

Exhibit 26



**GuideLiner® 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 6F, 7F, and 8F guide catheters and may be placed over an exchange length or 180cm 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 stainless steel shaft with a 25cm single lumen 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 0.085" / 2.16mm from the distal tip. The proximal marker band is located 1cm from the collar. The device has two positioning marks located at 95cm (single mark) and 105cm (double mark) from the distal tip, respectively.

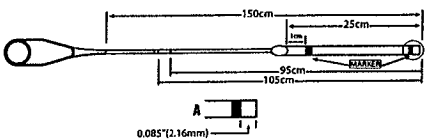
The GuideLiner catheter is delivered through a guide catheter resulting in an inner diameter that is approximately 1 French smaller than the guide catheter. The GuideLiner catheter has a proximal tab which indicates guide catheter compatibility and the resulting GuideLiner catheter inner diameter.

The GuideLiner catheter has been sterilized with ethylene oxide.

STERILE EO

SPECIFICATIONS

Model	Compatible Guide Catheter	GuideLiner Min. I.D.	GuideLiner Tip O.D.
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 and exchange of guidewires and other interventional devices.

CONTRAINDICATIONS

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

WARNINGS

The GuideLiner catheter is provided sterile for single use only. Reuse of single-use device creates a potential risk of patient or user infections. Contamination of the device may lead to illness or serious patient injury.

Never advance the GuideLiner catheter into a vessel without a leading guidewire or without confirming location using fluoroscopic guidance. Vessel dissection or perforation may result.

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 GuideLiner catheter until the pressure returns to normal.

Due to the size and non-tapered tip of the GuideLiner, 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 perforation.

PRECAUTIONS

Do not use the GuideLiner catheter if the packaging has been damaged.

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 thoroughly flushed with heparinized saline prior to use to prevent clot formation.

The GuideLiner catheter deployment procedure should be performed by physicians thoroughly trained in percutaneous, intravascular techniques and procedures.

Precautions to prevent or reduce clotting should be taken when any catheter is used in the vascular system. Use of systemic heparinization and heparinized sterile solution should be considered.

Exercise care in handling of the catheter during a procedure to reduce the possibility of accidental breakage, bending or kinking.

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.

Never advance the GuideLiner catheter more than 15cm beyond the tip of the guide catheter as the GuideLiner catheter may become lodged in the guide catheter making it difficult to remove.

COMPLICATIONS

The following complications are generally associated with catheterization procedures and may occur when using the GuideLiner catheter:

- local or systemic infection
- air embolism
- intimal disruption
- arterial dissection
- perforation of the vessel wall
- vascular occlusion
- arterial thrombosis
- myocardial infarction
- arterial spasm

CLINICAL PROCEDURE

The GuideLiner catheter should be used by physicians trained on the procedures for which the device 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:

- Single-use disposable GuideLiner 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 system flushing)
 - Sterile heparinized saline (for system flushing)

PREPARATIONS FOR USE

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

English/Instructions for Use.....	1
Český/Návod k použití.....	2
Dansk/ Brugsanvisning.....	3
Deutsch/Gebrauchsanweisung.....	4
Ελληνικά/Οδηγίες χρήσης.....	5
Español/Instrucciones de uso.....	6
Suomi/Käyttöohjeet.....	7
Français/Mode d'emploi.....	8
Magyar/Használati utasítás.....	9
Italiano/Istruzioni per l'uso.....	10
Nederlands/Gebruiksaanwijzing.....	11
Norsk/Bruksanvisning.....	12
Polski/Instrukcja obsługi.....	13
Português/Instruções de uso.....	14
Svenska/Bruksanvisning.....	15
Türkçe/Kullanım Talimatları.....	16



Vascular Solutions, Inc.
6464 Sycamore Court
Minneapolis, MN 55369
USA
(888) 240-6001 USA
(763) 656-4300
(763) 656-4250
www.vasc.com

EC REP
Vascular Solutions Zerusa Limited
208 Business Innovation Centre
NUI Galway
Newcastle Road
Galway
Ireland
Phone +353 91 861611
Fax +353 91 861612



BEGRÆNSET GARANTI

Vascular Solutions, Inc. garanterer, at GuideLiner-kateteret ikke indeholder defekte materialer eller forarbejdningsproblemer inden den påtrykte udløbsdato. Ansvarer under denne garanti er begrænset til refusion eller erstatning af ethvert produkt som Vascular Solutions, Inc. har konstateret har forarbejdnings- eller materialedefekter. Vascular Solutions, Inc. kan ikke holdes ansvarlig for følge-, særlige eller affedte 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, Inc. 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, Inc.

DENNE GARANTI ERSTATTER EKSPPLICIT ALLE ANDRE GARANTIER, UDTRYKKELEGE ELLER IMPLICITTE, INKLUSIV ENHVER GARANTI VEDRØRENDE SALGBARHED ELLER EGNETHED TIL ET BESTEMT FORMÅL, ELLER ANDRE FORPLIGTIGELSER FOR VASCULAR SOLUTIONS, INC.

PATENTER OG VÆREMÆRKER

GuideLiner® er et registreret varemærke, der tilhører Vascular Solutions, Inc.

**GuideLiner®-Katheter
Gebrauchsanweisung**

WARNUNG USA

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

BESCHREIBUNG

Der GuideLiner-Katheter ist ein einlumiger Schnellwechsellumensystem, der in Größen angeboten wird, die mit Führungskathetern der Größe 6F, 7F und 8F kompatibel sind und über eine Wechsel- oder 180 cm langen Führungsdraht platziert werden kann. Die größeren GuideLiner-Katheter sind für den Gebrauch in den proximalen Bereichen des koronaren Gefäßsystems vorgesehen, um Unterstützung zu liefern und/oder den Gebrauch von multiplen interventionellen Vorrichtungen zu erleichtern. Die 150 cm lange Vorrichtung hat einen Edeltahlschaft mit einem mit Silikon ausgewaschenen Einzellumen von 25 cm.

Der GuideLiner-Katheter hat zwei Platin-Iridium-Markierungsstreifen, die Sichtbarkeit unter Standard-Fluoroskopiemethoden erlauben. Der distale Markierungsstreifen ist 2,16 mm von der distalen Spitze entfernt. Der proximale Markierungsstreifen ist 1 cm vom Krage entfernt. Die Vorrichtung verfügt über zwei Positionsmarkierungen bei 95 cm (einzeln Markierung) bzw. bei 105 cm (doppelte Markierung) vor der distalen Spitze.

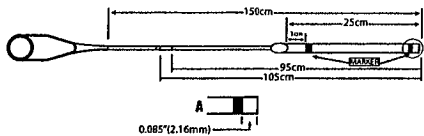
Der GuideLiner-Katheter wird über einen Führungskatheter abgegeben, was zu einem Innendurchmesser führt, der ca. 1 French kleiner ist als der Führungskatheter. Der GuideLiner-Katheter hat eine proximale Lasche, auf der die Kompatibilität des Führungskatheters und der resultierenden Innendurchmesser des GuideLiner-Katheters angegeben sind.

Der GuideLiner-Katheter wurde mit Ethylenoxid sterilisiert.



TECHNISCHE DATEN

Modell	Kompatibler Führungs-katheter	GuideLiner Mindest-Innendurchmesser	Außendurchmesser der GuideLiner-Spitze
5570 5,5F	≥ 6F (≥ 0,066"/1,68 mm Innendurchmesser)	0,061"/1,30 mm	0,063"/1,60 mm
5571 6F	≥ 6F (≥ 0,070"/1,78 mm Innendurchmesser)	0,056"/1,42 mm	0,067"/1,70 mm
5572 7F	≥ 7F (≥ 0,078"/1,98 mm Innendurchmesser)	0,062"/1,57 mm	0,075"/1,90 mm
5573 8F	≥ 8F (≥ 0,088"/2,24 mm Innendurchmesser)	0,071"/1,80 mm	0,085"/2,16 mm



HINWEISE

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 sowie den Austausch von Führungsdrähten und anderen 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. Mehrmaliger Gebrauch von Einweggeräten verursacht ein mögliches Risiko für Patienten- bzw. Bedienerinfektionen. Die Verunreinigung der Vorrichtung kann zu Erkrankung oder ernsthafter Verletzung des Patienten führen.

Den GuideLiner-Katheter niemals ohne einen Führungsdraht oder ohne Bestätigung der Lage unter fluoroskopischer Führung. Dies könnte zu Gefäßdissektion oder -perforation führen.

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.

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.

Intravasculäre Vorrichtungen dürfen erst dann gegen Widerstand weitergeschoben oder herausgezogen werden, wenn die Ursache für den Widerstand durch eine Fluoroskopie geklärt ist. Die Bewegung von Katheter oder Führungsdraht 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.

Den GuideLiner-Katheter vor Gebrauch auf Knick- 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 gründlich mit heparinisierter Kochsalzlösung gespült werden, um Gerinnselbildung zu vermeiden.

Das Verfahren zur Einführung des GuideLiner-Katheters darf nur von Ärzten durchgeführt werden, die gründlich in der Durchführung perkutaner, intravasculärer Techniken und Verfahren ausgebildet sind.

Beim Verwenden eines Katheters im vaskulären System sollten geeignete Vorsichtsmaßnahmen getroffen werden, um Gerinnungsbildung zu vermeiden oder zu reduzieren. Hierzu ist die Verwendung von systemischer Heparinisation und heparinierter steriler Lösung in Betracht zu ziehen.

Während des Eingriffs den Katheter stets mit Sorgfalt handhaben, um keine unbeabsichtigte Beschädigung, Biegung oder Knickung des Katheters zu riskieren.

Wenn sich der Katheter im Körper befindet, sollte er nur unter Fluoroskopie gehandhabt werden. Den Katheter nur bewegen, wenn eine entsprechende Reaktion der Spitze beobachtet wurde.

Den GuideLiner-Katheter niemals mehr als 15 cm über die Spitze des Führungsdrachts hinaus vorschieben, da der GuideLiner-Katheter im Führungskatheter steckenbleiben und schwer zu entfernen sein könnte.

KOMPLIKATIONEN

Folgende Komplikationen, die sich generell bei Katheterbehandlungen ergeben können, können auch beim Verwenden des GuideLiner-Katheters auftreten:

- lokale oder systemische Infektion
- Luftembolie
- Intimariss
- arterielle Dissektion
- Perforation der Gefäßwand
- vaskuläre Okklusion
- arterielle Thrombose
- Myokardinfarkt
- arterieller Spasmus

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 Verpackungsinhalt umfasst:

- GuideLiner-Katheter für den einmaligen Gebrauch
- Führungskatheter mit einem ausreichend großen Innendurchmesser für das zu verwendende GuideLiner-Kathetermodell
- Y-Adaptor mit Hämostaseventil (Art Tuohy-Borst)
- Führungsdraht mit Durchmesser von ≤ 0,36 mm
- Sterile Spritze (zur Spülung des Systems)
- Sterile heparinisierte Kochsalzlösung (zur Spülung des Systems)

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. Das Lumen des GuideLiner-Katheters von der distalen Spitze gründlich mit heparinierter 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 zurückziehen und vorschieben, bis sich der Katheter sich unmittelbar proximal zum Hämostaseventil befindet.
2. Das Hämostaseventil öffnen und den GuideLiner-Katheter durch das Hämostaseventil in den Führungskatheter vorschieben.

Explore Litigation Insights

Docket Alarm provides insights to develop a more informed litigation strategy and the peace of mind of knowing you're on top of things.

Real-Time Litigation Alerts



Keep your litigation team up-to-date with **real-time alerts** and advanced team management tools built for the enterprise, all while greatly reducing PACER spend.

Our comprehensive service means we can handle Federal, State, and Administrative courts across the country.

Advanced Docket Research



With over 230 million records, Docket Alarm's cloud-native docket research platform finds what other services can't. Coverage includes Federal, State, plus PTAB, TTAB, ITC and NLRB decisions, all in one place.

Identify arguments that have been successful in the past with full text, pinpoint searching. Link to case law cited within any court document via Fastcase.

Analytics At Your Fingertips



Learn what happened the last time a particular judge, opposing counsel or company faced cases similar to yours.

Advanced out-of-the-box PTAB and TTAB analytics are always at your fingertips.

API

Docket Alarm offers a powerful API (application programming interface) to developers that want to integrate case filings into their apps.

LAW FIRMS

Build custom dashboards for your attorneys and clients with live data direct from the court.

Automate many repetitive legal tasks like conflict checks, document management, and marketing.

FINANCIAL INSTITUTIONS

Litigation and bankruptcy checks for companies and debtors.

E-DISCOVERY AND LEGAL VENDORS

Sync your system to PACER to automate legal marketing.