

ACCESS PLUS™ / ACCESS-9™ LARGE BORE HEMOSTASIS VALVE

INSTRUCTIONS FOR USE :

DESCRIPTION:

Adjustable Merit AccessPLUS™/ Merit Access-9™ Hemostasis Valve.

INDICATIONS AND USAGE:

The AccessPLUS/Access-9 Hemostasis Valve is recommended for maintaining a fluid-tight seal around percutaneous transluminal angioplasty catheters and guidewires.

CAUTION: Federal (U.S.A.) law restricts this device to use by or on the order of a physician. This device is intended for single patient use only. Read instructions prior to use. Read manufacturer's instructions for the use of catheters, guidewires and introducers.

INSTRUCTIONS FOR USE:

Inspect the device prior to use to verify that no damage has occurred during shipping.

1. Connect the sideport of the hemostasis valve to the Merit manifold assembly. Flush and fill the assembly with saline. To fill the valve section, open the valve, place one finger over the luer fitting and continue to fill the assembly.

2. Connect the hemostasis valve to the guiding catheter. Aspirate the valve to remove any trapped air and flush thoroughly with saline. Purge blood by opening the valve while continuing to flush the assembly. Close the valve when the blood has been purged. Inspect carefully for air bubbles and refresh if necessary.



Manufacturer: Merit Medical Systems, Inc., So. Jordan, UT 84095 U.S.A. 1-801-253-1600 • U.S.A. Customer Service 1-800-356-3748

Authorized Representative: Merit Medical Ireland Ltd, Parkmore Business Park West, Galway, Ireland

EC REP



400636002_003 ID 041520

ACCESS PLUS™ / ACCESS-9™ VALVE D'HEMOSTASE A GRAND DIAMETRE

MODE D'EQUIPEMENT D'EMPLOI :

DESCRIPTION : Valve d'hémostase réglable Merit AccessPLUS™/ Merit Access-9™.

INDICATIONS ET UTILISATION :

La Valve d'Hémostase AccessPLUS/Access-9 est utilisée pour assurer l'étanchéité aux liquides autour des cathétères et guides pour angioplastie transluminale percutanée.

ATTENTION : Conformément à la loi [américaine], ce dispositif ne doit être utilisé que par un médecin ou sur prescription de celui-ci. Ce dispositif ne doit servir que pour un seul patient. Avant l'emploi, prendre connaissance du mode d'emploi ainsi que des instructions données par les fabricants des cathétères, guides et introducateurs.

MODE D'EMPLOI :

Avant utilisation, vérifier que le dispositif n'a pas été endommagé pendant le transport.

1. Raccorder l'orifice latéral de la valve d'hémostase à l'ensemble distributeur Merit. Rincer et remplir l'ensemble avec de la solution saline. Pour remplir la section de valve, ouvrir la valve, placer un doigt sur le raccord luer et poursuivre le remplissage de l'ensemble.

2. Raccorder la valve d'hémostase au cathéter de guidage. Réaliser une aspiration sur la valve afin d'éliminer l'air qui pourrait y demeurer, et rincer soigneusement à la solution saline. Purger le sang en ouvrant la valve tout en continuant le rinçage de l'ensemble. Fermer la valve lorsque le sang a été évacué. Vérifier l'absence de bulles d'air et recommencer le rinçage si nécessaire.

3. Ouvrir la valve d'hémostase et introduire le fil-guide ou le cathéter. (Il est possible, si on le souhaite, d'insérer l'introducteur du guide et de le faire avancer à travers la valve.) Faire avancer le guide ou le cathéter de la distance appropriée dans le vaisseau. Fermer la valve autour du corps du guide, du cathéter ou de l'introducteur. Cette opération établit un joint étanche au liquide, sans toutefois gêner le mouvement de l'instrument.

AVERTISSEMENT : Il est important que la valve soit suffisamment serrée pour empêcher les fuites de sang, mais pas assez pour empêcher le fonctionnement du guide, du cathéter ou de l'introducteur.

4. Consulter les informations données par les étiquettes du cathéter de dilatation sur l'utilisation prévue, les contre-indications et les complications potentielles liées à l'utilisation de cathétères de dilatation dans les ACTP et/ou les ATP.

5. Retirer le cathéter jusqu'à ce que la pointe distale reste à 10-20 cm à l'intérieur du vaisseau. Ouvrir la valve et retirer complètement le cathéter. Pendant l'insertion et le retrait à travers la valve, le ballonnet doit être complètement dégonflé afin qu'il puisse traverser la valve facilement et sans risques.

6. Détailler la valve d'hémostase du cathéter de guidage.

PRÉCAUTIONS : Ne pas injecter de liquide si des bulles d'air sont visibles dans la valve. Réaliser d'abord une aspiration sur la valve pour éliminer l'air, puis rincer la valve selon la procédure décrite plus haut. La valve d'hémostase doit être complètement fermée pendant l'aspiration et l'injection. La partie la plus étroite de la valve d'hémostase a un diamètre intérieur de 0,120 pouces (0,305 cm, environ 9 Fr).

ACCESS PLUS™ / ACCESS-9™ GROSSKALIBRIGES HÄMОСТАСЕВЕНТИЛ

GEBRAUCHSANWEISUNG :

BESCHREIBUNG: Einstellbares Merit AccessPLUS™/ Merit Access-9™ Hämostaseventil.

INDIKATIONEN UND ANWENDUNG: Das AccessPLUS/Access-9 Hämostaseventil ist zur Aufrechterhaltung eines flüssigkeitsdichten Abschlusses um perkutane transluminale Angioplastie-Katheter, Führungsdrähte und Einführhilfen bestimmt.

ACHTUNG: Darf laut US-Bundesgesetz nur von oder auf Anordnung von Ärzten verkauft werden. Dieses Produkt ist nur zur Verwendung bei einem Patienten bestimmt. Lesen Sie bitte vor Gebrauch die Gebrauchsanweisung, Katheter, Führungsdrähte und Einführhilfen entsprechend den Anweisungen des Herstellers verwenden.

GEBAUCHSANWEISUNG:

Dieses Produkt vor Gebrauch auf Beschädigungen während des Versands inspizieren.

1. Den Seitenstutzen des hämostaseventils mit der Merit Verteilereinheit verbinden. Die Einheit mit physiologischer Kochsalzlösung und füllen. Zum Füllen des Ventilbereichs das Ventil öffnen, den Luer-Ansatz mit einem Finger abdecken und die Einheit weiter füllen.

2. Das hämostaseventil mit dem Führungskatheter verbinden. Das Ventil zur Entlüftung absaugen und gründlich mit physiologischer Kochsalzlösung spülen. Zur Entfernung von Blut das Ventil öffnen und die Einheit weiter spülen. Wenn das Blut abgelaufen ist, das Ventil schließen. Sorgfältig auf Luftblasen inspizieren und bei Bedarf erneut spülen.

3. Das hämostaseventil öffnen und den Führungsdraht bzw. Katheter einführen. (Falls gewünscht, die Einführhilfe für den Führungsdraht einführen und durch das Ventil vorschicken.) Den Führungsdraht bzw. Katheter eine entsprechende Strecke in das Gefäß vorschicken. Das Ventil um den Schaft des Führungsdrahts, des Katheters bzw. der Einführhilfe schließen. Dadurch entsteht ein flüssigkeitsdichter Abschluß bei gleichzeitiger freier Beweglichkeit des Führungsdrahts, des Katheters oder der Einführhilfe.

WARNUNG: Es ist wichtig, das Ventil fest genug zu schließen, um das Entweichen von Blut zu verhindern, aber nicht so fest, daß es zur Funktionsbeeinträchtigung kommt.

4. Informationen über Verwendungszweck, Kontraindikationen und mögliche Komplikationen bei der Verwendung von Dilatatkathetern bei der PTCA und/oder der PTA entnehmen Sie bitte den Angaben auf der Katheterverpackung.

5. Den Katheter soweit zurückziehen, bis die distale Spitze sich 10 bis 20 cm im Gefäß befindet. Das Ventil öffnen und den Katheter vollständig herausziehen. Beim Einführen und Herausziehen das Ventil muß der Ballon vollständig entlüftet sein, damit er unbeschädigt und problemlos durch das Ventil gleiten kann.

6. Das hämostaseventil vom Führungskatheter trennen.

VORSICHTSMASSNAHMEN: Keine Flüssigkeit injizieren, wenn Luftblasen im Ventil sichtbar sind. Zuerst das Ventil entlüften, dann wie oben beschrieben spülen. Das hämostaseventil muß bei der Aspiration oder Injektion vollständig geschlossen sein. Die engste Stelle des hämostaseventils hat einen Innendurchmesser von 0,305 cm (etwa 9 Fr).

ACCESS PLUS™ / ACCESS-9™ VALVOLA EMOSTATICA LARGE LUMEN

ISTRUZIONI PER L'USO :

DESCRIZIONE: Valvola emostatica Merit AccessPLUS™/ Merit Access-9™ regolabile.

INDICAZIONI ED USO: Si raccomanda l'uso della valvola emostatica AccessPLUS/Access-9 per mantenere la tenuta attorno ai cateteri e fili guida per angioplastica.

ATTENZIONE: La legge federale statunitense limita l'uso del dispositivo ai medici o su indicazione degli stessi. Questo dispositivo si intende monouso. Leggere le istruzioni prima dell'uso. Leggere le istruzioni del costruttore circa l'uso dei cateteri, fili guida ed introduttori.

ISTRUZIONI PER L'USO: Prima dell'uso, ispezionare il prodotto per verificare che non abbia subito danni durante il trasporto.

1. Collegare l'attacco laterale della valvola emostatica alla rampa Merit. Sciacquare e riempire il set con soluzione salina. Per riempire il tratto valvola, aprire la valvola, posare un dito sull'attacco Luer e continuare a riempire il gruppo.

2. Collegare la valvola emostatica al catéter guía. Aspirare la valvola per rimuovere eventuali residui d'aria e sciacquare abbondantemente con soluzione salina. Purificare il sangue aprendo la valvola mentre si continua a sciacquare il set. Chiudere la valvola quando il sangue è stato purificato. Eseguire un attento controllo per eventuali bolle d'aria e, nel caso, risciacquare.

3. Aprire la valvola emostatica ed inserire il filo guida o il catetere. (Se desiderato, inserire l'introduttore del filo guida e spingere lo stesso attraverso la valvola.) Far avanzare il filo guida o il catetere fino ad opportuna distanza nel sistema vascolare. Chiudere la valvola attorno al filo guida, catetere o introduttore. Ciò assicurerà la tenuta ma senza, tuttavia, limitare il movimento del filo guida, catetere o introduttore.

ATTENZIONE: È importante che la valvola sia sufficientemente serrata al fine di evitare perdite di sangue, ma non al punto da riolurre la funzionalità.

4. Consultare quanto indicato sull'etichetta del catetere di dilatazione per l'uso, controindicazioni ed eventuali complicazioni associate all'uso del catetere di dilatazione in PTCA e/o PTA.

5. Ritirare il catetere fino a che la punta distale non si trovi dai 10 ai 20 cm all'interno del sistema vascolare. Aprire la valvola e ritirare il catetere completamente. Durante l'insertione e l'estrazione dalla valvola, il palloncino dovrà essere completamente sgombrato per poter attraversare la valvola in modo facile e sicuro.

6. Collegare la valvola emostatica dal catetere di guida.

PRECAUZIONI: Non iniettare alcun fluido se sono visibili, nella valvola, bolle d'aria. Aspirare la valvola per sottrarre l'aria, quindi lavarla come descritto precedentemente. La valvola emostatica deve essere completamente chiusa durante l'aspirazione o l'iniezione. Il tratto più stretto della valvola emostatica ha un diametro interno di 0,120 pollici (0,305 cm) (approssimativamente 9 Fr).

ACCESS PLUS™ / ACCESS-9™ VÁLVULA DE HEMOSTASIA DE GRAN CALIBRE

INSTRUCCIONES DE USO :

DESCRIPCIÓN: Válvula ajustable de hemostasia Merit AccessPLUS™/ Merit Access-9™

INDICACIONES: La Válvula Ajustable AccessPLUS/Access-9 se recomienda para mantener un cierre hermético alrededor de los catéteres y alambres guía de angioplastia transluminal percutánea.

PRECAUCIÓN: Las leyes federales (de EE. UU.) restringen la venta o el pedido de este dispositivo a los médicos. El empleo de este dispositivo debe limitarse a un solo paciente. Leer las instrucciones antes de usar. Leer las instrucciones del fabricante para el uso de catéteres, alambres guía e introductores.

INSTRUCCIONES DE USO: Inspeccionar el dispositivo antes de su uso, para verificar que no ha producido ningn daño durante el envío.

1) Conectar el puerto lateral de la válvula de hemostasia al sistema de regulación de fluidos ("Manifold"). Enjuagar y llenar el conjunto con suero fisiológico. Para llenar la sección de la válvula, abrir la misma, colocar un dedo sobre el conector Luer y seguir llenando el conjunto.

2) Conectar la válvula de hemostasia al catéter guía. Aspirar la válvula para eliminar el aire que pueda haber quedado atrapado y enjuagar bien con suero fisiológico. Purgar la sangre abriendo la válvula mientras se sigue enjuagando el conjunto. Cerrar la válvula cuando la sangre se haya purgado. Inspeccionar meticulosamente si hay burbujas de aire y volver a enjuagarse si es necesario.

3) Abrir la válvula de hemostasia e introducir el alambre guía o el catéter. (Si se desea, introducir el introductor del alambre guía y avanzarlo a través de la válvula.) Avanzar el alambre guía o el catéter adecuado en el interior de la vasculatura. Cerrar la válvula alrededor del cuerpo del alambre guía, catéter o introductor. Esto forma un cierre hermético, aunque no inhibe el movimiento del alambre guía, catéter o introductor.

ADVERTENCIA: Es importante cerrar la válvula lo suficientemente ajustada como para impedir el escape de sangre, aunque no tanto como para limitar su funcionamiento.

4) Remitirse a la etiqueta del catéter de dilatación para el empleo, contraindicaciones y complicaciones potenciales en relación con el uso de los catéteres de dilatación en la angioplastia coronaria transluminal percutánea y/o la angioplastia transluminal percutánea.

5) Retirar el catéter hasta el punto en que la punta distal permanezca 10 a 20 cm en el interior de la vasculatura. Abrir la válvula y retirar completamente el catéter. Al introducir y retirar el catéter a través de la válvula, el balón debe estar completamente desinflado para atravesar la válvula de manera segura y fácil.

6) Desconectar la válvula de hemostasia del catéter guía.

PRECAUCIONES: No inyectar ningún líquido si se observan burbujas de aire en el interior de la válvula. Aspirar primero la válvula para eliminar el aire y después enjuagar la válvula tal como se describe más arriba. La válvula de hemostasia debe estar completamente cerrada durante la aspiración o la inyección. La porción más estrecha de la válvula de hemostasia tiene un diámetro interno de 0,305 cm (aproximadamente 9 Fr).

ACCESS PLUS™ / ACCESS-9 VÁLVULA DE HEMOSTASE DE GRANDE CALIBRE

I N S T R U Ç Õ E S D E U T I L I Z A Ç Ã O :

DESCRIÇÃO:

Válvula de Hemostase Merit AccessPLUS™/ Merit Access-9™ ajustável.

INDICAÇÕES E UTILIZAÇÃO:

A Válvula de Hemostase AccessPLUS/Access-9 é recomendada para manter um vedante estanque a fluidos em torno de catéteres de angioplastia percutânea e fios guia.

CUIDADO: A Lei Federal (E.U.A.) restringe a utilização deste dispositivo por um médico ou por receita médica. Destina-se a uma utilização única por paciente. Antes de utilizar, leia as instruções. Leia as instruções do fabricante relativamente à utilização de catéteres, fios guia e introdutores.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO: Antes de utilizar, inspecione o dispositivo, no sentido de verificar a existência de danos ocorridos durante o envio.

1. Ligue a porta lateral da válvula de hemostase ao corpo do tubo de distribuição Merit. Lave e encha o corpo com salina. Para encher a secção da válvula, abra a válvula, coloque um dedo sobre o encaixe i漏r e continue a encher o corpo.

2. Ligue a válvula de hemostase ao catéter de guia. Aspire a válvula para remover qualquer ar preso e lave abundantemente com salina. Retire o sangue abrindo a válvula enquanto continua a lavar o corpo. Feche a válvula depois de retirar o sangue. Ispécione cuidadosamente quaisquer bolhas de ar e lave novamente se necessário.

3. Abra a válvula de hemostase e insira o fio guia ou catéter. (Se pretender, insira o introdutor do fio guia e faça-o avançar na válvula.) Avance o fio guia ou catéter até uma distância adequada na vasculatura. Feche a válvula em torno do vaso do fio guia, catéter ou introdutor. Desta forma, cria um vedante estanque a fluidos, porém não impede os movimentos do fio guia, catéter ou introdutor.

AVISO: É importante que a válvula seja bem fechada, de modo a evitar a fuga de sangue, embora de forma a não restrinjer as funções.

4. Consulte a etiqueta do catéter de dilatação relativamente à utilização prevista, contraindicações e potenciais complicações associadas à utilização dos catéteres de dilatação em PTCA e/ou PTA.

5. Retire o catéter do ponto em que permanece a ponta distal, 10 a 20 cm dentro da vasculatura. Abra a válvula e retire completamente o catéter. Durante a inserção e remoção através da válvula, o balão deve ser completamente esvaziado, de modo a atravessar segura e facilmente a válvula.

6. Desligue a válvula de hemostase do catéter de guia.

PRECAUÇÕES: Não injete quaisquer fluidos se existirem bolhas de ar visíveis no interior da válvula. Em primeiro lugar, aspire a válvula para remover o ar e, em seguida, esvazie a válvula como descrito anteriormente. A válvula de hemostase deve ser completamente fechada durante a aspiração ou injeção. A parte mais estreita da válvula de hemostase tem um diâmetro interno de 0,120 polegadas (0,305 cm) (aproximadamente 9 Fr).

ACCESS PLUS™ / ACCESS-9 HEMOSTASEKLEP MET GROOT GEBOORD GAT

G E B R U I K S A A N V I S I N G :

BESCHRIJVING:

Aanpasbare Merit AccessPLUS™/ Merit Access-9™-Hemostaseklep.

AANWIJZINGEN EN GEBRUIK: De AccessPLUS/Access-9-Hemostaseklep is aanbevolen voor het handhaven van een vloeistofdichte afsluiting om percutaan transluminale angioplastie-katheters en voerdraden.

LET OP: Federale (V.S.A.) wetten beperken dit instrument voor gebruik door een arts of op voorschrijf van een arts. Dit instrument moet slechts door een patiënt gebruikt worden. Lees de instructies voordat u het instrument gebruikt. Lees de instructies van de fabrikant voor het gebruik van katheters, voerdraden en inbrenginstrumenten.

GEbruiksaanwijzing: Voordat u het instrument gebruikt, inspecteer het en de verpakking ervan eveneens, om na te gaan of het tijdens de verzending niet beschadigd is geraakt.

1. Verbind de zij-in/uitlaatopening van de hemostaseklep met de Merit-leidingssamblage. Spoel en vul de assemblage met zuiveringszout. Om het klepdeel te vullen, open de klep en plaats een vinger op het luer-hulpsysteem en ga daarna met het vullen van de assemblage.

2. Verbind de hemostaseklep met de geleiderkatheter. Zuig de klep op om lucht die erin zit te verwijderen en spoel grondig met zuiveringszout. Verwijder bloed door de klep te openen terwijl u doorgaat met het spoelen van de assemblage. Sluit de klep wanneer het bloed verwijderd is. Inspecteer voorzichtig op luchtbellenjes en spoel opnieuw indien nodig.

3. Open de hemostaseklep en breng de voerdraad of katheter aan (Indien gewenst, breng het voerdraad-inbrenginstrument en laat het door de klep gaan). Laat de voerdraad of katheter op een geschikte afstand in het vaatstelsel gaan. Sluit de klep rondom de schaft van de voerdraad, katheter of inbrenginstrument. Dit vormt een vloeistofdichte afsluiting, het belemert de werking van de voerdraad, katheter of inbrenginstrument niet evenwel.

WAARSCHUWING: Het is belangrijk dat de klep goed afgesloten wordt om lekkage van bloed te voorkomen. Niet zo stevig echter zodat de functie ervan beperkt wordt.

4. Refereer u aan het etiket van de dilatatiekatheter voor het juist gebruik, contraindicaties en mogelijke complicaties die met het gebruik van dilatatiekatheters in PTCA en/of PTA geassocieerd worden.

5. Trek de katheter terug tot het punt waar het distaal uiteinde 10 tot 20 cm in het vaatstelsel blijft. Open de klep en trek de katheter volledig terug. Tijdens het inbrengen en het verwijderen van de klep, moet de ballon helemaal leeggelopen zijn om de klep op een veilige en gemakkelijke manier te kunnen trekken.

6. Maak de hemostaseklep van de geleiderkatheter los.

VOORZORGSMAASTREGELLEN: Spuit geen vloeistof in als luchtbellenjes zichtbaar zijn in de klep. Zuig eerst de klep op om de lucht erin te verwijderen, spoel en de klep zoals hierboven aangegeven. De hemostaseklep moet volledig gesloten zijn tijdens de opzuiging of inspuiting. Het smalleste deel van de hemostaseklep heeft een binnendiameter van 0,120 duim (0,305 cm) (ongeveer 9 Fr).

ACCESS PLUS™ / ACCESS-9 STOR DIMENSION AV HEMOSTASIS KLAFF

B R U K S A N V I S I N G :

BESKRIVNING:

Justerbar Merit AccessPLUS™/ Merit Access-9™ Hemostasis Klaff.

INDIKATIONER OG ANVENDNING:

AccessPLUS/Access-9-Hemostasis Klaff är rekommenderad för att upprätthålla en stram vätske-tillslutning runt perkussionsgenomskinliga angioplastiske katerar och guidledarena.

FÖRSIKTIGHET: USA's federala lag begränsar den här apparaten till att användas endast av eller på order av en läkare. Den här är avsedd att användas endast av en enda patient. Läs instruktionerna före användning. Läs tillverkarens instruktioner för användningen av katetrar, guidledarena och införingsrören.

BRUKSANVISNING: Inspektera apparaten före användning för att bekräfta att ingen skada har inträffat under transporten.

1. Förbind sidöppningen av hemostasis klaffen till Merit Manifold monteringen. Spola och fyll monteringen med saltlösning. Försök att fylla ventildelen, öppna klaffen, placera ett finger över luer avspänningen och fortsätt att fylla monteringen.

2. Förbind hemostasis klaffen till den ledande katetern. Aspirera klaffen för att ta bort eventuell luft och spola igenom med saltlösning. Rena blod genom att öppna klaffen under det att man fortsätter att spola monteringen. Stäng klaffen när blodet har renats. Kontrollera noggrant om luftbubblor finns och spola återigen om det är nödvändigt.

3. Öppna hemostasis klaffen och insätt guidledaren eller kateret. (Om önskas, insätt guidledarens införing och rör den framåt genom klaffen). Rör guidledaren framåt eller kateret till ett passande avstånd i kärlygsystemet. Stäng klaffen runt guidledaren, katertern eller in-förings rörelse. Den här formar en stram vätske-försegling, ändå förbjude der inta utvärderare, katertern eller införings rörelse.

WARNING: Det är viktigt att klaffen tätt stänger igen för att förhindra blod-läckage, men ändå inte så tätt så att det inskränker funktionen.

4. Vänd till dilatationskateterns etikettering för avsedd användning, kontraindikationer och möjliga komplikationer associerade med användningen av dilatator katerarna i PTCA och/eller PTA.

5. Dra tillbaka katetern till den punkt där spetsen längst bort och det återstår 10 till 20 cm inuti kärlyksystemet. Öppna klaffen och dra helt tillbaka katetern. Under insättandet och borttagningen genom klaffen, måste ballonen vara helt tordnad på luft för att på ett enkelt och säkert sätt korsa klaffen.

6. Avbryt förbindelsen med hemostasis klaffen från guidledarens kateter.

FÖRSIKTIGHET: Injicera inte någon vätska om luftbubblor är synliga inom klaffen. Aspirera först klaffen för att ta bort luften, spola sedan klaffen som beskrivits ovan. Hemostasis klaffen måste vara helt stängd under aspirationen eller injektionen. Den smalaste delen av hemostasis klaffen har en inre diameter på 0,120 inches (0,305 cm) (ungefärligt 9 Fr).

ACCESS PLUS™ / ACCESS-9 HÄMOSTASEKLAP MED STOR HULDIAKTER

B R U K S A N V I S I N G :

BESKRIVELSE:

Justerbar Merit AccessPLUS™/ Merit Access-9™ hämостасеклап.

INDIKATIONER OG ANVENDELSE:

AccessPLUS/Access-9 hämостасеклапen anbefales til opretholdelse af en væsketæt forsegling omkring perkutant transluminale angioplastiske kater og guidewirer.

FORSIGTIG: Regeringslov (USA) begrænsner denne anordning til anvendelse af eller på bestilling af en læge. Anordningen er udelukkende beregnet til bruk på en enkelt patient. Læs instruktionerne inden brug. Læs fabrikantens brugsanvisning for katetre, guidewire og indførere.

BRUGSANVISNING: Efterse anordningen inden brug for at bekræfte, at der ikke er pådraget skade som et resultat af forsendelse.

1. Forbind sideporten på hämостасеклапpen med Merit forgreningssamlingen. Skyl og fyld samlingen med saltvand. Klapsamlingen fyldes ved at åbne klappen, anbringe en finger over luer-fittingen og fortsæt med at fyde samlingen.

2. Forbind hämостасеклапpen med guidingkateret. Aspirér klappen for at fjerne indfanget luft og skyf omhyggeligt med saltvand. Fjern blod ved at åbne klappen, mens samlingen fortæs skyller. Luk klappen, når blodet er blevet fjernet. Efterse omhyggeligt for luftbobler og skyf igen, hvis det er nødvendigt.

3. Åbn hämостасеклапpen og indsæt guidlederen eller katetret. (Indsæt om ønsket guidledarens införing og rör den framåt genom klaffen). Rör guidlederen framåt eller katetret till ett passande avstånd i kärlygsystemet. Stäng klaffen runt guidlederen, katetern eller in-förings rörelse. Dette danner en væsketæt forsegling, men hæmmer ikke bevægelse af guidewiren, katetret eller indføreren.

ADVARSEL: Det er vigtigt at klaffen tæt stänger igen for at forhindre blodlækage, men ikke så tæt så at funktionen hæmmes.

4. Henvend til etiketteringen for dilatationskatetret for tilsligtet anvendelse, kontraindikationer og mulige komplikationer i forbundelse med brug af dilatationskatetret i PTCA og/eller PTA.

5. Træk katetret ud til det punkt, hvor den distale spids forbliver 10 til 20 cm inden i vasculaturen. Åbn klappen og træk katetret helt ud. Under indsættelse og fjernelse gennem klaffen, skal ballonen være helt deflated for sikkert og let gennemløb gennem klaffen.

6. Kob hämостасеклапpen fra guidingkatetret.

FORHOLDSREGLER: Væsk må ikke indspøjes, hvis luftbobler er synlige i klappen. Aspirér først klappen for at fjerne luften, skyf derefter klappen, som beskrives oven. Hämостасеклапpen skal være helt lukket under aspiration eller indspøjtning. Den smalste delen af hämостасеклапpen har en inre diameter på cirka 9 Fr (0,120 tomme) (0,305 cm).

ACCESS PLUS™ / ACCESS-9 ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΗ ΒΑΛΒΙΔΑ ΜΕ ΜΕΓΑΛΗ ΔΙΑΜΕΤΡΟ

B R U G S A N V I S I N G :

PΕΡΙΓΡΑΦΗ:

Ρυθμιζόμενη Αιμοστατική Βαλβίδα Merit AccessPLUS™/ Merit Access-9™.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΚΑΙ ΧΡΗΣΗ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ:

Η Αιμοστατική Βαλβίδα AccessPLUS/ Merit Access-9 συνιστάται για τη διατήρηση της στεγνότητας γύρω από καθετήρες ιατρικές ενδοσκοπικής αγγιοσυλλαστικής και ιατρικής αιμοστατικής.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Το Ομοσπονδιακό Δικαίο [Η.Π.Α.] περιορίζει την πώληση της συσκευής και προστίθεται στην οδηγία σύμφωνα με την οδηγία της Βαλβίδας. Προστίθεται στην οδηγία της Βαλβίδας και στην οδηγία της Βαλβίδας.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ: Εάλγετε τη συσκευή πριν από τη χρήση για να βεβαιωθείτε ότι δεν έχει υποστεί ζημιά κατά τη μεταφορά.

1. Συνδέστε την πλάγια θύρα της αιμοστατικής Βαλβίδας στο συγκρότημα πολλαπλής της Merit. Συνδέστε και γεμίστε το συγκρότημα με ψυστολογικό ορό. Για να γεμίστε το τημά της Βαλβίδας, τοποθετήστε το ένα δάχτυλο πάνω στο συνδέτηρα λευκαί και συνεχίστε να γεμίζετε το συγκρότημα.

2. Συνδέστε την αιμοστατική Βαλβίδα στον οδηγό καθετήρα. Εξαρώστε τη Βαλβίδα με αγριερόποι για να σφραγίσετε τον συγκρότημα. Συνδέστε τη Βαλβίδα με την οδηγία της Βαλβίδας.

3. Συνδέστε την αιμοστατική Βαλβίδα στον οδηγό καθετήρα. Εξαρώστε τη Βαλβίδα με αγριερόποι για να σφραγίσετε τον συγκρότημα. Συνδέστε τη Βαλβίδα με την οδηγία της Βαλβίδας.

3. Αγορίζετε την αιμοστατική Βαλβίδα και σημάνετε το οδηγό σύμφωνα με την οδηγία σύμφωνα με την οδηγία της Βαλβίδας. Προστίθεται στην οδηγία της Βαλβίδας και στην οδηγία της Βαλβίδας.

4. Ανταρέστε στην επικάκη του καθετήρα διαστάσης όπου αναγράφεται στην οδηγία σύμφωνα με την οδηγία της Βαλβίδας και στην οδηγία της Βαλβίδας.

5. Απορύζετε την καθετήρα τόσο ώστε το άπω άκρο του καθετήρα να παραμένει κατά την επισημάνση της Βαλβίδας, ανοίγοντας την οδηγία της Βαλβίδας, το μπαλόνι που συνδέονται με την καθετήρα και στην οδηγία σύμφωνα με την οδηγία της Βαλβίδας.

6. Αποσυνδέστε την αιμοστατική Βαλβίδα από την οδηγία της Βαλβίδας.

ΠΡΟΫΠΑΞΙΣ: Μην επικαρπίστε έγχυση υγρών ή υγρών στον υπόβαθρο της ορατές ψυστολογικές αέρας και στη συνέχεια ξελύψτε τη Βαλβίδα μάτια περιγράψτε την οδηγία της Βαλβίδας.

7. Προστίθεται στην οδηγία της Βαλβίδας για να είναι τελείως κλειστή κατά τη διάρκεια της αναρρόφησης και της εγκατάστασης της Βαλβίδας.