID, MIDA TOOTEPAKEND EI SISALDA:

- Juhtkateeter, mille siseläbimõõt on piisavalt suur kasutatava GuideLiner kateetri mudelei mahutamiseks.
- Hemostaasiaklipiga varustatud Y-hendus (Tuohy-Borst-tüüp)
- Juhtetraad läbimõõduga ≤ 0,014 tolli / 0,36 mm
- Steriline süstal (luputamiseks)
- Steriline hepariniititud füsioloogiline lahus (luputamiseks)

KASUTAMISEKS ETTEVALIMISTAMINE

1. Enne kasutamist tuleb GuideLiner kateetri tootepakendit ja osi kahjustuste suhtes hoolikalt kontrollida.
2. Steriile meetodiga pange jaotur koos GuideLiner kateetriga steriilelise alusele.
3. Võtke GuideLiner kateeter jaoturist välja ja loputage GuideLiner kateetri luureni korralikult distaalsest tipust steriilelhe hepariniititud füsioloogilise lahusega.

PAIGALDAMISPROTEKTOONIK

Paigaldaage GuideLiner kateeter järgmiselt:

1. Kinnitage varane sisestatud juhtetraat ja laadige GuideLiner kateetri distaalse tippi juhtetraadile ning lükake edasi, kuni kateeter asub hemostaasiaklipi suhtes proksimaalselt.
2. Avage hemostaasiaklip ja lükake GuideLiner kateeter läbi hemostaasiaklipi juhtetraadisse.
3. Fluoroskoopilise jälgimise all lükake GuideLiner kateeter juhtkateetri distaalsest tipust edasi soovitud asukohta veresoones.

HOIATUS: Kunagi ei tohi GuideLiner kateetrit lükata veresoonde, mille tegelik läbimõõt on väiksem kui 2,5 mm. See võib tekida veresoone vigastuse, isheemia ja/või sulguse. Kui rõhk veresoones langeb pärast GuideLiner kateetri sisestamist, eemaldaage kateeter kuni normaalse rõhu taastumiseni.

HOIATUS: GuideLiner kateetrit suuruse ja mittekooniilise tipu töö tuleb olla äärmiselt hoolikas, et vältida nende veresoonte sulgust ja seinte kahjustamist, mille kaudu kateetrit kahjustatakse.

4. Fluoroskoopia abil veenduge, et GuideLiner kateeter on veresoones soovitud asukohas.

5. Interventsioonalaalne protseduuri tegemiseks laadige interventsioonalaal seade olemasolevalt juhtetraadile ja lükake seade läbi juhtkateetri ja GuideLiner kateetri soovitud kohta veresoonestikus.

MÄRKUS: Kui interventsiooni ajal kasutatakse teist traati ja juhtkateetris on tunda takistust, tömmake traati mõned sentimeetrit tagasi ja lükake uuesti edasi.

6. Kinnitage Y-hendus hemostaasiaklipi thredat GuideLiner kateetri proksimaalsesse varre külje, et vältida vere tagasivoolu.
7. Viige läbi kateteriseerimisprotseduur. Pärast protseduuri lõpetamist eemaldaage GuideLiner kateeter enne juhtkateetri eemaldamist veresoonest.
8. Kõrvaldaage GuideLiner kateeter haigla tavapärase korra järgi.

SÄILITAMINE JA KÄSITSEMINE

Spetsiaalseid säilitamis- ja käsitsimistingimusi ei kohaldata.

PIIRATUD GARANTII

Vascular Solutions LLC tagab, et GuideLiner kateetriti puuduvad enne pakendile märgitud köölkikkusaja lõppu tööstandarditest või kasutatud materjalist tingitud defektid. See garantii on piiratud köölkide selliste toodeote väljavahetamise või nende eest raha tagastamisega, mis on Vascular Solutions LLC arvates tööstandardi või materjalide poolset defektsed. Vascular Solutions LLC ei vastuta mis tahes kaasnevate, eri - või tagajärjena tekkinud kahju eest, mis on põhjustatud GuideLiner kateetri kasutamisega. Väärikasutamisest, muudatusest tegemisest, valest säilitamisest või valest käsitsimisest tingitud toote kahjustuse korral on käesolev piiratud garantii õigustühine.

Mitte ühelgi Vascular Solutions LLC töötajal, esindajal või edasimüüjul pole õigust muuta või parandada käesolevat piiratud garantiat. Mis tahes muudatused või parandused pole ettevõtte Vascular Solutions LLC suhtes täitmisele põrätavad.

SEE GARANTII ON OTSENENI GARANTII KÖIKI TEISTE OTSESTE VÕI KAUDSETE GARANTIDEASEMEL, SEALHULGAS MIS TAHTES GARANTIID, MIS ON SEOTUD TURUSTATAVUSEGA VÕI TEATAVAKS OTSTARBEKS SOBIMISEGA VÕI MIS TAHTES MUUDE KOHUSTUSTEGA ETTEVÖTTE VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENDID JA KAUBAMÄRGID

Võib olla hõlmatud ühe või mitme USA või rahvusvahelise patentida.

Vt www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner on ärütingusse Teleflex Incorporated kuuluvate ettevõtete Teleflex Innovations S.A.r.l., Vascular Solutions LLC või Teleflex Medical registreeritud kaubamärk.

Vt rahvusvaheliste sümbole sõnastik lk 27.

Vt tekstisised terminid lk 28.

GuideLiner® V3-kateetri

KÄYTTÖOHJEET

YHDYSVALTOJA: KOSKEVA HUOMAUTUS

Yhdysvaltain liittovaltion laki rajoittaa laitteiden myynnin tapahtuvaksi ainoastaan lääkärin toimest tai määräyksestä.

VÄLINEEN KUVAUS

GuideLiner-kateetri on yksiluumentinen, noopeasti vaihdettava katetri, joka on saatavana yhteensopivana 5 F-, 6 F-, 7 F- ja 8 F-kokoiselle ohjainkatetrelle ja joka voidaan asettaa vakuumitaisen ohjainvaijeri päälle. GuideLiner-kateetri suuremmat koot on tarkoitettu käytettäväksi sevelvältimoideen proksimaalisissa osuksissa tukemaan ja/tai helpottamaan useiden interventiolaitteiden käyttäessä. Tämän 150 cm pitkän laitteen 125 cm:nvarsiosa on ruostumatonta terästä, ja se on päästetty puolipöyrällä polymeerillä distaaliisen 17 cm:n osalta. Teräksisen varren distaaliainen 25 cm pitkä luumenosa on käsitledy silikonilla.

GuideLiner-kateetrissa on kaksi platina-iridium-merkkiväriä, joita näkyvät normaaleja läpivalaisuudenelmiä käytettäessä. Distaaliinen merkkiväri on distaaliikärjessä. Proksimaalinen merkkiväri sijaitsee läheilla holkkia. Laitteessa on kaksi paikannusmerkitä 95 cm:n (yksi merkki) ja 105 cm:n (kaikisoimeksi) päässä distaaliikärjessä.

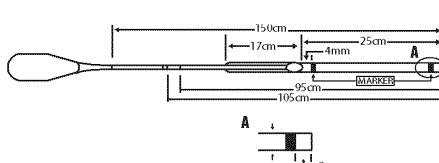
GuideLiner-kateetri pystytetään ohjainkatetrin lävitse, minkä seurausena GuideLiner-kateetri sisähalkaisija on noin 1 French-kokoa pienempi kuin ohjainkatetri. GuideLiner-kateetri proksimaalisessa päässä on merkkilappu, josta ilmenee ohjauksien ja/yhdistymispiivuus ja tämän käytöstä johtuva GuideLiner-kateetri sisähalkaisija.

GuideLiner-kateetri on steriloitu etyleenioksiidilla.

STERILE

TEKNISET TIEDOT

Malli	Yhteensopiva ohjainkatetri	GuideLinerin väh. sisähalkaisija	GuideLiner -kärien ulkoläpimitt (X)
5569 5F	≥ 5 F (sisähalk. ≥ 0,056" / 1,42 mm)	0,046"	0,053" (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6 F (sisähalk. ≥ 0,066" / 1,68 mm)	0,051"	0,063" (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6 F (sisähalk. ≥ 0,070" / 1,78 mm)	0,056"	0,067" (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7 F (sisähalk. ≥ 0,078" / 1,98 mm)	0,062"	0,075" (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8 F (sisähalk. ≥ 0,088" / 2,24 mm)	0,071"	0,085" (2,16 mm)



KÄYTÖÖAIHEET

GuideLiner-kateetrit on tarkoitettu käytettäväksi koronaarisen ja/tai perifeerisen verisuiston alueisini käsiksi pääsemiseksi sekä toimenpidelaitteiden paikalleen asetukseen edesauttamiseksi.

VASTA-AIHEET

GuideLiner-kateetrien käyttöön on vasta-aiheinen verisuunissa, joiden sisähalkaisija on alle 2,5 mm, neurovaskulaarisud kudoksen verisuunissa ja laskimoiissa.

VAROITUKSET

GuideLiner-katetri toimitetaan steriliinä vain kertakäytöö varten. Kertakäytöisten laitteiden uudelleenkäyttö voi altistaa potilaan tai käytäjän infektorisille ja vaarantaa laitteen toiminnan, mikä voi johtaa sairastumiseen tai vakavaan potilasvammoaan.

Älä koskaan työnä GuideLiner-katetria verisuoneen ilman johtavaa ohjainvaijeria, sillä suoni voi vaurioittua.

Älä koskaan työnä GuideLiner-katetria verisuoneen, jonka keskihalkaisija on alle 2,5 mm. Tästä voi seurata suonivaurio ja/tai tukkeuma. Mikäli verisuonen paine laskee GuideLiner-katetri paikalleen asettamisen jälkeen, vedä GuideLiner-katetri ulos, kunnes paine palautuu normaaliksi.

GuideLiner-katetrit koon ja tylpän kärjen vuoksi tulee noudattaa äärimmäistä varovaisuutta, jotta välttääsi suonen tukkiutuminen tai sen seinämien vahingoittuminen katetrin kulkiesi suonen lävitse.

Älä koskaan kulje suonensisäistä välinettä eteenpäin tai vedä sitä taaksepäin vastusta vastaan, ennen kuin vastusken syy on määritetty läpivalaisulla. Katetrit ja ohjainvaijeriin liikkuttaminen vastusta vastaan saattaa aiheuttaa katetrit ja ohjainvaijerien kärjen iroamisen, katetrit vaurioitumisen tai suonivaurion.

VAROTOIMET

Älä käytä GuideLiner-katetria, jos pakaus on vahingoittunut. Vaurioitunut pakaus voi olla merkki steriliiden menetyksestä tai laitteen vahingoittumisesta.

Tarkasta GuideLiner-katetri ennen käytöä kiertymien tai taittumien varalta. Vaurioitunut katetri ei saa käytä. Seurauskena voi olla suonen vaurioituminen ja/tai katetrit eteenpäin kuljettamisen tai taaksepäin vetämisen epäonnistuminen.

Katetrit suunnataan huolellisesti steriliillä, heparinoilla keittoisuolauksella ennen käytöä. Nämä estetään hyttymän muodostumista ja varmistetaan, että katetrissa ei ole jäätä, jota voivaisi kulkeutua kehoon ja aiheuttaa embolian ja/tai tukokseen.

Kun mitä tahansa katetria käytetään verisuonissa, on ryhdyttävä varotoimiin hyttymän muodostumisen estämiseksi tai vähentämiseksi.

Noudatta varovaisuutta käsittellessäsi katetria toimenpiteen aikana valttaaksesi vahingossa tapahtuvan katkeamisen, taipumisen tai kiertymisen. Älä väänä katetria voimakkaasti asettamisen aikana, sillä katetri saatetaa vaurioita.

Kun katetri on potilaan verisuonissa, sen manipulointi pitää suorittaa aina läpivalaisukontrilliassa. Älä yritykäillä katetria ilman, että tarkkailevat siitä aiheutuvat vasteita katetrit paikassa, sillä katetri saatetaa vaurioita tai verisuonin vahingoittua.

Älä koskaan työnä GuideLiner-katetria yli 10 cm ohjainkatetrin kärjen ohi, sillä GuideLiner-katetri voi tarttua ohjainkatetriin, jolloin poistaminen voi olla vaikeaa.

Älä vedä levittämätöntä stenttiä takaisin GuideLiner-katetriin, kun katetri on kohoin sisällä, sillä tämä voi johtaa stentin iroamiseen. Vedä sen sijaan seka Guideliner-katetri ettei levittämätön stentti yhdessä takaisin ohjaimeen ja poista ne yhdessä.

HAITTAVAIKUTUKSET

GuideLiner-katetrit käytöön mahdollisesti liittyviä haittavaikutuksia ovat muun muassa seuraavat:

- sydänpysähdyksessä
- embolia
- infektiot
- sydäniinfarkti
- hidastut veren virtaamisen / tukkeuma
- stentin siirtyminen
- tromboosi
- suonen dissekoituma
- suonen perforatio

TOIMENPITEEN SUORITTAMINEN

GuideLiner-katetrit käytöön on salittu sellaisille lääkäreille, jotka on koulutettu laitteen käytöltä tarkoituksen mukaisiin toimenpiteisiin. Kuvattut teknikat ja toimenpiteet eivät edusta KAIKKIA lääketieteellisesti hyväksyttyä protokolla, eikä niiden ole myöskään tarkoitusta korvata lääkärin kokemusta ja harkintaan minkään tietyn potilaan hoidossa. Kaikki saatavilla olevat tiedot, mukaan lukien potilaan tilan merkit ja oireet sekä muut diagnostiset koetulokset, tullee ottaa huomioon ennen erityisen hoitosuunnitelman määrittämistä.

PAKKAUKSEN SISÄLTÖ:

1 x katetri.

MUUT TARVITTAVAT MATERIAALIT, JOITA EI MITTETA PAKKAUKSESSA:

- ohjainkatetri, jonka sisähalkaisija on tarpeeksi suuri käytössä olevaa erityistä GuideLiner-katetria varten
- hemostaasiventtiili varustettu Y-liitin (Tuohy-Borst-tyyppinen)
- ohjainvaijeri, jonka halkaisija $\leq 0,014"$ / 0,36 mm
- sterili ruisku (järjestelmän huuhteluun)
- sterili heparinoita keittoisuolauosta (järjestelmän huuhteluun).

KÄYTÖN VALMISTELU

1. Tarkasta GuideLiner-katetrit pakaus ja komponentit huolellisesti vaurioiden varalta ennen käytöä.
2. Vie annostelulaite ja GuideLiner-katetri steriliilille alueelle.

3. Poista GuideLiner-katetri annostelulaiteesta ja huuhtele GuideLiner-katetrit luumen distaalikärestä käsin kauttaaltaan steriliillä, heparinoilla keittoisuolauksella.

SISÄÄNVIENTI

Aseta GuideLiner-katetri paikalleen noudattaen seuraavia vaihtoja:

1. Kiinnitä jo etukäteen paikalleen asetettu ohjainvaijeri ja lataa GuideLiner-katetrit distaalikätki takaapäin ohjainvaijeriin. Työnä sitten katetria vain, kunnes sen sijaiti on proksimaalinen hemostaasiventtiiliin nähdien.
 2. Avaa hemostaasiventtiili ja työnä GuideLiner-katetri hemostaasiventtiiliin lapi ohjainkatetriin.
 3. Työnä GuideLiner-katetria läpivalaisuohjauksessa ohjainkatetrit distaislen kärjen ohi ja haluttuun kohtaan verisuoneessa.
- VAROITUS:** Älä koskaan työnä GuideLiner-katetria verisuoneen, jonka keskihalkaisija on alle 2,5 mm. Tästä saattaa aiheuttaa verisuonen vahingoittumisen, iskemian tai tukkeumisen. Mikäli verisuonen paine laskee GuideLiner-katetrit paikalleen asettamisen jälkeen, vedä GuideLiner-katetri ulos, kunnes paine palautuu normaaliksi.
- VAROITUS:** GuideLiner-katetrit koon ja tylpän kärjen vuoksi tulee noudattaa äärimäistä varovaisuutta, jotta välttääsi suonen tukkiutuminen tai sen seinämien vahingoittuminen katetrin kulkiesi suonen lävitse.
4. Vahvista GuideLiner-katetrit haluttu sijainti verisuoneessa läpivalaisun avulla.
 5. Interventioalista toimenpidettä suoritettaessa aseta interventioalista varteen ohjainvaijeriin pääle ja työnä laite ohjainkatetri ja GuideLiner-katetri lävitse haluttuun suonensisäiseen paikkaan.
 6. **HUOMAA:** Jos intervessä käytetään toista ohjainvaijeria ja ohjainkatetristä tuntuu vastusta, vedä vaijera takaisin useinta senttejä ja jatka sisäänvientiä hitaasti.
 7. Kiristä Y-liitimen hemostaasiventtiili kunnolla GuideLiner-katetri proksimaaliseen varteen veren takaisin vuodon estämiseksi.
 8. Suorita katerisointi. Poista GuideLiner-katetri ennen ohjainkatetrit poistamista verisuonesto toimenpiteen tultua valmiiksi.
 8. Hävitä GuideLiner-katetri sairaalan normaalien menettelytapojen mukaisesti.

SÄILYTSYS JA KÄSITTELTY

Ei erityisiä säilytys- ja käsittelyoloosuhteita.

RAJOITETTU TAKUU

Vascular Solutions LLC takailee, että GuideLiner-katetri on vapaa valmistus- ja materiaalivoista annetulta viimeistä käytönpäivää edeltävänä aikana. Tämän takuuun sisältyy vastuu rajoittuvaan vaille kaiken tuoteiden hinnan palauttamiseen tai tuotteiden vaittoon, joissa Vascular Solutions LLC on todennut olevan valmistus- tai materiaalivirkoja. Vascular Solutions LLC ei ole vastuussa mistään satunnaisesta, erityisestä tai epäsuorasta vahingosta, joka syntyy GuideLiner-katetrit käytöstä. Tuotteen väärinkäytön, muuntelun, väärän säilytystavan tai väärän käsittelyn aiheuttama vaurio mitätöi tämän rajoitetun takuun.

Vascular Solutions LLC työntekijöillä, edustajilla tai jälleenmyyjillä ei ole valtuuksia muuttaa tai laajentaa tätä rajoitettua takuuta milään tavalla. Vascular Solutions LLC ei ole vastuussa mistään väitetystä muutoksista tai lisäykisistä.

TÄMÄ TAKUU KORVAA KAikki MUUT ILMASTUUT TAI KONKLUDENTTISISET TAKUUT, MUKAAN LUKIEN KAUPATTAVUUTTA JA TIETTYN TARKOITUKSEEN SOVELTUVAUTTA KOSKEVAT TAKUUT. SEKÄ KAikki MUUT VASCULAR SOLUTIONS LLC -YHTIÖN VASTUUT JA VELVOLLISUUDET.

PATENTIT JA TAVARAMERKIT

Voi olla yhdessä tai useammassa yhdysvaltalaisen tai kansainvälisen patentin alainen.

Katso: www.teleflex.com/patents-intv

GuideLiner on Teleflex Innovations S.à.r.l. -yhtiön, Vascular Solutions LLC -yhtiön tai Teleflex Medical -yhtiön rekisteröity tavaramerkki. Kunkin näistä yhtiöistä on osa Teleflex Incorporated -yhtiötä.

Ks. kansainvälisen symbolien sanastoa sivulla 27.

Katso sisällöön sanastoa sivulla 28.

Cathéter GuideLiner® V3

Mode d'emploi

MISE EN GARDE APPLICABLE AUX ÉTATS-UNIS

La législation fédérale réserve la vente de ce dispositif aux médecins ou sur prescription médicale.

DESCRIPTION DU DISPOSITIF

Le cathéter GuideLiner est un cathéter de remplacement rapide à lumière unique disponible dans des tailles compatibles avec les cathétér-guides 5F, 6F, 7F et 8F. Il peut être placé sur un fil-guide de longueur standard. Les tailles supérieures des cathétères GuideLiner permettent une utilisation au sein des parties proximales

du système vasculaire coronarien pour apporter un soutien et/ou faciliter l'utilisation de plusieurs dispositifs d'intervention. Le dispositif de 150 cm possède une tige en acier inoxydable de 125 cm dont les 15 cm distaux sont recouverts d'un polymère semi-circulaire. À l'extrémité distale, la tige en acier inoxydable est suivie d'un segment revêtu de silice avec une lumière de 25 cm.

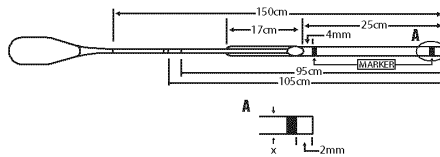
Le cathéter GuideLiner possède deux bandes-repères en platine-iridium qui permettent de le visualiser lors de l'utilisation de méthodes radioscopiques standard. La bande-repère distale est située sur l'extrémité distale. La bande-repère proximale est située à proximité de la bague. Le cathéter possède deux repères de positionnement situés à 95 cm (repère simple) et 105 cm (repère double) de son extrémité distale.

Le cathéter GuideLiner est introduit à travers un cathéter-guide qui permet d'obtenir un diamètre interne d'environ 1 French plus petit que celui du cathéter-guide. Le cathéter GuideLiner possède une languette proximale qui indique la compatibilité avec les cathétér-guides et le diamètre interne final du cathéter GuideLiner. Le cathéter GuideLiner a été stérilisé à l'oxyde d'éthylène.

STERILE EO

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

Modèle	Cathéter-guide compatible	D.I. minimal GuideLiner	D.E. de l'extrémité du GuideLiner (X)
5569 5F	$\geq 5F$ (D.I. 0,056 po/ 1,42 mm)	0,046 po (1,17 mm)	0,053 po (1,35 mm)
5570 5,5F	$\geq 6F$ (\geq D.I. 0,066 po/ 1,68 mm)	0,051 po (1,30 mm)	0,063 po (1,60 mm)
5571 6F	$\geq 6F$ (\geq D.I. 0,070 po/ 1,78 mm)	0,056 po (1,42 mm)	0,067 po (1,70 mm)
5572 7F	$\geq 7F$ (\geq D.I. 0,078 po/ 1,98 mm)	0,062 po (1,57 mm)	0,075 po (1,90 mm)
5573 8F	$\geq 8F$ (\geq D.I. 0,088 po/ 2,24 mm)	0,071 po (1,80 mm)	0,085 po (2,16 mm)



INDICATIONS

Les cathétér GuideLiner sont conçus pour être utilisés conjointement avec des cathétér-guides pour accéder à des régions distinctes de l'appareil vasculaire coronarien et/ou périphérique et faciliter la mise en place de dispositifs utilisés en cours d'intervention.

CONTRE-INDICATIONS

Les cathétér GuideLiner sont contre-indiqués sur les vaisseaux de moins de 2,5 mm de diamètre, les vaisseaux de l'appareil neurovasculaire et le système veineux.

MISES EN GARDE

Le cathéter GuideLiner est fourni stérile et exclusivement pour un usage unique. La réutilisation de dispositifs à usage unique entraîne un risque potentiel d'infections pour le patient ou l'utilisateur et est susceptible de compromettre le fonctionnement du dispositif, ce qui pourrait causer une maladie ou de graves blessures au patient.

Ne jamais faire progresser le cathéter GuideLiner dans un vaisseau sans un fil-guide, car cela pourrait entraîner un endommagement du vaisseau.

Ne jamais faire progresser le cathéter GuideLiner dans un vaisseau dont le diamètre effectif est inférieur à 2,5 mm. Cela pourrait léser le vaisseau et/ou entraîner une occlusion. Si l'introduction du cathéter GuideLiner dans un vaisseau entraîne une baisse de la tension, le retirer immédiatement jusqu'au retour d'une pression normale.

Ta taille et l'extrême non éffilée du GuideLiner exigent de prendre des extrêmes précautions pour éviter toute occlusion des vaisseaux et tout endommagement des parois des vaisseaux à travers lesquels passe le cathéter.

Ne jamais insérer ni retirer un dispositif intravasculaire rencontrant une résistance tant que la cause de la résistance n'aura pas été déterminée par radioscopie. Tout mouvement du cathéter ou du fil-guide rencontrant une résistance peut entraîner la séparation de l'extrémité du cathéter ou du fil-guide, une détérioration du cathéter ou une perforation de vaisseau.

PRÉCAUTIONS

Ne pas utiliser le cathéter GuideLiner si l'emballage a été endommagé. Un emballage endommagé pourrait indiquer que la stérilité est compromise ou que le dispositif lui-même est endommagé. Avant utilisation, vérifier que le cathéter GuideLiner n'est pas plié ou déformé. Ne pas utiliser un cathéter abîmé. Une détérioration vasculaire et/ou l'impossibilité d'insérer ou de retirer le cathéter pourraient survenir.

La lumière du cathéter doit être rincée avec une solution saline héparinée stérile avant utilisation pour éviter la formation de caillots et pour s'assurer que le cathéter est exempt de débris susceptibles de s'introduire dans le corps et de provoquer une embolie et/ou une occlusion.

Des précautions pour prévenir ou réduire la formation de caillots doivent être prises lorsqu'un cathéter quel qu'il soit est utilisé dans le système vasculaire.

Manipuler le cathéter avec soin pendant l'intervention afin d'éviter de le rompre, le courber ou le plier par inadvertance. Ne pas appliquer de torsion sur le cathéter lors de la mise en place car cela pourrait l'endommager.

Une fois le cathéter à l'intérieur du corps, il doit être manipulé exclusivement sous radioscopie. Ne pas tenter de déplacer le cathéter sans observer la réponse correspondante de l'extrémité car cela pourrait endommager le cathéter ou entraîner une lésion du vaisseau.

Ne jamais avancer le cathéter Guideliner plus de 10 cm au-delà de l'extrémité du cathéter-guide car le cathéter Guideliner pourrait se coincer dans le cathéter-guide, rendant son retrait difficile.

Ne pas retirer dans le cathéter Guideliner un stent non déployé lorsque le cathéter est dans le corps du patient. Cela risquerait de déloger le stent. Au lieu de cela, tirer simultanément le cathéter Guideliner et le stent non déployé pour les ramener dans le guide, puis les retirer ensemble.

EFFECTS INDÉSIRABLES

Les éventuels effets indésirables pouvant être associés au cathéter Guideliner incluent, entre autres :

- Arrêt cardiaque
- Embolie
- Infection
- Infarctus du myocarde
- Débit lent/occlusion
- Déplacement du stent
- Thrombose
- Dissection vasculaire
- Perforation vasculaire

INTERVENTION CLINIQUE

Le cathéter Guideliner doit être utilisé par des médecins dûment formés aux procédures indiquées pour le dispositif. Les techniques et modalités décrites ne représentent pas TOUS les protocoles médicalement acceptables, et ne sont pas conçues pour se substituer à l'expérience et au jugement du médecin pour traiter un patient en particulier. Toutes les données fournies, y compris les signes et symptômes du patient ainsi que d'autres résultats de tests diagnostiques, doivent être examinées avant de déterminer un plan de traitement spécifique.

L'EMBALLAGE CONTIENT :

1x cathéter

AUTRES ÉLÉMENTS REQUIS MAIS NON FOURNIS :

- Un guide-cathéter avec un diamètre interne suffisamment important pour recevoir le modèle spécifique du cathéter Guideliner utilisé
- Un adaptateur en Y avec valve hémostatique (de type Tuchy-Borst)
- Un fil-guide d'un diamètre de ≤ 0,014 po/0,36 mm
- Une seringue stérile (pour le rinçage du système)
- Une solution saline héparinée stérile (pour le rinçage du système)

PRÉPARATIFS AVANT UTILISATION

1. Avant utilisation, inspecter minutieusement l'emballage et les composants du cathéter Guideliner pour vérifier l'absence de dommages.
2. En utilisant une technique stérile, transférer la spirale de distribution avec le cathéter Guideliner dans le champ stérile.
3. Retirer le cathéter Guideliner de la spirale de distribution et rincer soigneusement la lumière du cathéter Guideliner à l'aide d'une solution saline héparinée stérile injectée depuis l'extrémité distale.

PROCÉDURE DE MISE EN PLACE

Déployer le cathéter Guideliner en suivant les étapes suivantes :

1. Fixer le fil-guide précédemment introduit et charger par l'arrière l'extrémité distale du cathéter Guideliner sur le fil-guide et la faire progresser jusqu'à ce qu'elle se trouve en position immédiatement proximale de la valve hémostatique.
2. Ouvrir la valve hémostatique et faire progresser le cathéter Guideliner à travers celui-ci jusque dans le cathéter-guide.
3. Sous contrôle radioscopique, faire progresser le cathéter Guideliner au-delà de l'extrémité distale du cathéter-guide et jusqu'à l'emplacement souhaité dans le vaisseau.

AVERTISSEMENT : ne jamais faire progresser le cathéter Guideliner dans un vaisseau dont le diamètre effectif est inférieur à 2,5 mm. Cela pourrait entraîner une lésion du vaisseau une ischémie et/ou une occlusion.

Si l'introduction du cathéter Guideliner dans un vaisseau entraîne une baisse de la tension, le retirer immédiatement jusqu'au retour d'une pression normale.

AVERTISSEMENT : la taille et l'extrémité non effilée du Guideliner exigent de prendre d'extrêmes précautions

pour éviter toute occlusion des vaisseaux et tout endommagement des parois des vaisseaux à travers lesquels passe le cathéter.

4. Sous contrôle radioscopique, vérifier la position souhaitée du cathéter Guideliner dans le vaisseau.
5. Pour une insertion dans le cadre d'une intervention, charger le dispositif d'intervention en arrière au-dessus du fil-guide en place et le faire avancer dans le cathéter-guide et le cathéter Guideliner pour le placer dans l'espace vasculaire souhaité. **REMARQUE :** si un deuxième fil utilisé pendant l'intervention rencontre une résistance à l'intérieur du cathéter-guide, le rétractez de quelques centimètres et recommencez la progression lentement.
6. Bien serrer la valve hémostatique de l'adaptateur en Y sur la tige proximale du cathéter Guideliner pour empêcher un saignement rétrograde.
7. Effectuer la procédure de cathétérisme. Une fois l'intervention terminée, retirer le cathéter Guideliner avant de retirer le cathéter-guide du vaisseau.
8. Éliminer le cathéter Guideliner en respectant les procédures standard de l'hôpital.

STOCKAGE ET MANIPULATION

Aucune condition de stockage ni de manipulation particulière.

GARANTIE LIMITÉE

Vascular Solutions LLC garantit que le cathéter Guideliner est exempt de défauts d'exécution et de matériaux avant la date de péremption indiquée. La responsabilité aux termes de cette garantie se limite au remboursement ou au remplacement de tout produit jugé par Vascular Solutions LLC comme présentant un défaut de fabrication ou de matériau. Vascular Solutions LLC décline toute responsabilité pour tout dommage accidentel, particulier ou consécutif, résultant de l'utilisation du cathéter Guideliner. Un endommagement du produit dû à une mauvaise utilisation, à une transformation, à un stockage non conforme ou à une manipulation inappropriée, annulera cette garantie limitée.

Aucun salarié, mandataire ou distributeur de Vascular Solutions LLC n'est habilité à modifier ou amender la présente garantie de quelque façon que ce soit. Tout amendement ou changement prétentu ne sera pas opposable à Vascular Solutions LLC.

LA PRÉSENTE GARANTIE REMPLACE EXPRESSÉMEN

TOUTES LES AUTRES GARANTIES, EXPLICITES OU IMPLICITES, Y COMPRIS TOUTE GARANTIE DE CARACTÈRE ADÉQUAT POUR LA COMMERCIALISATION OU D'APTITUDE À UN USAGE PARTICULIER OU TOUTE AUTRE OBLIGATION DE VASCULAR SOLUTIONS LLC.

BREVETS ET MARQUES COMMERCIALES

Le dispositif peut être protégé par des brevets américains ou internationaux.

Voir : www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner est une marque déposée de Teleflex Innovations S.r.l., Vascular Solutions LLC, ou Teleflex Medical, chacune faisant partie de Teleflex Incorporated.

Voir le glossaire des symboles internationaux page 27.

Voir le glossaire de contenu, page 28.

GuideLiner® V3-Katheter

Gebrauchsanweisung

WARNUNG USA

Nach US-amerikanischem Bundesrecht darf dieses Gerät nur von einem Arzt oder auf dessen Anordnung hin verkauft werden.

BESCHREIBUNG DER VORRICHTUNG

Der GuideLiner-Katheter ist ein Schnellaustausch-Katheter mit einem einzigen Lumen, der in Größen bereitgestellt wird, die mit 5 F-, 6 F-, 7 F- und 8 F-Führungs Kathetern kompatibel sind und über einen Führungsdrähten in Standardlänge platziert werden können. Die größeren Größen des GuideLiner Katheters sind für die Verwendung in den proximalen Bereichen der Koronargefäße bestimmt, um Unterstützung und/oder eine einfachere Verwendung mehrerer interventioneller Instrumente zu bieten. Die 150 cm lange Vorrichtung hat einen 125 cm langen Edelstahlstahl, der an den distalen 17 cm eine halbkreisförmige Polymerbeschichtung aufweist. Der Stahlstahl ist distal von einem 25 cm langen Silikon-Lumenbereich gefolgt.

Der GuideLiner-Katheter hat zwei Platin-Iridium-Markierungsstreifen, die Sichtbarkeit unter Standard-Fluoroskopiemethoden erlauben.

Der distale Markierungsstreifen befindet sich an der distalen Spitze. Der proximale Markierungsstreifen befindet sich nahe des Kragens. Die Vorrichtung verfügt über zwei Positionsmarkierungen bei 95 cm (einzelne Markierung) und bei 105 cm (doppelte Markierung) vor der distalen Spitze.

Der GuideLiner-Katheter wird über einen Führungskatheter abgegeben, was zu einem Innendurchmesser führt, der ca.

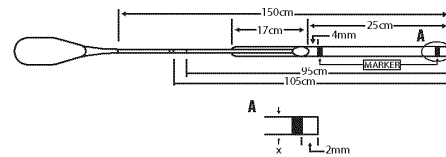
1 French kleiner ist als der Führungskatheter. Der GuideLiner-Katheter hat eine proximale Lasche, auf der die Kompatibilität des Führungskatheters und der resultierenden Innendurchmesser des GuideLiner-Katheters angegeben sind.

Der GuideLiner-Katheter wurde mit Ethylenoxid sterilisiert.

STERILE EO

TECHNISCHE DATEN

Modell	Kompatibler Führungskatheter	GuideLiner Mindest-Innendurchmesser	GuideLiner Spitz AD (X)
5569 5F	≥ 5 F (≥ 0,056"/1,42 mm Innendurchmesser)	0,046" (1,17 mm)	0,053" (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6 F (≥ 0,068"/1,68 mm Innendurchmesser)	0,051" (1,30 mm)	0,063" (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6 F (≥ 0,070"/1,78 mm Innendurchmesser)	0,056" (1,42 mm)	0,067" (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7 F (≥ 0,078"/1,98 mm Innendurchmesser)	0,062" (1,57 mm)	0,075" (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8 F (≥ 0,088"/2,24 mm Innendurchmesser)	0,071" (1,80 mm)	0,085" (2,16 mm)



INDIKATIONEN

GuideLiner-Katheter sind für den Gebrauch zusammen mit Führungskathetern bestimmt, um unterschiedliche Bereiche des koronaren und/oder des peripheren Gefäßsystems zu erreichen und die Platzierung von interventionellen Vorrichtungen zu erleichtern.

GEGENANZEIGEN

Die GuideLiner-Katheter sind kontraindiziert in Gefäßen mit weniger als 2,5 mm Durchmesser sowie Gefäßen im Neurogefäßsystem und im venösen System.

ACHTUNG

Der GuideLiner-Katheter wird steril nur für den einmaligen Gebrauch geliefert. Die Wiederverwendung von Einmalprodukten führt zu einem potenziellen Infektionsrisiko für Patienten oder Benutzer und kann die Gerätefunktionalität beeinträchtigen, was zu Krankheiten oder schweren Verletzungen bei den Patienten führen kann.

Den GuideLiner-Katheter niemals ohne einen bereits liegenden Führungsdrähten in ein Gefäß einführen, da das Gefäß sonst verletzt werden könnte.

Den GuideLiner-Katheter niemals in ein Gefäß mit einem effektiven Durchmesser von weniger als 2,5 mm einführen. Dies kann zu Verletzung und/oder Verschluss des Gefäßes führen. Wenn der Druck in einem Gefäß nach der Einführung des GuideLiner-Katheters nachlässt, den GuideLiner-Katheter zurückziehen, bis sich der Druck normalisiert.

Aufgrund der Größe und nichtkonischen Spitze des GuideLiner-Katheters ist sorgfältig darauf zu achten, in den Gefäßen, durch die dieser Katheter passiert, eine Gefäßokklusion und Schädigung der Gefäßwand zu vermeiden.

Intravaskuläre Vorrichtungen dürfen erst dann gegen Widerstand und/oder geschoben und herausgezogen werden, wenn die Ursache für den Widerstand durch eine Fluoroskopie geklärt ist. Die Bewegung von Katheter oder Führungsdrähten gegen Widerstand kann zur Ablösung der Katheter- oder Führungsdrähtspitze, zur Beschädigung des Katheters sowie zur Perforation von Gefäßen führen.

SICHERHEITSHINWEISE

Den GuideLiner-Katheter nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist. Eine beschädigte Verpackung kann auf einen Bruch der Sterilität oder eine Beschädigung des Geräts hindeuten.

Den GuideLiner-Katheter vor Gebrauch auf Knicke und Knickstellen untersuchen. Keinen beschädigten Katheter verwenden. Dies kann zu Schäden an Gefäßen führen und/oder das Weiterschieben bzw. Herausziehen des Katheters unmöglich machen.

Das Katheterlumen sollte vor Gebrauch mit steriler heparinisierte Kochsalzlösung gespült werden, um Gerinnungsbildung zu verhindern und zu gewährleisten, dass der Katheter frei von Fremdkörpern ist, die in den Körper gelangen und zu einer Embolie und/oder einem Verschluss führen können.

Bei der Verwendung jeglicher Katheter im Gefäßsystem sollten Vorsichtsmaßnahmen zur Verhinderung bzw. Reduktion der Gerinnungsbildung getroffen werden.

Während des Eingriffs den Katheter stets mit Sorgfalt handhaben, um keine unbeabsichtigte Beschädigung, Biegung oder Knickung des Katheters zu riskieren. Während der Verarbeitung keine Drehkraft am Katheter anwenden, da der Katheter sonst beschädigt werden kann.

Wenn sich der Katheter im Körper befindet, sollte er nur unter Fluoroskopie gehandelt werden. Der Katheter darf nicht bewegt werden, ohne dass die Bewegung der Spitze überwacht wird, da sonst der Katheter beschädigt oder das Gefäß verletzt werden kann.

Den GuideLiner Katheter unter keinen Umständen mehr als 10 cm über die Spitze des Führungskatheters hinaus vorschieben, da der GuideLiner Katheter sich im Führungskatheter festklemmen kann, sodass er nur schwer zu entfernen ist.

Einen nicht entfalteten Stent nicht in den GuideLiner zurückziehen, wenn sich der Katheter im Körper befindet, da sich der Stent sonst ablösen könnte. Stattdessen GuideLiner und nicht entfalteten Stent in die Führung zurückziehen und zusammen entfernen.

UNERWÜNSCHTE WIRKUNGEN

Unerwünschten Wirkungen, die mit dem Gebrauch des GuideLiner-Katheters im Zusammenhang stehen könnten, sind unter anderem:

- Herzstillstand
- Embolie
- Infektion
- Myokardinfarkt
- Langsamer Blutfluss/Verschluss
- Verrutschen von Stents
- Thrombose
- Gefäßdissektion
- Gefäßperforation

KLINISCHES VORGEHEN

Der GuideLiner-Katheter ist für die Verwendung durch Ärzte vorgesehen, die in den für die bestimmungsgemäße Verwendung der Vorrichtung vorgesehenen Verfahren ausgebildet sind. Die beschriebenen Methoden und Verfahren repräsentieren nicht ALLE medizinisch zulässigen Protokolle und sollen nicht ärztliche Erfahrung und ärztliches Urteilsvermögen bei der individuellen Patientenbehandlung ersetzen. Alle verfügbaren Daten, einschließlich der Anzeichen und Symptome des Patienten und sonstiger diagnostischer Testergebnisse sollten berücksichtigt werden, bevor ein spezieller Behandlungsplan erstellt wird.

DER VERPACKUNGSHALT UMFASST:

1x Katheter

WEITERES ERFORDERLICHES, ABER NICHT IM LIEFERUMFANG ENTHALTENES MATERIAL:

- Führungskatheter mit einem ausreichend großen Innendurchmesser für das zu verwendende GuideLiner-Kathetermodell
- Y-Adaptor mit Hämostaseventil (Art Tuohy-Borst)
- Führungsdraht mit Durchmesser von $\leq 0,014"$ / 0,36 mm
- Sterile Spritze (zur Spülung)
- Sterile heparinisierte Kochsalzlösung (zur Spülung)

VORBEREITUNG

1. Überprüfen Sie vor der Verwendung die Verpackung und Komponenten des GuideLiner-Katheters auf Schäden.
2. Steril arbeiten, die Dispenserspule mit dem GuideLiner-Katheter in den sterilen Bereich legen.
3. Den GuideLiner-Katheter von der Aufbewahrungsspule nehmen und das Lumen des GuideLiner-Katheters gründlich von der distalen Spitze aus mit steriler, heparinisierte Kochsalzlösung spülen.

ANWENDUNG

Bei der Einführung des GuideLiner-Katheters folgende Schritte beachten:

1. Den zuvor eingeführten Führungsdraht sichern und die distale Spitze des GuideLiner-Katheters auf den Führungsdraht aufschieben und vorschieben, bis der Katheter unmittelbar proximal zum Hämostaseventil befindet.
2. Das Hämostaseventil öffnen und den GuideLiner-Katheter durch das Hämostaseventil in den Führungskatheter vorschieben.
3. Den GuideLiner-Katheter unter Fluoroskopie über das distale Ende des Führungskatheters hinaus und zur gewünschten Position im Gefäß vorschlieben.

WARNING: Den GuideLiner-Katheter niemals in ein Gefäß mit einem effektiven Durchmesser von weniger als 2,5 mm einführen. Dies könnte zu Gefäßverletzung, Ischämie und/oder Okklusion führen. Wenn der Druck in einem Gefäß nach der Einführung des GuideLiner-Katheters nachlässt, den GuideLiner-Katheter zurückziehen, bis sich der Druck normalisiert.

WARNING: Aufgrund der Größe und nicht konischen Spitze des GuideLiner-Katheters ist sorgfältig darauf zu achten, in den Gefäßen, durch die dieser Katheter passiert, eine Gefäßokklusion und Schädigung der Gefäßwand zu vermeiden.

4. Mit Fluoroskopie die gewünschte Position des GuideLiner-Katheters im Gefäß bestätigen.
5. Bei der Durchführung eines interventionellen Verfahrens, das interventionelle Instrument über den vorhandenen Führungsdraht aufschieben und das Instrument durch den Führungskatheter und den GuideLiner-Katheter an die gewünschte Gefäßposition vorschieben.

HINWEIS: Wenn während des Eingriffs ein zweiter Draht verwendet wird und ein Widerstand im Führungskatheter zu spüren ist, Draht mehrere Zentimeter zurückziehen und langsam wieder vorschieben.

6. Den Y-Adaptor des Hämostaseventils sicher am proximalen Schaft des GuideLiner-Katheters festziehen, um eine Rückblutung zu verhindern.
7. Das Katheterisierungsverfahren durchführen. Nach Beendigung des Verfahrens den GuideLiner-Katheter entfernen, bevor der Führungskatheter aus dem Gefäß entfernt wird.

8. Den GuideLiner-Katheter gemäß den Standardverfahren des Krankenhauses entsorgen.

LAGERUNG UND HANDHABUNG

Keine speziellen Lagerungs- oder Handhabungsbedingungen.

BESCHRÄNKTE GARANTIE

Vascular Solutions LLC garantiert, dass der GuideLiner-Katheter bis zum angegebenen Ablaufdatum frei von Fertigungs- und Materialdefekten ist. Die Haftung entsprechend dieser Garantie ist auf Rückvergütung oder Ersatz eines beliebigen Produkts beschränkt, das durch Vascular Solutions LLC hinsichtlich Fertigung oder Material für defekt befunden wurde. Vascular Solutions LLC ist für versehentliche, besondere oder Folgeschäden, die aus dem Einsatz des GuideLiner-Katheter entstehen, nicht haftbar. Beschädigung des Produkts durch Missbrauch, Veränderung, unsachgemäße Lagerung oder unsachgemäße Handhabung führen zum Erlöschen dieser beschränkten Garantie.

Kein Mitarbeiter, Vertreter oder Distributor von Vascular Solutions LLC ist berechtigt, diese beschränkte Garantie in irgendeiner Weise zu verändern oder zu ergänzen. Jede angebliche Änderung oder Ergänzung der Garantie ist nicht vor Gericht gegen Vascular Solutions LLC einklagbar.

DIESE GARANTIE ERSETZT AUSDRÜCKLICH ALLE ANDEREN AUSDRÜCKLICHEN ODER STILLSCHWEIGENDEN GARANTIEN, EINSCHLIESSLICH DER GEWÄHRLEISTUNG ALLGEMEINER UND BESONDERER GEbraUCHSTAUGLICHKEIT ODER ANDERER VERPFLICHTUNGEN VON VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTE UND MARKEN

Kann einem oder mehreren US- oder internationalen Patenten unterliegen.

Siehe www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner ist eine eingetragene Marke von Teleflex Innovations S.r.l., Vascular Solutions LLC oder Teleflex Medical, die alle zu Teleflex Incorporated gehören.

Siehe Glossar der internationalen Symbole auf Seite 27.

Ein Inhaltsglossar befindet sich auf Seite 28.

Kathetήρας GuideLiner® V3

Οδηγίες χρήσης

ΠΡΟΣΟΧΗ (Η.Π.Α.)

Η Ομοσπονδιακή Νομοθεσία επιτρέπει την πώληση της συσκευής αυτής μόνο από ιατρό ή με εντολή ιατρού.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΣΥΣΚΕΥΗΣ

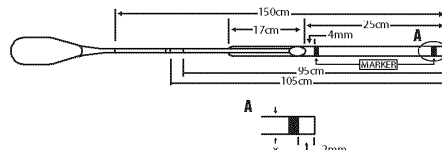
Ο καθετήρας GuideLiner είναι ένας καθετήρας μινού αυλού ταχείας εναλλαγής, ο οποίο προσφέρεται σε μεγάλη συμβατά με καθετήρες-οδηγούς 5 F, 6 F, 7 F και 8 F και μπορεί να ποτοθέτησε μέσω σύμματος-οδηγού τυπικού μεγέθους. Τα μεγαλύτερα μενέθη του καθετήρα GuideLiner προσφέρουν για χρήση εντός των εγγυτύων τμημάτων του στερνοκοινού συστήματος για να υποβοηθήσουν ή και να διευκολύνουν τη χρήση πολλαπλών επεμβατικών συσκευών. Η συσκευή των 150 cm διαθέτει ένα τμήμα άξονα 125 cm από ανοξείδιο χάλυβα με περιφερική επικαλύψη σε 17 cm του αύρου του, από την κυρικόλιο πολυμερές. Ο άξονας από χάλυβα ακολουθείται περιφερικά από ένα τμήμα αυλού 25 cm, με επιστρώση στηλικής.

Ο καθετήρας GuideLiner διαθέτει δύο ακτινοκαριών διακτύλιος από πλαστική-ιριδίο, ο οποίο επιτρέπουν την απεκνόντηση κατά τη χρήση τυπικών ακτινοκοπικών μεθόδων. Ο περιφερικός ακτινοκαριός διακτύλιος βρίσκεται στο περιφερικό άκρο. Ο εγγύς ακτινοκαριός διακτύλιος βρίσκεται κοντά στο καλόρι. Η συσκευή διαθέτει δύο δείκτες ποτοθέτησης που βρίσκονται στα 95 cm (μονός δείκτης) και στα 105 cm (δύος δείκτης) από το περιφερικό άκρο. Ο καθετήρας GuideLiner πρωτεύει μέσω ενός καθετήρας-οδηγού και καταλήγει με εσωτερικό διάμετρο περίπου 1,42 mm από τον καθετήρα-οδηγό. Ο καθετήρας GuideLiner διαθέτει μια εγγύς προεξοχή που υποστηνεί τη συμβατότητα με τους καθετήρες-οδηγούς και την προκύπτουσα εσωτερική διάμετρο του καθετήρα GuideLiner. Ο καθετήρας GuideLiner έχει αποστειρωθεί με οξείδιο του αιθυλεούνιου.

STERILE EO

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Μοντέλο	Συμβατός καθετήρας-οδηγός	Ελάχ. εσωτ. διάμ. GuideLiner	Εξωτ. διάμ. κάρους GuideLiner (X)
5569 5F	$\geq 5\text{ F} (\geq 0,056" / 1,42\text{ mm εσωτ. διάμ.})$	0,046" (1,17 mm)	0,053" (1,35 mm)
5570 5,5F	$\geq 6\text{ F} (\geq 0,066" / 1,68\text{ mm εσωτ. διάμ.})$	0,051" (1,30 mm)	0,063" (1,60 mm)
5571 6F	$\geq 6\text{ F} (\geq 0,070" / 1,78\text{ mm εσωτ. διάμ.})$	0,056" (1,42 mm)	0,067" (1,70 mm)
5572 7F	$\geq 7\text{ F} (\geq 0,078" / 1,98\text{ mm εσωτ. διάμ.})$	0,062" (1,57 mm)	0,075" (1,90 mm)
5573 8F	$\geq 8\text{ F} (\geq 0,088" / 2,24\text{ mm εσωτ. διάμ.})$	0,071" (1,80 mm)	0,085" (2,16 mm)



ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Οι καθετήρες GuideLiner προορίζονται για χρήση σε συνδυασμό με καθετήρες-οδηγούς, προκειμένου να είναι δυνατή η προκλήση σε διακρίτες περιοχές του στεφανισμού ή/και περιφερακού αγγειακού συστήματος και να διευκολυνθεί η τοποθέτηση επεμβατικών συσκευών.

ΑΝΤΕΔΙΞΕΙΣ

Η χρήση των καθετήρων GuideLiner αντενδικνύεται σε αγγεία διαμέτρου μικρότερους των 2,5 mm και σε αγγεία στο νευραγγειακό σύστημα και στο φλεβικό σύστημα.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Ο καθετήρας GuideLiner πρέπει να αποστειρωθεί για μία και μόνο χρήση. Η επαναχρησιμοποίηση συσκευών μίας χρήσης δημιουργεί πιθανό κίνδυνο λοιμώσεων στον ασθενή ή στον καθητή και ενδέχεται να διακυβεύσει τη λειτουργικότητή της συσκευής, γεγονός που μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα ασθενεία ή σοβαρό πραυματισμό του ασθενούς.

Ποτέ μη πρωσθείτε τον καθετήρα GuideLiner μέσα σε αγγείο χωρίς να προηγηθεί σύμμα-οδηγός. Μπορεί να προκληθεί πραυματισμός σε περιπτώσεις που συναντήστε αντίσταση, προτού πρασδοποιήσετε την αιτία της αντίστασης με ακτινοσκόπηση. Η μετακίνηση του καθετήρα που συμβαίνει στον περιορισμό ασθενούς ήπλική στην πορεία του καθετήρα ή στον περιορισμό του ασθενούς προκαλεί διαχωρισμό του αύρου του καθετήρα ή του σύμματος-οδηγού, ζημιά στον καθετήρα ή βλάβη αγγείου.

Ποτέ μη πρωσθείτε τον καθετήρα GuideLiner μέσα σε αγγείο με ωραίου μεγέθους μικρότερο από 2,5 mm. Μπορεί να προκληθεί πραυματισμός σε περιπτώσεις που συναντήστε αντίσταση, προτού πρασδοποιήσετε την αιτία της αντίστασης με ακτινοσκόπηση. Η μετακίνηση του καθετήρα που συμβαίνει στον περιορισμό ασθενούς ήπλική στην πορεία του καθετήρα ή στον περιορισμό του αύρου του καθετήρα ή στον περιορισμό του σύμματος-οδηγού, ζημιά στον καθετήρα ή βλάβη αγγείου.

Ποτέ μη πρωσθείτε τον καθετήρα GuideLiner μέσα σε αγγείο με αποτομή ή στρέβλωση. Μην χρησιμοποιείτε έναν καθετήρα αν έχει υποστεί ζημιά. Ενδέχεται να προκληθεί αγγειακή βλάβη ή αδιανομία προσθήσης ή απόδυσης του καθετήρα.

Ο αυλος του καθετήρα πρέπει να ξεπλυθεί με αποστειρωμένο, γηταρισμένο φυσιολογικό όρο πριν από την χρήση για να αποτρέψει τη σχηματισμός δρόμων και για να εξασφαλιστεί ότι δεν υπάρχουν στον καθετήρα που υπολείμματα τα οποία θα μπορούσαν να εισαχθούν στο σώμα με αποτέλεσμα εμβολή ή παρασήμων.

Κατά τη χρήση αποικούδηποτε ο καθετήρας μέσα στο αγγειακό σύστημα, θα πρέπει να λαμβάνονται προσφράξεις για την αποτροπή ή τη μείωση του σχηματισμού θρόμβων.

Να είστε προσεκτικοί κατά τον χειρισμό του καθετήρα κατά τη διάρκεια μιας διαδικασίας, για να μειωθεί η πιθανότητα τυχαίας θραυσής, κάψωσης ή στρέβλωσης. Μην πειρατέρετε την επιστρώση του καθετήρα κατά τη διάρκεια της ποτοθέτησης καθώς μπορεί να προκληθεί ζημιά στον αύρο του καθετήρα.

Όταν ο καθετήρας βρίσκεται εντός του σώματος του ασθενούς, οι χειρισμοί θα πρέπει να πραγματοποιούνται μόνο υπό ακτινοσκόπηση. Μην αποπειραθείτε να μετακινήσετε τον καθετήρα χωρίς να παραπρέψετε την επιστρόλουθη αποκριση του αύρου του καθετήρα μπροστά στον οδηγό και αφαίρεστε τα μαζι.

Ποτέ μη πρωσθείτε τον καθετήρα GuideLiner περισσότερο από 10 cm πέρα από το άκρο του καθετήρα-οδηγού, γιατί ο καθετήρας GuideLiner μπορεί να σφράγησε μέσα στον καθετήρα-οδηγό και να είναι δύσκολη η αφαίρεσή του.

Όταν ο καθετήρας είναι εντός του σώματος μην αποσύρετε τυχόν μη απελευθερωμένη ενδόπροθεσμή εντός του GuideLiner. Κάτι τέτοιο μπορεί να προκαλέσει ενσφράγωση του στεντ. Αντίθετα, τραβήξτε την αυτόγραφη ποτοθέση του καθετήρα GuideLiner και τη μη απελευθερωμένη ενδόπροθεσμή ζάντα στον οδηγό και αφαίρεστε τα μαζι.

ΑΝΕΠΙΟΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Οι πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες που μπορεί να συνδέονται με τον καθετήρα GuideLiner περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων, τις ακόλουθες:

- Καρδιακή ανακοπή
- Εμβολή
- Λοίμωξη
- Εμφραγμα του μυοκαρδίου
- Αρρυ ηοή/Απόφραξη
- Μετατόπιση ενδοπρόθεσης
- Θρόμβωση
- Διαχωρισμός αγγείου
- Διάτρηση αγγείου

összes rendelkezésre álló adatot, közük a beteg által mutatott jeleket és tüneteket, valamint más diagnosztikai tesztek eredményeit is figyelembe kell venni a konkrétt kezelési terv meghatározásához.

A CSOMAG TARTALMA:

1 db katéter

TOVÁBBI SZÜKSÉGES, DE NEM MELLÉKELT TERMÉKEK:

- a használandó GuideLiner katétermell befogadásához elengedően nagy belső átmérőjű vezetőkatéter;
- Y alakú adapter vérzéscsillapító szeleppel (Tuohy-Borstípus);
- legfeljebb 0,014 hüvelyk / 0,36 mm átmérőjű vezetődrót;
- steril fejfendő (átóbítéshez);
- steril heparinös fiziológiai sóoldat (átóbítéshez).

ELŐKÉSZÜLET A HASZNÁLATHOZ

- Használat előtt alaposan vizsgálja meg a GuideLiner katéter csomagolását és komponenseit, hogy nem sérültek-e meg.
- Steril technikával helyezze át a tárolókatércset a GuideLiner katéterrel együtt a steril területre.
- Távolítsa el a GuideLiner katétert a tárolókatércsből, és a disztalis csúcs felől alaposan öblítse át a GuideLiner katéter lumenét steril heparinös fiziológiai sóoldattal.

ALKALMAZÁSI ELJÁRÁS

Hajtsa végre a következő lépéseket a GuideLiner katéter alkalmazásához:

- Rögzítse a korábban bevezetett vezetődrót, majd vezesse rá a GuideLiner katéter disztális csúcsát a vezetődrót proximális végére, és tolja előre a katétert a vérzéscsillapító szelephez képest éppen proximális helyzetbe.
- Nyissa ki a vérzéscsillapító szelepet, és tolja előre a GuideLiner katétert a vérzéscsillapító szelepen át a vezetőkatétre.
- Fluorszkópos ellenőrzés mellett tolja előre a GuideLiner katétert a vezetőkatéter csúcsán túlra, a kívánt helyre az érben.

VIGYÁZAT: A GuideLiner katétert tilos 2,5 mm-nél kisebb effektív átmérőjű érbe elörölni. Ellenkező esetben az ér sérülése, ischaémia és/vagy elzáródás következhet be. Ha a GuideLiner katéter behelyezése után csökken a nyomas egész érben, húzza vissza a katétert, mik a nyomas a normális értékre nem állı vissza.

VIGYÁZAT: A GuideLiner katéter mérete és nem elkeszényedő kialakítás csúcsa miatt rendkívül körültekintően kell eljárni, hogy ne záródjanak el azok az érek, amelyeken a katéter áthalad, és a falaik se sérüljenek meg.

- Fluorszkópiával ellenőrizze, hogy a GuideLiner katéter a kívánt helyre került az érben.
- Intervenciói eljárás végrehajtása esetén vezesse rá az intervenciói eszközöt a megfelelı vezetődrót proximális végére, majd tolja előre az eszközt a vezetőkatéteren és a GuideLiner katéteren keresztül a kívánt vasculáris térbő.
- MEGJEZYÉS:** Ha a beavatkozás során második drótot is használ, és ellenállás jelentkezik a vezetőkatéteren belül, akkor húzza néhány centiméterrel vissza a drótot, és lassan tolja újra előre.
- Biztonságosan szorítsa rá az Y alakú adapter vérzéscsillapító szelepét a GuideLiner katéter proximalis szárára a vér visszaáramlásának megakadályozása érdekében.
- Hajtsa végre a katéterizási eljárást. Az eljárás befejezése után távolítsa el a GuideLiner katétert, és csak ezt követően távolítsa el a vezetőkatétert az érből.
- A GuideLiner katétert a standard kórházi eljárásoknak megfelelıen ártalmatlanította.

TÁROLÁS ÉS KEZELELÉS

Nincsenek különleges tárolási és kezelési követelmények.

KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG

A Vascular Solutions LLC szavatolja, hogy a GuideLiner katéter a jelzett lejáratig ideig kivitelezni hiából és anyaghábktól mentes marad. A jelen szavatosság keretében a Vascular Solutions LLC felelőssége az olyan termékek cseréjére vagy árának visszatérítésére korlátozódik, amelyekben a Vascular Solutions LLC kivitelezési hiábát vagy anyaghábkat talált. A Vascular Solutions LLC semmiféle felelősséget nem vállal a GuideLiner katéter használatával adódó járulékos, különleges vagy következményes kárkéről. A termék nem rendeltetésszerű használatával, módosításával, nem megfelelı tárolásával vagy nem előirászerű kezeléséből adódó termékkárosodás esetén a korlátozott szavatosság érvényét veszi.

A Vascular Solutions LLC egyetlen alkalmazottja, képviselője vagy forgalmazója sem jogosult arra, hogy a jelen korlátozott szavatosságot bármilyen tekintetben módosítsa vagy kiegészítse. Semmilyen általáagos módosítás vagy kiegészítés nem érvényesíthető a Vascular Solutions LLC vállalattal szemben.

EZ A SZAVATOSSÁG KIFEJEZETTEN HELYETTESÍT MINDEN EGYÉB KIFEJEZETT SZAVATOSSÁGOT, IDEÉRTVE AZ ÉRTÉKESÍTHETŐSÉGRE VAGY AZ ADOTT CÉLRA VALÓ MEGFELELŐSÉGRE VONATKOZÓ SZAVATOSSÁGOT, ILLETEL A VASCULAR SOLUTIONS LLC VÁLLALAT BÁRMILYEN EGYÉB KÖTELEZETTSÉGÉT.

SZABADALMAK ÉS VÉDJEGYEK

Egy vagy több egységes államokbeli vagy nemzetközi szabadalom olthat a latál által állhat.

Lásd: www.teleflex.com/patents-intv

A GuideLiner a Teleflex Innovations S.r.l., a Vascular Solutions LLC vagy a Teleflex Medical bejegyzett védjegye; mindenhol fenti vállalat a Teleflex Incorporated része.

A nemzetközi szimbólumok jegyzékét lásd a 27. oldalon.

A tartalommal elemek jegyzékét lásd a 28. oldalon.

Catetere GuideLiner® V3

Istruzioni per l'uso

AVVERTENZE PER IL MERCATO U.S.A.

La legge federale degli Stati Uniti stabilisce che il dispositivo debba essere venduto a personale medico o dietro prescrizione medica.

DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO

Il catetere GuideLiner è un catetere a lume singolo a scambio rapido offerto in misure compatibili con cateteri guida da 5 Fr, 6 Fr, 8 Fr e 10 Fr e può essere introdotto su un filo guida di lunghezza standard. I cateteri GuideLiner di misura maggiore sono indicati per l'uso nelle parti prossimali del sistema vascolare coronarico per fornire sostegno e/o facilitare l'uso di diversi dispositivi interventistici.

Il dispositivo da 150 cm dispone di una sezione dello stelo in acciaio inossidabile di 125 cm rivestita sui 17 cm distali da un polimero semi circolare. Lo stelo in acciaio è seguito distalmente da una sezione di 25 cm con lume, rivestita di silicone.

Il catetere GuideLiner è dotato di due fasce di marcatura in platino-iridio, che permettono la visibilità con l'uso di metodi fluoroscopici standard. La fascia di marcatura distale è posizionata sulla punta distale. La fascia di marcatura prossimale è posizionata vicino al collare. Sul dispositivo sono riportate due tacche di posizionamento disposte a 95 cm (tacca singola) e a 105 cm (tacca doppia) dalla punta distale.

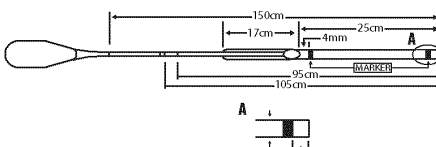
Il catetere GuideLiner viene inserito attraverso un catetere guida, per un diametro interno risultante di circa 1 Fr più piccolo del catetere guida. Il catetere GuideLiner è dotato di una lingua posizionata vicino al collare. La lingua indica la compatibilità del catetere guida e il risultante diametro interno del catetere GuideLiner.

Il catetere GuideLiner è stato sterilizzato con ossido di etilene.

STERILE EO

SPECIFICHE

Modello	Catetere guida compatibile	Diam. int. min. GuideLiner	Diam. est. della punta del GuideLiner (X)
5569 5F	≥ 5 Fr (diam. int. ≥ 0,050 pollici / 1,42 mm)	0,046 pollici (1,17 mm)	0,053 pollici (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6 Fr (diam. int. ≥ 0,066 pollici / 1,68 mm)	0,051 pollici (1,30 mm)	0,063 pollici (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6 Fr (diam. int. ≥ 0,070 pollici / 1,78 mm)	0,056 pollici (1,42 mm)	0,067 pollici (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7 Fr (diam. int. ≥ 0,078 pollici / 1,98 mm)	0,062 pollici (1,57 mm)	0,075 pollici (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8 Fr (diam. int. ≥ 0,088 pollici / 2,24 mm)	0,071 pollici (1,80 mm)	0,085 pollici (2,16 mm)



INDICAZIONI

I cateteri GuideLiner sono concepiti per essere usati in combinazione con cateteri guida per accedere a regioni discrete del sistema vascolare coronarico e/o periferico e per facilitare il posizionamento dei dispositivi interventistici.

CONTROINDICAZIONI

I cateteri GuideLiner sono controindicati nei vasi con diametro inferiore ai 2,5 mm, nei vasi del sistema neurovascolare e nel sistema venoso.

AVVERTENZE

Il catetere GuideLiner viene fornito sterile ed è solo monouso. Il riutilizzo di un dispositivo monouso crea un potenziale rischio di infezioni per i pazienti o per gli utenti e può compromettere la funzionalità del dispositivo, con conseguenti malattie o gravi lesioni al paziente.

Non inserire il catetere GuideLiner in un vaso senza un filo guida introduttivo, per non provocare lesioni vascolari.

Non inserire il catetere GuideLiner in un vaso con un diametro effettivo inferiore ai 2,5 mm. Possono derivarne lesioni e/o occlusioni vascolari. Se la pressione di un vaso si riduce dopo l'inserimento del catetere GuideLiner, rimuovere il catetere GuideLiner fino a quando la pressione non si sia ripristinata su valori normali.

A causa delle dimensioni e della punta non rastremata di GuideLiner, si raccomanda di prestare la massima attenzione al fine di evitare l'occlusione di un vaso e danni alla parete dei vasi attraverso cui il catetere viene inserito e fatto avanzare.

Se si avverte della resistenza, non far avanzare o rimuovere un dispositivo intravascolare fino a quando non sia stata determinata la causa di tali resistenza mediante fluoroscopia. Il movimento del catetere o del filo guida, nel caso in cui incontri resistenza, può provocare la separazione della punta del catetere o del filo guida, danni al catetere o lesioni vascolari.

PRECAUZIONI

Non utilizzare il catetere GuideLiner se la confezione risulta danneggiata. Una confezione danneggiata può indicare una compromissione della sterilità o il danneggiamento del dispositivo.

Prima di ogni utilizzo, controllare che il catetere GuideLiner non presenti pieghe o attorcigliamenti. Non utilizzare un catetere danneggiato. È possibile che si verifichino danni ai vasi e/o che non sia più possibile inserire o estrarre il catetere.

Prima dell'uso, irrigare il lume del catetere con soluzione fisiologica sterile eparinizzata per prevenire la formazione di coaguli e assicurarsi che il catetere non contenga particelle estranee che, se introdotte nell'organismo, potrebbero causare un embolo e/o un'occlusione.

Quando si utilizza qualsiasi catetere nel sistema vascolare, è necessario prendere le dovute precauzioni per prevenire o ridurre la formazione di coaguli.

Per ridurre il rischio di rottura, piegamento o attorcigliamento accidentali, maneggiare il catetere con estrema cura durante la procedura. Non applicare torsione sul catetere durante la procedura di rilascio per evitare di danneggiarlo.

Quando il catetere è inserito nel corpo, manipolarlo esclusivamente con l'ausilio della fluoroscopia. Non provare a spostare il catetere senza osservare la risposta della punta per non rischiare di danneggiare il catetere o il vaso.

Non inserire mai il catetere GuideLiner per più di 10 cm oltre la punta del catetere guida: il catetere GuideLiner potrebbe bloccarsi nel catetere guida e rendere difficile la rimozione.

Non rimuovere uno stent non rilasciato reinserendolo nel GuideLiner quando il catetere si trova nel corpo, poiché ne può risultare lo sposizionamento dello stent. Invece, ritirare insieme nella guida sia il GuideLiner sia lo stent non rilasciato e rimuoverli insieme.

EFFETTI INDESIDERATI

I potenziali effetti indesiderati che possono essere associati all'uso del catetere GuideLiner comprendono a titolo esemplificativo, ma non esaustivo:

- Arresto cardiaco
- Embolia
- Infezione
- Infarto del miocardio
- Rallentamento del flusso/occlusione
- Spostamento dello stent
- Trombosi
- Dissezione vascolare
- Perforazione del vaso

PROCEDURA CLINICA

Il catetere GuideLiner deve essere utilizzato da medici preparati nell'esecuzione delle procedure per cui è stato creato il dispositivo. Le tecniche e le procedure descritte non rappresentano TUTTI i protocolli accettabili dal punto di vista medico e non intendono sostituire l'esperienza e il giudizio del medico nel trattamento di un paziente specifico. È opportuno tenere conto di tutti i dati disponibili, compresi i segnali e i sintomi dei pazienti e gli altri esiti dei test diagnostici, prima di determinare la terapia specifica.

LA CONFEZIONE CONTIENE:

1 catetere

ALTRI ARTICOLI NECESSARI MA NON FORNITI:

- Catetere guida con un diametro interno abbastanza grande da accogliere il modello specifico di catetere GuideLiner utilizzato
- Adattatore a Y con valvola eparinistica
- (tipo Tuohy-Borst)
- Filo guida con diametro ≤ 0,014 pollici / 0,36 mm
- Siringa sterile (per il lavaggio del sistema)
- Soluzioni saline sterili eparinizzata (per il lavaggio del sistema)

PROCEDURA DI PREPARAZIONE PER L'USO

- Prima dell'uso, ispezionare con attenzione l'imballaggio e i componenti del catetere GuideLiner per verificare la presenza di eventuali danni.
- Adottando una tecnica sterile, trasferire l'erogatore a spirale con il catetere GuideLiner nel campo sterile.
- Rimuovere il catetere GuideLiner dall'erogatore e irrigare abbondantemente il lume del catetere GuideLiner dalla punta distale con soluzione fisiologica eparinizzata sterile.

PROCEDURA DI APPLICAZIONE

Appicare il catetere GuideLiner attenendosi alle indicazioni riportate di seguito.

- Fissare il filo guida precedentemente introdotto e caricare a ritroso la punta distale del catetere GuideLiner nel filo guida, quindi farlo avanzare fino a quando il catetere è in posizione appena prossimale rispetto alla valvola emostatica.
 - Aprire la valvola emostatica e fare avanzare il catetere GuideLiner attraverso la valvola, fin nel catetere guida.
 - Con l'ausilio della fluoroscopia, inserire il catetere GuideLiner oltre la punta distale del catetere guida fino alla posizione desiderata all'interno del vaso.
- AVVERTENZA:** non inserire il catetere GuideLiner in un vaso con un diametro effettivo inferiore ai 2,5 mm. Ne possono conseguire lesioni, ischemia e/o occlusione.
- Se la pressione di un vaso si riduce dopo l'inserimento del catetere GuideLiner, rimuovere il catetere GuideLiner fino a quando la pressione non si sia ripristinata su valori normali.
- AVVERTENZA:** a causa delle dimensioni e della punta non rastremata di GuideLiner, si raccomanda la massima attenzione al fine di evitare l'occlusione di un vaso e danni alla parete dei vasi attraverso cui il catetere viene inserito e fatto avanzare.
- Sotto fluoroscopia, confermare la posizione desiderata del catetere GuideLiner nel vaso.
 - Se si esegue una procedura interventistica, caricare il dispositivo interventistico sul filo guida esistente e far avanzare il dispositivo sul catetere guida e il catetere GuideLiner nello spazio vascolare desiderato.
- NOTA:** se durante l'intervento si utilizza un secondo filo e si incontra resistenza all'interno del catetere guida, tirare indietro il filo di alcuni centimetri e farlo riavanzare lentamente.
- Serrare saldamente la valvola emostatica dell'adattatore a Y sul corpo prossimale del catetere GuideLiner per impedire il ritorno del sangue.
 - Eseguire la procedura di cateterizzazione. Al termine della procedura, rimuovere il catetere GuideLiner prima di rimuovere il catetere guida dal vaso.
 - Smaltire il catetere GuideLiner attenendosi alle procedure ospedaliere standard.

CONSERVAZIONE E MANIPOLAZIONE

Non sono richieste condizioni speciali di conservazione o manipolazione.

GARANZIA LIMITATA

Vascular Solutions LLC garantisce che il catetere GuideLiner non presenterà difetti nella lavorazione e nei materiali prima della data di scadenza riportata sulla confezione. La responsabilità prevista dalla presente garanzia è limitata al rimborso del costo o alla sostituzione di qualsiasi prodotto che Vascular Solutions LLC abbia appurato presentare difetti nella lavorazione o nei materiali. Vascular Solutions LLC non sarà responsabile di danni indiretti, speciali o conseguenziali derivanti dall'uso del catetere GuideLiner. I danni causati al dispositivo da utilizzi impropri, alterazioni, modalità di conservazione non idonee o errata manipolazione annulleranno la presente garanzia limitata.

I dipendenti, gli agenti o i distributori di Vascular Solutions LLC non sono autorizzati a modificare o a correggere in alcun modo la presente garanzia limitata. Eventuali modifiche o correzioni presunte non potranno essere considerate applicabili ai danni di Vascular Solutions LLC.

QUESTA GARANZIA SOSTITUISCE ESPlicitamente QUALSIASI ALTRA GARANZIA, ESPRESSA O IMPLICITA, INCLUSA QUALSIASI GARANZIA DI COMMERCIALITÀ, IDONEITÀ AD UN USO PARTICOLARE O OGNI ALTRA RESPONSABILITÀ DI VASCULAR SOLUTIONS LLC.

BREVETTI E MARCHI

Può essere protetto da uno o più brevetti USA o internazionali.

Vedere: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner® è un marchio registrato di Teleflex Innovations S.p.a., Vascular Solutions LLC o Teleflex Medical, ciascuna delle quali fa parte di Teleflex Incorporated.

Vedere il Glossario internazionale dei simboli a pagina 27.

Vedere il Glossario del contenuto a pagina 28.

GuideLiner® V3 katetrs

Lietošanas instrukcija

BRĪDINĀJUMS, KAS ATTIECAS UZ ASV

Federālā likumdošana ierobežo šīs ierīces pārdošanu – to drīkst pārdot tikai ārsti vai pēc ārsta rīkojuma.

IERĪCES APRAKSTS

GuideLiner katetri ir ātras apmaiņas vienlūmena katetri, kas ir pieejami izmēros, kas saderīgi ar 5F, 6F, 7F un 8F vadītājkatetriem un kurus var ievietot pār standarta garuma vadītājkatetriem. Lielāka izmēra GuideLiner katetri ir paredzēti izmantošanai koronāro asinsvadu proksimālajās daļās, lai nodrošinātu atbalstu vairāku intervences ierīci izmantošanai un/vai atvieglotu to lietošanu. 150 cm garai ierīcei ir 125 cm garš nerūsosā tēraudu assposms,

kura distālais gals 17 cm garumā pārkālts ar pusapļa veida polimēru. Distāli no tēraudu ass posmā atrodas 25 cm garš lūmena posms, kas noselts ar silikonu.

GuideLiner katetram ir divas platina-irīdija markējuma joslas, kas nodrošina redzamību, izmantojot standarta fluoroskopiskās metodes. Markējuma distāla josla atrodas uz distālā gala. Proksimālā markējuma josla atrodas blakus kaklinam. Ierīcei ir divas pozicijēšanas atzīmes, kas atrodas attiecīgi 95 cm (viena atzīme) un 105 cm (dubulta atzīme) no distālā gala.

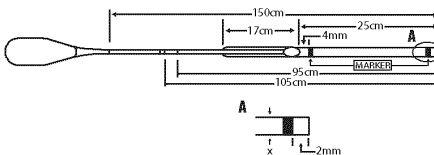
GuideLiner katetrs tiek ievietots caur vadītājkatetru, tādēļ tā iekšējais diametrs ir apmēram par 1 French izmēru mazāks nekā vadītājkatetrs. GuideLiner kateta proksimālajā galā atrodas plāksnīte, uz kurās norādīta saderība ar vadītājkatetru un galīgais GuideLiner katetra iekšējais diametrs.

GuideLiner katetrs ir sterilizēts ar etilēna oksīdu.

STERILE | EO

SPECIFIKĀCIJA

Modelis	Saderīgs vadītājkatetrs	GuideLiner minimālais I.D.	GuideLiner gala O.D. (X)
5569 5F	≥ 5F (≥ 0,056 collas / 1,42 mm I.D.)	0,046 collas (1,17 mm)	0,053 collas (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6F (≥ 0,066 collas / 1,68 mm I.D.)	0,051 colla (1,30 mm)	0,063 collas (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6F (≥ 0,070 collas / 1,78 mm I.D.)	0,056 collas (1,42 mm)	0,067 collas (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7F (≥ 0,078 collas / 1,98 mm I.D.)	0,062 collas (1,57 mm)	0,075 collas (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8F (≥ 0,088 collas / 2,24 mm I.D.)	0,071 colla (1,80 mm)	0,085 collas (2,16 mm)



INDIKĀCIJAS

GuideLiner katetu ir paredzēts izmantot kopā ar vadītājkatetru, lai piekļūtu attālām koronāro arteriju un/vai perifēro asinsvadu vietām un lai atvieglotu intervences ierīci ievadīšanu.

KONTRINDIKĀCIJAS

GuideLiner katetu ievadīšanai ir kontrindicēta, ja asinsvadu diametrs ir mazāks nekā 2,5 mm, kā arī nervu sistēmas asinsvados un venozu sistēmas asinsvados.

BRĪDINĀJUMI

GuideLiner katetrs tiek piegādāts sterīls un ir paredzēts vienreizējai lietošanai. Attālākā lietojumi vienreizējai lietošanai ierīces, tiek radīts potenciāls risks inficēt pacientu vai lietotāju un var pasliktināt ierīces funkcionalitāti, kas var izraisīt pacienta saslimšanu vai smagus savainojumus.

Nekad nevirziet GuideLiner katetu asinsvadā bez vadītājkatetras, jo tādējādi var tikt bojāts asinsvads.

Nekad nevirziet GuideLiner katetu asinsvadā, kura efektīvais diametrs ir mazāks par 2,5 mm. Tas var izraisīt asinsvada bojājumu un/vai oklūziju. Ja spiediens asinsvadā pēc GuideLiner katetra ieviešanas samazinās, atvēlēt ierīci, līdz spiediens atgriežas normas robežas.

Nemot vērā GuideLiner katetra izmēru un to, ka tā gals nav konisks, tāpēc jāparūpējas, lai izvairītos no asinsvada oklūzijas un asinsvadu sienīnu bojājuma tajos asinsvados, kuram kurīm tiek virzīts šīs katetrs.

Nekad nevirziet vai neatvēlēt intravaskulāro ierīci, ja jūtama pretestība, kamēr pretestības célonis nav noteikts fluoroskopiski. Virziet katetu vai vadītājkatetru pretestības gadījumā, katetrs vai vadītājkatetrs gals var atdalīties vai rasties citi katetri vai asinsvada bojājumi.

PIESARDŽIBAS PASĀKUMI

Nelietojet GuideLiner katetu, ja ir bojāts tā iepakojums. Bojāts iepakojums var izraisīt sterilitātes zudumu vai ierīces bojājumu. Pirms GuideLiner katetra izmantošanas pārbaudiet, vai tas nav sailecīs vai ielocijies. Nelietojet bojātu katetu. Tādējādi var rasties asinsvadu bojājumi un/vai nespēja virzīt vai atvilk katetu.

Lai novērstu rebecku veidošanos un nodrošinātu, ka katetris nav grūžu, kuri varētu tikt ievadīti ārstē, izraisot emboliiju un/vai nosprostoju, katetra lūmens pirms lietošanas jāizskalo ar sterīlu, heparinētu fizioloģisko šķidrumu.

Ja kāds katetrs tiek izmantots asinsvadu sistēmā, jāveic piesardžibas pasākumi, lai novērstu vai samazinātu rebecku veidošanos.

Lai samazinātu nejaušas salūšanas, saliekšanas vai ielocišanās iespēju, procedūras laikā ar katetu rīkojiet rūpīgi. Neretējiet katetu ieviešanas laikā, jo tādējādi var to sabojāt.

Katetram atrodies ārēji, tas ir jāvada tikai fluoroskopiskā uzaudzībā. Nemejējiet pārvietot katetu, ja neretējat, kā kustas katetra gals pārvietošanas rezultātā, pretējā gadījumā var rasties katetra bojājumi vai asinsvadu levainojumi.

Nekad nevirziet GuideLiner katetu vairāk nekā 10 cm ārpus vadītājkatetra galas, ja GuideLiner katetrs var iestēgt vadītājkatetrā, apgrūtinot tā izpēšanu.

Neatvēlēt neatvērtu stentu atpakaļ GuideLiner katetrai, kad tas ir ārēji, jo tādējādi stentu var izkustināt. Tā vietā vienlācīgi velciet atpakaļ vadītājkatetra galu, ja GuideLiner katetrs, gan neatvērto stentu un abus reizē izņemiet ārā.

NEVĒLĀMĀS BALKUSPARĀDĪBĀS

Iespejams nevēlāmās blakusparādības, kas var būt saistītas ar GuideLiner katetra lietošanu, ietver, bet neaprobojējas ar šādām blakusparādībām:

- sirdsdarības apstāšanās
- embolijs
- infekcija
- miokarda infarkts
- lēna asins plūsma / oklūzija
- stenta izkustēšanās
- tromboze
- asinsvada disekcija
- asinsvada perforācija

KLINISKĀ PROCEDŪRA

GuideLiner katetu lietošanai ietikst lietot tai ārsti, kas apmācīti veikt procedūras, kurās izmanta katetu. Aprakstītas metodes un procedūras neatspoguļo VISUS medicīniski pieņemtos protokolus, un tās nav paredzētas ārsta pieredes un lēmumu aizvietošanai, ārējot katru individuālo pacientu. Pirms konkrētā ārējāsānas plāna izvēles jāņem vērā visi pieejamie dati, tai skaitā pacienta simptomi un citu diagnostisko testu rezultāti.

IEPAKOJUMA SATURS

1 katets

NEPIECIĒSAMĀS PAPILDAPRĪKOJUMS, KAS NAV IEKLĀAUTS IEPAKOJUMĀ:

- vadītājkatetrs ar iekšējo diametru, kas ir pietiekami liels konkrētajam izmantojam guideineri katetra modelim
- Y tipa adapteris ar hemostāzes vārstu (tuhy-burst tips)
- vadītājkatetra ar diametru ≤ 0,014 collas / 0,36 mm
- sterila šķīre (skalošana)
- sterīls, heparinēts fizioloģiskais šķidums (skalošanai)

SAGATAVOŠANĀS LIETOŠANAI

- Pirms lietošanas rūpīgi pārbaudiet, vai GuideLiner iepakojumam un sastāvdāļām nav bojājumu.
- Izmantot sterīli metodi, novietojiet transportēšanas spoli katēpā ar GuideLiner katetu sterīlā laukā.
- Izņemiet GuideLiner katetu no transportēšanas spoles un rūpīgi izskalojiet GuideLiner katetru vāršāmā atrašanās vietā asinsvadā.

IEVADĪŠANĀS PROCEDŪRA

Ievadiet GuideLiner katetu atbilstoši šādiem soliem:

- Nostrīpiniet iepriekš ievietoto vadītājkatetru un retrogrādi uzbijiet uz vadītājkatetra GuideLiner katetra distālo galu, un virziet to, līdz katetrs atrodas tiesi proksimāli hemostāzes vārstam.
- Atveriet hemostāzes vārstu un virziet GuideLiner katetru cauri hemostāzes vārstam un iekšā vadītājkatetram.
- Fluoroskopiski kontrolejot, virziet GuideLiner katetru uz vadītājkatetra distāla gala un iekšā vēlamajā atrašanās vietā asinsvadā.

BRĪDINĀJUMS: nekad nevirziet GuideLiner katetu asinsvadā, kura efektīvais diametrs ir mazāks nekā 2,5 mm. Tas var izraisīt asinsvada bojājumu, išēmju un/vai oklūziju. Ja spiediens asinsvadā pēc GuideLiner katetra ieviešanas samazinās, atvēlēt ierīci, līdz spiediens atgriežas normas robežas.

BRĪDINĀJUMS: nemot vērā GuideLiner katetra izmēru un to, ka tā gals nav konisks, tāpēc jāparūpējas, lai izvairītos no asinsvada oklūzijas un asinsvadu sienīnu bojājuma tajos asinsvados, kuram tiek virzīts šīs katetrs.

- Ar fluoroskopiju pārīdzību apstrīpiņiet GuideLiner katetra vāršāmā pozīcijā asinsvadā.
- Ja veicat intervences procedūru, retrogrādi uzbijiet intervences ierīci uz ievietotās vadītājkatetras un virziet ierīci cauri vadītājkatetram un GuideLiner katetram vāršāmā asinsvada telpā.
- PIEZĪME: ja intervences laikā tiek izmantota otra stīga vadītājkatetris, ierīci ievietotās vadītājkatetras un virziet ierīci cauri vadītājkatetram un GuideLiner katetram vāršāmā asinsvada telpā.
- Lai novērstu asins atpakaļteci, stingri pievelciet Y tipa adaptora hemostāzes vārstu ap proksimālo GuideLiner katetru asi.
- Veiciet katetērācijas procedūru. Pēc procedūras pabeigšanas un pirms vadītājkatetra izņemšanas no asinsvada izņemiet GuideLiner katetu.

8. Likvidējet GuideLiner katetu saskaņā ar standarta slimnīcas procedūrām.

UZGLABĀŠANA UN RĪKOŠANĀS

Nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi vai rīkošanās nosacījumi.

IEROBEŽOTĀ GARANTIJA

Vascular Solutions LLC garantē, ka GuideLiner katetram nebūs ne materiālu, ne rāzošanas bojājumu līdz noteiktā derīguma termiņa beigām. Saskaņā ar šo garantiju atbildība aprobēzojas ar kompensāciju vai izstrādājuma nomanīju, ja uzņēmums Vascular Solutions LLC ir konstatējis materiālu vai rāzošanas defektu. Uzņēmums Vascular Solutions LLC nav atbildīgs par jebkādiem netīšiem, tīšiem vai izrietošiem bojājumiem GuideLiner katetra lietošanas dēļ. Izstrādājumu bojājumi, kas radušies nepareizas lietošanas, uzlabošanas, glabāšanas vai nepareizas rīkošanas rezultātā, šo garantiju anulē.

Nevienam Vascular Solutions LLC darbiniekam, aģentam vai izplatītājam nav pilnvaru nekādā ziņā labot vai grozīt šo ierobežoto garantiju. Neviens labojums vai grozījums nav izmantojams pret Vascular Solutions LLC.

ŠĪ GARANTIJĀ TIEŠĀ VEIDĀ AIZSTĀJ VISAS CITAS TIEŠI VAI NETIESĪ IZTEIKTAS GARANTIJAS, TAI SAITĀ GARANTIJU PAR PIEMĒROTBU PĀRDOŠANAI VAI ATBILSTĪBU NOTEIKTAM MĒRKIM, KĀ ARĪ JEBKĀDAS CITAS VASCULAR SOLUTIONS LLC SAISTĪBAS.

PATENTI UN PREČZĪMES

Uz izstrādājumu var attiekties viens vai vairāki ASV vai starptautiski patenti.

Skatiet: www.teleflex.com/patents-intv

GuideLiner ir Teleflex Innovations S.à.r.l., Vascular Solutions LLC vai Teleflex Medical, kas kārs ir Teleflex Incorporated daļa, reģistrēta preču zīme.

Skatiet starptautisko simbolu skaidrojumus 27. lpp.

Skatiet satura glosāriju 28. lpp.

„GuideLiner®“ V3 kateteris

Naudojimo instrukcijos

PERSPĒJIMAS JAV VARTOTOJAMS

Federalinās iestatības leidža pārdoti šī ītais tīk gydytojams arba ju nuvudu.

ĪTAISO APRAŠYMAS

„GuideLiner“ kateteris yra vienkāršais greitojo pakeitimo kateteris, tiekamas su 5F, 6F, 7F un 8F kreišamais katetera saderinām dydzi, kurā galina užverti ant standartino ilgio kreišamios vielos. Didesnū dydzī „GuideLiner“ kateterai yra skirti naudoti proksimālēs vaineikinās arterijās dalyse palaiķi īvairiem intervencijām ītaisam un (arba) palenvinti ju naudojinā, 150 cm ilgio ītaisam turi 125 cm ilgio nerūcījano pleno stiebo dalī, kurios 17 cm distalinē dalyje dengti pusīau apvalpu polimero sluoksni. Distalinē dalyje stiebā pratešas 25 cm ilgio kanālu dalis, īstepta silikonu.

„GuideLiner“ kateteris turi divi platinos-irdīžio žīmējimo justosteles, kurias galina stiebēti standartinās fluoroskopijas metodās. Distaline žīmējimo justostele yra ant distalino galiku. Proksimālē žīmējimo justostele yra greta ziedu. ītaisam yra pažymētas diviem padēties nustatīmo žīmīm 95 cm (vienguba žīmē) un 105 cm (dviguba žīmē) no distalino galiku.

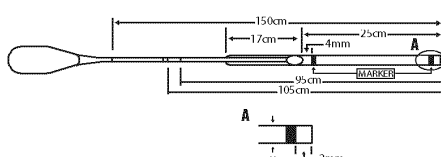
„GuideLiner“ kateteris ievadēmas per kreišamajai kateteri, todēļ jo vidinis skersmuo yra maždaug 1 dyžiņu pārncūžiņe kā skālejai mažesnis už kreišamojai kateteri vidlini skersmeni. „GuideLiner“ kateteris turi proksimālinā ašēlē, kuriem nurodotas saderināmas kreišamās kateteris un atlikumas „GuideLiner“ kateterio vidinis skersmuo.

„GuideLiner“ kateteris yra sterilizuotas etileno oksīdu.

STERILE EO

TECHNINIAI DUOMENYS

Modelis	Saderināmas kreišamās kateteris	Minimalus „GuideLiner“ vid. skersmuo	„GuideLiner“ galiku īšor. skersmuo
5569 5F	≥ 5F (≥ 0,056 col. / 1,42 mm vid. skersmuo)	0,046 col. (1,17 mm)	0,053 col. (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6F (≥ 0,066 col. / 1,68 mm vid. skersmuo)	0,051 col. (1,30 mm)	0,063 col. (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6F (≥ 0,070 col. / 1,78 mm vid. skersmuo)	0,056 col. (1,42 mm)	0,067 col. (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7F (≥ 0,078 col. / 1,98 mm vid. skersmuo)	0,062 col. (1,57 mm)	0,075 col. (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8F (≥ 0,088 col. / 2,24 mm vid. skersmuo)	0,071 col. (1,80 mm)	0,085 col. (2,16 mm)



INDIKACIJOS

„GuideLiner“ kateterai ir skirti naudoti karto su kreišamaisis kateteriem pasiekti atskiru vaineikinu arteriju un (arba) periferinu kraujagysli sritis un palenvinti intervenciū ītaisū iedvumi.

KONTRAINDIKACIJOS

„GuideLiner“ kateteri negalima naudoti mažesnēs nei 2,5 mm skersmens kraujagyslēs, nervu sistemos kraujagyslēs un venu sistemoje.

ISPĒJIMAI

„GuideLiner“ kateteris tiekamas sterilius vienkārni panaudojumi. Pakartotinās vienkārni ītais naudojums iekārtas infekcijas pavojā patientui un naudotoji ir gali surīkdyti prietaiso veikimā, del ko pacientas gali susirīgti ar patīti sunku sužiedību.

Nieuvojot nejēvīgi „GuideLiner“ kateteri i krajagyslē be īstātovis kreišampos vielos, kāpā galina pažeitī kraujagyslē.

Nieuvojot nejēvīgi „GuideLiner“ kateteri i mažesnēs nei 2,5 mm naudingo skersmens kraujagyslē. Galī būti pažeita ar (arba) uzkīmīsta kraujagyslē. Jei kraujospūdis kraujagyslē krenta iedvuds „GuideLiner“ kateteri, ištraukite kateteri, kol kraujospūdis taps normalus.

„GuideLiner“ kateteris yra gana didelis un neturi nesusiaurinto galiku, tādēl būtinās ypatīgas atsargumas, kad neužīmīstumētē ir nepazeistumētē kraujagyslē, per kuriā kateteris paeina, sieneš. Niekumēt nestumētē ir nefrakute i krajagyslēs īvesti ītais, jei jaučiate pasipriešināmī, kol nemustatēte pasipriešināmī priežāstes naudodami fluoroskopijā. Proksimālē kārpiamāja vielā jūdināt nepaisāst pasipriešināmī galī atskirīt kateterio arba kreišampos vielos galiku, galī būti pažeitas kateteris arba kraujagyslē.

ATSARGUMO PRIEMONĒS

Nenaudoties „GuideLiner“ kateteri, jau pažeista jo pakuoči. Del pažestis pakuoči ītais galī pārasti sterilumā arba būti pažeitas. Prieš naudodami apžiūrēkite „GuideLiner“ kateteri, ar nebuvu sulenkintas ar perlenkino. Nenaudotie pārasto kateterio. Juo galina pažeisti kraujagyslē arba kateteris galī jojē ižtrīgi.

Prieš naudojant kateterio spīdzi reikia pāraplauti steriliu, heparinu papildyti fizioloziski tirpalu, kad nesudusītāt kresulū ir kateterētē yebutī apnaū, kurios gaļētā pateiktā kā kūnā ir sukelti embolijs un (arba) uzkīmīšma.

Naudojant bet koki kateteri kraujagyslē sistemoje, reikia imtis atsargumo priemonī, monas padētu išvēgti kresulū susidarymo arba jūsimānti.

Atsargai elikties uz kateteru procedūros metu, kad išvēgtumētē atstikinīto lūzū, sulenkīmo ar perlenkino. Nesukite kateterio īvesdamī, nes galīte pažeisti kateteri.

Kateteris yra īvestas kūne, jis turī būti jūdināmas tik vadovaujantis fluoroskopija. Nebandykite ījūtīt kateterio nestebēdamī, kaip kartu jūda galūkas, nes galīte pažeisti kateteri arba kraujagyslē.

Niekumēt īstātumētē „GuideLiner“ kateterio tolīja nei 10 cm nuo kreišamājā kateterio galiku, nes „GuideLiner“ kateteris galī ižtrīgi kreišamajame kateterējē ir jāgali būti sudētinga ištraukti.

Nejārūpēt nejāstot stento atgal i „GuideLiner“ kateteri, kai kateteris yra kūne, nes tās galīna ījūdinātā stenta ir vietots. Vetejto to vienu metu ištraukte „GuideLiner“ kateteri ir nejāstotā stento atgal i kreišamajā kateteri un pāsālīkite arba kartu.

NEPAGEDĀUJAMI REIŠKINIAI

Galiini nepagedājami poveikai, kurie galī būti susiję su „GuideLiner“ kateterio naudojimu, išvardytī abēcēlās tvarkā, yra šie:

- Širdies sustojs
- Embolijs
- Infekcija
- Miokardo infarkts
- Lēta srove / oklūzija
- Stento pasīlīkumas
- Tromboze
- Kraujagyslē atsluoksniavīmās
- Kraujagyslēs perforacija

KLINIKINĒ PROCEDŪRA

„GuideLiner“ kateteri turi naudoti tik gydytojai, išmokyti atlīkti procedūras, kuriosm skiršas šīs prietaisnes. Aprāsīti metodai ir procedūros nepateikti VISU medicīniskai priņimtī protokoli bei negali pakeisti gydytojo patirties un nuomēnes gydant konkretu pacientu. Reikia aptarti visus īmanomus domenus, tarp jū pacientu požymius un simptomas ir kitu diagnostiniu tyrimu rezultatus, prieš nustātā tam tikrā gydymu planā.

PAKUOTĒS TURINYΣ:

kateteris, 1 vnt.

KITI BŪTI, BET NETIEKIAMI REIKMENYS:

- kreišamās kateteris su pakankamai didelū vidinu skersmeni konkrečiām naudojamam „GuideLiner“ kateterio modeliui;

- Trišakis adapteris su hemostatinu vožtuvo („Tuohy-Borst“ tipo);
- kreipiamoji viela ≤ 0,014 col. / 0,36 mm skersmens;
- sterilius šķirkštas (praplovimui);
- sterilius hepariniziotas fizioloziski tirpalas (praplovimui).

PASIRUOŠIMAS NAUDOJIMUI

1. Priēš naudodami apžiūrēkite „GuideLiner“ kateterio pakuoči ir komponentus, ar nepažeisti.
2. Sterili būdu perkelkite dalytuvo ritē su „GuideLiner“ kateteriu ir sterili laukā.
3. Nuimkite „GuideLiner“ kateteri nu dalytuvo ritēs ir rūpestingai praplaukite „GuideLiner“ kateterio spindī, pradēdam nu distalinio galu, sterili hepariniziota fizioloģiniu tirpalu.

IVEDIIMO PROCEDŪRA

Iveskite „GuideLiner“ kateteri vykdami šiuos veiksmus:

1. Privirinkite jau īvestą kreišamajā vietā, užverkite „GuideLiner“ kateterio distalinā galu kā ant kreišamios vielos ir iveskite, kad kateteris būtu proksimaliai prie pat hemostatinu vožtuvo.
2. Atidarykite hemostatinu vožtuvą ir per jį iveskite „GuideLiner“ kateteri i kreišamajā kateteri.
3. Stebēdami fluoroskopijos būdu iveskite „GuideLiner“ kateteri už distalinio galu kārpiamojo katerio galu i pageldaujamā kraujagyslē vietā.

ISPĒJIMAS. Nieuvojot nejēvīgi „GuideLiner“ kateterio ī mažesnēs nei 2,5 mm naudingo skersmens kraujagyslē.

Kāpā galīte pažeisti kraujagyslē arba sukelti kraujagyslē išemijā (arba) oklūzijā. Jei kraujospūdis kraujagyslē krenta īvedus „GuideLiner“ kateteri, ištraukite kateteri, kol kraujospūdis taps normalus.

ISPĒJIMAS. „GuideLiner“ kateteris yra gana didelis ir neturi nesusiaurinto galiku, tādēl būtinās ypatīgas atsargumas, kad neužīmīstumētē ir nepazeistumētē kraujagyslē, per kuriā kateteris paeina, sieneš.

4. Naudodami fluoroskopijā ištikinkite, kad „GuideLiner“ kateteris yra reikiāmojā kraujagyslēs vietā.

5. Jei atliekate intervencijē procedūrā, užverkite intervencijā ītais ī kito galu ant esamos kreišamios vielos ir iveskite per kreišamajā kateteri ir „GuideLiner“ kateteri ir i reikiāma kraujagyslē vietā.

PASTABA. Jei intervencijos procedūrai naudojama antroji viela ir ji sutinka pasipriešināmī kreišamajame kateterēje, ištraukite vielā kālēs centimetrus ir atsargiai stumkite pirmyn.

6. Sandariai užverkite trišakio adapterio hemostatinu vožtuvo ant proksimalinio „GuideLiner“ kateterio stiebo kraujavimui išvēgti.

7. Atlīkite kateterizacijos procedūrā. Baig procedūrā ištraukite „GuideLiner“ kateteri prieš ištraukdamai kreišamajā kateterējās kraujagyslēs.

8. Īsmeikite „GuideLiner“ kateteri prisilaikydam standartinē ligonīnēs procedūros.

LAIKYMAS IR TVARKYMAS

Nereikalaunā specialių laikymo ir tvarkymo saļygu.

RIBOTA GARANTIJA

„Vascular Solutions LLC“ garantuojā, kad „GuideLiner“ kateteris bus be gamībos ar medžiagā defektu iki nurodyto galiojimo laiko pabaigs. Pagal šią garantiją „Vascular Solutions LLC“ yra īspareigojusi tik grāžini plūgus arba pakeisti gaminius, kuriuos nustātē gamybās ar medžiagā defektu. „Vascular Solutions LLC“ neatšako bēt kopā netycīmē, tycīnē ar pasekmēm žālā, kūsiās dēl „GuideLiner“ kateterio naudojimo. Šī garantija netikaoma, pažēdus produkta de netinkamo naudojimo, deformacijos arba netinkamo laikymo.

Jokiam „Vascular Solutions LLC“ darbuotujui, atstovui ar plašu naudotuojātās īstādījumās keisti arba taisītī šīs garantijos jokais atzīgvīgais. Bet koks tārīgums pakeitīmas arba taisīmās negali būti vykdomas be „Vascular Solutions LLC“ žīnīos.

ŠĪ GARANTIJA TIKLILAI IR AISKAI PAKEIČIA VISAS KITAS īREIKĀSTAS AR NUMANOMAS GARANTIJAS, IŠKAINTĀ TINKAMUO PREKYBAI AR KONKRECIĀM TIKLILAI GARANTIJĀ, IR BEI KOKĀ KITĀ „VASCULAR SOLUTIONS LLC“ PRIEVOLE.

PATENTAI IR PREKIŲ ŽENKLAI
Gali būti apsaugotas viena ar keliās JAV arba tarptautiniai patentai.

Zr: www.teleflex.com/patents-intv

„GuideLiner“ yra reģistruotas prekių ženklas, priklausantis jmonēms „Teleflex Innovations S.à.r.l.“, „Vascular Solutions LLC“ arba „Teleflex Medical“, kurių ietekmēs yra „Teleflex Incorporated“ dalis.

Zr. tarptautinė ženklų žodyna 27 psl.

Zr. turinio žodyna 28 psl.

GuideLiner® V3 kateter

Bruksanvisning

USA OBS

Federal lovigvning i USA begrenser salg av dette produktet til salg frā lege eller etter leges anvisning.

103807 Rev A 06/18

VSIMDT00003835

Teleflex Ex. 2144

Medtronic v. Teleflex

ENHETSBEKRIVELSE

GuideLiner-kateteret er et enkeltlumens hurtigutvekslingskateteret som leveres i størrelser som er kompatible med 5F-, 6F-, 7F-, og 8F-guidekaterete og kan plasseres over en ledesonde av standard lengde. GuideLiner-kateteret av større størelser er ment å brukes innen de prosimale delene av de koronare blokkene for å gi støt og/eller tilrettelagge for bruk av flere intervensionsheter. Enheten på 150 cm har en skafte i rustfritt stål på 125 cm dekket på den distale 17 cm med en semisirkular polymer. Stålskaftet etterfølges distalt av en 25 cm lumendel som er påført silikon.

GuideLiner-kateteret har to markérband i platina-iridium, som gjør det mulig å se når du bruker vanlige gjennomlysingsteknologier. Det distale markérbandet ligger på distalspissen. Det prosimale markérbandet ligger i nærheten av mansjetten. Kateteret har to posisjoneringsmerker plassert 95 cm (enkeltmerke) og 105 cm (dobbeltmerke) fra distalspissen.

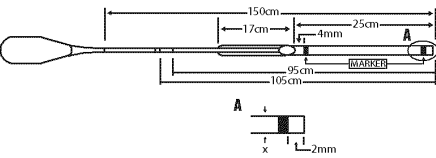
GuideLiner-kateteret innføres gjennom et ledekaterete som gir en indre diameter som er omtrent 1 french mindre enn ledekateretet. GuideLiner-kateteret har en prosimal tunge som indikerer ledekatereterkompatibilitet og den resulterende indre diametren i GuideLiner-kateteret.

GuideLiner-kateteret er sterilisert med etylenoksid.

STERILE EO

SPESIFIKASJONER

Modell	Kompatibel ledekaterete	GuideLiner Min. I.D.	GuideLiner-tupp (X)
5569 5F	≥ 5F (≥ 0,056" / 1,42 mm I.D.)	0,046" (1,17 mm)	0,053" (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6F (≥ 0,066" / 1,68 mm I.D.)	0,051" (1,30 mm)	0,063" (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6F (≥ 0,070" / 1,78 mm I.D.)	0,056" (1,42 mm)	0,067" (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7F (≥ 0,078" / 1,98 mm I.D.)	0,062" (1,57 mm)	0,075" (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8F (≥ 0,088" / 2,24 mm I.D.)	0,071" (1,80 mm)	0,085" (2,16 mm)



INDIKASJONER

GuideLiner-kateteret er laget for bruk sammen med ledekaterete for å få tilgang til atskilte områder av koronare og/eller perifere blodkar, og for å legge til rette for plassering av intervensionsinstrumenter.

KONTRAINDIKASJONER

GuideLiner-kateteret er kontraindikert i blodkar som er mindre enn 2,5 mm i diameter, og i kar i det nervovaskulære eller venøse systemet.

ADVARSLER

GuideLiner-kateter leveres sterilt og er kun til engangsbruk. Gjenbruk av engangsenheter skaper en potensiell fare for infeksjoner hos pasient eller bruker, og dette kan skade enhetens funksjonabilitet, noe som kan føre til sykdom eller alvorlig pasientskade.

Sett aldri GuideLiner-kateteret inn i et blodkar uten ledesonde. Karskade kan være resultatet.

Før aldri GuideLiner-kateteret inn i et blodkar med en effektiv diameter på under 2,5 mm. Karskade og/eller okklusjon kan oppstå. Dersom trykket i et kar synker etter innlegging av GuideLiner-kateteret, trekkes kateteret ut til trykket er tilbake til det normale.

På grunn av størelsen og tuppen på GuideLiner-kateteret, må det utøves ekstrem forsiktighet for å unngå blodkarokklusjon og skade på blodkarveggene som kateteret føres igjennom.

Et intravaskulært instrument må aldri føres frem eller trekkes tilbake mot motstand før årsaken til motstanden er avdekket med gjennomlysing. En bevegelse av kateteret eller ledesonene mot motstand kan føre til at kateter- eller ledesondespissen separeres, skade på kateteret eller perforering av blodkaret.

FORHOLDSREGLER

Ikke bruk GuideLiner-kateteret hvis emballasjen er skadet. En skadet emballasje kan tyde på at steriliteten er kompromittert eller at selve enheten er ødelagt.

Inspiser GuideLiner-kateteret før bruk for enhver form for knekk. Ikke bruk et skadet kateter. Dette kan føre til skade på blodkar og/eller til at kateteret ikke kan føres frem eller trekkes tilbake.

Kateterlumenet skal skyllses med steril, heparinert saltvann før bruk for å forhindre at det dannes koagler og for å sikre at kateteret er fritt for smuss som kan innføres i kroppen og som kan medføre emboli og/eller okklusjon.

Forholdsregler må tas for å forhindre eller redusere koagulering ved bruk av et kateter i det vaskulære systemet.

Vær forsiktig ved håndtering av kateteret under inngrøpet for å redusere faren for utslitket brudd, bøyning eller knekking. Ikke vri kateteret under innføring ettersom dette kan skade kateteret.

Når kateteret er i kroppen, må det manipuleres bare under gjennomlysing. Ikke prøv å bevege kateteret uten å observere hvordan spissen reagerer, ettersom dette kan føre til skade på kateteret eller karet.

GuideLiner-kateteret må aldri føres frem mer enn 10 cm forbi tuppen av ledekateretet da GuideLiner-kateteret kan sitte seg fast i ledekateretet og gjøre det vanskelig å fjerne det.

En stent som ikke er plassert, må ikke trekkes tilbake i GuideLiner-kateteret når kateteret er i kroppen, da det kan føre til at stenten løsner. I stedet må både GuideLiner-kateteret og stenten trekkes tilbake samtidig i ledekateretet og fjernes sammen.

BIVIRKNINGER

Potensielle bivirkninger som kan være tilknyttet bruken av GuideLiner-kateteret inkluderer, men er ikke begrenset til, følgende:

- Hjertestans
- Emboli
- Infeksjon
- Myokardinfarkt
- Langsom flyt / okklusjon
- Stentløsning
- Trombose
- Kardiseksjon
- Karperforering

KLINISK PROSEODYRE

GuideLiner-kateteret skal brukes av leger med opplæring i prosedyrene som instrumentet er beregnet på. Teknikkene og prosedyrene som beskrives, utgjør ikke ALLE medisinskt akseptable protokoller, og de er heller ikke ment å erstatte legens erfaring og vurdering ved behandling av spesifikke pasienter. Alle tilgjengelige data, inkludert pasientens tegn, symptomer og andre diagnostiske testresultater, må vurderes før en bestemt behandlingsplan beslutes.

PAKKEN INNEHOLDER:

1x kateter

ANNET UTSTYR SOM KREVES, MEN SOM IKKE FØLGER MED:

- Ledekaterete med en indre diameter stor nok til å romme den modellen av GuideLiner-kateteret som er i bruk
- Y-adapter med hemostaseventil (Tuchy-Borst-type)
- Ledesonde med diameter ≤ 0,014" (0,36 mm)
- Steril sprayte (for skylling)
- Steril, heparinert løsning (for skylling)

KLARGJØRING FOR BRUK

1. Før bruk må man inspirere emballasjen og komponentene for GuideLiner-kateteret for skade.
2. Bruk steril teknikk, og plasser dispenserspiralen med GuideLiner-kateteret i det sterile feltet.
3. Fjern GuideLiner-kateteret fra dispenserspiralen og skyll lumenet på GuideLiner-kateteret fra den distale tuppen nøyde med steril, heparinert saltløsning.

PROSEODYRE FOR ANLEGGELSE

Anlegg GuideLiner-kateteret i henhold til følgende trinn:

1. Fest den tidligere innsatte ledesoneden og sett distalspissen til GuideLiner-kateteret på ledesoneden. Før den inn til kateteret er akkurat prosimal i forhold til hemostaseventilen.
2. Åpne hemostaseventilen og før GuideLiner-kateteret gjennom hemostaseventilen og inn i ledekateretet.
3. Under gjennomlysing føres GuideLiner-kateteret forbi distattpennen til ledekateretet og inn til ønsket plassering i karet.

ADVARSEL: Før aldri GuideLiner-kateteret inn i et blodkar med en effektiv diameter på under 2,5 mm. Karskade, iskemi, og/eller okklusjon kan være resultatet. Dersom trykket i et kar synker etter innlegging av GuideLiner-kateteret, trekkes kateteret ut til trykket er tilbake til det normale.

ADVARSEL: På grunn av størelsen og tuppen på GuideLiner-kateteret, må det utøves ekstrem forsiktighet for å unngå blodkarokklusjon og skade på blodkarveggene som kateteret føres igjennom.

4. Ved hjelp av gjennomlysing befrektes den ønskede posisjonen til GuideLiner-kateteret i blodkaret.
5. Hvis du utfører en intervensionell prosedyre, må du returnere den intervensionelle enhet over den eksisterende ledesoneden og føre enheten gjennom ledekateretet og GuideLiner-kateteret inn i det ønskede vaskulære området.

MERK: Hvis en ekstra ledesonde brukes under intervensionen og det møter motstand i ledekateretet, må denne trekkes flere centimeter tilbake og deretter føres sakte frem igjen.

6. Stram Y-adapter-hemostaseventilen på prosimalkaftet på GuideLiner-kateteret for å unngå tilbakeblødning.
7. Utfør kateteriseringssinngrep. Etter å ha fullført inngrøpet, må du fjerne GuideLiner-kateteret før du fjerner ledekateretet fra karet.

8. Avhend GuideLiner-kateteret i henhold til standard sykehushosprosedyre.

OPPBEVARING OG HÅNDTERING

Ingen spesielle krav til oppbevarings- eller håndteringsforhold.

BEGRENSET GARANTI

Vascular Solutions LLC garanterer at GuideLiner-kateteret er fritt for defekter i materialer og utførelse frem til den oppgitte utløpsdatoen. Ansvaret under denne garantien begrenser seg til refusjon eller erstattning av produkter som Vascular Solutions LLC finner å ha defekter i materialer eller utførelse. Vascular Solutions LLC har ikke ansvar for tilfeldige tap, spesielle tap eller følgeskader som oppstår ved bruk av GuideLiner-kateter. Skade på produktet som skyldes feilaktig bruk, endringer, feilaktig oppbevaring eller ukorrekt håndtering vil gjøre denne garantien virkningsløs.

ingen ansatt hos, representant for eller distributør av Vascular Solutions LLC har autorisasjon til å endre eller utvide denne begrensede garantien på noe måte. Ingen påståtte endringer eller tillegg skal kunne håndheves overfor Vascular Solutions LLC.

DENNE GARANTIER ERSTATER UTTRYKKELIG ALLE ANDRE GARANTIER, UTTRYKTE ELLER IMPLISERTE, INKLUDERT ENHVER GARANTI OM SALGBARHET, EGNETHET TIL ET BESTEMT FORMÅL ELLER ENHVER ANNEN FORPLIKTELSE FOR VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTER OG VAREMERKER

Kan være beskyttet av ett eller flere amerikanske eller internasjonale patenter.

Se www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner er et registrert varemerke for Teleflex Innovations S à r.l., Vascular Solutions LLC eller Teleflex Medical, som alle er en del av Teleflex Incorporated.

Se ordliste med internasjonale symboler på side 27.

Se innholdsordlisten på side 28.

Cewnik GuideLiner® V3

Instrukcja obsługi

PRZESTROGA DOT. USA

Prawo federalne (USA) dopuszcza sprzedaż tego narzędzia wyłącznie lekarzowi lub na zlecenie lekarza.

OPIS NARZĘDZIA

GuideLiner jest szybkowymienialnym cewnikiem o jednym kanale, dostępnym w rozmiarach zgodnych z cewnikami prowadzącymi 5F, 6F, 7F i 8F, który można nakładać na prowadnik o standardowej długości. Cewniki GuideLiner większych rozmiarów przeznaczone są do stosowania w proksymalnych odcinkach naczyni wewnętrznych, by wspomagać i/lub ułatwiać manipulacje różnorodnymi narzędziami interwencyjnymi. Narzędzie o długości 150 cm ma 125 cm trzon ze stali nierdzewnej pokryty na dystalnym odcinku 17 cm polokrągły polimerem. W dalszej części stalowego trzonu znajduje się 25-centymetrowy kanał, wyłożony silikonem.

Cewnik GuideLiner ma dwa pasma znaczników platynowo-irydowych, umożliwiających widoczność podczas stosowania standardowych metod fluoroskopii. Dystalne pasmo znacznika znajduje się w konicówce dystalnej. Proksymalne pasmo znacznika pozytyjnego, znajdujące się 95 cm (znacznik pojedynczy) i 105 cm (znacznik podwójny) od konicówki dystalnej.

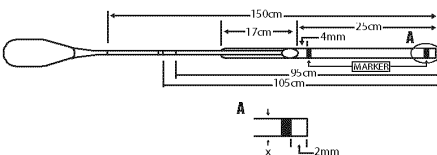
Cewnik GuideLiner jest wprowadzany przez cewnik prowadzący, w wyniku czego jego średnica wewnętrzna zmniejsza się o około 1F w stosunku do średnicy cewnika prowadzącego. Cewnik GuideLiner ma w proksymalnej części oznaczenie, wskazujące kompatybilność cewnika prowadzącego i ostatecznej średnicy wewnętrznej cewnika GuideLiner.

Cewnik GuideLiner zostałwysterylizowany tlenkiem etylenu.

STERILE EO

SPECYFIKACJE

Model	Kompatybilny cewnik prowadzący	Min. średn. wewn. GuideLiner (X)
5569 5F	≥ 5F (średn. wewn. ≥ 0,056 cala/1,42 mm)	0,046 cala (1,17 mm)
5570 5,5F	≥ 6F (średn. wewn. ≥ 0,066 cala/1,68 mm)	0,051 cala (1,30 mm)
5571 6F	≥ 6F (średn. wewn. ≥ 0,070 cala/1,78 mm)	0,056 cala (1,42 mm)
5572 7F	≥ 7F (średn. wewn. ≥ 0,078 cala/1,98 mm)	0,062 cala (1,57 mm)
5573 8F	≥ 8F (średn. wewn. ≥ 0,088 cala/2,24 mm)	0,071 cala (1,80 mm)



ZALECENIA

Cewniki Guidelineer są przeznaczone do stosowania z cewnikami prowadzącymi w celu uzyskiwania dostępu do mało widocznych regionów naczyń wewnętrznych i/lub obwodowych oraz w celu ułatwiania rozmięcania urządzeń interwencyjnych.

PRZECIWWSKAZANIA

Cewniki Guidelineer są przeciwwskazane do wprowadzania do naczyń o średnicy mniejszej niż 2,5 mm, do układu nerwowo-naczyniowego i układu żylnego.

OSTRZEŻENIA

Cewnik Guidelineer jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Ponowne zastosowanie urządzeń jednorazowego użytku stanowi potencjalne ryzyko zakażenia pacjenta lub użytkownika i może negatywnie wpłynąć na działanie urządzenia, co może prowadzić do choroby lub poważnych obrażeń pacjenta.

Nigdy nie wolno wsuwać cewnika Guidelineer do naczynia bez prowadnika wiadującego. Może to spowodować uszkodzenie naczynia. Nigdy nie wolno wprowadzać cewnika Guidelineer do naczynia z rzeczywistą średnicą mniejszą niż 2,5 mm. Może dojść do uszkodzenia naczynia i/lub okluzji. Jeżeli ciśnienie w naczyniu spada po wsunięciu cewnika Guidelineer, wyciągnąć cewnik Guidelineer aż powróci normalne ciśnienie.

Z uwagi na rozmiary oraz niezwykającą się końcówkę cewnika Guidelineer należy zachować szczególną ostrożność, by uniknąć zamknięcia naczynia i uniknąć uszkodzeń ścian naczyń krwionośnych, przez które przechodzi cewnik.

Nigdy nie należy wprowadzać lub wyciągać narzędzi wewnętrzno-naczyniowego przy wyczuciu oporu, dopóki przyczyna oporu nie zostanie stwierdzona w warunkach fluoroskopii. Ruch cewnika lub prowadnicy mimo oporu może spowodować oddzielenie końcówek cewnika lub prowadnicy, uszkodzenie cewnika lub perforację naczynia.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Nie używać cewnika Guidelineer, jeśli opakowanie zostało uszkodzone. Uszkodzone opakowanie może wskazywać na naruszenie jajowości lub uszkodzenie urządzenia.

Pzed użyciem cewnika Guidelineer sprawdzić, czy nie ma zgęć ani zapęteń. Nie korzystać z uszkodzonego cewnika. Może to spowodować uszkodzenie naczynia i/lub niezdolność do wprowadzenia lub wyciągania cewnika.

Pzed użyciem kanału cewnika należy przepiąkać jalowym, heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej, aby zapobiec powstawaniu skrzepów oraz zapewnić, że w cewniku nie ma żadnych zanieczyszczeń, które mogłyby zostać wprowadzone do ciała pacjenta i spowodować zatr. i/lub niedrożność.

Środki ostrożności mające na celu zapobieganie lub ograniczanie powstawania skrzepów należy podejmować przy używaniu jakiegokolwiek cewnika w układzie naczyniowym.

Używając cewnika podczas procedury należy zachować ostrożność, aby zmniejszyć ewentualność przypadkowego uszkodzenia, zgięcia lub zapętlenia. Nie skręcać cewnika podczas wprowadzania, ponieważ może to doprowadzić do jego uszkodzenia.

Gdy cewnik znajduje się w organizmie pacjenta, należy nim manipulować wyłącznie w warunkach fluoroskopii. Nie podejmować próby poruszania cewnikiem przy braku reakcji końcówek, ponieważ może to doprowadzić do uszkodzenia cewnika lub urazów naczynia. Nigdy nie należy wprowadzać cewnika Guidelineer catheter dalej niż 10 cm poza końcówkę cewnika prowadzącego, ponieważ cewnik Guidelineer może utknąć w cewniku prowadzącym, co utrudni jego wysunięcie.

Nie wolno wyciągać niewprowadzonego stentu ponownie do cewnika Guidelineer, kiedy cewnik znajduje się w organizmie pacjenta, ponieważ może to spowodować przemieszczenie się stentu. W takim przypadku należy jednocześnie wyciągnąć cewnik Guidelineer i niewprowadzony stent z powrotem do prowadnika, po czym wyjąć je razem.

DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Poniżej przedstawiono niektóre spośród działań niepożądanych, jakie mogą wystąpić podczas stosowania cewnika Guidelineer:

- Zatrzymanie czynności serca
- Zator
- Zakażenie
- Zawal mięśnia sercowego
- Powolny przepływ okluzja
- Przemieszczenie stentu
- Zatknięcie
- Rozwarstwienie naczynia
- Przebitie naczynia

PROCEDURA KLINICZNA

Cewnika Guidelineer powinno używać lekarze przeszkoleni w stosowaniu procedur, do których to narzędzie jest przeznaczone.

Techniki i procedury opisane poniżej nie odzwierciedlają WSZYSTKICH dopuszczalnych medycznych protokołów, nie mają też zastępować doświadczenia lekarza ani jego możliwości oceny podczas leczenia jakiegokolwiek pacjenta. Przed ustaleniem konkretnego planu leczenia należy rozważyć wszystkie dostępne dane, w tym objawy przedmiotowe i podmiotowe występujące u pacjenta oraz wyniki badań diagnostycznych.

OPAKOWANIE ZAWIERA:

1x Cewnik

INNE NIEZBĘDNE ELEMENTY, ALE NIEDOŁĄCZONE DO ZESTAWU:

- Cewnik prowadzący o średnicy wewnętrznej wystarczającej dużej, aby pomieścić dany model używanego cewnika Guidelineer
- Adapter Y wyposażony w zawór hemostatyczny (typu Tuohy-Borst),
- Prowadnik o średnicy ≤ 0,014 cala / 0,36 mm
- Jalowa strzykawka (do przepłykiwania układu)
- Jalowy roztwór heparynizowanej soli fizjologicznej (do przepłykiwania układu)

PRZYGOTOWANIE DO UŻYCIA

1. Przed użyciem cewnika Guidelineer dokładnie zbadać jego opakowanie i komponenty pod kątem uszkodzeń.
2. Przy użyciu jalowej techniki przenieść spiralę dołączającą wraz z cewnikiem Guidelineer do jalowego pola.
3. Wyjąć cewnik Guidelineer z e spirali i dokładnie przepiąkać światło cewnika Guidelineer poczynając od dystalnego końca za pomocą jalowego roztworu, heparynizowanej soli fizjologicznej.

PROCEDURA WPROWADZANIA CEWNIKA

Wprowadzić cewnik Guidelineer zgodnie z następującymi krokami:

1. Zamocować wcześniej wsunięty prowadnik i umieścić na końcówce dystalnej cewnika Guidelineer na prowadniku i wsuwać, aż cewnik znajdzie się w pobliżu zaworu hemostatycznego.
2. Otworzyć zawór hemostatyczny i wsuńć cewnik Guidelineer przez zawór hemostatyczny oraz do cewnika prowadzącego.
3. W warunkach fluoroskopii przesuwać cewnik Guidelineer po koniecznej dystalnej cewniku prowadzącemu i do pożąданiej lokalizacji w naczyniu.

OSTRZEŻENIE: Nigdy nie wsuwać cewnika Guidelineer do naczynia z efektywną średnicą mniejszą niż 2,5 mm. Może to spowodować uszkodzenie naczynia, niedokrwienie i/lub jego okluzję. Jeżeli ciśnienie w naczyniu spada po wsunięciu cewnika Guidelineer, wyciągnąć cewnik Guidelineer aż powróci normalne ciśnienie.

OSTRZEŻENIE: Z uwagi na rozmiary oraz niezwykającą się końcówkę cewnika Guidelineer należy zachować szczególną ostrożność, by uniknąć zamknięcia się naczynia i uniknąć uszkodzeń ścian naczyń krwionośnych, przez które przechodzi cewnik.

4. W warunkach fluoroskopii potwierdzić żądaną pozycję cewnika Guidelineer w naczyniu.
5. Podczas procedur zabiegowych, umieścić narzędzie zabiegowe na wprowadzonym prowadniku i wsuwać narzędzie przez cewnik prowadzący i cewnik Guidelineer do pożądanego miejsca w naczyniu.
6. Dokreślić zawór hemostatyczny adaptera Y na trzpieniu proksymalnym cewnika Guidelineer, aby zapobiec krewieniowi wstępemu.
7. Wykonać procedurę cewnikowania. Po zakończeniu procedury, usunąć cewnik Guidelineer, przed wyjęciem cewnika prowadzącego z naczynia.
8. Cewnik Guidelineer należy utylizować zgodnie ze standardowymi procedurami szpitalnymi.

PRZECZYWYWARZANIE I OBCHODZENIE SIĘ Z NARZĘDZIEM

Bruk jest szczególnym warunków przechowywania i obchodzenia się z narzędziem.

OGRAŃCZONA GWARANCJA

Vascular Solutions LLC gwarantuje, że przed upływem daty ważności cewnika Guidelineer nie ma wad wykonawstwa i materiałowych. Odpowiedzialność w ramach niniejszej gwarancji ogranicza się do zwrotu kosztów w wymiany produktu, który według firmy Vascular Solutions LLC ma wady wykonawstwa lub materiałowe. Firma Vascular Solutions LLC nie ponosi odpowiedzialności za żadne uboczne, specjalne ani wtórne szkody wynikające z użytkowania cewnika Guidelineer. Uszkodzenia produktu wynikające z niewłaściwego użycia, przeróbek, niewłaściwego przechowywania lub niewłaściwego posługiwania się spowodują unieważnienie niniejszej ograniczonej gwarancji.

Żaden pracownik przedstawiciel czy dystrybutor firmy Vascular Solutions LLC nie jest upoważniony do wprowadzania zmian lub poprawek do niniejszej ograniczonej gwarancji w żadnym zakresie. Wszelkie domniemane zmiany lub poprawki nie będą obowiązujące wobec firmy Vascular Solutions LLC.

NINIEJSZA KLAUZULA GWARANCYJNA W WYRAŻNIE ZASTĘPUJE JAKIEKOLWIEK INNE GWARANCJE JAKOŚCI LUB REJKOMI WYRAŻNE LUB DOROZUMIANE, W TYM JAKAKOLWIEK ODPOWDZIALNOŚĆ VASCULAR SOLUTIONS LLC Z TYTUŁU GWARANCJI HANDLOWEJ LUB PRZYDATNOŚCI DO CELU.

PATENTY I ZNAKI TOWAROWE

Produkt może być chroniony jednym lub większą liczbą amerykańskich lub międzynarodowych patentów.

Patrz: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner jest zarejestrowanym znakiem towarowym Teleflex Innovations S.r.l., Vascular Solutions LLC lub Teleflex Medical, będących częścią Teleflex Incorporated.

Patrz Słowniczek symboli międzynarodowych na stronie 27.

Patrz Słowniczek zawartości na stronie 28.

Cateter GuideLiner® V3

Instruções de utilização

AVISO PARA OS EUA

A lei federal restrige a venda deste dispositivo por um médico ou mediante prescrição de um médico.

DESCRIÇÃO DO EQUIPAMENTO

O cateter GuideLiner é um cateter de lumen único e troca rápida, disponível em tamanhos compatíveis com os cateteres-guia de 5 F, 6 F, 7 F e 8 F, e que pode ser colocado sobre um fio-guia de comprimento padrão. Os catetres GuideLiner de tamanhos maiores destinam-se a ser utilizados nas partes proximais da vasculatura coronária para fornecer apoio e/ou facilitar a utilização de múltiplos dispositivos de intervenção. O dispositivo de 150 cm tem uma secção de haste em aço inoxidável com 125 cm de comprimento, que está coberta nos 17 cm distais por um polímero semicircular. A haste em aço segue-se, no sentido distal, uma secção do lumen com 25 cm de comprimento revestida de silicone.

O cateter GuideLiner tem duas faixas marcadoras de platina-irídio, que permite a visibilidade durante a utilização de métodos fluoroscópicos padrão. A faixa marcador a distal está localizada sobre a ponta distal. A faixa marcador a proximal está localizada junto ao anel. O dispositivo tem duas marcas de posicionamento localizadas a 95 cm (marca única) e 105 cm (marca dupla) da ponta distal.

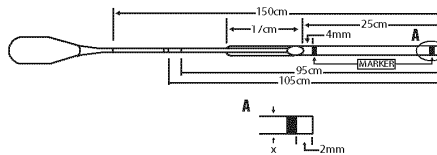
O cateter GuideLiner é colocado através de um cateter guia, resultando num diâmetro interno que é aproximadamente 1 "french" French menor do que o cateter guia. O cateter GuideLiner tem uma patilha proximal que indica a compatibilidade com o cateter guia e o diâmetro interno do cateter GuideLiner resultante.

O cateter GuideLiner foi esterilizado com óxido de etileno.

STERILE EO

ESPECIFICAÇÕES

Modelo	Cateter guia compatível	D.I minímo do GuideLiner	D.E da ponta do GuideLiner (X)
5569 5F	≥ 5 F (D.I. ≥ 0,056"/ 1,42 mm)	0,046" (1,17 mm)	0,053" (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6 F (D.I. ≥ 0,066"/ 1,68 mm)	0,051" (1,30 mm)	0,063" (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6 F (D.I. ≥ 0,070"/1,78 mm)	0,056" (1,42 mm)	0,067" (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7 F (D.I. ≥ 0,078"/1,98 mm)	0,062" (1,57 mm)	0,075" (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8 F (D.I. ≥ 0,088"/ 2,24 mm)	0,071" (1,80 mm)	0,085" (2,16 mm)



INDICAÇÕES

Os cateteres GuideLiner foram concebidos para serem usados em conjunto com cateteres guia para acesso a regiões distintas da vasculatura coronária e/ou periférica e para facilitar a colocação de dispositivos intervencionais.

CONTRAINDICAÇÕES

Os cateteres GuideLiner são contra-indicados em vasos com menos de 2,5 mm de diâmetro, vasos na neurovasculatura e no sistema venoso.

ADVERTÊNCIAS

O cateter GuideLiner é fornecido estéril e apenas para uma única utilização. A reutilização de dispositivos de utilização única cria um potencial risco de infecções no paciente ou no utilizador e pode comprometer a funcionalidade do dispositivo, o que poderá resultar em doenças ou lesões graves no paciente.

Nunca faça avançar o cateter GuideLiner num vaso sem um fio-guia condutor, pois podem ocorrer lesões no vaso.

Nunca faça avançar o cateter GuideLiner para dentro de um vaso com um diâmetro efetivo menor do que 2,5 mm. Podem ocorrer lesões e/ou oclusão do vaso. Se a pressão num vaso cair após inserir o cateter GuideLiner, retire o cateter até que a pressão retorne ao normal.

Devido ao diâmetro e à ponta não afiada do cateter GuideLiner, deve-se ter extremo cuidado para evitar a oclusão do vaso e lesões nas paredes dos vasos pelos quais este cateter passa.

Nunca faça avançar nem recue um dispositivo intravascular contra resistência, antes de determinar a causa da mesma por fluoroscopia. O movimento do cateter ou do fio-guia contra resistência pode resultar na separação da ponta destes instrumentos, em danos no cateter ou lesões no vaso.

PRECAUÇÕES

Não use o cateter GuideLiner se a embalagem estiver danificada. Uma embalagem danificada pode indicar uma violação da esterilidade ou danos no dispositivo.

Verifique se há dobradas ou torções no cateter GuideLiner, inspecionando-o antes da sua utilização. Não use um cateter danificado. Podem ocorrer lesões no vaso e/ou a incapacidade de fazer avançar ou recuar o cateter.

O lumen do cateter deve ser irrigado com soro fisiológico heparinizado estéril antes da utilização para prevenir a formação de coágulos e para assegurar que o cateter não contém detritos que possam ser introduzidos no corpo e causar embolia e/ou oclusão.

Devem ser tomadas precauções para prevenir ou reduzir coágulos quando qualquer cateter é utilizado no sistema vascular.

Deve ter-se cuidado ao manipular o cateter durante um procedimento, para reduzir a possibilidade de quebra, dobra ou torção acidentais. Não aplique torção no cateter durante a colocação, porque isso pode danificá-lo.

Quando o cateter estiver no corpo, deve ser manipulado somente sob fluoroscopia. Não tente mover o cateter sem observar a resposta da ponta, caso contrário podem ocorrer danos no cateter ou lesões no vaso.

Nunca faça avançar o cateter GuideLiner mais do que 10 cm além da ponta do cateter-guia uma vez que o cateter GuideLiner pode ficar alojado no cateter-guia tornando difícil a sua remoção.

Quando o cateter estiver no corpo, não recue um stent não implantado para dentro do cateter GuideLiner, pois isso poderá desalojar o stent. Pelo contrário, puxe o cateter GuideLiner e para o guia e retire-os em conjunto.

EFEITOS ADVERSOS

Os potenciais efeitos adversos que podem estar associados ao cateter GuideLiner incluem, entre outros, os seguintes:

- Paragem cardíaca
- Embolia
- Infecção
- Enfarre do miocárdio
- Fluxo lento/oclusão
- Deslocação de stent
- Trombose
- Dissecção do vaso
- Perforação do vaso

PROCEDIMENTO CLÍNICO

O cateter GuideLiner deve ser usado por médicos experientes nos procedimentos aos quais o dispositivo se destina. As técnicas e os procedimentos descritos não representam TODOS os protocolos médicos aceitáveis nem têm o propósito de substituir a experiência e a avaliação do médico no tratamento de qualquer paciente específico. Todos os dados disponíveis, inclusive os sinais e sintomas do paciente e outros resultados de teste de diagnóstico, devem ser considerados antes de se determinar um plano de tratamento específico.

A EMBALAGEM CONTÉM:

1x cateter

OUTROS ITENS NECESSÁRIOS, MAS NÃO FORNECIDOS:

- Cateter guia com um diâmetro interno suficientemente grande para acomodar o modelo específico do cateter GuideLiner que está a ser utilizado
- Adaptador em Y com válvula hemostática (do tipo Tuohy-Borst)
- Fio-guia com diâmetro $\leq 0,014''/0,36\text{ mm}$
- Seringa estéril (para irrigação do sistema)
- Solução salina estéril heparinizada (para irrigação do sistema)

PREPARAÇÕES PARA A UTILIZAÇÃO

1. Antes da utilização, inspecione cuidadosamente a embalagem do cateter GuideLiner e dos componentes para verificar se há danos.

2. Usando uma técnica estéril, transfira a embalagem tubular dispensador a cor do cateter GuideLiner para o campo estéril.
3. Retire o cateter GuideLiner do rolo de irrigar minuciosamente o lumen do cateter GuideLiner a partir da ponta distal com uma solução salina estéril heparinizada.

PROCEDIMENTO DE IMPLANTAÇÃO

Implante o cateter GuideLiner seguindo os seguintes passos:

1. Segure o fio-guia inserido previamente e retrocarregue a ponta distal do cateter GuideLiner sobre o fio-guia e faça-o avançar até o cateter estar imediatamente proximal à válvula hemostática.
2. Abra a válvula hemostática e faça avançar o cateter GuideLiner através da válvula hemostática e para dentro do cateter guia.
3. Sob fluoroscopia, faça avançar o cateter GuideLiner além da ponta distal do cateter guia e para o local desejado no vaso.

ADVERTÊNCIA: Nunca faça avançar o cateter GuideLiner num vaso com um diâmetro efetivo menor do que 2,5 mm. Pode ocorrer lesão, isquemia e/ou oclusão do vaso. Caso a pressão num vaso diminuir após inserir o cateter GuideLiner, retire o cateter até que a pressão regresse ao normal.

ADVERTÊNCIA: Devido ao diâmetro e à ponta não afiada do cateter GuideLiner, deve-se ter extremo cuidado para evitar a oclusão do vaso e lesões nas paredes dos vasos pelos quais este cateter passa.

4. Utilizando fluoroscopia, confirme a posição desejada do cateter GuideLiner no vaso.
5. No caso de um procedimento de intervenção, retrocarregue o dispositivo de intervenção sobre o fio-guia existente e faça avançar o dispositivo através do cateter-guia e do cateter GuideLiner para dentro do espaço vascular pretendido.
6. Aperte a válvula hemostática do adaptador em Y com firmeza na haste proximal do cateter para prevenir o refluxo de sangue.
7. Execute o procedimento de cateterismo. Após a conclusão do procedimento, remova o cateter GuideLiner antes de remover o cateter guia do vaso.
8. Elimine o cateter GuideLiner seguindo o procedimento padrão do hospital.

ARMAZENAMENTO E MANUSEAMENTO

Não são necessárias condições especiais de armazenamento ou manuseamento.

GARANTIA LIMITADA

A Vascular Solutions LLC garante que o cateter GuideLiner não contém defeitos de fabrico e de materiais até a data de validade indicada. A responsabilidade estabelecida por meio desta garantia está limitada ao reembolso ou à substituição de qualquer produto que a Vascular Solutions LLC venha a identificar como defeituoso devido a fabrico ou material. A Vascular Solutions LLC não será responsável por quaisquer danos incidentais, especiais ou consequentes derivados da utilização do cateter GuideLiner. Danos no produto devido à utilização incorreta, a alterações, ao armazenamento incorreto ou ao manuseamento inadequado invalidarão esta garantia limitada.

Nenhum funcionário, agente ou distribuidor da Vascular Solutions LLC tem autoridade para alterar ou corrigir esta garantia limitada, sob nenhum aspecto. Qualquer alteração ou emenda pretendida não será executável contra a Vascular Solutions LLC.

ESTA GARANTIA SUBSTITUI EXPRESSAMENTE TODAS AS OUTRAS GARANTIAS, EXPRESSAS OU IMPLÍCITAS, INCLUINDO QUALQUER GARANTIA DE COMERCIALIZADE OU ADEQUAÇÃO PARA UM OBJETIVO EM PARTICULAR, OU QUALQUER OUTRA OBRIGAÇÃO POR PARTE DA VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTES E MARCAS REGISTRADAS

Pode estar abrangido por uma ou mais patentes dos EUA ou internacionais.

Consulte: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner é uma marca comercial registada da Teleflex Innovations S.p.A., da Vascular Solutions LLC ou da Teleflex Medical, cada uma parte da Teleflex Incorporated.

Consulte o glossário de símbolos internacionais na página 27.

Consulte o Glossário do conteúdo na página 28.

Cateter GuideLiner® V3

Instruções de uso

PREDOSTEREJER (EUA)

Federal Agency of the USA allows the sale of this device only to medical professionals or under their supervision.

ОПИСАНИЕ УСТРОЙСТВА

Cateter GuideLiner apresenta-se como cateter de troca com um único ponto de fixação, fornecido em diferentes tamanhos, compatíveis com cateteres-pelotões de 5F, 6F, 7F e 8F, e pode ser usado sobre um cateter-pelote de 0,014''/0,36 mm.

Cateteres GuideLiner de tamanhos maiores são destinados para uso.

Para uso em artérias coronárias e vasos sanguíneos adjacentes ao coração, para auxiliar na introdução e/ou aliviar a sensação de pressão de dispositivos de uso único. O dispositivo tem 150 cm de comprimento e 125 cm de comprimento distal, com 17 cm cobertos por um revestimento de polímero. O revestimento distal é feito de polímero com 95 cm de comprimento e 25 cm de comprimento distal, com 2 cm de revestimento.

O cateter GuideLiner tem duas faixas de plástico-uretano com marcas para orientação no campo de visão. A faixa distal é posicionada no final do cateter GuideLiner. A faixa proximal é posicionada no final do cateter GuideLiner.

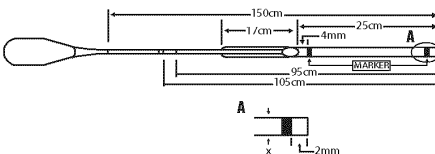
O cateter GuideLiner é fornecido com um cateter-pelote de 0,014''/0,36 mm e um cateter-pelote de 0,014''/0,36 mm. O cateter GuideLiner é fornecido com um cateter-pelote de 0,014''/0,36 mm e um cateter-pelote de 0,014''/0,36 mm.

O cateter GuideLiner é fornecido com um cateter-pelote de 0,014''/0,36 mm e um cateter-pelote de 0,014''/0,36 mm.

STERILE EO

СПЕЦИФИКАЦИИ

Модель	Совместимый катетер-проводник	GuideLiner - минимальный внутренний диаметр	Наружный диаметр конца катетера GuideLiner (X)
5569 5F	$\geq 5\text{ F} (\geq 0,056\text{ дюйма / }1,42\text{ mm}\text{ внутр. диам.)}$	0,046 дюйма (1,17 мм)	0,053 дюйма (1,35 мм)
5570 5,5F	$\geq 6\text{ F} (\geq 0,066\text{ дюйма / }1,68\text{ mm}\text{ внутр. диам.)}$	0,051 дюйма (1,30 мм)	0,063 дюйма (1,60 мм)
5571 6F	$\geq 6\text{ F} (\geq 0,070\text{ дюйма / }1,78\text{ mm}\text{ внутр. диам.)}$	0,056 дюйма (1,42 мм)	0,067 дюйма (1,70 мм)
5572 7F	$\geq 7\text{ F} (\geq 0,078\text{ дюйма / }1,98\text{ mm}\text{ внутр. диам.)}$	0,062 дюйма (1,57 мм)	0,075 дюйма (1,90 мм)
5573 8F	$\geq 8\text{ F} (\geq 0,088\text{ дюйма / }2,24\text{ mm}\text{ внутр. диам.)}$	0,071 дюйма (1,80 мм)	0,085 дюйма (2,16 мм)



ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Cateteres GuideLiner são destinados para uso em artérias coronárias e vasos sanguíneos adjacentes ao coração, para auxiliar na introdução e/ou alívio da sensação de pressão de dispositivos de uso único.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Proibido o uso de cateteres GuideLiner em vasos sanguíneos com diâmetro menor que 2,5 mm, bem como em vasos de sistema venoso.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

O cateter GuideLiner deve ser usado apenas para uso único. O uso repetido aumenta o risco de infecção e danos ao cateter. O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

O uso de cateteres GuideLiner pode causar danos ao cateter.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Запрещается использовать катетер Guideliner, если упаковка повреждена. Повреждение упаковки может означать, что стерильность устройства нарушена или само устройство повреждено.

Перед использованием осмотрите катетер Guideliner на предмет иззвивов и скручивания. Использовать поврежденный катетер запрещено. Нарушение этого правила может привести к повреждению сосуда или к невозможности продвижения или извлечения катетера.

Перед использованием просвет катетера следует промыть стерильным гепаринизированным физиологическим раствором, чтобы предотвратить образование сгустков и удалить все частицы, которые могут попасть в организм и привести к эмболии и (или) окклюзии.

При использовании любого катетера в сосудистой системе необходимо принять меры предосторожности для снижения свертываемости.

При проведении процедуры с устройством следует обращаться осторожно, чтобы свести к минимуму вероятность поломки, непреднамеренного перекручивания или перегиба. Запрещается применять скручивающее движение во время доставки катетера на место, так как это может привести к повреждению катетера.

Когда катетер введен в тело, любые манипуляции с ним следует проводить только под рентгеноскопическим контролем. Катетер можно перемещать только в случае, когда наблюдается соответствующее движение наконечника, в противном случае можно повредить катетер или сосуд.

Катетер Guideliner нельзя продвигать более чем на 10 см далее кончика проводникового катетера, так как катетер Guideliner может застрять в проводниковом катетере, в результате чего его будет трудно удалить.

Запрещается втягивать неустановленный стент обратно в катетер Guideliner, когда катетер находится в теле пациента, так как это может привести к отлопнутию стента. Вместо этого вытяните одновременно Guideliner и неустановленный стент обратно в проводник и извлеките их вместе.

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

К потенциальным нежелательным реакциям, которые могут возникнуть при использовании катетера Guideliner, относятся, без ограничения, следующие:

- Остановка сердца
- Эмболия
- Инфекция
- Инфаркт миокарда
- Задержание кровотока/окклюзия
- Смещение стента
- Тромбоз
- Рассечение сосуда
- Прободение стенки сосуда

КЛИНИЧЕСКАЯ ПРОЦЕДУРА

Катетер Guideliner должны применять только врачи, обученные выполнению процедур, для которых предназначается устройство. Описанные в данном документе методики и процедуры не представляют собой исчерывающего описания ВСЕХ приемлемых с медицинской точки зрения протоколов, а также не предназначены заменять опыт и суждение врача при лечении конкретного пациента. Прежде чем назначить конкретный план лечения, следует рассмотреть все имеющиеся данные, в том числе симптомы и признаки, проявляющиеся у пациента, и другие результаты диагностических тестов.

УПАКОВКА СОДЕРЖИТ:

Катетер (1 шт.)

НЕОБХОДИМЫЕ ПРИНАДЛЕЖНОСТИ, НЕ ПОСТАВЛЯЕМЫЕ В КОМПЛЕКТЕ С УСТРОЙСТВОМ:

- Катетер-проводник с достаточно большим внутренним диаметром, чтобы в нем поместился используемый катетер Guideliner
- Y-образный разветвитель с гемостатическим клапаном (типа Тухо-Борта)
- Проводник с диаметром $\leq 0,014$ дюйма / 0,36 мм
- Стерильный шприц (для промывания системы)
- Стерильный гепаринизированный физиологический раствор (для промывания системы)

ПОДГОТОВКА К ИСПОЛЬЗОВАНИЮ

1. Перед использованием тщательно осмотрите упаковку и компоненты катетера Guideliner на предмет повреждений.
2. Соблюдая стерильность, переместите катушку раздаточного устройства вместе с катетером Guideliner на стерильное поле.
3. Удалите катетер Guideliner из катушки раздаточного устройства и тщательно промойте просвет катетера Guideliner, начиная с дистального конца, стерильным гепаринизированным физиологическим раствором.

ПРОЦЕДУРА УСТАНОВКИ

Для установки катетера Guideliner на место выполните следующие шаги.

1. Закрепите ранее введенный проволочный проводник, надетый на него катетер Guideliner дистальным

концом вперед и продвигайте, пока катетер не окажется в положении, непосредственно проксимальном по отношению к гемостатическому клапану.

2. Откройте гемостатический клапан и продвигайте катетер Guideliner через гемостатический клапан в катетер-проводнике.
3. Под рентгеноскопическим контролем продвигайте катетер Guideliner за пределы дистального конца катетера-проводника в нужное место внутри сосуда.

ОСТОРОЖНО! Запрещается продвигать катетер Guideliner в сосуд, эффективный диаметр которого менее 2,5 мм. Нарушение этого правила может привести к повреждению сосуда, ишемии и/или окклюзии сосуда. Если после введения катетера Guideliner давление в сосуде падает, извлеките катетер Guideliner, пока давление не нормализуется.

ОСТОРОЖНО! Поскольку катетер Guideliner имеет значительные размеры и не оборудован сужающимся наконечником, следует проявлять крайнюю осторожность, чтобы избежать окклюзии сосуда и повреждения стенок сосуда, через который проходит катетер.

4. С помощью рентгеноскопии убедитесь, что катетер Guideliner находится на нужном месте в сосуде.
5. При выполнении чреспротивных процедур надвиньте проприэтистое устройство обратным движением на уже размещенное на месте проволочный проводник и продвигайте устройство через проводник-катетер и катетер Guideliner в нужное место внутри сосуда.

ПРИМЕЧАНИЕ. Если в процедуре используется второй проволочный проводник и его продвижение в катете-проводнике затруднено, вытяните проволочный проводник на несколько сантиметров наружу, а затем опять продвиньте внутрь.

6. Надежно зажмите гемостатический клапан Y-разветвителя на проксиимальном стержне катетера Guideliner, чтобы исключить подтекание крови.
7. Выполните процедуру катетеризации. Завершив процедуру, извлеките катетер Guideliner, и только затем извлеките катетер-проводник из сосуда.
8. Проведите утилизацию катетера Guideliner в соответствии со стандартной процедурой утилизации, принятой в больнице.

ХРАНЕНИЕ И ОБРАЩЕНИЕ

Особые условия хранения и обращения отсутствуют.

ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ

Компания Vascular Solutions LLC гарантирует, что катетер Guideliner будет свободен от дефектов материала и работы в течение указанного срока годности. Ответственность компании по настоящей гарантii ограничивается заменой изделия или возмещением стоимости изделия, в котором компания Vascular Solutions LLC обнаружила дефекты материала или работы. Vascular Solutions LLC не несет ответственности за какой бы то ни было побочный, фактический (определенный особыми обстоятельствами) или косвенный ущерб, возникший в связи с использованием катетера Guideliner. Повреждения, нанесенные изделию в результате ненадлежащего использования, внесенных изменений, неправильного хранения или неправильного обращения приводят к аннулированию настоящей ограниченной гарантии.

Настоящий агент, сотрудник или представитель компании Vascular Solutions LLC не уполномочен изменять или дополнять данную ограниченную гарантii в каком бы то ни было аспекте. Никакое подразумеваемое изменение или дополнение не накладывает обязательств на компанию Vascular Solutions LLC.

ДАННАЯ ГАРАНТИЯ ЯВНЫМ ОБРАЗОМ ЗАМЕНЯЕТ СОБОЙ ВСЕ ОСТАЛЬНЫЕ ГАРАНТИИ, КАК ЯВНЫЕ, ТАК И ПОДРАЗУМЕВАЕМЫЕ, В ТОМ ЧИСЛЕ ЛЮБЫЕ ГАРАНТИИ ПРИГОДНОСТИ К ПРОДАЖЕ ИЛИ ГОДНОСТИ К ОПРЕДЕЛЕННОЙ ЦЕЛИ, А ТАКЖЕ ВСЕ ОСТАЛЬНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА СО СТОРОНЫ VASCULAR SOLUTIONS LLC.

ПАТЕНТЫ И ТОВАРНЫЕ ЗНАКИ

Изделие может быть защищено одним или несколькими патентами США или международными патентами.

См.: www.teleflex.com/patents-int

Guideliner является зарегистрированным товарным знаком компании Teleflex Innovations S à r.l., Vascular Solutions LLC или Teleflex Medical, каждая из которых входит в состав корпорации Teleflex Incorporated.

См. глоссарий международных обозначений на стр. 27.

См. глоссарий содержимого на стр. 28.

Catéter Guideliner® V3

Instrucciones de uso

PRECAUCIÓN PARA EE. UU.

La ley federal limita la venta de este dispositivo a médicos o por solicitud de un médico.

DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO

El catéter Guideliner es de intercambio rápido y de una sola luz y se ofrece en tamaños compatibles con catéteres guía de 5 F, 6 F, 7 F

y 8 F; además, puede colocarse en una guía de longitud estándar. Los tamaños mayores de los catéteres Guideliner están diseñados para utilizarse en las partes proximales de la vasculatura coronaria para apoyar o facilitar el uso de varios dispositivos de intervención. El dispositivo de 150 cm tiene una parte del cuerpo de acero inoxidable de 125 cm cubierta en los 17 cm distales con un polímero semicircular. Al cuerpo inoxidable le sigue distalmente una parte de luz de 25 cm impregnada con silicona.

El catéter Guideliner incluye dos bandas marcadoras de platino-iridio que permiten la visibilidad mediante procedimientos fluoroscópicos estándar. La banda marcadora distal está situada en la punta distal. La banda marcadora proximal está situada cerca del cuello. El dispositivo dispone de dos marcas de posicionamiento situadas a 95 cm (marca única) y 105 cm (marca doble) de la punta distal.

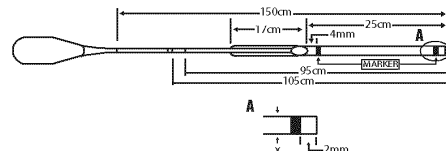
El catéter Guideliner se introduce a través de un catéter guía, de modo que el diámetro interno es aproximadamente 1 French menor que el catéter guía. El catéter Guideliner incluye una lengüeta proximal que indica la compatibilidad con el catéter guía y el diámetro interno resultante del catéter Guideliner.

El catéter Guideliner ha sido esterilizado con óxido de etileno.

STERILE EO

ESPECIFICACIONES

Modelo	Catéter guía compatible	D.I. mínimo del Guideliner	D.E. de la punta del Guideliner (X)
5569 5F	≥ 5 F ($\geq 0,056$ / 1,42 mm D.I.)	0,046" (1,17 mm)	0,053" (1,35 mm)
5570 5,5F	≥ 6 F ($\geq 0,066$ / 1,68 mm D.I.)	0,051" (1,30 mm)	0,063" (1,60 mm)
5571 6F	≥ 6 F ($\geq 0,070$ / 1,78 mm D.I.)	0,056" (1,42 mm)	0,067" (1,70 mm)
5572 7F	≥ 7 F ($\geq 0,078$ / 1,98 mm D.I.)	0,062" (1,57 mm)	0,075" (1,90 mm)
5573 8F	≥ 8 F ($\geq 0,088$ / 2,24 mm D.I.)	0,071" (1,80 mm)	0,085" (2,16 mm)



INDICACIONES

Los catéteres Guideliner se deben utilizar conjuntamente con catéteres guía para acceder a regiones específicas de la vasculatura coronaria y/o periférica y para facilitar la colocación de dispositivos de intervención.

CONTRAINDICACIONES

Los catéteres Guideliner están contraindicados en vasos con un diámetro inferior a 2,5 mm y en vasos que se encuentren en la neurovascularia o en el sistema venoso.

ADVERTENCIAS
El catéter Guideliner se proporciona esterilizado y es de un solo uso. La reutilización de dispositivos de un solo uso conlleva un posible riesgo de que el paciente o el usuario contraiga una infección y puede afectar a la funcionalidad del dispositivo, así como provocar enfermedades o lesiones graves al paciente.

Nunca haga avanzar el catéter Guideliner por un vaso sin un alambre guía, dado que puede provocar daños a vaso.

Nunca haga avanzar el catéter Guideliner por un vaso cuyo diámetro efectivo sea inferior a 2,5 mm. Podría producirse una lesión y/u oclusión del vaso. Si se produce un descenso de presión en un vaso tras introducir un catéter Guideliner, retirelo hasta que la presión vuelva a la normalidad.

Debido al tamaño de la punta del Guideliner y a que no está ahushada, hay que tener mucho cuidado para evitar la oclusión del vaso y no dañar la pared de los vasos por donde pasa este catéter.

Nunca haga avanzar ni retire un dispositivo intravascular cuando encuentre resistencia, hasta que determine la causa de la misma mediante fluoroscopia. El movimiento del catéter o del alambre guía en condiciones de resistencia puede causar la separación de la punta del catéter o del alambre guía, o daños al catéter o al vaso.

PRECAUCIONES

No utilice el catéter Guideliner si el envase está dañado. Si el envase está dañado, podría indicar que se ha perdido la esterilidad o que se ha dañado el dispositivo.

Inspecione el catéter Guideliner antes de utilizarlo para descartar dobleces o acodamientos. No utilice un catéter dañado. Si lo hace, puede ocurrir daños al vaso o incapacidad para hacer avanzar o retirar el catéter.

La luz del catéter debe irrigarse con solución salina heparinizada estéril antes de usar el dispositivo para evitar la formación de coágulos y para asegurarse de que el catéter no tenga residuos que puedan introducirse en el cuerpo, generando una embolia o occlusión.

Deben tomarse precauciones para evitar o reducir la coagulación cuando se utiliza un catéter en el sistema vascular.

Tenga cuidado al manipular el catéter durante un procedimiento para reducir la posibilidad de rotura, doblamiento o acodamiento accidentales. No aplique torsión al catéter durante la administración, ya que podría dañarlo.

Cuando el catéter esté en el cuerpo, solo se debe manipular bajo fluoroscopia. No intente mover el catéter sin observar el movimiento resultante de la punta, ya que podría dañar el catéter o el vaso.

Nunca haga avanzar el catéter GuideLiner más de 10 cm más allá de la punta del catéter guía, ya que el catéter GuideLiner puede quedarse alojado en el catéter guía, lo que dificultaría su extracción. No retire el stent sin desplegar de vuelta en el GuideLiner cuando el catéter esté en el cuerpo, dado que puede provocar el desplazamiento del stent. En vez de ello, tire simultáneamente del GuideLiner y del stent sin desplegar de vuelta en la guía y quite los juntos.

EFFECTOS ADVERSOS

Los posibles efectos adversos que pueden estar asociados con el catéter GuideLiner incluyen, pero no se limitan a, los siguientes:

- Paro cardíaco
- Embolia
- Infección
- Infarto de miocardio
- Flujo lento/Oclusión
- Desplazamiento del stent
- Trombosis
- Diseción vascular
- Perforación de los vasos

PROCEDIMIENTO CLÍNICO

El catéter GuideLine debe ser utilizado por médicos con formación en los procedimientos para los cuales este destinado el dispositivo. Las técnicas y los procedimientos descritos no representan TODOS los protocolos clínicamente aceptables, ni tampoco pretenden sustituir la experiencia y el criterio clínico del médico en el tratamiento de pacientes específicos. Toda la información disponible, incluidos los signos y los síntomas del paciente y otros resultados de análisis, debe tenerse en cuenta antes de determinar un plan de tratamiento específico.

EL ENVASE CONTIENE:

1 catéter

NO INCLUYE LOS DEMÁS ELEMENTOS REQUERIDOS:

- Catéter guía con un diámetro interno lo suficientemente grande para acomodar el modelo específico del catéter GuideLiner que se use
- Adaptador en Y con válvula hemostática (tipo Tuohy-Borst)
- Alambre guía con un diámetro $\leq 0,36 \text{ mm} / 0,014"$
- Jeringa estéril (para irrigación del sistema)
- Solución salina heparinizada estéril (para irrigación del sistema)

PREPARACIONES PARA EL USO

1. Antes de utilizarlo, inspeccione cuidadosamente el envase del catéter GuideLiner y los componentes para ver si están dañados.
2. Utilizando una técnica estéril, transfiera la bobina dispensadora con el catéter GuideLiner al campo estéril.
3. Extraiga el catéter GuideLiner de la bobina dispensadora y lave bien la luz del catéter GuideLiner desde la punta distal con una solución salina heparinizada estéril.

PROCEDIMIENTO DE DESPLIEGUE

Siga los siguientes pasos a la hora de desplegar el catéter GuideLiner:

1. Fije el alambre guía previamente insertado, retrocargue la punta distal del catéter GuideLiner en el alambre guía y hágalo avanzar hasta que quede proximal a la válvula hemostática.
 2. Abra la válvula hemostática, haga avanzar el catéter GuideLiner a través de la misma hacia el interior del catéter guía.
 3. Bajo fluoroscopia, haga avanzar el catéter GuideLiner más allá de la punta distal del catéter guía hasta alcanzar la ubicación deseada en el vaso.
- ADVERTENCIA:** Nunca haga avanzar el catéter GuideLiner en un vaso cuyo diámetro real sea inferior a 2,5 mm. De lo contrario, se pueden producir lesiones, isquemia y/o oclusión del vaso. Si la presión del vaso disminuye tras la introducción del catéter GuideLiner, retirelo hasta que la presión vuelva a la normalidad.
- ADVERTENCIA:** Debido al tamaño de la punta del GuideLiner y a que no está ahusada, hay que tener mucho cuidado para evitar la oclusión del vaso y no dañar la pared de los vasos por donde pasa este catéter.
4. Mediante fluoroscopia, confirme la posición deseada del catéter GuideLiner en el vaso.

5. Si realiza una cirugía, retrocargue el dispositivo de intervención por la guía existente y avance el dispositivo por el catéter guía y el catéter GuideLiner en el espacio vascular deseado.

NOTA: Si se utiliza un segundo alambre durante la intervención y encuentra resistencia dentro del catéter guía, tire del alambre varios centímetros y vuelva a avanzar lentamente.

6. Apriete bien la válvula hemostática con adaptador en Y en el eje proximal del catéter GuideLiner para evitar el sangrado retrógrado.
7. Lleve a cabo el procedimiento de cateterización. Una vez finalizado, retire el catéter GuideLiner antes de extraer el catéter guía del vaso.
8. Deseche catéter GuideLiner siguiendo el procedimiento estándar del hospital.

CONSERVACIÓN Y MANIPULACIÓN

No existen condiciones especiales de conservación y manipulación.

GARANTÍA LIMITADA

Vascular Solutions LLC garantiza que el catéter GuideLiner no tiene defectos de fabricación y materiales antes de la fecha de vencimiento establecida. La responsabilidad de esta garantía se limita al reembolso o a la sustitución de cualquier producto en el que Vascular Solutions LLC encuentre defectos de fabricación o de materiales. Vascular Solutions LLC no se responsabiliza de ningún daño incidental, especial o resultante ocasionado por el uso del catéter GuideLiner. La garantía quedará anulada por los daños que tengan su causa en el uso indebido, la alteración, el almacenamiento inadecuado o la manipulación indebida del producto.

Ningún empleado, agente o distribuidor de Vascular Solutions LLC tiene autoridad para alterar o enmendar esta garantía limitada en ningún sentido. Cualquier supuesta alteración o enmienda no podrá exigirse frente a Vascular Solutions LLC.

ESTA GARANTÍA SE OTORGА EXPRESAMENTE EN LUGAR DE TODA OTRA GARANTÍA EXPLÍCITA O IMPLÍCITA, INCLUIDO, INCLUIDO TODA GARANTÍA DE COMERCIALIZABILIDAD O ADECUACIÓN A UN FIN PARTICULAR O CUALQUIER OTRA OBLIGACIÓN DE VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTES Y MARCAS COMERCIALES

Puede estar cubierto por una o más patentes de los EE. UU. o internacionales.

Visite: www.teleflex.com/patents-intv

GuideLiner es una marca registrada de Teleflex Innovations S.à.r.l., Vascular Solutions LLC o Teleflex Medical; cada una es parte de Teleflex Incorporated.

Consulte el glosario de símbolos internacionales en la página 27.

Consulte el glosario de contenidos en la página 28.

GuideLiner® V3 kateter

Bruksanvisning

FÖRSIKTIGHETSÄTGÄRDER USA

Enligt amerikansk federal lag får detta instrument endast säljas av läkare eller enligt läkares ordination.

BESKRIVNING AV ENHETEN

GuideLiner-katetern är en snabbuteskateter (RX-kateter, rapid exchange) med enkellumen, som erbjuds i storlekar kompatibla med 5F, 6F, 7F och 8F ledarkatetrar, och kan placeras över ledare av standardlängd. De större storlekarna av GuideLiner-kateterna är avsedda för användning av proximala delarna av koronavaskulaturen för att ge stöd och/eller underlättar användningen av flera interventionella enheter. Enheten på 150 cm har en skaffdel i rostfritt stål på 125 cm som på distala 17 cm är täckt med en halvcirkelformad polymer. Distalt om stålskaffet finns ett lumenavsnitt på 25 cm som är belagt med silikon.

GuideLiner-katetern har två markeringsband i platina-iridium, som gör den synlig vid användning av standardfluoroskop. Det distala markeringsbandet är placerat i närlheten av kragen. Enheten har två positionsmärkningar placerade 95 cm (enkelmarkering) och 105 cm (dubbelmarkering) från den distala spetsen.

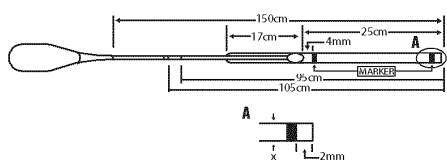
GuideLiner-katetern levereras via en ledarkateter, vilket resulterar i en innerdiameter som är ca 1F mindre än ledarkatetern. GuideLiner-katetern har en proximal flik som anger ledarkateterns kompatibilitet och den resulterande innerdiametern på GuideLiner-katetern.

GuideLiner-katetern har steriliseras med etylenoxid.

STERILE EO

SPECIFIKATIONER

Modell	Kompatibla ledarkatetrar	GuideLiner min. innerdiameter	GuideLiners spets ytterdiameter (X)
5569 5F	$\geq 5F (\geq 0,056 \text{ tum}/1,42 \text{ mm innerdiameter})$	0,046 tum (1,17 mm)	0,053 tum (1,35 mm)
5570 5,5F	$\geq 6F (\geq 0,066 \text{ tum}/1,68 \text{ mm innerdiameter})$	0,051 tum (1,30 mm)	0,063 tum (1,60 mm)
5571 6F	$\geq 6F (\geq 0,070 \text{ tum}/1,78 \text{ mm innerdiameter})$	0,056 tum (1,42 mm)	0,067 tum (1,70 mm)
5572 7F	$\geq 7F (\geq 0,078 \text{ tum}/1,98 \text{ mm innerdiameter})$	0,062 tum (1,57 mm)	0,075 tum (1,90 mm)
5573 8F	$\geq 8F (\geq 0,088 \text{ tum}/2,24 \text{ mm innerdiameter})$	0,071 tum (1,80 mm)	0,085 tum (2,16 mm)



INDIKATIONER

GuideLiner-katetar är avsedda att användas tillsammans med ledarkatetrar för att få komst till skilda regioner av kranskärl och/eller perifer vaskulatur, och för att underlätta placering av interventionella enheter.

KONTRAINDIKATIONER

GuideLiner-katetar är kontraindicerade i kärl som är mindre än 2,5 mm i diameter, kärl i neurovaskulaturen och i vensystemet.

VARNINGAR

GuideLiner-katetern levereras steril för engångsbruk.

Ateranvändning av engångsenheter skapar en potentiell risk för patient- eller användarinfektioner och kan riskera enhetens funktionalitet, vilket kan leda till sjukdom eller allvarlig patientskada.

För aldrig fram GuideLiner-katetern i ett kärl utan en ledare eller utan att bekräfta platsen genom fluroskopisk vägledning.

För aldrig fram GuideLiner-katetern i ett kärl med en effektiv diameter på mindre än 2,5 mm. Kärlskada och/eller ocklusion kan uppstå. Om trycket inne i ett kärl sjunker efter införandet av GuideLiner-katetern, ska du dra ut GuideLiner-katetern tills trycket återgår till det normala.

Med tanke på storleken och GuideLiner-kateterns trubbiga spets måste man vara extremt försiktig för att undvika kärllockslusjon samt skador på väggarna i kärlen genom vilka katetern passerar.

För aldrig fram eller dra tillbaka en intravaskulär enhet motstånd för att försvara den från att motståndet fastställts genom fluoroskop. Om katetern eller ledaren förflyttas trots ett motstånd kan detta leda till att katetern eller ledarspetsen avskjuts, katetern skadas eller kärlskada.

FÖRSIKTIGHETSÄTGÄRDER

Använd inte GuideLiner-katetern om förpackningen skadats. En skadad förpackning kan innebära att steriliteten brutits eller att instrumentet skadats.

Inspektera GuideLiner-katetern före användning för att kontrollera att den inte har bockats eller snott sig. Använd inte en skadad katetar. Detta kan leda till kärlskada och/eller att det inte går att främa fram eller dra tillbaka katetern.

Kateterns lumen ska spolas med steril hepariniserad koksaltlösning före användningen för att förebygga bildning av koagel och säkerställa att katetern är fri från skräp, som skulle kunna föras in i kroppen och leda till emboli och/eller blockering.

Forsiktighetsåtgärder för att förhindra eller minska bildning av koagel ska alltid vidtas när någon form av kateter används i kärlsystemet.

Var försiktig vid hantering av katetern under en procedur för att förhindra risken för att katetern oavsiktligt bryts, böjs eller snor sig. Vrid inte katetern under införandet eftersom det kan skada katetern.

När katetern befinner sig i kroppen får den endast manipuleras under fluoroskop. Katetern får ej flyttas utan iakttagande av katetertspetsens läge eftersom det kan leda till skador på katetern eller kärllet.

För aldrig fram GuideLiner-katetern mer än 10 cm bortom spetsen på ledarkatetern eftersom GuideLiner-katetern kan fastna i ledarkatetern och bli svår att avlägsna.

Dra inte tillbaka en utvidgad stent i GuideLiner-katetern när katetern är inne i kroppen. Detta kan leda till stenten rubbas.

Dra istället samtidigt både GuideLiner-katetern och den utvidgade stenten in i ledaren och avlägsna dem tillsammans.

BIVERKNINGAR

Potentiella biverknningar som kan vara associerade med användningen av GuideLiner-katetern inkluderar, men är inte begränsade till, följande:

- Hjärtstillestånd
- Emboli
- Infektion
- Hjärtinfarkt
- Långsamt flöde/ocklusion
- Stentrubbnings
- Trombos
- Kärldissektion
- Kärlperforation

KLINISK PROCEDUR

GuideLiner-katetern ska användas av läkare som har utbildats i användning av utrustningen. De tekniker och föraranden som beskrivs representerar inte ALLA medicinskt acceptabla rutiner och är inte heller avsedda att ersätta läkarens erfarenhet och omdöme vid behandling av en viss patient. Alla tillgängliga data, inklusive patientens tecken och symptom samt andra diagnostiska testresultat, bör övervägas innan en specifik behandlingsplan bestäms.

FÖLJANDE INGÅR I FÖRPACKNINGEN:

1x kateter

ÖVRIGT MATERIAL SOM BEHÖVS MEN INTE INGÅR:

- Ledarkateter med en innerdiameter som tillräckligt stor för att rymma den specifika modellen av den GuideLiner-kateter som används
- Y-adaptor med hemostasventil (Tuohy-Borst-typ)
- Ledare med diameter $\leq 0,014$ tum / 0,36 mm
- Steril spruta (för systemspolning)
- Steril hepariniserad koksaltlösning (för systemspolning)

FÖRBEREDELSER INFÖR ANVÄNDNING

1. Undersök förpackningen med GuideLiner-katetern och de medföljande komponenterna noga för eventuella skador före användning.
2. Använd steril teknik för att flytta dispenserspolen med GuideLiner-katetern till det sterila flödet.
3. Avlägsna GuideLiner-katetern från dispenserspolen och spola GuideLiner-kateterns lumen ordentligt från den distala spetsen med steril, hepariniserad koksaltlösning.

PLACERINGSFÖRFÄRANDE

Placer GuideLiner-katetern enligt följande steg:

1. Säkra den tidigare införda ledaren och för GuideLiner-kateterns distala spets bakifrån upp på ledaren och fram tills katetern är precis proximalt om hemostasventilen.
2. Öppna hemostasventilen och för fram GuideLiner-katetern genom hemostasventilen och in i ledarkatetern.
3. För fram GuideLiner-katetern under fluoroskopiskt bortom ledarkateterns distala spets och in i den önskade platsen i kärl.

VARNING: För aldrig fram GuideLiner-katetern i ett kärl med en effektiv diameter på mindre än 2,5 mm. Kärlskada, ischemi och/eller ocklusion kan uppstå. Om trycket inte i ett kärl sjunker efter införandet av GuideLiner-katetern, ska du dra ut GuideLiner-katetern tills trycket återgår till det normala.

VARNING: Med tanke på storleken och GuideLiner-kateterns trubbiga spets måste man vara extremt försiktig för att undvika Kärllocklusion samt skador på väggarna i kärlen genom vilka katetern passerar.

4. Bekräfта GuideLiner-kateterns position i käret genom fluoroskopi.
5. Om ett interventionellt ingrepp utförs ska den interventionella enheten laddas bakifrån upp på den befintliga ledaren och enheten föras fram genom ledarkatetern och GuideLiner-katetern i en önskat vaskulär uttrymme.
6. OBS! Om en annan ledare används under interventionen och motstånd påträffas inom ledarkatetern, ska du dra tillbaka ledaren flera centimeter och långsamt föra fram den på nytt.
7. Dra åt Y-adaptorns hemostasventil ordentligt på GuideLiner-kateterns proximala skäft, för att förhindra återblödning.
8. Utför kateteriseringssproceduren. Efter procedurens avslutning ska GuideLiner-katetern avlägsnas innan ledarkatetern avlägsnas från kärllet.
9. Kassera GuideLiner-katetern i enlighet med sjukhusets standardrutiner.

FÖRVARING OCH HANTERING

Inga särskilda förhållanden för hantering och förvaring.

BEGRÄNSAD GARANTI

Vascular Solutions LLC garanterar att GuideLiner-katetern är fri från defekter i utförande och material fram till angivet utgångsdatum. Det ansvar som omfattas av denna garanti begränsas till återbetalning för, eller utbyte av, en produkt som Vascular Solutions LLC finner vara defekt med avseende på utförande eller material. Vascular Solutions LLC ansvarar inte för några tillfälliga eller speciella skador eller följdskador som uppkommer i samband med användning GuideLiner-katetern. Denna begränsade garanti gäller ej då

skador på produkten uppkommer på grund av felaktig användning, modifiering, felaktig förvaring eller felaktig hantering.

ingen anständ, agent eller distributör för Vascular Solutions LLC har rätt att på något sätt ändra eller modifiera denna begränsade garanti. Vascular Solutions LLC ansvarar inte för eventuella korrigeringar eller ändringar.

DEN HÄR GARANTIN ERSÄTTER ALLA ANDRA GARANTIER, UTTRYCKLIGA ELLER ANTYPDDA, INKLUSIVE GARANTIER FÖR SÄLJBARTHELLER LÄAMPLIGHET FÖR ETT VISS ÄNDAMÄL ELLER ANDRA FORPLIKTELSEER SOM TILLFALLER VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENT OCH VARUMÄRKEN

Kan omfattas av ett eller flera USA-patent eller internationella patent.

Se: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner är ett registrerat varumärke som tillhör Teleflex Innovations S.A.R.L., Vascular Solutions LLC, eller Teleflex Medical, var och en del av Teleflex Incorporated.

Se förklaringar av internationella symboler på sidan 27.

Se ordlistan på sidan 28.

GuideLiner® Kateter V3

Kullanım Talimatları

ABD İLE İLGİLİ UYARI

Federal (ABD) yasalar bu cihazın bir doktor tarafından veya doktorun siparişi üzerine satılmasını zorunlu kılmaktadır.

CİHAZ TANIMI

GuideLiner tek lümenli hızlı değişim kateteri olup 5F, 6F, 7F ve 8F kılavuz kateteler ile uyumluluk boyutlarında sunulmaktadır ve standart uzunluktaki bir kılavuz tel üzerinde yerleştirilebilir. Büyük boyutlardaki GuideLiner kateteler birden çok girişimsel cihazı desteklemek ve/veya onların kullanımını kolaylaştırmak için koroner vaskülatürün proksimal kısımından kullanımını zayıflatmak üzere tasarlanmıştır. 150 cm ciyah, 125 cm uzunlığında ve distal olarak 17 cm'lik kısmı yarıda diplerine kaplanmış paslanmaz çelik şaft bölümünde sahiptir. Çelik şaftı, silikonla silinmiş 25 cm uzunlığında bir lümen bölüm distal olarak takip eder.

GuideLiner katet standart fluoroskopik yöntem kullanıldığında görünenliği sağlanıyla içi adet platinyum-iridium işaretleyici banda sahiptir. Distal işaretleyici bandı distal uç üzerinde yer almaktadır. Proksimal işaretleyici bandı manşonun yanına yer almaktadır. Uzaklık ölçüde distal ucunda 95 cm (tek işaret) ve 105 cm (çift işaret) uzaklıkta bulunan iki adet pozisyonlama işaretini bulmaktadır.

GuideLiner katet kılavuz katet üzerinden göndereilmektedir. Uzaklık ölçüde distal ucunda 95 cm (tek işaret) ve 105 cm (çift işaret) uzaklıkta bulunan iki adet pozisyonlama işaretini bulmaktadır.

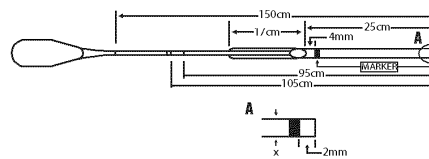
GuideLiner katet kılavuz katet üzerinden göndereilmektedir. Uzaklık ölçüde distal ucunda 95 cm (tek işaret) ve 105 cm (çift işaret) uzaklıkta bulunan iki adet pozisyonlama işaretini bulmaktadır.

GuideLiner katet etlen öksüste sterilize edilmişdir.

STERILE EO

ÖZELLİKLER

Model	Uygun Kılavuz Kateteri	GuideLiner Min. İ.C.	GuideLiner Ucu D.Q. (X)
5569	$\geq 5F (\geq 0,056 \text{ inç} / 1,42 \text{ mm İ.C.)}$	0,046 inç (1,17 mm)	0,053 inç (1,35 mm)
5570	$\geq 6F (\geq 0,066 \text{ inç} / 1,68 \text{ mm İ.C.)}$	0,051 inç (1,30 mm)	0,063 inç (1,60 mm)
5571	$\geq 6F (\geq 0,070 \text{ inç} / 1,78 \text{ mm İ.C.)}$	0,056 inç (1,42 mm)	0,067 inç (1,70 mm)
5572	$\geq 7F (\geq 0,078 \text{ inç} / 1,98 \text{ mm İ.C.)}$	0,062 inç (1,57 mm)	0,075 inç (1,90 mm)
5573	$\geq 8F (\geq 0,088 \text{ inç} / 2,24 \text{ mm İ.C.)}$	0,071 inç (1,80 mm)	0,085 inç (2,16 mm)



ENDİKASYONLAR

GuideLiner kateterleri koronerin diskret bölgelerine ve/veya periferik vaskülatüre erişmek ve girişimsel cihazların yerlesmesini kolaylaştırmak amacıyla kılavuz kateterlerle birlikte kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

KONTRENĐİKASYONLAR

GuideLiner kateterler koronerin diskret bölgelerine ve/veya periferik vaskülatüre erişmek ve girişimsel cihazların yerlesmesini kolaylaştırmak amacıyla kılavuz kateterlerle birlikte kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

UYARILAR

GuideLiner kateteri steril olarak sadece tek kullanım için sağlanır.

Tek kullanılmış cihazların tekrar kullanılması, hasta veya kullanıcı enfeksiyonu riski yaratır ve hastalık veya ciddi hasta yaralanmasına yol açabilecek şekilde cihaz işlevsellğini bozabilir.

GuideLiner kateteri öncü kılavuz kateter olmaksızın veya fluoroskopik kılavuz kullanarak yerini doğrudan damar içine asla uygulamayın.

GuideLiner kateteri asla etkin çapı 2,5 mm'den daha küçük çapa sahip damar içine sokmayın. Damar hasarı ve/veya okluzyon meydana gelebilir. GuideLiner kateterin uygulanmasından sonra damar içi basincının düşmesi durumunda GuideLiner kateteri yerinden basinc normalde donece kadar yerinden çıkarın.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, bu kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

Direnç nedeniyle fluoroskopik cihazın boyutunu ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

GuideLiner'in boyutuna ve sıvıritimemiş ucuna bağlı olarak, kateterin geçtiği damarlarda damar okluzyonundan ve damarlardan duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.

YERLEŞTİRME PROSEDÜRÜ

GuideLiner kateteri aşağıda yer alan adımlara göre yerleştirin:

- Daha önceki yerleştirmişi kılavuz teli emniyetle alın ve GuideLiner kateter distal ucunu kılavuz teli üzerine yerleştirin ve kateter hemostaz vanasına yakınan gelenle kadar ilerleyin.
 - Hemostaz vanasını açın ve GuideLiner kateteri hemostaz vanası içinden kılavuz katetere ilerletin.
 - Floroskop altında, GuideLiner kateterini kılavuz kateteri distal ucundan ilerleterek damar içinde istenilen yere ulaşın.
- UYARI:** GuideLiner kateteri asla etkin çap 2,5 mm'den daha küçük çapa sahip damar içinde ilerletmeyin. Damar yaralanmasına, iskemi veya oklüzyonu neden olabilir. GuideLiner kateterin uygulamasından sonra damar içi basincının düşmesi durumunda GuideLine kateteri yerinden basınç normalize dönen kadar yerinden çıkarın.
- UYARI:** GuideLiner'in boyutuna ve sivritüttimemiş ucuna bağlı olarak, bir kateterin geçtiği damarlarda damar oklüzyonundan ve damarların duvarında hasardan kaçınmak için aşırı dikkat gösterilmelidir.
- Floroskop kullanımı GuideLiner'in damar içinde istenilen yerde olduğunu teyit eder.
 - Girişimsel bir prosedürün uygulanması durumunda, girişimsel cihazı, mevcut kılavuz tel üzerinden geri yükleyin ve cihazı kılavuz kateter ve GuideLiner kateter vasıtasiyla istenilen vasküler alana ilerletin.
 - NOT: Müdahele sırasında ikinci bir tel kullanılıyorsa ve kılavuz kateter içinde dirençle karşılaşılırsa teli birkaç santimetre geri çekin ve yavaşça tekrar ilerletin.
 - GuideLiner kateter prosimai şaft üzerinde Y-adaptörü hemostaz vanasını bir şekilde sıkıracak geri kanamayı durdurun.
 - Kateterizasyon prosedürüne uygulayın. Prosedürü tamamladıktan sonra damar içindeki GuideLiner kateterini kılavuz kateteri çekmeden önce çekin.
 - GuideLiner kateteri standart hastane prosedürlerini takip ederek atın.

SAKLAMA VE TAŞIMA

Özel bir saklama veya taşıma koşulu bulunmamaktadır.

SİNIRLI GARANTİ

Vascular Solutions LLC, GuideLiner kateterler berltilen son kullanma tarihinden önce işçilik ve malzeme kurşurları bulunmamayağını garanti eder. Bu garanti kapsamında sorumluluk, Vascular Solutions LLC'nin işçilik veya malzeme açısından kurşur bildüğü herhangi bir ürünün parçasının geri ödemesi veya değiştirilmesi sınırlıdır. Vascular Solutions LLC GuideLiner kateteri kullanımından kaynaklanan tesadüfi, özel veya izleyen hasarlardan sorumlu tutulamaz. Hatalı kullanım, üzerinde değişiklik yapma, yanlış depolama veya yanlış taşıma gibi yollarla ürünne verilen hasarlar bu sınırlı garantili geçersizliklactır.

Hiçbir Vascular Solutions LLC çalışanı, temsilcisi veya dağıtıcısının bu sınırlı garantili herhangi bir şekilde değiştirmeye yetkisi yoktur. Sözde değişiklik veya düzeltme Vascular Solutions LLC'e karşı uygulanabilir değildir.

İSBÜ GARANTİ HERHANGI BİR TİCARİ GARANTİ VEYA BELİRLİ BİR AMAC İÇİN UYGUNLUK YA DA VASCULAR SOLUTIONS LLC'İN DİĞER YÜKÜMLÜLÜĞÜ DAHİL OLMAK ÜZERE, SARIH VEYA ZİMMİ TÜM DİĞER GARANTİ VE YASAL HAKLARIN YERİNE GEÇER.

PATENTLER VETİCARİ MARKALAR

ABD'de veya uluslararası bir veya birkaç patent kapsamında olabilir.

Bkz: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner her biri Teleflex Incorporated'ın bir parçası olan Teleflex Innovations S.A.R.L., Vascular Solutions LLC veya Teleflex Medical'ın bir tescilli ticari markasıdır.

27. sayfadaki Uluslararası Sembol Sözluğu'ne bakın.

Sayfa 28'deki İçerik Sözlüğü'ne bakın.

Kateter GuideLiner® V3

Návod na použitie

UPOZORNENIE PRE USA

Podľa federalných zákonov je možné túto pomôcku predávať len prostredníctvom lekára alebo na objednávku lekára.

OPIS POMÖCKY

Kateter GuideLiner je jednolúmenový rýchlo vymeniteľný kateter, ktorý je k dispozícii vo veľkostach kompatibilných s vodiacimi katetrami velkosti 5 Fr., 6 Fr., 7 Fr. a 8 Fr. a ktorý sa môže umiestniť po vodiacom drôte standardnej dĺžky. Kateter GuideLiner väčšej veľkosti sú určené na použitie v proximálnych časťach koronárnej vaskulatúry na zabezpečenie podpory alebo ulahčenie použitia viacerých intervenčných pomôcok. Pomôcka dĺžky 150 cm má časť tela z nehrdzavejúcej ocele dĺžky 125 cm, pričom distálnej 17 cm je pokrytých polkruhovým polímerom. Na oceľovú časť tela nadväzuje distálne lúmenová časť dĺžky 25 cm potiahnutá silikónom.

Kateter GuideLiner má dva platino-iridiové znackovacie pásky, ktoré uľahčujú viditeľnosť pri štandardnych fluoroskopických metódach. Distálny značkovaci pásk sa nachádza na distálnej špičke. Proximálny značkovaci pásk sa nachádza pri manžete. Na

pomôcku sú aj dve položovacie značky nachádzajúce sa 95 cm (jednoduchá značka) a 105 cm (dvojité značky) od distálnej špičky.

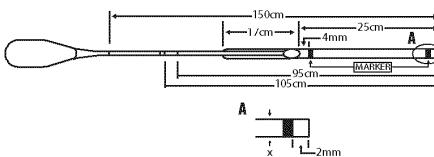
Kateter GuideLiner sa zavádzá vodiacim katetrom, takže vnútorný priemer je približne 0 1 veľkosť French menší než vodiaci kateter. Na katetre GuideLiner je proximálny štitok, na ktorom je vyznačená kompatibilita s vodiacim katetrom a výsledný vnútorný priemer katétra GuideLiner.

Kateter GuideLiner je sterilizovaný etylénoxidom.

STERILE EO

SPECIFIKÁCIE

Model	Kompatibilný vodiaci kateter	Minimálny vnútorný priemer katétra GuideLiner	Vonkajší priemer katétra GuideLiner (X)
5569 5 Fr.	≥ 5 Fr. (vnútorný priemer $\geq 1,42$ mm/0,056")	1,17 mm (0,046")	1,35 mm (0,053")
5570 5,5 Fr.	≥ 6 Fr. (vnútorný priemer $\geq 1,68$ mm/0,066")	1,30 mm (0,051")	1,60 mm (0,063")
5571 6 Fr.	≥ 6 Fr. (vnútorný priemer $\geq 1,78$ mm/0,070")	1,42 mm (0,056")	1,70 mm (0,067")
5572 7 Fr.	≥ 7 Fr. (vnútorný priemer $\geq 1,98$ mm/0,078")	1,57 mm (0,062")	1,90 mm (0,075")
5573 8 Fr.	≥ 8 Fr. (vnútorný priemer $\geq 2,24$ mm/0,088")	1,80 mm (0,071")	2,16 mm (0,085")



INDIKÁCIE

Katétre GuideLiner sú určené na použitie v spojnosti s vodiacimi katetrami pri prístupe do definovaných oblastí koronárnych alebo periférnych ciev a na ulahčenie zavedenia intervenčných pomôcok.

KONTRAINDIKÁCIE

Použitie katétrov GuideLiner je kontraindikované v cievach s priemerom menším než 2,5 mm; v cievach neurovaskulatúry a v žilovom systéme.

VAROVANIA

Kateter GuideLiner sa dodáva sterilný a len na jednorázové použitie. Opakovane použitie pomôcek na jednorázové použitie predstavuje možné riziko infekcie pacienta alebo používateľa a môže narušiť funkčnosť pomôcky, čo môže viesť k ochoreniu alebo závažnej újme pre pacienta.

Kateter GuideLiner nikdy nezavádzajte do ciev bez vedúceho vodiaceho drôtu, pretože by mohlo dôjsť k poškodeniu ciev.

Kateter GuideLiner nikdy nezavádzajte do ciev s efektívnym priemerom menším než 2,5 mm. Mohlo by dôjsť k poranieniu alebo oklúzii ciev. Ak sa po zavedení katétra GuideLiner v cieve zniži tlak, katéter GuideLiner vytiahnite, kým sa tlak nevráti do normálu.

Kedže špička katétra GuideLiner nie je zúžená a vzhľadom k jej veľkosti, je potrebné postupovať s maximálnou opatrnosťou, aby nedošlo k oklúzii ciev a poškodeniu steny ciev, ktorou katéter prechádza.

Intravaskulárnu pomôcku nikdy nezavádzajte ani nevyťahujte proti odporu, kým fluoroskopicky neurčíte príčinu odporu. Pohyb katétra alebo vodiacího drôtu proti odporu môže spôsobiť oddelenie katétra alebo špičky vodiaceho drôtu, poškodiť katéter alebo poškodiť ciev.

BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA

Ak je balenie poškodené, katéter GuideLiner nepoužívajte. Poškodené balenie môže znamenať narušenie sterility alebo poškodenie pomôcky.

Kateter GuideLiner pred použitím skontrolujte, či nie je ohnutý alebo zlomený. Poškodený katéter nepoužívajte. Mohlo by dôjsť k poškodeniu ciev alebo nemožnosti zasunúť alebo vytiahnuť katéter.

Lúmen katétra treba pred použitím prepláchnuť sterilným heparinizovaným fyziologickým roztokom, aby nedochádzalo k tvorbe zrazenín a aby v katétri neboli nečistoty, ktoré by sa mohli zaniest do tela a spôsobiť embóliu alebo oklúzii.

Pri každom použití akéhokoľvek katétra v cievnom systéme je potrebné prijať bezpečnostné opatrenia na prevenciu alebo redukciu zrazenín.

Pri manipulácii s katérom počas zákroku postupujte opatrné, aby sa znižila možnosť neúmyselného zlomenia, ohnutia alebo zlomenia. Katérom počas zavádzania nekrúňte, pretože by sa mohol poškodiť. Ked je katéter zavedený v tele, môže sa s ním manipulovať len po fluoroskopickou kontrolou. Nepokúšajte sa hýbať katérom

bez sledovania následnej reakcie špičky, pretože môže dôjsť k poškodeniu katétra alebo poraneniu ciev.

Katéter GuideLiner nikdy nezasúvajte späť do 10 cm za špičku vodiaceho katétra, pretože katéter GuideLiner sa môže vzrieť vo vodiacom katétri a stáčiť odstrániť.

Nerozvinutý stent nezaťahujte späť do katétra GuideLiner, ak sa katéter nachádza v tele, lebo stent by sa mohol uvoľniť. Namiesto toho súbežne vziahnite katéter GuideLiner a nerozvinutý stent späť do vodiacia spoločne ich vyberte.

NEŽIADUCE ÚČINKY

K možným nežiaducim účinkom, ktoré môžu mať spojitosť s katérom GuideLiner, patria okrem iného:

- Zástava srdca
- Embólia
- Infekcia
- Infarkt myokardu
- Pomaly prietok/oklúzia
- Uvoľnenie stentu
- Trombóza
- Disekcia ciev
- Perforácia ciev

KLINICKÝ POSTUP

Katéter GuideLiner majú používať len lekári vyškolení na výkony, pre ktoré je určený. Opísané techniky a postupy nepredstavujú VŠETKY medicínsky prijateľné protokoly ani nemajú slúžiť ako náhrada za prax a úsudok lekára pri ošetrovaní konkrétného pacienta. Pred rozhodnutím o konkrétnom liečebnom pláne sa musia zvážiť všetky dostupné údaje vrátane známkov a príznakov pacienta a výsledkov ďalších diagnostických vyšetrov.

Obsah balenia:

1x katéter

Ďalšie potrebné, ale nedodávané položky:

- Vodiaci katéter s vnútorným priemerom postačujúcim na zasunutie konkrétnego používaneho modelu katétra GuideLiner
- Adaptér v tvare Y s hemostatickým ventilom (typ Tuohy-Borst)
- Vodiaci drôt s priemerom $\leq 0,36$ mm/0,014"
- Sterilná striekačka (na prepláchnutie)
- Sterilný heparinizovaný fyziologický roztok (na prepláchnutie)

PRÍPRAVA NA POUŽITIE

- Pred použílím pozorne skontrolujte balenie katétra GuideLiner a komponenty, či nie sú poškodené.
- Sterilnú technikou preneste dispenzačnú cievku s katérom GuideLiner do sterilného pola.
- Katéter GuideLiner vyberte z dispenzačnej cievky a dôkladne prepláchnite lúmen katétra GuideLiner od distálneho hrotu pomocou sterilného heparinizovaného fyziologického roztoku.

POSTUP ZAVEDENIA

Katéter GuideLiner zavedete podľa nasledujúcich krokov:

- Už zavedený vodiaci drôt zaistite a zozadu nasadte distálnu špičku katétra GuideLiner na vodiaci drót a katéter zasúvajte, kým nebude lesne proximálne pri hemostatickom ventile.
- Otvorte hemostatický ventil a katéter GuideLiner zavedte hemostatickým ventilom do vodiaceho katétra.
- Pod fluoroskopickou kontrolou zavedte katéter GuideLiner za distálnu špičku vodiaceho katétra a na požadované miesto v cive.

VAROVANIE: Katéter GuideLiner nikdy nezavádzajte do ciev s efektívnym priemerom menším než 2,5 mm. Mohlo by dôjsť k poranieniu, ischémii alebo oklúzii ciev. Ak sa po zavedení katétra GuideLiner v cieve zniži tlak, katéter GuideLiner vytiahnite, kým sa tlak nevráti do normálu.

VAROVANIE: Kedže špička katétra GuideLiner nie je zúžená a vzhľadom k jej veľkosti, je potrebné postupovať s maximálnou opatrnosťou, aby nedošlo k oklúzii ciev, ktorou katéter prechádza.

4. Fluoroskopicky overte požadovanú polohu katétra GuideLiner v cive.

5. V prípade intervenčného výkonu nasadte zozadu intervenčnú pomôcku na existujúci vodiaci drót a zasúňte ju cez vodiaci katéter a katérom GuideLiner do požadovaného priestoru v cive.

POZNÁMKA: Ak sa pri intervencii používa druhý drôt, ktorý naráža naráža na odpor vo vodiacom katétri, drôt povytiahnite o niekoľko centimetrov dozadu a pomaly ho znova zasúňte.

6. Pevne upnetie hemostatický ventil s adaptérom v tvare Y na proximálnu časť tela katétra GuideLiner, aby sa zabránilo spätnému kvracaniu.

7. Vykonalte katetizačnú základku. Po dokončení základky vyberte katéter GuideLiner skôr, než z ciev odstráňte vodiaci katéter.

8. Katéter GuideLiner zlikvidujte podľa štandardných nemocničných postupov.

SKLADOVANIE A MANIPULÁCIA

Žiadne špeciálne podmienky skladovania alebo manipulácie.

OBMEDZENÁ ZÁRUKA

Spoločnosť Vascular Solutions LLC zaručuje, že katéter GuideLiner bude do uvedeného dátumu expirácie bez chýb spracovania a

materiálu. Zodpovednosť v rámci tejto záruky sa obmedzuje na refundáciu alebo výmenu každého výrobku, ktorom sa podľa spoločnosti Vascular Solutions LLC zistia chyby spracovania alebo materiálu. Spoločnosť Vascular Solutions LLC nie je zodpovedná za žiadne vedľajšie, osobitné ani následné odškodenie vyplývajúce z použitia katétra GuideLiner. Táto obmedzená záruka zanika v prípade poškodenia výrobku v dôsledku nesprávnej použitia, pozmienky, nevhodného skladovania alebo nesprávnej manipulácie.

Žiadnen zamestnanec, zástupca ani distribútor spoločnosti Vascular Solutions LLC nie je oprávnený akokoľvek pozmeňovať ani doplniť túto obmedzenú záruku. Údajné pozmienky alebo doplnenie nie je vymáhatelné od spoločnosti Vascular Solutions LLC.

TÁTO ZÁRUKA VÝSLOVNE NAHRÁDZA VŠETKY OSTATNÉ ZÁRUKY, A TO VÝSLOVNÉ I PREPOKLADANÉ, VRÁTANE ZÁRUK OBCHODOVATEĽNOSTI A VHODNOSTI NA URČITY ÚCEL, AKO AJ VŠETKY ĎALŠIE ZÁVÄZKY SPOLOČNOSTI VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTY A OCHRANNÉ ZNÁMKY

Produkt môže byť chránený jedným alebo viacerými patentmi USA alebo medzinárodnými patentmi.

Pozri: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner je registrovaná ochranná známka spoločnosti Teleflex Innovations S.à.r.l., Vascular Solutions LLC, alebo Teleflex Medical, pričom každá z nich je súčasťou skupiny Teleflex Incorporated.

Pozri časť Slovník medzinárodných symbolov na strane 27.

Pozri časť Slovník obsahu na strane 28.

Ông thông GuideLiner® V3

Hướng dẫn sử dụng

THẬN TRỌNG Ở HOA KỲ

Lưu pháp Liêu bang giới hạn thiết bị này chỉ được bán bởi hoa theo yêu cầu của bác sĩ.

MÔ TẢ DỤNG CỤ

Ông thông GuideLiner là ông thông chuyên nhanh mỏt lóng được cung cấp theo các kích thước tương thích với các ông thông dẩn hướng 5Fr., 6Fr., 7Fr. và 8Fr. và có thể được đặt lên dây dẫn hướng có độ dài tiêu chuẩn. Kích thước ông thông GuideLiner lớn hơn dùng để sử dụng trong các phần đầu của mạch vành để hỗ trợ và/hoặc tạo điều kiện thuận lợi cho việc sử dụng nhiều cung can thiệp. Ông thông 150cm có phần trên 125cm làm bằng thép không rỉ bọc ở đầu xa 17cm bằng polime hình bán nguyệt. Tiếp theo phần bằng thép ở đầu xa là phần lồng ông 25cm đã được lau sạch bằng silicone.

Ông thông GuideLiner có hai vách đánh dấu bằng bạch kim-iriđi, giúp tăng khả năng nhìn thấy khi sử dụng các biến pháp soi huỳnh quang tiêu chuẩn. Vách đánh dấu đều xâm trên đầu xa. Vách đánh dấu đều nằm gần cổ ông thông. Dung cu có hai vách đánh dấu vị trí nằm cách đầu xa 95cm (một vách đánh dấu) và 105cm (hai vách đánh dấu).

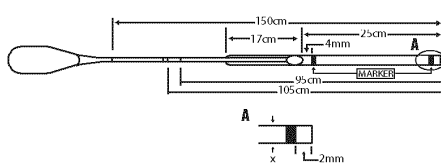
Ông thông GuideLiner được đưa qua ông dẩn hướng để tạo thành đường kính trong nhỏ hơn khoảng 1 French so với ông thông dẩn hướng. Ông thông GuideLiner có một nhán ở đầu gần cho biết khả năng tương thích của ông thông dẩn hướng và đường kính trong của ông thông GuideLiner còn lại.

Ông thông GuideLiner đã được tết trùng bằng ethylene oxit.

STERILE EO

ĐẶC ĐIỂM KỸ THUẬT

Mẫu	Ông thông dẩn hướng tương thích	Đường kính trong tiêu của GuideLiner	Đường kính ngoài của đầu GuideLiner (X)
5569 5Fr.	≥ 5Fr. (đường kính trong ≥ 1,42mm / 0,056")	1,17mm (0,046")	1,35mm (0,053")
5570 5,5Fr.	≥ 6Fr. (đường kính trong ≥ 1,68mm / 0,066")	1,30mm (0,051")	1,60mm (0,063")
5571 6Fr.	≥ 6Fr. (đường kính trong ≥ 1,78mm / 0,070")	1,42mm (0,056")	1,70mm (0,067")
5572 7Fr.	≥ 7Fr. (đường kính trong ≥ 1,98mm / 0,078")	1,57mm (0,062")	1,90mm (0,075")
5573 8Fr.	≥ 8Fr. (đường kính trong ≥ 2,24mm / 0,088")	1,80mm (0,071")	2,16mm (0,085")



CHÍ ĐỊNH

Ông thông GuideLiner được dùng để sử dụng trong việc kết nối với các ông thông dẩn hướng để tiếp cận với các vùng riêng biệt của mạch vành và/hoặc mạch ngoại vi và để tạo điều kiện thuận lợi cho việc đặt các dụng cụ can thiệp.

CHÓNG CHÍ ĐỊNH

Các ông thông GuideLiner chống chỉ định dùng trong các mạch máu có đường kính nhỏ hơn 2,5mm và trong các mạch máu ở hệ thống tĩnh mạch hoặc thận kinh-mạch.

CẢNH BÁO

Ông thông GuideLiner được cung cấp vỏ trùng để chỉ dùng một lần. Việc sử dụng lại các dụng cụ dùng một lần tạo nguy cơ tiềm ẩn về nhiễm trùng cho bệnh nhân hoặc người dùng và có thể dẫn đến bệnh lý hoặc tổn thương nghiêm trọng cho bệnh nhân.

Không bao giờ đày ông thông GuideLiner vào mạch máu mà không có dây dẫn hướng dẩn đường vi có thể dẫn đến tổn thương mạch máu.

Không bao giờ đày ông thông GuideLiner vào mạch máu có đường kính trong dưới 2,5mm. Có thể dẫn đến tổn thương và/hoặc tắc mạch máu. Nếu áp lực trong mạch máu giảm sau khi luồn ông thông GuideLiner, hãy rút ông thông ra cho đến khi áp lực trở về bình thường.

Do kích thước và đầu không thuôn của ông thông GuideLiner, phải hết sức thận trọng để tránh làm tắc mạch máu và làm tổn thương thành mạch nơi ông thông.

Không bao giờ đày hoặc rút dụng cụ trong mạch máu chống lại lực cản cho đến khi nguyên nhân gây ra lực cản được xác định bằng soi huỳnh quang. Di chuyển ông thông hoặc dây dẫn hướng chống lại lực cản có thể làm tách ông thông hoặc đầu dây dẫn hướng, làm hỏng ông thông, hoặc tổn thương mạch máu.

PHÒNG NGỪA
Không dùng ông thông GuideLiner nếu bao bi đã bị hỏng. Bao bi hỏng có thể làm ảnh hưởng đến khả năng vỏ trùng hoặc hỏng dụng cụ. Kiểm tra ông thông GuideLiner trước khi dùng để xem có bất cứ chỗ gãy khúc hoặc thắt nút nào. Không sử dụng ông thông đã bị hỏng. Có thể xảy ra tổn thương mạch máu và/hoặc không thể đày hoặc rút ông thông.

Cần xả lồng ông thông bằng nước muối sinh lý có heparin, vỏ trùng trước khi sử dụng để ngăn ngừa sự hình thành cục máu đông và để đảm bảo ông thông không có các mảnh vụn có thể bị đưa vào cơ thể dẫn đến thuyền tắc và/hoặc tắc mạch.

Cần thận trọng để ngăn ngừa hoặc làm giảm đông máu khi sử dụng bất cứ ông thông nào trong hệ thống mạch máu.

Cần thận trọng khi xử lý ông thông trong quá trình làm thủ thuật để làm giảm khả năng bắt ngòi bị nứt, gãy hoặc xổn. Không dùng lực xoắn với ông thông trong quá trình đưa vào, vì có thể dẫn đến hỏng ông thông.

Khi ông thông trong cơ thể, chỉ nên thao tác khi có soi huỳnh quang. Không gắng di chuyển ông thông mà không quan sát tín hiệu đáp ứng hợp lực của đầu, vì có thể bị hỏng ông thông hoặc tổn thương mạch máu.

Không bao giờ đày ông thông GuideLiner quá đầu ông thông dẩn hướng 10cm vì ông thông GuideLiner có thể bị kẹt trong ông thông dẩn hướng làm cho khó lấy ông thông đó ra.

Không rút stent chưa mở trờ vào ông thông GuideLiner khi ông thông nằm trong cơ thể, vì việc đó có thể dẫn đến tuột stent ra khỏi vị trí. Thay vào đó, đồng thời kéo cả ông thông GuideLiner và stent chưa mở trờ vào ông dẩn hướng và lấy ra cùng một lúc.

TÁC DỤNG BẤT LỢI

Các tác dụng bất lợi có khả năng xảy ra có thể liên quan đến ông thông GuideLiner bao gồm, nhưng không giới hạn với, những vấn đề sau đây:

- Ngừng tim
- Thuỷt tắc
- Nhiễm trùng
- Nhồi máu cơ tim
- Dòng chảy chậm/Tắc
- Tuột stent ra khỏi vị trí
- Huyết khối
- Bóc tách mạch máu
- Thủng mạch máu

THỦ THUẬT LÂM SÀNG

Ông thông GuideLiner phải do bác sĩ đã được đào tạo về các thủ thuật theo mục đích sử dụng của ông thông sử dụng. Các kỹ thuật và các thủ thuật đã mô tả không đại diện cho TẤT cả các quy trình đã được chấp nhận về mặt y khoa, cũng không phải dùng để thay thế cho kinh nghiệm và đánh giá của bác sĩ trong việc điều trị bất kỳ bệnh nhân cụ thể nào. Tất cả các dữ liệu có sẵn, bao gồm các dấu hiệu và triệu chứng của bệnh nhân và kết quả xét nghiệm chẩn đoán khác, cần được xem xét trước khi xác định một kế hoạch điều trị cụ thể.

Gói dụng cụ có:

1x Ông thông

Các hạng mục khác cần phải có nhưng không được cung cấp:

- Ông thông dẫn hướng với đường kính trong đủ lớn để phù hợp với mẫu ông thông GuideLiner cụ thể được sử dụng
- Ông nối chữ Y van cầm máu (loại Tuohy-Borst)
- Dây dẫn có đường kính ≤ 0,36mm / 0,014"
- Xi-lanh vỏ trùng (đè xà sach)
- Dung dịch nước muối sinh lý vỏ trùng có heparin (đè xà sach)

CHUẨN BỊ ĐỂ SỬ DỤNG

1. Trước khi dùng, kiểm tra thật cẩn thận bao bì của GuideLiner và các phần cần xem có bị hỏng không.
2. Sử dụng kỹ thuật vỏ trùng, chuyên cuộn dây của bộ định lượng và/hoặc ông thông GuideLiner vào trường vỏ trùng.
3. Lấy ông thông GuideLiner ra khỏi cuộn dây của bộ định lượng và xả thật kỹ lỏng ông thông GuideLiner từ đầu xa bằng dung dịch nước muối sinh lý vỏ trùng, có heparin.

QUY TRÌNH SỬ DỤNG

Sử dụng ông thông GuideLiner theo các bước sau đây:

1. Buộc dây dẫn hướng đã được luồn trước đó và nạp lại đầu xa của ông thông GuideLiner vào dây dẫn hướng và dây cho đến khi ông thông ở ngay gần van cầm máu.
2. Mở van cầm máu và đày ông thông GuideLiner qua van cầm máu và vào ông thông dẫn hướng.
3. Khi cởi soi huỳnh quang, đày ông thông GuideLiner quá đầu xa của ông thông dẫn hướng và vào vị trí mong muốn trong mạch máu.

CẢNH BÁO: Không bao giờ đày ông thông GuideLiner vào mạch máu có đường kính trong dưới 2,5mm. Có thể dẫn đến tổn thương mạch máu, thiếu máu cục bộ và/hoặc tắc mạch máu. Nếu áp lực trong mạch máu giảm sau khi luồn ông thông GuideLiner, hãy rút ông thông ra cho đến khi áp lực trở về bình thường.

CẢNH BÁO: Do kích thước và đầu không thuôn của ông thông GuideLiner, phải hết sức thận trọng để tránh làm tắc mạch máu và làm tổn thương thành mạch nơi ông thông này đày.

4. Sử dụng soi huỳnh quang, xác định vị trí mong muốn của ông thông GuideLiner trong mạch máu.
5. Nếu thực hiện một thủ thuật can thiệp, nạp lại dụng cụ can thiệp qua dây dẫn hướng sẵn có và đày dụng cụ qua ông thông dẫn hướng và/hoặc ông thông GuideLiner vào khoảng không mạch máu mong muốn.
6. Nếu thực hiện một thủ thuật can thiệp, nạp lại dụng cụ can thiệp qua dây dẫn hướng thứ hai được sử dụng trong quá trình can thiệp và/hoặc phải lực cản trong ông thông GuideLiner vào khoảng không mạch máu mong muốn.
7. Thực hiện thủ thuật đặt ông thông. Sau khi hoàn tất thủ thuật, lấy ông thông GuideLiner trước khi lấy ông thông dẫn hướng ra khỏi mạch máu.
8. Vứt bỏ ông thông GuideLiner theo các quy trình tiêu chuẩn của biện viện.

BẢO QUẢN VÀ XỬ LÝ

Không có điều kiện bảo quản hoặc xử lý đặc biệt.

BẢO HÀNH CÓ GIỚI HẠN

Vascular Solutions LLC đảm bảo rằng ông thông GuideLiner không có khía cạnh khuyết về thiết kế và vật liệu trước ngày hết hạn đã nêu. Trách nhiệm pháp lý theo bảo hành này có giới hạn với việc hoàn lại tiền hoặc thay thế bất kỳ sản phẩm nào, đã được Vascular Solutions LLC phát ra khi nhận khía cạnh khuyết về thiết kế hoặc vật liệu. Vascular Solutions LLC sẽ không chịu trách nhiệm đối với bất kỳ thiệt hại ngẫu nhiên, đặc biệt hoặc do hậu quả nảy sinh phát sinh từ việc sử dụng ông thông GuideLiner. Làm hỏng sản phẩm do việc sử dụng sai, thay đổi, bảo quản không đúng cách hoặc xử lý không đúng cách sẽ làm mất hiệu lực bảo hành cung cấp hiện nay.

Không có nhân viên, đại lý hoặc nhà phân phối nào của Vascular Solutions LLC có bất kỳ quyền thay đổi hoặc sửa đổi nào với bảo hành có giới hạn này dưới bất kỳ khía cạnh nào. Bất kỳ thay đổi hoặc sửa đổi có mục đích nào sẽ không được thực thi hành công tại Vascular Solutions LLC.

BẢO HÀNH NÀY ĐƯỢC DIỄN ĐẠT HOẶC ĐƯỢC HIẾU NGÀM LÀ TUYẾT ĐỎ CẨM THẨM THẾ CHO TẤT CẢ CÁC BẢO HÀNH KHÁC, BAO GỒM BẤT CỨ BẢO HÀNH BẢN HÀNG NÀO HOẶC PHÙ HỢP VỚI MỘT MỤC ĐÍCH CỦ THẾ HOẶC BẤT CỨ NGHĨA VỤ NÀO KHÁC CỦA VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PHÁT MINH VÀ THƯƠNG HIỆU

Có thể bao gồm bởi một hoặc nhiều bằng sáng chế của Hoa Kỳ hoặc quốc tế.

Xem: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner là thương hiệu đã đăng ký của Teleflex Innovations S.à.r.l., Vascular Solutions LLC, hoặc Teleflex Medical, mỗi một thương hiệu là một phần của Teleflex Incorporated.

Xem Bảng thuật ngữ biểu tượng quốc tế trên trang 27.

Xem Bảng chú giải nội dung ở trang 28.

Kateter GuideLiner® V3

Upute za uporabu

OPREZ ZA SAD

Prema američkom saveznom zakonu prodaja ovog uredaja dopuštena je samo lječniku ili na njegov zahtjev.

OPIS UREĐAJA

Kateter GuideLiner je jednoluminalni kateter za brzu izmjenu dostupan u veličinama kompatibilnim s vodećim kateterima 5 Fr., 6 Fr., 7 Fr. i 8 Fr. i može se postaviti preko vodilice standardne duljine. Veće dimenzije katetera GuideLiner namijenjene su za uporabu unutar proksimalnih dijelova koronarne vaskulature kako bi se pružila potpora i/ili olakšalo korištenje više intervencijskih uređaja. Uredaj duljine 150 cm ima dio osi (tijela katetera) duljine 125 cm od nehrđajućeg čelika s polimernom prevlakom od 17 cm na distalnom dijelu. Čelična os (tijelo katetera) se na distalnom dijelu spaja s luminalnim dijelom duljine 25 cm koji je obložen silikonom.

Kateter GuideLiner ima dvije platinum-iridijske trake markera koje omogućuju vidljivost pri korištenju standardnih fluoroskopskih metoda. Distalna traka markera nalazi se na distalnom vrhu. Proksimalna traka markera nalazi se u blizini prstena. Uredaj ima dvije oznake postavljanja koje se nalaze 95 cm (pojedinačna oznaka) i 105 cm (dupska oznaka) od distalnog vrha.

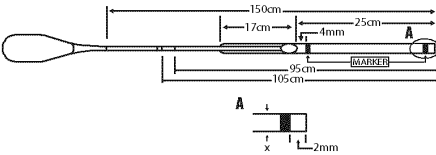
Kateter GuideLiner se uvodi kroz vodeći kateter, što znači da je unutarnji promjer katetera manji od otprilike 1 Fr. od promjera vodećeg katetera. Kateter GuideLiner ima proksimalni ježićak koji označava kompatibilnost vodećeg katetera i dobivenog unutarnjeg promjera katetera GuideLiner.

Kateter GuideLiner steriliziran je etilen-oksidom.

STERILE EO

TEHNIČKE ZNAČAJKE

Model	Kompatibilni vodeći kateter	Minimalni unutarnji promjer katetera GuideLiner	Vanjski promjer vrha katetera GuideLiner (X)
5569 5 Fr.	≥ 5 Fr. (unutarnjeg promjera ≥ 1,42 mm/ 0,056 inča)	1,17 mm (0,046 inča)	1,35 mm (0,053 inča)
5570 5,5 Fr.	≥ 6 Fr. (unutarnjeg promjera ≥ 1,68 mm/ 0,066 inča)	1,30 mm (0,051 inča)	1,60 mm (0,063 inča)
5571 6 Fr.	≥ 6 Fr. (unutarnjeg promjera ≥ 1,78 mm/ 0,070 inča)	1,42 mm (0,056 inča)	1,70 mm (0,067 inča)
5572 7 Fr.	≥ 7 Fr. (unutarnjeg promjera ≥ 1,98 mm/ 0,078 inča)	1,57 mm (0,062 inča)	1,90 mm (0,075 inča)
5573 8 Fr.	≥ 8 Fr. (unutarnjeg promjera ≥ 2,24 mm/ 0,088 inča)	1,80 mm (0,071 inča)	2,16 mm (0,085 inča)



INDIKACIJE

Kateteri GuideLiner namijenjeni su uporabi s vodećim kateterima za pristup odvojenim regijama koronarnih i/ili perifernih krvnih žila i za olakšano postavljanje intervencijskih uređaja.

KONTRAINDIKACIJE

Kateteri GuideLiner kontraindikirani su kod krvnih žila promjera manjeg od 2,5 mm i živčanih krvnih žila ili krvžilnog sustava.

UPZOZRENJA

Kateter GuideLiner isporučuje se sterilan samo za jednokratnu uporabu. Ponovno korištenje uređaja za jednokratnu uporabu stvara moguću opasnost od infekcije bolesnika ili korisnika i može ugroziti funkcionalnost uređaja, što može dovesti do bolesti ili teške ozljede bolesnika.

Nikada nemojte uvoditi kateter GuideLiner u krvnu žilu bez vodilice jer može doći do ozljede krvne žile.

Nikada nemojte uvoditi kateter GuideLiner u krvnu žilu ako je učinkoviti promjer katetera manji od 2,5 mm. Može doći do ozljede i/ili okluzije krvne žile. Ako se tlak u krvnoj žili snižava nakon uvođenja

katetera GuideLiner, povlačite kateter sve dok se tlak ne vrati na normalnu vrijednost.

Zbog veličine i ravnog vrha katetera GuideLiner, nužno je voditi računa kako bi se izbjegla okluzija krvne žile i ozljeda stjenke krvnih žila kroz koju ovaj kateter prolazi.

Nikada nemojte uvoditi ili povlačiti intravaskularni uređaj u slučaju otpora sve dok se fluoroskopijom ne utvrdi uzrok otpora. Pomicanje katetera ili vodilice u slučaju otpora može dovesti do odvajanja katetera ili vrha vodilice, oštećenja katetera ili ozljede krvne žile.

MJERE OPREZA

Nemojte koristiti kateter GuideLiner ako je pakiranje oštećeno. Oštećeno pakiranje može narušiti sterilitet ili dovesti do oštećenja uređaja.

Prije uporabe pregledajte kateter GuideLiner na bilo kakve znakove savijanja ili uvijanja. Nemojte koristiti oštećeni kateter. Može doći do ozljede krvne žile i/ili nemogućnosti uvođenja ili povlačenja katetera.

Prije uporabe lumen katetera mora se isprati sterilnom, hepariniziranim fiziološkim otopinom kako bi se sprječilo stvaranje ugrušaka i osigurati da u kateteru nema debrisa (otpada) koji bi se mogao unjeti u organizam, što bi doveo do embolije i/ili okluzije.

Moraju se poduzeti mjere opreza za sprječavanje i smanjenje stvaranja ugrušaka kada se kateter koristi u krvžilnom sustavu.

Budite oprezni prilikom rukovanja kateterom tijekom postupka radi smanjenja mogućnosti slučajnog loma, savijanja ili uvijanja. Nemojte uvijati kateter tijekom uvođenja jer može doći do oštećenja katetera. Kada se kateter nalazi u tijelu, njime treba rukovati samo uz fluoroskopiju. Nemojte pokušavati pomicati kateter bez promatrivanja poslijednjog odgovora vrha jer može doći do oštećenja katetera ili ozljede krvne žile.

Nikada nemojte uvoditi kateter GuideLiner više od 10 cm iznad vrha vodećeg katetera jer se kateter GuideLiner može zaglaviti u vodećem kateteru otežavajući tako njegovo uklanjanje.

Nemojte povlačiti neugrađenu potpornicu (stent) u kateter GuideLiner kada se na nalazi u tijelu jer može doći do ispadanja potpornice. Umjesto toga, istodobno povucite i kateter GuideLiner i neugrađenu potpornicu natrag u vodeći kateter i zajedno ih uklonite.

NUSPOJAVE

Nuspojave koje mogu biti povezane s kateterom GuideLiner podrazumijevaju ali nisu ograničene na:

- srčani zastoj,
- emboliju,
- infekciju,
- infarkt miokarda,
- spor protok/okluziju,
- ispadanje stenta,
- trombozu,
- disekciju krvne žile,
- perforaciju krvne žile.

KLINIČKI POSTUPAK

Kateter GuideLiner trebaju koristiti liječnici obučeni za postupke kojima je uređaj namijenjen. Opisane tehnike i postupci ne predstavljaju SVE medicinske prihvatljive protokole niti su namijenjeni zamjeni za liječničko iskustvo i prosudbu u liječenju bilo kog pojedinačnog bolesnika. Treba razmotriti sve dostupne podatke, uključujući bolesnikove znakove i simptome te rezultate drugih dijagnostičkih ispitivanja, prije utvrđivanja posebnog plana liječenja.

Pakiranje sadrži:
1 x kateter

Ostali potrebni dodaci koji se nabavljaju zasebno:

- vodeći kateter unutarnjeg promjera dovoljno velikog da primi poseban model katetera GuideLiner koji se koristi,
- Y-adAPTER s hemostatskim ventilom (rotacijskim, tip Tuohy-Borst),
- vodilica promjera ≤ 0,36 mm/0,014 inča,
- sterilna štrcaljka (za ispiranje),
- sterilna heparinizirana fiziološka otopina (za ispiranje).

PRIPREME ZA UPORABU

1. Prije uporabe pozorno pregledajte na oštećenja pakiranje katetera GuideLiner i njegove komponente.
2. Korištenjem aseptične (sterilne) tehnikе, prenesite spiralni dispenzer s kateterom GuideLiner na sterilno polje.
3. Izvadite kateter GuideLiner iz spiralnog dispenzera i sterilnom, hepariniziranim fiziološkim otopinom temeljito isperite lumen katetera GuideLiner od distalnog vrha.

POSTUPAK POSTAVLJANJA

Postavite kateter GuideLiner prema sljedećim koracima:

1. Pričvrstite prethodno uvedenu vodilicu i prebacite distalni vrh katetera GuideLiner preko vodilice i uvodite kateter sve dok ne bude postavljen proksimalno od hemostatskog ventila.
2. Otvorite hemostatski ventil i kroz njega uvedite kateter GuideLiner u vodeći kateter.
3. Pomogni fluoroskopije uvedite kateter GuideLiner iznad distalnog vrha vodećeg katetera i u željenu lokaciju unutar krvne žile.

UPOZOZRENJE: Nikada nemojte uvoditi kateter GuideLiner u krvnu žilu ako je učinkoviti promjer katetera manji od 2,5 mm. Može doći do ozljede, ishemije i/ili okluzije krvne žile.

Ako se tlak u krvnoj žili snižava nakon uvođenja katetera GuideLiner, povlačite kateter sve dok se tlak ne vrati na normalnu vrijednost.

UPOZOZRENJE: Zbog veličine i ravnog vrha katetera GuideLiner, nužno je voditi računa kako bi se izbjegla okluzija krvne žile i ozljeda stjenke krvnih žila kroz koju ovaj kateter prolazi.

4. Pomoći fluoroskopije potvrdite položaj katetera GuideLiner u krvnoj žili.

5. Prilikom provođenja intervencnog postupka, prebacite intervencijski uređaj preko postojeće vodilice i uvedite uređaj kroz vodeći kateter i kateter GuideLiner u željeni krvžilni prostor.

NAPOMENA: U slučaju otpora unutar vodećeg katetera prilikom korištenja druge žice tijekom zahvata, povucite žicu prema natrag nekoliko centimetara i lagano ponovno uvedite.

6. Pričvrstite hemostatski ventil Y-adaptera na proksimalnu os katetera GuideLiner kako biste sprječili uticanje krvi u cijev/kateter.
7. Provode postupak kateterizacije. Nakon završetka postupka uklonite kateter GuideLiner prije uklanjanja vodećeg katetera iz krvne žile.
8. Odložite kateter GuideLiner u otpad slijedeći standardne bolničke postupke.

ČUVANJE I RUKOVANJE

Ne postoje posebni uvjeti čuvanja i rukovanja.

OGRIČENO JAMSTVO

Tvrda Vascular Solutions LLC jamči da kateter GuideLiner nema propusta u izradi i materijalima prije navedenog datuma isteka roka uporabe. Odgovornost temeljem ovog jamstva ograničena je na povrat ili zamjenu bilo kojeg proizvoda za koji je tvrtka Vascular Solutions LLC otkrila da ima propuste u izradi ili materijalima. Tvrda Vascular Solutions LLC neće biti odgovorna za bilo kakvu slučajnu, posebnu ili posljednicu štetu koja prizlazi iz korištenja katetera GuideLiner. Ošteteđenje proizvoda zbog pogrešne uporabe, izmjene, nepropisnog čuvanja i/ili nepravilnog rukovanja ponistiće ovo ograničeno jamstvo.

Niti jedan zaposlenik, zastupnik ili distributer tvrtke Vascular Solutions LLC nema ovlaštenje izmjeniti ili dopuniti ovo ograničeno jamstvo u bilo kojem pogledu. Svaka pretpostavljena izmjena ili dopuna neće biti provodna bez ovlaštenja tvrtke Vascular Solutions LLC.

OVO JAMSTVO ZAMJENjuje SVA DRUGA JAMSTVA, BILO DA SU IZRICIĆO NAVEDENA I PODRZUMJEVANA, UKLJUČUJUĆI JAMSTVO UTRŽIVOSTI ILI PRIKLADNOSTI ZA NAMIJENJENU SRVHU ILI BILO KOJU DRUGU OBVEZU TVRTKE VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTI I ZAŠTITNI ZNAKOV

Mogu biti pokriveni jednim ili više američkih ili međunarodnih patentima.

Pozite: www.teleflex.com/patents-int
GuideLiner je registrirani zaštitni znak tvrtki Teleflex Innovations S.r.l., Vascular Solutions LLC ili Teleflex Medical, od kojih je svaka dio tvrtke Teleflex Incorporated.

Pogledajte Kazalo međunarodnih simbola na 27. stranici.

Pogledajte Kazalo međunarodnih simbola na 28. stranici.

GuideLiner® V3 kateter

Uputstvo za upotrebu

MERE OPREZA ZA SAD

Prema federalnom zakonu SAD prodaja ovog uredaja dozvoljena je isključivo lekarima ili na/prema njihovom nalogu.

OPIS UREĐAJA

Kateter GuideLiner je jednolumenski kateter za brzu razmenu, dostupan je u veličinama koje su kompatibilne sa vodećim kateterima od 5, 6, 7 i 8 Fr. i može se postaviti preko žice vodilje standardne duljine. Veći kateteri GuideLiner su namjenjeni za upotrebu unutar proksimalnih delova koronarne vaskulature, kako bi pružili podršku i/ili olakšalo upotrebu višestrukih intervencijskih uređaja. Ovaj uređaj od 150 cm ima osovinski deo od nerđajućeg čelika dužine 125 cm, čijih je distalnih 17 cm pokriveno polukružnim polimerom. Na osovinu od čelika se distalno nadovezuje lumenski deo od 25 cm, obložen silikonom.

Kateter GuideLiner ima dva prstenasta obeleživača od platine i iridijuma, koji mogućavaju vidljivost katetera pri upotrebi standardnih fluoroskopskih metoda. Distalni prstenasti obeleživač se nalazi na udaljenosti od 95 cm (jednostrošni obeleživač) i 105 cm (dvostrošni obeleživač) od distalnog vrha.

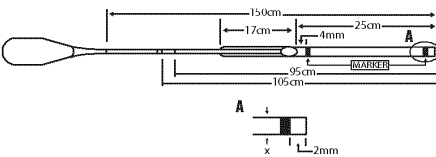
Kateter GuideLiner se plasira kroz vodeći kateter, čime se dobija unutrašnji prečnik za otprilike 1 Fr. manji od vodećeg katetera. Kateter GuideLiner ima proksimalni ježićak, koji ukazuje na kompatibilnost vodećeg katetera i dobijeni unutrašnji prečnik katetera GuideLiner.

Kateter GuideLiner je sterilizovan etilen-oksidom.

STERILE EO

SPECIFIKACIJE

Model	Kompatibilni vodeći kateter	Min. un. prečnik katetera GuideLiner	Sp. prečnik vrha katetera GuideLiner (X)
5569 5 Fr.	≥ 5 Fr. (un. prečnik ≥ 1,42 mm/ 0,056 inča)	1,17 mm (0,046 inč)	1,35 mm (0,053 inča)
5570 5,5 Fr.	≥ 6 Fr. (un. prečnik ≥ 1,68 mm/ 0,066 inča)	1,30 mm (0,051 inč)	1,60 mm (0,063 inča)
5571 6 Fr.	≥ 6 Fr. (un. prečnik ≥ 1,78 mm/ 0,070 inča)	1,42 mm (0,056 inča)	1,70 mm (0,067 inča)
5572 7 Fr.	≥ 7 Fr. (un. prečnik ≥ 1,98 mm/ 0,078 inča)	1,57 mm (0,062 inča)	1,90 mm (0,075 inča)
5573 8 Fr.	≥ 8 Fr. (un. prečnik ≥ 2,24 mm/ 0,088 inča)	1,80 mm (0,071 inč)	2,16 mm (0,085 inča)



INDIKACIJE

Kateter GuideLiner su namenjeni za upotrebu u kombinaciji sa vodećim kateterima, kako bi se pristupilo zasebnim regionima koronarne i/ili periferne vaskulature, kao i lakše plasirali interventni uredaji.

KONTRAINDIKACIJE

Kateter GuideLiner su kontraindikovani u krvnim sudovima sa prečnikom manjim od 2,5 mm, kao i krvnim sudovima neurovaskulature ili u venskom sistemu.

UPOZORENJA

Kateter GuideLiner dostavlja se sterilan i isključivo za jednokratnu upotrebu. Ponovna upotreba uredaja za jednokratnu upotrebu dovodi do mogućeg rizika od infekcije pacijenta ili korisnika i može da ugrozi funkcionalnost uredaja, što može da doveđe do razvoja oboljenja ili ozbiljne povrede pacijenta.

Nemojte nikada uvoditi kateter GuideLiner u krvni sud bez predvode žice vodilje, jer može doći do oštećenja krvnog suda. Nemojte nikada uvoditi kateter GuideLiner u krvni sud čiji je efektivni prečnik manji od 2,5 mm. Može doći do povrede i/ili okluzije krvnog suda. Ukoliko se pritisak u krvnom суду priguši nakon uvođenja katetera GuideLiner, izvlačite kateter sve dok se pritisak ne vrati na normalnu vrednost.

Kako je vrh katetera GuideLiner većih dimenzija i ne sužava se, morate veoma voditi računa da izbegnete okluziju krvnog suda i oštećenje zida krvnih sudova kroz koje prolazi kateter.

Nemojte nikada uvoditi ili izvlačiti intravaskularni uredaj ako postoji otpor, sve dok se fluoroskopijom ne odredi uzrok otpora. Pomeranje katetara ili žice vodilje uprkos otporu može da doveđe do odvajanja vrha katetara ili žice vodilje, do oštećenja katetera ili krvnog suda.

MERE OPREZA

Nemojte koristiti kateter GuideLiner ako je pakovanje oštećeno. Oštećenje pakovanja bi moglo da doveđe do narušavanja steriliti ili oštećenja uredaja.

Pre upotrebe proverite da nije negde došlo do savijanja ili prelamanja katetera GuideLiner. Nemojte koristiti oštećeni kateter. Može doći do oštećenja krvnog suda i/ili nemogućnosti da se kateter vuče ili izvuče.

Pre upotrebe obavezno isperite lumen katetera heparinizovanim fiziološkim rastvorom, kako biste sprečili formiranje ugrušaka i bili sigurni da u lumenu nema hirurških otpadaka, koji bi mogli biti uneseni u organizam i time dovesti do embolije i/ili okluzije.

Mere opreza u cilju sprečavanja ili smanjivanja formiranja ugrušaka moraju se preduzeti pri upotrebi bilo kog katetera u vaskularnom sistemu.

Pažljivo rukujte kateterom tokom zahvata, kako biste smanjili mogućnost slučajnog preloma, savijanja ili prelamanja katetera. Nemojte uvrati kateter tokom plasiranja, jer može doći do njegovog oštećenja.

Kada je kateter u organizmu, njime treba rukovati samo pod vodstvom fluoroskopa. Nemojte pomerati kateter, a da pri tom ne pratite reakciju vrha katetera, jer može doći do oštećenja katetera ili povrede krvnog suda.

Nemojte nikada uvoditi kateter GuideLiner više od 10 cm izvan vrha vodećeg katetera, jer kateter GuideLiner može da se zaglavi u vodećem katetru i da potom bude teško ukloniti ga.

Nemojte uvlačiti neplasirani stent nazad u kateter GuideLiner dok je kateter u organizmu, jer to može da doveđe do izbacivanja stenta. Uместo toga, istovremeno povucite i kateter GuideLiner i neplasirani stent nazad u vodeći kateter i uklonite ih zajedno.

NEŽELJENA DEJSTVA

U neželjena dejstva koja mogu biti povezana sa kateterom GuideLiner spadaju, između ostalog:

- zastoj srca
- embolija
- infekcija
- infarkt miokarda
- spor protok/okluzija
- izbacivanje stenta
- tromboza
- disekcija krvnog suda
- perforacija krvnog suda

KLINIČKA PROCEDURA

Kateter GuideLiner treba da koriste lekar koji su obučeni za zahvate za koje je kateter namenjen. Opisane tehnike i procedure ne predstavljaju SVE medicinskih prihvativih protokola, niti su namenjeni kao zamena za iskustvo i rasuđivanje lekara prilikom lečenja konkretnog pacijenta. Treba uzeti u obzir sve znake i simptome kod pacijenta, kao i druge rezultate dijagnostičkih analiza, pre određivanja specifičnog plana lečenja.

Pakovanje sadrži:

1 kateter

Potreban pribor koji nije dostavljen u pakovanju:

- Vodeći kateter sa unutrašnjim prečnikom dovoljno velikim da u njega može da stane konkretni model katetera GuideLiner koji se koristi
- Račvasti adapter sa hemostatskim ventilom (tip Tuohy-Borst)
- Žica vodilje prečnika ≤ 0,36 mm/0,014 inča
- Sterilni špric (za ispiranje)
- Heparinizovani fiziološki rastvor (za ispiranje)

PRIPREMA ZA UPOTREBU

1. Pre upotrebe, pažljivo pregledajte pakovanje i komponente katetera GuideLiner i proverite da nema oštećenja.
2. Koristeći tehniku sterilizacije, prenesite spiralnu prevlaku sa kateterom GuideLiner na sterilno polje.
3. Izvadite kateter GuideLiner iz spiralne prevlakе i heparinizovanim fiziološkim rastvorom temeljno isperite lumen katetera GuideLiner počevši od distalnog vrha.

PROCEDURA PLASIRANJA KATETERA

Plasirajte kateter GuideLiner prateći sledeće korake:

1. Fiksirajte prethodno uvučenu žicu vodilje i prevucite distalni vrh katetera GuideLiner nazad preko žice vodilje i uvlačite kateter sve dok se ne nađe odmah proximalno od hemostatskog ventila.
2. Otvorite hemostatski ventil i uvlačite kateter GuideLiner kroz hemostatski ventil i potom u vodeći kateter.
3. Pod vodstvom fluoroskopa, gurajte kateter GuideLiner dalje od distalnog vrha vodećeg katetera do željene lokacije unutar krvnog suda.
4. Pomoći fluoroskopije potvrdite željeni položaj katetera GuideLiner u krvnom суду.
5. Kod obavljanja intervencnog zahvata, prevucite intervencijski uredaj preko postojeće žice vodilje i uvlačite uredaj kroz vodeći kateter i kateter GuideLiner u željeni vaskularni prostor.
6. Čvrsto zategnite hemostatski ventil račvastog adaptera na proksimalnoj osovini katetera GuideLiner, kako biste sprečili vraćanje krvi.
7. Uradite kateterizaciju. Nakon obavljenje kateterizacije, kateter GuideLiner uklonite pre nego što uklonite vodeći kateter iz krvnog suda.
8. Odložite u otpad kateter GuideLiner prema standardnim bolničkim procedurama.

ČUVANJE I RUKOVANJE

Nema posebnih uslova za čuvanje i rukovanje.

OGRANIČENA GARANCIJA

Kompanija Vascular Solutions LLC garantuje da kateter GuideLiner nema nedostatka u pogledu kvaliteta izrade i materijala pre isteka navedenog roka trajanja. Odgovornost pod ovom garancijom je ograničena na refundaciju ili zamenu bilo kog proizvoda za koji Kompanija Vascular Solutions LLC utvrdi da ima nedostatke u

pogledu kvaliteta izrade ili materijala. Kompanija Vascular Solutions LLC nije odgovorna ni za kakovu slučajnu, posebnu ili posledičnu štetu nastalu upotrebom dvolumenskog katetera GuideLiner. Ova ograničena garancija ne pokriva oštećenja proizvoda nastala njegovom pogrešnom upotrebom, izmenom, nepravilnim čuvanjem ili nepravilnim rukovanjem.

Nijedan zaposleni, predstavnik ili distributer kompanije Vascular Solutions LLC nema ovlašćenje da u bilo kom pogledu izmeni ili dopuni ovu ograničenu garanciju. Bilo kakvo pozivanje na izmenu ili dopunu nije obavezujuće za kompaniju Vascular Solutions LLC.

OVA GARANCIJA IZRČITO VAŽI UMESTO SVIH DRUGIH GARANCIJA, IZRAŽENIH ILI PODRAZUMEVANIH, UKLUJUĆUĆI BILO KAKVU GARANCIJU KOMERCIJALNOSTI ILI PODESNOSTI ZA ODREĐENU NAMENU ILI BILO KAKVU DRUGU OBAVEZU KOMPANIJE VASCULAR SOLUTIONS LLC.

PATENTI I ZAŠTITNI ZNACI

Mogu biti obuhvaćeni jednim ili više patenata SAD-a ili međunarodnih patentima.

Vidite: www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner je registrovani zaštitni znak kompanija Teleflex Innovations S.à.r.l., Vascular Solutions LLC, ili Teleflex Medical, a svaka je deo kompanije Teleflex Incorporated.

Pogledajte rečnik međunarodnih simbola na stranama 27.

Pogledajte rečnik sadržaja na strani 28.

Cateter GuideLiner® V3

Instrucțiuni de utilizare

ATENTIONARE SUA

Legislația federală restricționează comercializarea acestui dispozitiv la vânzarea doar de către un medic sau la recomandarea unui medic.

DESCRIEREA DISPOZITIVULUI

Cateterul GuideLiner este un cateter de schimb rapid, cu un singur lumen, furnizat în măsuri compatibile cu cateterile de ghidaj de 5 Fr., 6 Fr., 7 Fr. și 8 Fr. și poate fi amplasat peste un fir de ghidaj de lungime standard. Măsurile mari mai ale cateterelor GuideLiner sunt destinate utilizării în cadrul portiunilor proximale ale vascularizării coronariene, pentru a asigura sprijin și/sau pentru a facilita utilizarea mai multor dispozitive interventionale. Dispozitivul cu lungimea de 150 cm este prevăzut cu o secțiune de ax din otel inoxidabil de 125 cm, acoperită în portiunea distală de 17 cm cu un polimer semicircular. Axul din otel este urmat distal de o secțiune de lumen cu lungimea de 25 cm, acoperită cu silicon.

Cateterul GuideLiner prezintă două benzi de marcat din platini și iridiu, care facilitează vizibilitatea în timpul utilizării metodelor fluoroscopice standard. Banda de marcat distală este localizată la vârful distal. Banda de marcat proximală este localizată în apropierea gulerului. Dispozitivul are două mărcaje de poziționare localizate la 95 cm (marcat simplu) și la 105 cm (marcat dublu) față de vârful distal.

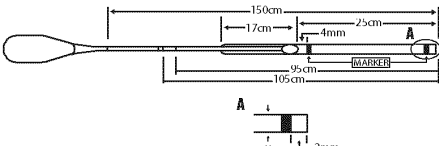
Cateterul GuideLiner este introdus print-un cateter de ghidaj, rezultând un diametru intern cu aproximativ 1 Fr. mai mic decât al cateterului de ghidaj. Cateterul GuideLiner este prevăzut cu o etichetă proximală care indică compatibilitatea cateterului de ghidaj și diametrul intern rezultat al cateterului GuideLiner.

Cateterul GuideLiner a fost sterilizat cu oxid de etilenă.

STERILE EO

SPECIFICATII

Model	Cateter de ghidaj compatibil	D.I. minim al GuideLiner	D.E. al vârfului GuideLiner (X)
5569 5 Fr.	≥ 5 Fr. (≥ 1,42 mm / 0,056 in. D.I.)	1,17 mm (0,046 in.)	1,35 mm (0,053 in.)
5570 5,5 Fr.	≥ 6 Fr. (≥ 1,68 mm / 0,066 in. D.I.)	1,30 mm (0,051 in.)	1,60 mm (0,063 in.)
5571 6 Fr.	≥ 6 Fr. (≥ 1,78 mm / 0,070 in. D.I.)	1,42 mm (0,056 in.)	1,70 mm (0,067 in.)
5572 7 Fr.	≥ 7 Fr. (≥ 1,98 mm / 0,078 in. D.I.)	1,57 mm (0,062 in.)	1,90 mm (0,075 in.)
5573 8 Fr.	≥ 8 Fr. (≥ 2,24 mm / 0,088 in. D.I.)	1,80 mm (0,071 in.)	2,16 mm (0,085 in.)



INDICAȚII

Cateterele GuideLiner sunt destinate utilizării împreună cu catetere de ghidaj, pentru a accesa regiuni discrete ale vascularizării coronariene și/sau periferice și pentru a facilita amplasarea dispozitivelor intervenționale.

CONTRAINDICAȚII

Este contraindicată utilizarea cateterelor GuideLiner în vase cu diametre mai mici de 2,5 mm și în vase care aparțin neurovascularizației sau sistemului venos.

AVERTISMENTE

Cateterul GuideLiner este furnizat steril și destinat unei singure utilizări. Refolosirea dispozitivelor de unică folosință generează un risc potențial de infecții pentru pacient sau utilizator și poate compromite funcționalitatea dispozitivului, fapt ce poate cauza îmbolnăvirea sau vătămarea gravă a pacientului.

Nu introduceți niciodată cateterul GuideLiner într-un vas fără a utiliza un fir de ghidaj pentru orientare, întrucât poate rezulta deteriorarea vasului.

Nu înaintați niciodată cateterul GuideLiner într-un vas care are diametrul efectiv mai mic de 2,5 mm. Poate rezulta lezarea vasului și/sau ocluzia. Dacă presiunea dintr-un vas se atenueaază după introducerea cateterului GuideLiner, retrageți cateterul până când presiunea revine la normal.

Din cauza dimensiunii și capătului non-conic al cateterului GuideLiner, trebuie acordată deosebită atenție pentru a evita ocluzia vasului și deteriorarea peretelui vaselor prin care trece acest cateter.

Dacă se întâmplă rezistență, nu avansați sau retrageți niciodată un dispozitiv intravascular până când cauza rezistenței nu este determinată prin intermediul fluoroscopiei. Mișcarea cateterului sau firului de ghidaj împotriva rezistenței poate duce la separarea cateterului sau a vârfului firului de ghidaj, la deteriorarea cateterului sau la deteriorarea vasului.

PRECAUȚII

Nu utilizați cateterul GuideLiner în cazul în care ambalajul a fost deteriorat. Un ambalaj deteriorat poate duce la compromiterea sterilității sau la deteriorarea dispozitivului.

Inspectați cateterul GuideLiner înaintea utilizării pentru a observa orice îndoitor sau răsucuri. Nu utilizați un cateter deteriorat. Se poate produce deteriorarea vasului și/sau incapacitatea de a avansa sau de a retrage cateterul.

Lumenul cateterului trebuie spălat cu soluție salină sterilă, heparinizată înaintea utilizării, pentru a preveni formarea cheagurilor și pentru a asigura absența din cateter a reziduilor care ar putea fi introduse în organism, fapt ce poate cauza embolie și/sau ocluzie.

Trebue luate măsuri de precauție pentru a preveni sau a reduce coagularea atunci când orice cateter este utilizat în sistemul vascular.

ACTIONAȚI CU PRUDENȚĂ ATUNCI CÂND MANIPULAȚI CATETERUL ÎN TIMPUL UNIEI PROCEDURI, PENTRU A REDUCE POSIBILITATEA DE RUPERE, INDOIRE SAU RĂSUCIRE ACCIDENTALĂ. NU TORSIONAȚI CATETERUL ÎN TIMPUL INTRODUCERII, ÎNTRUCÂNT PUTEA REZULTA DETERIORAREA CATETERULUI.

Atunci când cateterul este în interiorul corpului, trebuie manipulat doar sub ghidaj fluoroscopic. Nu incercați să mișcați cateterul fără să observați răspunsul rezultant la nivelul vârfului, întrucât se poate produce deteriorarea cateterului sau lezarea vasului.

Nu avansați niciodată cateterul GuideLiner cu peste 10 cm dincolo de vârful cateterului de ghidaj, întrucât cateterul GuideLiner se poate bloca în cateterul de ghidaj, fiind dificil de scoat.

Nu retrageți un stent nedesfășurat înapoi în cateterul GuideLiner atunci când cateterul este în interiorul corpului, întrucât aceasta poate cauza dislocarea stentului. În schimb, trageți simultan atât cateterul GuideLiner, cât și stentul nedesfășurat, înapoi în cateterul de ghidaj și îndepărtați-le împreună.

EFFECTE ADVERSE

Efectele adverse posibile care pot fi asociate cu cateterul GuideLiner includ, dar nu se limitează la următoarele:

- Stop cardiac
- Embolie
- Infecție
- Infarct miocardic
- Reducerea debitului/ocluzie
- Dislocarea stentului
- Tromboză
- Dissecția vasului
- Perforarea vasului

PROCEDURĂ CLINICĂ

Cateterul GuideLiner trebuie utilizat de către medici instruiți cu privire la procedurile pentru care acesta este destinat. Tehnicile și procedurile descrise nu reprezintă TOATE protocoalele acceptabile din punct de vedere medical, nici nu sunt destinate drept substituent al experienței și raționamentului medical în tratarea oricărui pacient

individual. Toate datele disponibile, inclusiv semnele și simptomele pacientului, precum și alte rezultate ale testelor diagnostice, trebuie luate în considerare înainte de a determina un plan de tratament specific.

Ambalajul conține:

1x cateter

Alte elemente necesare, dar care nu sunt furnizate:

- Cateter de ghidaj cu un diametru interior suficient de mare încât să acomodeze modelul specific de cateter GuideLiner utilizat
- Adaptor în Y cu valvă hemostatică (tip Tuohy-Borst)
- Fir de ghidaj cu diametru \leq 0,36 mm / 0,014 in.
- Seringă sterilă (pentru spălare)
- Soluție salină sterilă heparinizată (pentru spălare)

PREGĂTIRE PENTRU UTILIZARE

1. Înaintea utilizării, inspectați cu atenție cateterul GuideLiner pentru a observa orice deteriorări ale ambalajului și ale componentelor.
2. Utilizând o tehnică sterilă, transferați bobina de distribuire cu cateterul GuideLiner în campul steril.
3. Îndepărtați cateterul GuideLiner din bobina de distribuire și spălați temeinic lumenul cateterului GuideLiner, de la vârful distal, cu soluție salină sterilă heparinizată.

PROCEDURĂ DE INTRODUCERE

Introduceți cateterul GuideLiner conform următorilor pași:

1. Securizați firul de ghidaj introdus anterior și inserați prin spate vârful distal al cateterului GuideLiner peste firul de ghidaj, avansând până când cateterul se află imediat proximal față de valva hemostatică.
2. Deschideți valva hemostatică și avansați cateterul GuideLiner prin valva hemostatică în interiorul cateterului de ghidaj.
3. Sub control fluoroscopic, avansați cateterul GuideLiner dincolo de vârful distal al cateterului de ghidaj, în locația dorită din interiorul vasului.
4. AVERTISMENT: Nu înaintați niciodată cateterul GuideLiner într-un vas care are diametrul efectiv mai mic de 2,5 mm. Pot rezulta lezarea vasului, ischemie și/sau ocluzie. Dacă presiunea dintr-un vas se atenueaază după introducerea cateterului GuideLiner, retrageți cateterul până când presiunea revine la normal.
5. AVERTISMENT: Din cauza dimensiunii și capătului non-conic al cateterului GuideLiner, trebuie acordată deosebită atenție pentru a evita ocluzia vasului și deteriorarea peretelui vaselor prin care trece acest cateter.
6. Sub control fluoroscopic, confirmați poziția dorită a cateterului GuideLiner în interiorul vasului.
7. În cazul în care efectuați o procedură intervențională, inserați prin spate dispozitivul intervențional, peste firul de ghidaj existent, și înaintați dispozitivul prin cateterul de ghidaj și cateterul GuideLiner în spațiul vascular dorit.
8. OBSERVAȚIE: Dacă se utilizează un al doilea fir în timpul intervenției și acesta întâmpină rezistență în interiorul cateterului de ghidaj, trageți înapoi firul cățiva centimetri și reluați lent avansarea.
9. Strângeți ferm valva hemostatică și adaptorul în Y la nivelul axului proximal al cateterului GuideLiner pentru a preveni sângerarea retrogradă.
10. Efectuați procedura de cateterizare. După finalizarea procedurii, înălțați cateterul GuideLiner înainte de a înălța cateterul de ghidaj din vas.
11. Eliminați cateterul GuideLiner conform procedurilor standard ale spitalului.

DEPOZITARE ȘI MANIPULARE

Nu sunt necesare condiții speciale de depozitare sau manipulare.

GARANȚIE LIMITATĂ

Vascular Solutions LLC garantează că cateterul GuideLiner este lipsit de defecte de manoperă și materiale înainte de data de expirare menționată. Răspunderea în baza acestei garanții se limitează la rambursarea sau la înlocuirea oricărui produs constatat a fi defectuos din punct de vedere al manoperiei sau materialelor de către Vascular Solutions LLC. Vascular Solutions LLC nu își asumă răspunderea pentru daune accidentale, speciale sau pe cale de consecință generate de utilizarea cateterului GuideLiner. Deteriorarea produsului în urma utilizării inadecvata, alterări, depozitării necorespunzătoare sau manipularii incorecte anulează această garanție limitată.

Niciun angajat, agent sau distributor al Vascular Solutions LLC nu are nicio autoritate să amendeze sau să modifice această garanție limitată în nicio privință. Niciun amendament sau nicio modificare pretinse nu vor avea caracter executoriu împotriva Vascular Solutions LLC.

ACEASTĂ GARANȚIE ÎNLOCUIESTE ÎN MOD EXPLICIT ORICE ALTĂ GARANȚIE, FIE EA EXPLICITĂ SAU IMPLICITĂ, INCLUSIV ORICE GARANȚIE DE VANDABILITATE SAU CONFORMITATE PENTRU UN ANUMIT SCOP SAU ORICE ALTĂ OBLIGAȚIE A VASCULAR SOLUTIONS LLC.

BREVETE ȘI MĂRCI COMERCIALE

Poate face obiectul unuia sau mai multor brevete internaționale sau din SUA.

Vezi www.teleflex.com/patents-int

GuideLiner este o marcă înregistrată a Teleflex Innovations S.r.l., Vascular Solutions LLC sau Teleflex Medical, fiecare făcând parte din Teleflex Incorporated.

Vezi Glosarul internațional de simboluri la pagina 27.

Vezi Glosarul de termeni la pagina 28.

Cateter GuideLiner® V3

Інструкції для застосування

ПОПЕРЕДЖЕННЯ США

Федеральний закон обмежує продаж цього пристрою за замовленням лікаря.

ОПИС ПРИСТОЮ

Cateter GuideLiner - це однопровідний катетер швидкої заміни, який пропонується у розмірах, що відповідають спрямованім катетерам розмірів 5 Fr., 6 Fr., 7 Fr. та 8 Fr. і може розміщуватися по провідників стандартної довжини. Катетер GuideLiner більшими розмірів призначений для використання в проксимальніх долях вінчевої судинної системи, що забезпечує підтримку та/або спростила використання численних хірургічних пристрів. Пристрій довжиною 150 см складається зі стерильної секції з нерхавічкою стаплі довжиною 125 см із дистальним 17 см покриттям наливкруглим полімером. За стаплем стержнем слідує дистально 25 см просвітної секції покритої спілоном. Катетер GuideLiner має дві платиново-іридієві мітки-полоски, що забезпечують видимість при використанні стандартних флюороскопічних методів. Дистальний маркер розташований на дистальному кінці. Проксимальний маркер розташований біля манжети. Пристрій має дві позиційні мітки, розташовані на відстані 95 см (одинарна мітка) та 105 см (подвійна мітка) від дистального кінця.

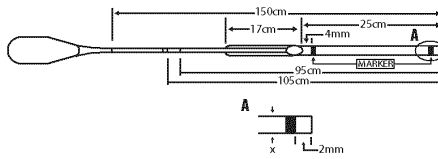
Катетер GuideLiner доставляється через спрямованій катетер, в результаті чого внутрішній діаметр приблизно на 1 одиницю по Французькій шкалі діаметру катетера менший, ніж діаметр спрямованого катетера. Катетер GuideLiner має проксимальний наконечник, який вказує на сумісність спрямованого катетера та внутрішньою діаметру катетера GuideLiner.

Катетер GuideLiner простерилізований етиленоксидом.

STERILE EO

СПЕЦИФІКАЦІЇ

Модель	Відповідний спрямованій катетер	Мінімальний внутрішній діаметр катетера GuideLiner (X)	Діаметр по зовнішній стороні катетера GuideLiner (X)
5569 5 Fr.	≥ 5 Fr. (внутрішній діаметр $\geq 1,42$ мм/0,056")	1,17 мм (0,046")	1,35 мм (0,053")
5570 5,5 Fr.	≥ 6 Fr. (внутрішній діаметр $\geq 1,68$ мм/0,066")	1,30 мм (0,051")	1,60 мм (0,063")
5571 6 Fr.	≥ 6 Fr. (внутрішній діаметр $\geq 1,78$ мм/0,070")	1,42 мм (0,056")	1,70 мм (0,067")
5572 7 Fr.	≥ 7 Fr. (внутрішній діаметр $\geq 1,98$ мм/0,078")	1,57 мм (0,062")	1,90 мм (0,075")
5573 8 Fr.	≥ 8 Fr. (внутрішній діаметр $\geq 2,24$ мм/0,088")	1,80 мм (0,071")	2,16 мм (0,085")



ПОКАЗАННЯ

Катетери GuideLiner призначенні для використання разом зі спрямованими катетерами для доступу до окремих ділянок коронарної та/або периферичної судинної системи та для попередження розміщення хірургічних пристрів.

International Symbols Glossary

	MARKER	GCID Guide catheter inner diameter	GLID GuideLiner inner diameter		
International Symbols Glossary	Radiopaque marker	Guide catheter inner diameter	GuideLiner inner diameter	Phone number	Fax number
Glosář mezinárodních značek	Rentgenokontrastní značka	Vnitřní průměr vodicího katétru	Vnitřní průměr katetu GuideLiner	Telefonní číslo	Číslo faxu
Ordliste med internationale symboler	Radiopak markør	Indvendig diameter på guidekatetret	Indvendig diameter, GuideLiner	Telefonnummer	Faxnummer
Lijst met internationale symbolen	Radiopake markering	Inwendige diameter geleidekatheter	Binnendiameter GuideLiner	Telefoonnummer	Faxnummer
Rahvusvaheliste sümbolite sõnastik	Röntgenkontrastne marker	Juhkateetri siseläbimõõt	GuideLiner kateetri siseläbimõõt	Tel nr	Faksi nr
Kansainvälisen merkkien sanasto	Röntgenpositiivinen merkki	Ohjainkatetrin sisähalkaisija	GuideLiner-sisähalkaisija	Puhelin numero	Faksi numero
Glossaire des symboles internationaux	Marqueur radio-opaque	Diamètre intérieur du cathéter guide	Diamètre interne du GuideLiner	Numéro de téléphone	Numéro de fax
Legende der Internationalen Symbole	Strahlenundurchlässiger Marker	Innendurchmesser Führungskatheter	GuideLiner Innendurchmesser	Telefonnummer	Fax-Nummer
Επεξήγηση διεθνών συμβόλων	Ακτινοσκερός δείκτης	Εσωτερική διάμετρος καθετήρα-οδηγού	Εσωτερική διάμετρος GuideLiner	Αρ. τηλεφώνου	Αρ. φαξ
Nemzetközti szimbólumok jegyzéke	Sugárfogó marker	Vezetőkatéter belső átmérője	GuideLiner katéter belső átmérője	Telefonszám	Faxszám
Glossario internazionale dei simboli	Marcatore radiopaco	Diametro interno del catetere guida	Diametro interno del GuideLiner	Numero telefonico	Numero di fax
Starptautisko simbolu skaidrojums	Starojumu necaurlaidīgs markējums	Vadītājkatetra iekšējais diemets	GuideLiner iekšējais diemets	Tālruņa numurs	Faksa numurs
Tarptautinis ženklių žodynėlis	Radiokontrastinė žymė	Kreipiamojo kateterio vidinis skersmuo	„GuideLiner“ kateterio vidinis skersmuo	Telefono numeris	Fakso numeris
Ordliste med internasjonale symboler	Røntgentett markør	Indre diameter på ledekateter	GuideLiner indre diameter	Telefonnummer	Faksnummer
Słowniczek symboli międzynarodowych	Znacznik cieniodajny	Wewnętrzna średnica cewnika prowadzącego	Wewnętrzna średnica GuideLiner	Telefon	Faks
Glossário de símbolos internacionais	Marcador radiopaco	Diâmetro interno do cateter guia	Diâmetro interno do dispositivo GuideLiner	Número de telefone	Número de fax
Глоссарий международных обозначений	Рентгеноконтрастный маркер	Внутренний диаметр катетера-проводника	Внутренний диаметр катетера GuideLiner	Телефон	Факс
Glosario de símbolos internacionales	Marcador radiopaco	Diámetro interno del catéter guía	Diámetro interno del GuideLiner	Número de teléfono	Número de fax
Förklaring av internationella symboler	Röntgenmarkör	Guidekateterns inre diameter	Inre diameter för GuideLiner	Telefonnummer	Faxnummer
Uluslararası Sembol Sözlüğü	Radyopak Markör	Kılavuz kateter iç çapı	GuideLiner iç Çapı	Telefon numarası	Faks numarası
Slovník medzinárodných symbolov	RTG-kontrastná značka	Vnútorný priemer vodiaceho katétra	Vnútorný priemer katétra GuideLiner	Telefónne číslo	Faxové číslo
Bảng thuật ngữ biểu tượng quốc tế	Đánh dấu chẩn phỏng xạ	Đường kính trong của ống thông dẫn hướng	Đường kính trong của GuideLiner	Số điện thoại	Số fax
Kazalo međunarodnih simbola	Rendgenski vidljiv marker	Unutarnji promjer vodećeg katetera	Unutarnji promjer katetera GuideLiner	Broj telefona	Broj faksa
Rečnik međunarodnih simbola	Rendgen-nepropusni obeleživač	Unutrašnji prečnik vodećeg katetera	Unutrašnji prečnik katetera GuideLiner	Broj telefona	Broj faksa
Glosar international de simboluri	Marcaj radioopac	Diametrul interior al cateterului de ghidaj	Diametrul interior al GuideLiner	Număr de telefon	Număr de fax
Словник міжнародних символів	Рентгеноконтрастна мітка	Внутрішній діаметр спрямовуючого катетера	Внутрішній діаметр GuideLiner	Номер телефону	Номер факсу
ကြောင်းပေါ်သူမျှကိုယ်ရေးနှင့်	ဖော်ဆွဲသူမျှ	အောင်ဆွဲခြင်းကာကွယ်ရေးနှင့်ဆားလာသူမျှ	အောင်ဆွဲခြင်းကာကွယ်ရေးနှင့်ဆားလာသူမျှ	နည်းစွဲတော်	နည်းစွဲတော်

Content Glossary

	
Content Glossary	GuideLiner Catheter
Slovník pojmu	Katér GuideLiner
Indhold ordliste	GuideLiner-kateter
Overzicht van de inhoud	GuideLiner katheter
Tekstisesed terminid	GuideLiner kateeter
Sisällön sanasto	GuideLiner-katetri
Glossaire du contenu	Cathéter GuideLiner
Inhaltsglossar	GuideLiner-Katheter
Περιγραφή περιεχόμενων ειδών	Καθετήρας GuideLiner
Tartalmazott elemek jegyzéke	GuideLiner katéter
Glossario del contenuto	Catetere GuideLiner
Satura glosārijs	GuideLiner katetrs
Turinio žodynėlis	„GuideLiner“ kateteris
Innholdsordliste	GuideLiner-kateter
Slowniczek zawartości	Cewnik GuideLiner
Glossário do conteúdo	Cateter GuideLiner
Глоссарий содержимого	Karterep GuideLiner
Glosario de contenidos	Catéter GuideLiner
Ordlista	GuideLiner kateter
İçerik Sözlüğü	GuideLiner Kateter
Slovník obsahu	Katéter GuideLiner
Bảng thuật ngữ nội dung	Óng thông GuideLiner
Kazalo sadržaja	Kateter GuideLiner
Rečnik sadržaja	Kateter GuideLiner
Glosar de termeni	Cateter GuideLiner
Словник термінів	Karterep GuideLiner
ອົກສານພົກຂອງນິ້ວກ	ສາຍຄານ GuideLiner