

Alvision™

INTERVENTIONAL CARDIOLOGY DIAGNOSTIC CATHETER

EN	ENGLISH	2	 Rx only	Prescription only-device restricted to use by or on order of a physician.
TR	TÜRKÇE.....	3	 Caution.	
FR	FRANÇAIS	4	 Consult instructions for use.	
DE	DEUTSCH	6	 STERILE EO	Sterilized with Ethylene Oxide.
NL	NEDERLANDS.....	7	 10°C - 40°C	Keep between 10-40°C.
ES	ESPAÑOL.....	8	 Keep away from sunlight.	
IT	ITALIANO.....	10	 Keep dry.	
PT	PORTUGUÊS.....	11	 Do not reuse.	
HR	HRVATSKI	13	 Do not resterilize.	
HU	MAGYAR.....	14	 Do not use if package is damaged.	
BS	BOSANSKI.....	16	 Non-Pyrogenic	
CS	ČEŠTINA	17	 Contents	
DA	DANISH	19	 Inner Diameter	
SR	SRPSKI.....	20	 Length	
SV	SWENSKA	22	 PSI / kPa	Max. Pressure
RU	PYCCSKIJ.....	23	 max. guidewire	Max. Guidewire
PL	POLSKI	24	 Date of Manufacture	
RO	ROMÂNĂ	26	 Use by	
MK	МАКЕДОНСКИ.....	27	 REF	Catalogue Number
BG	БЪЛГАРСКИ.....	29	 LOT	Batch Code
EL	Ελληνικά	30	 Manufacturer	
SL	SLOVENŠČINA.....	32		
SK	SLOVENČINA.....	33		
ZH	中文	35		
JA	日本語	36		
KO	한국어	38		
AR	العربية	41		
FA	فارسی	43		
ID	BAHASA INDONESIA ..	44		
UA	УКРАЇНСЬКА.....	45		

Document No: 130110092201; Rev. 14; Issued Date 202307



 Alvimedica Tıbbi Ürünler San. ve Dış Tic. A.Ş.
İstanbul Trakya Serbest Bölgesi,
Ferhatpaşa SB Mahallesi Atatürk Bulvarı No:16
34540 Çatalca İstanbul / TÜRKİYE
T: +90 212 786 60 80 pbx F: +90 212 786 60 90
info@alvimedica.com

ENGLISH

Instructions for Use – Alvision™ Interventional Cardiology Diagnostic Catheters

Description

Alvision™ Interventional Cardiology Diagnostic Catheters incorporate an atraumatic tip. These catheters are available in various sizes and configurations. They have been sterilized with ethylene oxide gas, non-pyrogenic. They are intended for single use only.

Specifications

The specifications can be found on the label of each catheter pouch.

Indications

Alvision™ Interventional Cardiology Diagnostic Catheters are intended for use in the delivery of radio-opaque media to selected sites in the coronary vascular system.

Contraindications

Passing catheters through synthetic vascular grafts should be avoided.

Warnings / Precautions

- Diagnostic catheters are invasive devices that pose a potential risk of injury or death. Accordingly, angiographic catheters should only be used by trained, experienced physicians who are aware of the potential complications and risks of angiography.
- Extreme care must be taken to avoid causing damage to the vessel walls through which the catheter passes.
- This catheter may occlude smaller vessels.
- Take care to avoid completely blocking the blood flow.
- Do not reuse or reshape the catheter.
- The maximum permitted diameter of the guidewire is specified on the pouch. Guidewire use has been associated with thrombus formation.
- Alvision™ Interventional Cardiology Diagnostic Catheters are intended for single use only and should be disposed of after one procedure.
- Do not allow catheters to come into contact with organic solvents.
- Do not pressurize catheters to in excess of the rated maximum pressure marked on the pouch label.
- A thorough inspection should be made to verify whether the size, shape and condition of the catheter are suitable for the procedure concerned.
- Angiography should only be performed by an experienced physician. Catheters are supplied sterile and non-pyrogenic.
- Do not use if the package has been opened or damaged.
- As with any surgical procedure, it is recommended to apply "Universal Precautions".
- Avoid damaging the tip of the catheter during removal from the packaging.
- Removing too rapidly may result in damage to the catheter tip.
- Take care to prevent or reduce clotting when using a catheter.
- Whilst in the vascular system, the catheter should always be filled with either flushing solution or contrast medium.
- The use of systemic heparinization should be considered.
- These catheters are designed for use in the injection of contrast media as well as to facilitate physiological measurement in conjunction with routine diagnostic procedures.
- Do not use after the "Use By" date specified on the label.
- Do not expose catheters to strong solvents or ionizing radiation.
- Do not store in excessive heat.
- Avoid prolonged exposure to UV light.
- Do not re-use, re-process or re-sterilize. This will affect the product performance. The product may not be able to withstand the stresses of re-use. Cleaning or re-processing of the catheter components exposed to biological materials may result in adverse device effect when used.

The product might be a potential biohazard, after use. Handling and dispose of products in accordance with accepted medical practice, applicable local laws and regulations must be done and is not in the responsibility of Alvimedica.

Potential Adverse Events

The following adverse reactions have been reported to be associated with the use of diagnostic catheters: thrombus formation/emboli, arterial wall damage, plaque dislodgement, myocardial infarction, cardiac arrhythmia, stroke and death.

Physicians should be familiar with the current literature concerning the complications associated with angiography.

Possible adverse events include:

- Air embolism
- Hematoma
- Infection
- Perforation of the heart or vessel wall

Instruction for Use

- Gently remove the catheter hub first from the pouch so as to prevent damaging the tip.
- The catheter should be introduced into the blood vessel using the physician's preferred vascular entry technique.
- Guidewires should be used to straighten the catheters and prevent kinking during introduction.
- Thin-walled catheters should be handled with extreme care in order to prevent kinking.

TERMS OF WARRANTY

Alvimedica guarantees that each and every component of this product has been manufactured, packed, tested and sterilized without any defect to its workmanship or material. Each product has been tested prior to packaging. Alvimedica shall exchange any product with manufacturing or packaging defect(s) with a new one upon a decision of a competent binding judicial authority. Due to biological variations among individuals, no product is 100 % effective in every case. Therefore, and since Alvimedica has no control over conditions under which the product used after sales, the selection of patients and the methods of application; Alvimedica disclaims all warranties with respect to the product, expressed or implied including, without limitation, those of merchantability, fitness for a particular purpose. Alvimedica is not directly or indirectly responsible for any injury or damage to or loss of any person resulting from the use of the product, nor is Alvimedica responsible or liable, directly or indirectly, for any injury, damage or loss that may result from re-use or re-sterilization.

LIMITATIONS OF LIABILITY

In no event shall Alvimedica be liable for any special, consequential, indirect, collateral, incidental or punitive damages or lost profits or failure to realize expected savings or other commercial or economic loss of any kind, arising out of any breach of this IFU including breach of any precautions, warnings and/or any recommendation mentioned herein.

INTELLECTUAL PROPERTY PROTECTION

All trademarks, logos, inventions, know-how, technology, proprietary information and other intellectual property rights of this product solely belongs to Alvimedica. Alvimedica reserves all the rights to demand, sue, seek relief before judicial authorities in case of an infringement regarding any unauthorized use or misuse of intellectual property or reverse engineering related to the product.

TÜRKÇE

Kullanma Kılavuzu / Alvision™ Girişimsel Kardiyoloji Diagnostik Kateter

Tanım

Alvision™ Girişimsel Kardiyoloji Diagnostik Kateterler atraumatik bir uçla bireleştirilmiştir. Çeşitli şekil ve boyutlarıyla seçenekleri vardır. Etlen olası gaz ile steril edilmişdir, apirojendir. Tek kullanımlıktır.

Ozellikler

Ozellikleri her bir kateterin kilifi üzerindeki etiketinde mevcuttur.

Endüksiyonlar

Alvision™ Girişimsel Kardiyoloji Diagnostik Kateterler, damar sistemi içinde seçilen bölgeye radiopak madde vermek üzere tasarlanmıştır.

Kontraindikasyonlar

Kateterlerin, sentetik damar grefti içine yerleştirilmesinden kaçınılmalıdır.

Uyarılar / Güvenlik Önlemleri

- Diagnostic kateterler, ılım ya da hasar verme riski taşıyan invazif cihazlardır. Anjiyografik Kateterler, anjiyografik polatörlerin bilen, anjiyografi alanında eğitim görmüş hekimler tarafından kullanılmak için tasarlanmıştır.
- Kateterin geçtiği damar duvarına hasar vermeme için maksimum özen gösterilmelidir.
- Kateter, küçük damaların takıyalabilir.
- Kan akımını tamamen durdurmak için dikkat edilmelidir.
- Kateter, telin maksimum çapı ya da yendiği şekil vermeyin.
- Kilavuz telin maksimum çapı her bir kateterin etiketinde bireleştirilmiştir. Kilavuz tel kullanımı Trombus oluşumuna yol açabilir.
- Alvision™ Girişimsel Kardiyoloji Diagnostik Kateterler, tek kullanım için dizayn edilmiştir ve bir kez kullanıldıkları sonra atılmalıdır.
- Kateterleri organik çözücülerle temas ettirmeyin.
- Kateterlere, maksimum oransal güç üzerinde basınç uygulamayın.
- Özel işlemler için kateterin boyu, şekil ve durumu ile ilgili uygunluğu kontrol edin.
- Anjiyografî işlemi, deneyimli hekimler tarafından uygulanmalıdır. Kateterler sterildir ve apirojendir.
- Aşık ya da hasarı paketlenmiş kateterler kullanılmayın.
- Her cerrahi işlemde olduğu gibi "Genel kurallara" uyması gerektir.
- Paketinden çıkarıldıkları kateterlerin ucunun zarar görmemesine çalışın.
- Hizi çekmek kateter ucunu zarar verebilir.
- Kateter kullanılırken pıhtı oluşturmayı yasaklamak için dikkat edilmelidir.
- Damar sistemi içinde iken kateteri daima heparinli solusyon ya da kontrast madde ile doldurun.
- Sistemli heparin kullanımında dikkat edilmelidir.
- Bu kateterle, rutin tıshise yönelik işlemlerde kullanılabileceği gibi fizyolojik değerlendirme amaçlı kontrast madde enjeksiyonu yapılması amacıyla dizayn edilmişlerdir.
- Son kullanım tarihi geçmiş ürünlerin kullanılmaması.
- Kateter kullanılırken pıhtı oluşturmayı yasaklamak için dikkat edilmelidir.
- Aşırı sıcakta bulundurmayın.
- UV ışınlarına üzre maruz kalmasından kaçının.
- Üründen tekrar kullanılmaması, herhangi bir işleme tabii tutulmayınız ve tekrar sterilize etmeyiniz. Bu işlemlerin uygulanması ürün performansını etkileyecektir. Ürün tekrar kullanımından kaynaklanan stresse dayanamayabilir. Ürünün temizlenmesi ve tekrar işleme tabii tutulması sırasında biyolojik mazemelere maruz kalması, ürün kullanılmış esnasında yan etkilere neden olabilir.

Ürün, kullanıldıkları sonra potansiyel bir biyolojik tehlike olabilir. Ürünlerin kabul görmüş tıbbi uygulama, ilgili yerel yasalar ve yönetmeliklerde uygun olarak tasması ve imhaşı gerçekleştirilmelidir ve bu, Alvimedica'nın sorumluluğunda değildir.

Van Etkileri / Komplikasyonlar

Anjiyografik kateter kullanımına bağlı aşağıdaki yan etkilere bireleştirilmiştir. Trombus oluşumu/emboli atması, arter duvar hasarı, plaqin yerinden oynaması, miyokard enfarktüsü, kardiyak ritim bozulması, inme ve ölüm. Hemik,

anjyografinin komplikasyonlarına ait güncel makalelere aşına olmalıdır. Kafeferler, temizlik ya da tekrar kullanım esnasında dizayn edildiği şekilde çalışmamayılar. Bilyolojik materyallere maruz kallığında yetersiz temizlik, hastadan yan etki yaratabilir.

Gözlenen bazı komplikasyonlar şöyledir :

- Hava emboli
- Hematomb
- Enfeksyon
- Kalp ya da damar duvarında yırtılma

Kullanım Şekli

- Ucun zarar görmemesi için, kateter gövdesini paketinden nazikçe çıkarın.
- Kateter, hekimin uygun damar giriş teknigine göre uygulanmalıdır.
- Klavuz kateter, girişte kvıtlamayı önermek için kateteri gergin bir şekilde olacak durumda kullanılmalıdır.
- Ince kalıp kateterde krvitmeye öncelikle sıkıştırma yapan çaba yürütmelidir.

GARANTİ ŞARTLARI

Alvimedica, söz konusu ürünün bütün bilişelerinin işçiliğe ya da malzemeye herhangi bir hasar vermeden üretilmişini, paketlenmesi test edildiğini ve sterilize edildiğini garanti etmektedir. Her ürün, paketlenmeden önce test edilmiştir. Alvimedica, yetkilî yargı makamının bağlayıcı kararı doğrultusunda üretilen ya da paketlenme hatası olan herhangi bir ürünün yenisile değiştirilecekti. Kişiler arasındaki biyolojik farklılıkların dolayısıyla, bütün ürünler her durumda %100 etkili değildir. Bündan dolayı Alvimedica'nın ürün satışından sonra hangi koşullarda kullanıldığı, hasta seçimi ve uygulama yöntemleri hakkında herhangi bir kontrol gücü olmadığından, Alvimedica, satılıklılığı ve belirli bir aramaca uygunluk dahil olmak üzere bültenlerini sunmamaktadır. Alvimedica, doğrudan ifade edilen veya zminî hiçbir garantî onaylamamaktadır. Alvimedica, doğrudan ya da dolayı olardı, ürünün kullanımından kaynaklanan zararlarından ya da hasarlarından ya da kayıplardan sorumlu değildir; ek olarak, Alvimedica, doğrudan ya da dolayı olark, tekra kullanımdan ya da teknik sterilityazondan kaynaklanan zararlarından, hasarlarından ya da kayıplardan sorumlu ya da yükümlü değildir.

SORUMLUĞUN SINIRLANDIRILMASI

Hicbir durumda, Alvimedica belirli önlemlerin, uyarıların ve/veya önerilerin ihlali de dahil olmak üzere İşbu Kullanım Kılavuzu'nun lhıllinen kaynaklanan özel, bağlı, dolayı, tamlamayıci, arzı, ya da cezai zararlarından ya da kar kayıbindan ya da bellişenin birliklerine yerine getiremeye ya da diğer ficar ya da ekonomik kayıplardan yükümlü değildir.

FİKRİ MÜLKİYET HAKLARIN KORUNMASI

Söz konusu ürünün tüm tıcar markaları, logoları, icatları, know-how'ı, teknolojisi, özel bilgisi ve diğer fikri mülkiyet hakları sadece Alvimedica'a aittir. Alvimedica'nın, fikri mülkiyet haklarının yerkızı kullanımına ya da yanılış kullanımyla ilgili ihlal ya da ürüne ilgili tersine mühendislik durumunda tüm talep, dava ya da yargı mercilerine başsuruma hakkı saklıdır.

FRANÇAIS

Mode d'emploi – Cathétérés de diagnostic pour cardiologie interventionnelle Alvision™

Description

Ces Cathétérés de diagnostic pour cardiologie interventionnelle Alvision™ intègrent une pointe atraumatique. Ces cathétérés sont disponibles en diverses tailles et configurations. Ils ont été stérilisés à l'oxyde d'éthylène, un gaz non pyrogène. Ils sont exclusivement à usage unique.

Caractéristiques techniques

Tes caractéristiques techniques figurent sur l'étiquette de chaque poche de cathéter.

Indications

Ces Cathétérés de diagnostic pour cardiologie interventionnelle Alvision™ sont destinés à une utilisation pour amener des produits radio-opaques à des sites sélectionnés dans le système vasculaire.

Contra-indications

Il faut éviter de faire passer des cathétérés dans des greffes vasculaires synthétiques.

Avertissements / Précautions

- Les cathétérés de diagnostic sont des dispositifs invasifs qui présentent un risque potentiel de blessure ou de décès. En conséquence, ces cathétérés angiographiques doivent être utilisés exclusivement par des médecins expérimentés ayant reçu une formation adéquate, et conscients des complications et des risques potentiels de l'angiographie.
- Il convient de se montrer extrêmement prudent pour éviter d'endommager les parois des vaisseaux dans lesquels passe le cathéter.
- Ce cathéter peut causer une occlusion des petits vaisseaux.
- Veiller à éviter de bloquer complètement l'écoulement du sang.
- Ne pas réutiliser le cathéter ni en modifier la forme.
- Le diamètre maximum autorisé pour le fil guide est indiqué sur la poche. L'emploi de fils guides a été associé à la formation de thrombus.
- Les Cathétérés de diagnostic pour cardiologie interventionnelle Alvision™ sont exclusivement à usage unique et doivent être jetés après une seule intervention.
- Ne pas laisser les cathétérés entrer en contact avec des solvants organiques.
- Ne pas mettre les cathétérés sous une pression dépassant la pression maximum nominale indiquée sur l'étiquette de la poche.
- Il convient d'inspecter soigneusement le cathéter pour vérifier si la taille, la forme et l'état de celui-ci conviennent ou non à l'intervention envisagée.
- L'angiographie doit être pratiquée exclusivement par un médecin expérimenté. Les cathétérés fournis sont stériles et non pyrogènes.

- Ne pas utiliser le contenu d'emballages ouverts ou endommagés.
- Comme pour toute intervention chirurgicale, il est recommandé de mettre en œuvre les « Précautions universelles ».
- Éviter d'endommager la pointe du cathéter lors du retrait de l'emballage.
- Un retrait trop rapide risque d'occasionner des dommages à la pointe du cathéter.
- Il convient de prendre les précautions requises pour prévenir ou réduire la formation de caillots durant l'utilisation d'un cathéter.
- Tant qu'il se trouve dans le système vasculaire, le cathéter doit toujours être rempli soit de solution de lingage, soit de produit de contraste.
- L'utilisation d'une héparinisation systémique est à envisager.
- Ces cathétérés sont conçus pour une utilisation dans l'injection de produits de contraste ainsi que pour faciliter les mesures physiologiques en association avec des procédures de diagnostic de routine.
- Ne pas utiliser après la date limite d'utilisation indiquée sur l'étiquette.
- Ne pas exposer les cathétérés à des solvants forts ou à des rayonnements ionisants.
- Ne pas conserver à une température excessivement élevée.
- Éviter une exposition prolongée à la lumière ultraviolette.
- Ne pas réutiliser, soumettre à un refroidissement ni restériliser. Ces opérations nuiraient aux performances du produit. Le produit pourrait être incapable de résister aux contraintes imposées par une réutilisation. Le nettoyage ou le refroidissement des éléments du cathéter exposés à des matériaux biologiques pourraient entraîner un effet indésirable du dispositif lors de l'utilisation.

Événements Indésirables Potentiels

Les réactions indésirables suivantes ont été rapportées en association avec l'utilisation des cathétérés de diagnostic: formation de thrombus/embolies, lésions des parois artérielles, délogement de dépôts, infarctus du myocarde, arythmie cardiaque, accident vasculaire cérébral et décès.

Les médecins doivent bien connaître la littérature actuelle concernant les complications associées à l'angiographie.

Les événements indésirables susceptibles de se produire comprennent:

- Une embolie gazeuse
- Un hématoème
- Une infection
- Une perforation d'une paroi du cœur ou d'un vaisseau

Mode d'emploi

- Commencer par sortir l'embase du cathéter de la poche, en procédant avec précaution pour éviter d'abîmer la pointe.
- Le cathéter sera introduit dans le vaisseau sanguin par la technique préférée du médecin pour la pénétration dans le système vasculaire.
- Il convient d'utiliser des fils guides pour maintenir les cathétérés droits et prévenir un entortillage durant l'introduction.
- Il faut faire extrêmement attention lors de la manipulation des cathétérés à parois minces pour éviter les entortillages.

MODALITÉS DE GARANTIE

Alvimedica garantit que chaque élément de ce produit, sans exception, tel qu'il a été fabriqué, emballé, testé et stérilisé, est exempt de vice de fabrication ou de matériau. Chaque produit a été testé avant d'être emballé. Alvimedica échange tout produit présentant un(des vice(s) de fabrication ou incorrectement emballé avec un nouveau produit, sur décision d'une autorité juridictionnelle compétente ayant force obligatoire. En raison des variations biologiques d'une personne à l'autre, aucun produit n'est efficace à 100 % dans chaque cas. En conséquence, et comme les conditions sous lesquelles le produit est utilisé après la vente, la sélection des patients et les méthodes de mise en œuvre échappent au contrôle d'Alvimedica, Alvimedica n'offre aucune garantie, explicite ou implicite, relativement au produit, y compris sans limitation, des garanties de qualité marchande ou d'aptitude à un usage particulier. Alvimedica ne sera en aucun cas responsable, directement ou indirectement, d'une blessure, d'un préjudice ou d'une perte quelconque subie(e) par quelque personne que ce soit suite à l'utilisation du produit, et Alvimedica ne sera pas non plus responsable, directement ou indirectement, d'une blessure, d'un préjudice ou d'une perte quelconque pouvant résulter d'une réutilisation ou d'une restérilisation.

LIMITATIONS DE RESPONSABILITÉ

Alvimedica ne sera en aucun cas responsable de dommages particuliers, conséquents, indirects, collatéraux, accessoires ou de caractère punitif ou de manques à gagner ou de non-realisations d'économies planifiées ou d'autres pertes commerciales ou économiques de quelque type que ce soit, découlant d'un non-respect quelconque du présent mode d'emploi y compris un non-respect de précautions, d'avertissements et/ou de recommandations quelconques énoncés dans le présent mode d'emploi.

PROTECTION DE LA PROPRIÉTÉ INTELLECTUELLE

Tes marques commerciales, les logos, les inventions, l'expertise, la technologie, les informations confidentielles et autres droits de propriété intellectuelle concernant ce produit appartiennent tous exclusivement à Alvimedica. Alvimedica se réserve tous droits de présenter des injonctions, d'intenter des poursuites en justice, ou de demander un redressement devant des autorités judiciaires, pour toute violation liée à tout usage non autorisé ou abusif de propriété intellectuelle ou à toute rétroception relativement au produit.

DEUTSCH

Gebrauchsanleitung – Interventioneller Kardiologie-Diagnostikkatheter Alvigion™

Beschreibung

Interventionelle Kardiologie-Diagnostikkatheter Alvigion™ haben eine atraumatische Spitze. Diese Katheter sind in verschiedenen Größen und Konfigurationen erhältlich. Sie wurden mit Ethylenoxid sterilisiert und sind nicht-pyrogen. Sie sind nur für den Einmalgebrauch bestimmt.

Spezifikationen

Die Spezifikationen sind auf dem Etikett einer jeden Katheterpackung zu finden.

Anwendungsgebiete

Interventionelle Kardiologie-Diagnostikkatheter Alvigion™ sind zur Einleitung röntgendichter Mittel zu ausgewählten Stellen im Gefäßsystem bestimmt.

Kontraindikationen

Katheter sollten möglichst nicht durch synthetische Gefäßimplantate geführt werden.

Warnhinweise/Vorsichtsmaßnahmen

- Diagnostikkatheter sind invasive Vorrichtungen, die ein mögliches Verletzungs- oder Sterberisiko bergen. Dementsprechend sollten Angiographiekatheter nur von geschulten, erfahrenen Ärzten angewendet werden, die sich der möglichen Komplikationen und Risiken in Zusammenhang mit einer Angiographie bewusst sind.
- Es ist mit äußerster Sorgfalt darauf zu achten, eine Beschädigung der Wände der Gefäße, durch welche der Katheter geführt wird, zu vermeiden.
- Dieser Katheter kann kleinere Gefäße okkludieren.
- Es ist darauf zu achten, den Blutstrom nicht komplett zu blockieren.
- Den Katheter nicht wiederverwenden oder umformen.
- Der maximal zulässige Durchmesser des Führungsdrähts ist auf der Verpackung angegeben. Die Verwendung von Führungsdrähten wurde mit Thrombusbildung in Zusammenhang gebracht.
- Interventionelle Kardiologie-Diagnostikkatheter Alvigion™ sind nur für den Einmalgebrauch bestimmt und sind nach einem Eingriff zu entsorgen.
- Katheter nicht in Kontakt mit organischen Lösungsmitteln gelangen lassen.
- Katheter nicht über den auf dem Verpackungsetikett angegebenen Nennberstdruck hinaus unter Druck setzen.
- Vor dem Gebrauch ist sorgfältig zu überprüfen, ob Größe, Form und Zustand des Katheters für das betreffende Verfahren geeignet sind.
- Eine Angiographie sollte nur von einem erfahrenen Arzt durchgeführt werden. Die Katheter werden steril und nicht-pyrogen geliefert.
- Bei geöffneter oder beschädigter Verpackung nicht verwenden.
- Wie bei jedem chirurgischen Verfahren wird empfohlen, „Universelle Vorsichtsmaßnahmen“ anzuwenden.
- Bei der Entnahme des Katheters aus der Verpackung eine Beschädigung der Katheterspitze vermeiden.
- Ein zu rasches Herausnehmen kann zu einer Beschädigung der Katheterspitze führen.
- Bei der Anwendung eines Katheters dafür sorgen, Koagelbildung zu verhindern oder zu reduzieren.
- Der Katheter sollte, solange er sich im Gefäßsystem befindet, stets mit einer Spülösung oder mit einem Kontrastmittel gefüllt sein.
- Es sollte eine systemische Heparinierung in Betracht gezogen werden.
- Diese Katheter sind dazu ausgelegt, zur Injektion von Kontrastmittel verwendet zu werden und um physiologische Messungen in Zusammenhang mit diagnostischen Routineverfahren zu vereinfachen.
- Nach Ablauf des auf dem Packungsetikett angegebenen Halbwertsdatums nicht mehr verwenden.
- Katheter keinen starken Lösungsmitteln oder ionisierender Strahlung aussetzen.
- Nicht unter hohen Temperaturen lagern.
- Längere UV-Exposition vermeiden.
- Nicht wiederverwenden, wiederaufbereiten oder erneut sterilisieren. Dadurch wird die Funktion des Produktes beeinträchtigt. Das Produkt kann den Belastungen einer Wiederverwendung unter Umständen nicht standhalten. Reinigung oder Wiederaufbereitung der Katheterkomponenten nach Exposition gegenüber biologischen Stoffen kann beim Gebrauch zu unerwünschten Produktauswirkungen führen.

Mögliche unerwünschte Ereignisse

Die folgenden unerwünschten Reaktionen wurden in Zusammenhang mit der Anwendung von Diagnostikkathetern gemeldet: Thrombusbildung/Embolie, Schädigung der Arterienwand, Plaque-Ablösung, Myokardinfarkt, Herzrhythmusstörungen, Schlaganfall und Tod.

Der Arzt sollte mit der aktuellen Fachliteratur betreffend der Komplikationen in Zusammenhang mit der Angiographie vertraut sein.

Zu den möglichen unerwünschten Ereignissen zählen:

- Luftembolie
- Hamatom
- Infektion
- Perforation der Herz- oder Gefäßwand

Gebrauchsanleitung

- Zuerst das Katheterverbindungsstück aus dem Beutel nehmen, um eine Beschädigung der Spitze zu vermeiden.
- Zum Einführen des Katheters in das Blutgefäß kann die vom durchführenden Arzt jeweils bevorzugte vaskuläre Einführtechnik angewendet werden.
- Um die Katheter zu strecken und ihr Abknicken während des Einführens zu vermeiden, sollten Führungsdrähte verwendet werden.
- Bei der Handhabung dünnwandiger Katheter ist mit äußerster Vorsicht vorzugehen, um ein Abknicken zu vermeiden.

GARANTIEBEDINGUNGEN

Alvimedica garantiert, dass jeder Bestandteil dieses Produktes ohne Fertigungs- oder Materialfehler hergestellt, verpackt, geprüft und sterilisiert worden ist. Jedes Produkt wurde vor dem Verpacken geprüft. Alvimedica tauscht jedes Produkt mit Fertigungs- oder Verpackungsfehler(n) nach Entscheidung einer zuständigen bindend rechtssprechenden Behörde durch ein neues Produkt aus. Aufgrund biologischer Variationen zwischen einzelnen Patienten ist kein Produkt in jedem Fall zu 100 % wirksam. Daher, und weil die Bedingungen, unter denen das Produkt nach dem Verkauf angewendet wird, die Auswahl der Patienten und die Anwendungsverfahren außerhalb der Kontrolle von Alvimedica liegen, lehnt Alvimedica alle Garantien in Bezug auf das Produkt, ob ausdrücklich oder stillschweigend erteilt, ab, einschließlich und ohne Einschränkung solche in Bezug auf die Marktgangigkeit und Eignung für einen bestimmten Zweck. Alvimedica übernimmt weder direkte noch indirekte Verantwortung für Verletzungen oder Schädigungen oder den Verlust von Personen jeglicher Art infolge der Anwendung des Produktes, noch ist Alvimedica direkt oder indirekt verantwortlich oder haftbar für Verletzungen, Schädigungen oder Verluste jeglicher Art infolge einer Wiederverwendung oder erneuten Sterilisation.

HAFTUNGSBESCHRÄNKUNGEN

In keinem Fall ist Alvimedica haftbar für besondere, resultierende, indirekte, begleitend auftretende, beiläufige Schäden, Strafschadensersatz oder entgangene Gewinne oder das Unvermögen, erwartete Einsparungen zu realisieren, oder für andere kommerzielle oder wirtschaftliche Verluste jeglicher Art, die aus Nichtbeachtung dieser Gebrauchsweisung entstehen, einschließlich durch Nichtbeachtung von hierin genannten Vorsichtsmaßnahmen, Warnhinweisen und/oder Empfehlungen.

SCHUTZ DES GEISTIGEN EIGENTUMS

Jegliche Marken, Logos, Interventionen, Fachwissen, Technologien, geschützten Informationen und andere geistige Eigentumsrechte an diesem Produkt sind alleiniges Eigentum von Alvimedica. Alvimedica behält sich die Rechte vor, bei einem Verstoß in Form einer unbefugten Nutzung oder eines Missbrauchs geistigen Eigentums oder bei Reverse Engineering des Produktes eine Gerichtsklage auf Entschädigung einzureichen.

NEDERLANDS

Gebrauksaanwijzing – Alvigion™ diagnostische katheter voor interventionele cardiologie

Beschrijving

Alvigion™ diagnostische katheters voor interventionele cardiologie voor intravasale angiografie hebben een atraumatische katheruite. Deze katheters zijn verkrijgbaar in verschillende maten en vormen. Zij zijn gestabiliseerd met niet-pyrogeen ethylenoxide. Deze katheters zijn bedoeld voor eenmalig gebruik.

Specificaties

De specificaties vindt u op het verpakkingslabel van elke kather.

Indicaties

Alvigion™ diagnostische katheters voor interventionele cardiologie voor intravasale angiografie zijn alleen op röntgencontrastmiddelen naar geselecteerde gebieden in het vaatstelsel te leiden.

Contra-indicaties

Het opvoeren van katheters door synthetische bypass transplantaten moet worden voorkomen.

Waarschuwingen/voorzorgsmaatregelen

- Diagnostische katheters zijn invasive hulpmiddelen die mogelijk letsel of overlijden kunnen veroorzaken. Daarom dienen katheters voor angiografie alleen te worden gebruikt door goed opgeleide, ervaren artsen die zich bewust zijn van de mogelijke complicaties en risico's bij angiografie.
- Er dient extra voorzichtigheid betracht te worden ter voorkoming van schade aan de vaatwanden, waartlangs de kather wordt opgevoerd.
- Deze kather kan kleinere bloedvaten afsluiten.
- Let erop dat de bloedvoeier niet volledig wordt afgesloten.
- Gebruik de kather niet opnieuw en vervorm de kather niet.
- De maximum toegestane diameter van de guidewire staat aangegeven op de verpakking. Het gebruik van guidewires wordt in verband gebracht met de vorming van bloedtjes (tromb).
- Alvigion™ diagnostische katheters voor interventionele cardiologie voor intravasale angiografie zijn bedoeld voor eenmalig gebruik en dienen na één procedure te worden weggegooid.
- Zorg ervoor dat de katheters niet in aanraking komen met organische oplosmiddelen.
- Voer de druk op de kather niet verder op dan de op de verpakking aangegeven maximale toegestane druk.
- Er dient een grondige controle plaats te vinden om er zeker van te zijn dat de maat, vorm en conditie van de kather geschikt zijn voor de betreffende procedure.
- Angiografie dient alleen te worden uitgevoerd door een ervaren arts. De katheters worden steril en niet-pyrogeen geleverd.
- Gebruik geen geopende of beschadigde verpakkingen.
- Zoals bij elke chirurgische procedure wordt aangeraden de "Universelle voorzorgsmaatregelen"

toe te passen.

- Voorkom dat de katheterlip beschadigd raakt bij het uit de verpakking halen.
- Het te snel uit de verpakking halen kan beschadiging van de katheterlip veroorzaken.
- Neem maatregelen om het risico op de vorming van bloedstolsels bij gebruik van een katheter te voorkomen of te beperken.
- Zolang de katheter in het vasculaire systeem aanwezig is, dient deze gevuld te zijn met een speelvloeistof of met een contrastmiddel.
- Het toepassen van systemische heparinisatie dient te worden overwogen.
- Deze katheters zijn bedoeld voor gebruik bij het inspuiten van contrastmiddelen en om fysiologische metingen mogelijk te maken in combinatie met routinematige diagnostische procedures.
- Gebruik het hulpmiddel vóór de "uiteerde houdbaarheidsdatum", zoals vermeld op het verpakkingslabel.
- Stel de katheters niet bloot aan sterke oplosmiddelen of ioniserende straling.
- Bewaar niet bij extreem hoge temperaturen.
- Voorkom lange blootstelling aan UV-licht.
- Niet hergebruiken, recyclen of hersteriliseren. Dit tast de werking van het product aan. Het product kan mogelijk de belasting bij hergebruik niet aan. Reiniging of recyclen van kathericomponenten die zijn blootgesteld aan biologische materialen kan bij gebruik negatieve bijwerkingen tot gevolg hebben.

Mogelijke Negatieve Bijwerkingen

De volgende negatieve bijwerkingen die met het gebruik van diagnostische katheters in verband worden gebracht, zijn gemeld: trombose/embolie, beschadiging/scheuring van de arteriële wand, loslaten van plaques, myocardinfarct, hartfitemtoxisen, infectie, hematomen op de punctieplaats, beroerte en overlijden.

Artsen dienen op de hoogte zijn van de recente literatuur betreffende complicaties die in verband worden gebracht met angiografie.

Mogelijke negatieve bijwerkingen zijn:

- luchtfgas/embolie;
- hematoom;
- infectie;
- perforatie van de hart- of vaatwand.

Instructies voor gebruik

- Verwijder eerst het katheterkoppelstuk (hub) uit de verpakking om beschadiging van de katheterlip te voorkomen.
- Het in het bloedvat inbrengen van de katheter dient te gebeuren met de techniek die de voorkeur heeft van de arts.
- Om de katheters tijdens het inbrengen recht te houden en knikken te voorkomen, dienen guidewires te worden gebruikt.
- Katheters met dunne wanden dienen met extra voorzichtigheid te worden behandeld om knikken te voorkomen.

GARANTIEBEPALINGEN

Alvimedica garandeert dat elke component van dit product is vervaardigd, verpakt, getest en gesterileerd zonder fabricage- of materiaalfouten. Elk product is getest voordat het is verpakt. Op basis van een bindende uitspraak van een bevoegde juridische autoriteit zal Alvimedica elk product met een fabricage- of verpakkingsfout door een nieuw exemplaar vervangen. Op grond van de biologische verschillen tussen mensen onderling, kan geen enkel product in alle gevallen 100% effectief zijn. Om die reden, en omdat Alvimedica geen controle heeft over de omstandigheden waaronder het product wordt gebruikt na verkoop, noch over de selectie van patiënten bij wie het product wordt gebruikt en hoe het wordt toegepast, wijst Alvimedica alle uitdrukkelijke en geimpliceerde garanties met betrekking tot het product af, met inbegrip van, maar niet beperkt tot, die van verkoopbaarheid en geschiktheid voor een bepaald doel. Alvimedica is noch direct noch indirect verantwoordelijk voor enig letsel of schade aan personen of het overlijden van personen, voortkomend uit het gebruik van dit product, noch is Alvimedica verantwoordelijk of aansprakelijk, direct of indirect, voor enig letsel, schade of verlies die/dat het gevolg kan zijn van hergebruik of hersterilisatie.

AANSPRAKELIJKHEDSBEPERKINGEN

Alvimedica is in geen enkel geval aansprakelijk voor speciale, indirecte, bijkomende, incidentele schade of gevolgschade (waaronder winstderving en gemiste besparingen, of enige andere economische of commerciële verliezen), die voortkomt uit het niet opvolgen van deze gebruiksaanwijzing en de waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen, en/of aanbevelingen die hierin worden genoemd.

BESCHERMING EIGENDOMSRECHT

Alle handelsmerken, logo's, uitvindingen, kennis, technologie, bedrijfsgeheimen en eigendomsrechten van dit product zijn het exclusieve eigendom van Alvimedica. Alvimedica behoudt zich uitdrukkelijk het recht voor bij schending van haar rechten, in gevallen van ongeoorloofd gebruik of misbruik van haar intellectueel eigendom of reverse engineering wat betreft het product, over te gaan tot aangifte en rechtsvoering bij de bevoegde juridische autoriteiten.

ESPAÑOL

Instrucciones de uso del catéter diagnóstico para cardiología intervencionista Alvision™

Descripción

Los catéteres diagnósticos para cardiología intervencionista Alvision™ incorporan una punta atraumática. Estos catéteres están disponibles en varios tamaños y configuraciones. Se han esterilizado con óxido de etileno, un gas no pirogénico. Están concebidos para un solo uso.

Especificaciones

Las especificaciones pueden encontrarse en la etiqueta de las bolsas del catéter.

Indicaciones

Los catéteres diagnósticos para cardiología intervencionista Alvision™ están concebidos para utilizarse en la introducción de medios radiopacos en zonas seleccionadas del sistema vascular.

Contraindicaciones

Debe evitarse insertar catéteres a través de injertos vasculares sintéticos.

Advertencias/Precauciones

- Los catéteres diagnósticos son dispositivos invasivos que suponen un riesgo potencial de lesiones o fallecimiento. Por consiguiente, únicamente los facultativos con experiencia y formación que conciban las complicaciones y riesgos potenciales de la angiografía deben utilizar catéteres de este tipo.
- Debe extremarse la precaución para evitar daños en las paredes de los vasos por los que pasa el catéter.
- Este catéter puede ocultar los vasos más pequeños.
- Presta atención para evitar bloquear por completo el flujo sanguíneo.
- No reutilice el catéter ni modifique su forma.
- El diámetro máximo permitido para la guía se especifica en la bolsa. El uso de guías se ha asociado a la formación de trombos.
- Los catéteres diagnósticos para cardiología intervencionista Alvision™ están concebidos para un solo uso y deben eliminarse tras el procedimiento.
- No permita que los catéteres entren en contacto con disolventes orgánicos.
- No ejerza una presión en los catéteres que exceda la presión máxima marcada en la etiqueta de la bolsa.
- Se debe realizar una inspección exhaustiva para comprobar si el tamaño, la forma y el estado son adecuados para el procedimiento en cuestión.
- Únicamente un facultativo con experiencia debe realizar la angiografía. Los catéteres se facilitan esterilizados y no pirogénicos.
- No los utilice si el envoltorio está abierto o dañado.
- Al igual que en cualquier procedimiento quirúrgico, se recomienda aplicar "precauciones universales".
- Evite dañar la punta del catéter durante la extracción del envoltorio.
- Si lo extrae demasiado deprisa, se pueden producir daños en la punta del catéter.
- Preste atención para evitar o reducir los coágulos al utilizar el catéter.
- Mientras se encuentre en el sistema vascular, el catéter siempre debe llenarse con solución de enjuague o medio de contraste.
- Debe tenerse en cuenta el uso de la heparinización sistémica.
- Estos catéteres están diseñados para utilizarse en la inyección de medios de contraste, así como para facilitar la medición fisiológica junto con procedimientos de diagnóstico rutinarios.
- No los utilice después de la fecha de caducidad indicada en la etiqueta de la bolsa.
- No exponga los catéteres a disolventes fuertes o a radiación ionizante.
- No los almacene en un lugar donde el calor sea excesivo.
- Evite la exposición prolongada a la radiación ultravioleta.
- No vuelva a utilizarlos, procesarlos o esterilizarlos. El rendimiento del producto se verá afectado. Puede que el producto no admita más de un uso. La limpieza o el reprocessamiento de los componentes del catéter expuestos a materiales biológicos puede provocar efectos adversos en el dispositivo cuando se utilice.

Posibles Reacciones Adversas

Se tiene conocimiento de las siguientes reacciones adversas asociadas al uso de catéteres diagnósticos: formación de trombos/embolos, daño en las paredes arteriales, desplazamiento de placas, infarto de miocardio, arritmia cardíaca, apoplejía y fallecimiento.

Los facultativos deben estar familiarizados con las publicaciones actuales relativas a las complicaciones asociadas a la angiografía.

Entre las posibles reacciones adversas se incluyen:

- Embolia gaseosa
- Hematoma
- Infección
- Perforación de la pared del corazón o los vasos

Instrucciones de Uso

- Extraiga primero el conector del catéter de la bolsa con suavidad para evitar dañar la punta.
- El catéter debe introducirse en el vaso sanguíneo mediante la técnica de introducción vascular que prefiere la facultad.
- Deben utilizarse guías para enderezar los catéteres y evitar que se dobrén durante la introducción.
- Los catéteres de paredes finas deben manejarse con sumo cuidado para evitar que se dobrén.

CONDICIONES DE LA GARANTÍA

Alvimedica garantiza que todos y cada uno de los componentes de este producto se han fabricado, empaquetado, probado y esterilizado sin ningún defecto en su acabado o materiales. Todos los productos se han probado antes de su empaquetado. Alvimedica cambiará cualquier producto que presente defectos de fabricación o empaquetado por uno nuevo si así lo determina una autoridad judicial vinculante competente. Debido a las diversidades biológicas entre los individuos, ningún producto es 100% eficaz en todos los casos. Por lo tanto, y puesto que no tiene ningún control sobre las circunstancias en las que se utiliza el producto tras su venta, la selección de pacientes y los métodos de aplicación, Alvimedica renuncia a

todas las garantías en relación al producto, ya sean explícitas o implícitas, incluidas, sin limitación, las de comercialización y adecuación para un fin particular. Alvimedica no es directa ni indirectamente responsable de ninguna lesión, daño o pérdida de una persona como resultado del uso del producto, ni tampoco es responsable, directa o indirectamente, de ninguna lesión, daño o pérdida que pueda resultar de una segunda utilización o esterilización.

LIMITACIONES DE RESPONSABILIDAD

Alvimedica no se responsabilizará, bajo ninguna circunstancia, de daños especiales, derivados, indirectos, colaterales, accidentales o punitivos, pérdidas de beneficios, falta de generación de los chorros previstos u otra pérdida comercial o económica de cualquier tipo que se produzca por el incumplimiento de estas instrucciones de uso, incluido el incumplimiento de las precauciones, advertencias y/o recomendaciones mencionadas en este documento.

PROTECCIÓN DE LA PROPIEDAD INTELECTUAL

Todas las marcas comerciales, logotipos, invenciones, métodos, tecnologías, información de propiedad exclusiva y otros derechos de propiedad intelectual de este producto pertenecen exclusivamente a Alvimedica. Alvimedica se reserva el derecho a reclamar, demandar y apelar en las autoridades judiciales en caso de cualquier infracción relativa al uso no autorizado o indebidamente de la propiedad intelectual o a la aplicación de ingeniería inversa con relación al producto.

ITALIANO

Istruzioni per l'uso - Cateferi diagnostici per cardiologia interventistica Alvision™

Descrizione

I cateferi diagnostici per cardiologia interventistica Alvision™ sono dotati di punta atraumatica. Sono disponibili in diverse dimensioni e configurazioni. Sono stati sterilizzati con ossido di etilene, un gas non pirogenico. Sono dispositivi monouso.

Specifiche

Le specifiche del prodotto sono riportate sull'etichetta di ogni involucro.

Indicazioni

I cateferi diagnostici per cardiologia interventistica Alvision™ sono stati progettati per la distribuzione di mezzi radio-opachi in prossimità di siti selezionati all'interno del sistema vascolare.

Contraindicationi

Evitare il passaggio dei cateferi attraverso graft vascolari sintetici.

Avvertenze / Precauzioni

- I cateferi diagnostici sono dispositivi invasivi che possono potenzialmente provocare lesioni personali anche letali. Di conseguenza, i cateferi angiografici devono essere utilizzati solo da personale adeguatamente addestrato e dotato di esperienza, consapevole delle potenziali complicazioni e dei rischi associati all'angiografia.
- È necessario fare estrema attenzione per evitare danni alle pareti dei vasi attraversati dal catefere.
- Questo catetere può occludere vasi di piccole dimensioni.
- Evitare attentamente di bloccare completamente il flusso di sangue.
- Non riutilizzare o modificare la forma del catefere.
- Il diametro massimo permesso del filo guida è specificato sull'involucro che contiene il catefere. L'utilizzo del filo guida è stato associato alla formazione di trombi.
- I cateferi diagnostici per cardiologia interventistica Alvision™ sono dispositivi monouso e devono essere smaltiti dopo ogni procedura.
- Evitare che i cateferi vengano a contatto con solventi organici.
- Non pressurizzare i cateferi oltre il livello di pressione massima indicata sull'etichetta dell'involucro del dispositivo.
- Ispezionare attentamente per verificare se la dimensione, la forma e le condizioni del catefere sono idonee alla procedura da svolgere.
- L'angiografia deve essere eseguita unicamente da personale medico specializzato. I cateferi sono forniti sterili e non sono pirogenici.
- Non utilizzare se la confezione risulta aperta o danneggiata.
- Come per tutte le procedure chirurgiche, si consiglia di applicare le "Precauzioni universali".
- Evitare danni alla punta del catefere durante la rimozione dalla confezione.
- Una rimozione troppo veloce può danneggiare la punta del catefere.
- Prestare molta attenzione nel prevenire o ridurre la formazione di coaguli quando si utilizza un catefere.
- Quando il catefere si trova all'interno del sistema vascolare deve sempre essere riempito di soluzioni per il lavaggio o di mezzo di contrasto.
- Considerare l'uso dell'eparinizzazione sistematica.
- Questi cateferi sono stati progettati per l'iniezione di mezzo di contrasto e per agevolare le misurazioni fisiologiche associate alle procedure diagnostiche di routine.
- Non utilizzare dopo la "Data di scadenza" riportata sull'etichetta.
- Non esporre i cateferi a solventi forti o a radiazioni ionizzanti.
- Non conservare in luoghi eccessivamente caldi.
- Evitare l'esposizione prolungata ai raggi UV.
- Non riutilizzare, ri-processare o ri-sterilizzare. Tali procedure influenzano le prestazioni del

prodotto. Il prodotto può non essere in grado di sopportare gli stress di un eventuale riutilizzo. La pulizia o il ri-trattamento dei componenti del catefere esposti a materiali biologici possono avere effetti negativi sul dispositivo quando lo stesso viene utilizzato.

Possibili Eventi Aversi

Di seguito sono indicate le reazioni avverse che sono state riportate in associazione all'impiego di cateferi diagnostici: formazione di trombi/emboli, danni a carico della parete arteriosa, dislocazione della placca, infarto miocardico, arritmia cardiaca, infarto e decesso.

I medici devono conoscere bene la letteratura attuale relativa alle complicazioni associate all'angiografia.

I possibili eventi avversi comprendono:

- Embolia gassosa
- Ematoma
- Infекции
- Perforazione della parete cardiaca o dei vasi

Istruzioni per l'uso

- Rimuovere delicatamente il mozzo del catefere dall'involucro per prevenire danni alla punta.
- Il catefere deve essere introdotto all'interno del vaso ematico utilizzando la tecnica preferita dal medico.
- Utilizzare i fili guida per distendere i cateferi e prevenire l'attorcigliamento durante l'introduzione.
- Cateferi a parete sottile devono essere maneggiati con estrema attenzione per prevenire l'attorcigliamento.

CONDIZIONI DI GARANZIA

Alvimedica garantisce che ognuno e tutti i componenti di questo prodotto sono stati prodotti, confezionati, testati e sterilizzati e sono privi di qualunque difetto di lavorazione e dei materiali. Ogni prodotto è stato testato prima di essere confezionato. Alvimedica si impegna a sostituire ogni prodotto che presenta difetti di fabbricazione o confezionamento su decisione di un'autorità giudiziaria competente a parere vincolante. A causa delle variazioni biologiche fra gli individui, nessun prodotto è efficace al 100 % in ogni caso. Pertanto, considerando che Alvimedica non ha il controllo delle condizioni in cui il prodotto viene utilizzato dopo la vendita, della selezione dei pazienti e dei metodi di applicazione, Alvimedica non fornisce alcuna garanzia rispetto al prodotto, esplicita o implicita, compresa ma senza limitazione alcuna, garanzie di commercialibilità o di idoneità per un particolare scopo. Alvimedica non è direttamente o indirettamente responsabile in caso di lesione o danno a carico di oppure perdita di una persona dovuta all'uso del prodotto, e non è responsabile o punibile, direttamente o indirettamente, per qualunque lesione, danno o perdita che può derivare dal riutilizzo o dalla risterilizzazione del dispositivo.

LIMITAZIONE DELLA RESPONSABILITÀ

In nessun caso Alvimedica sarà ritenuta responsabile per danni particolari, consequenziali, indiretti, collaterali, incidentali o puntuali o perdita di profitto oppure per la mancata realizzazione di risparmi attesi o di altre perdite commerciali o economiche di qualunque tipo, derivanti da qualunque violazione del presente IFU, comprese le violazioni delle precauzioni, avvertenze e/o raccomandazioni qui indicate.

PROTEZIONE DELLA PROPRIETÀ INTELLETTUALE

Tutti i marchi commerciali, i loghi, le invenzioni, il know-how, la tecnologia, le informazioni riservate e altri i diritti di proprietà intellettuale relativi a questo prodotto appartengono unicamente ad Alvimedica. Alvimedica si riserva tutti i diritti di richiedere, citare, fare ricorso dinanzi alle autorità giudiziarie in caso di violazioni relative all'uso non autorizzato o all'uso improprio della proprietà intellettuale o alla reingegnerizzazione del prodotto.

PORTUGUÊS

Instruções de utilização - Catefer de diagnóstico para cardiologia intervencional Alvision™

Descrição

Os cateteres de diagnóstico para cardiologia intervencional Alvision™ incorporam uma ponta atraumática. Estes cateteres estão disponíveis em vários tamanhos e configurações. Foram esterilizados com o gás óxido de etileno, são aprotígenicos. Destinham-se apenas a uma única utilização.

Especificações

As especificações podem encontrar-se no rótulo de cada bolsa do cateter.

Indicações

Os cateteres de diagnóstico para cardiologia intervencional Alvision™ destinam-se a ser utilizados na aplicação de meios radiopacos em locais seleccionados do sistema vascular.

Contra-Indicações

Eveitar-se a passagem dos cateteres através de enxertos vasculares sintéticos.

Advertências / Precauções

- Os cateteres de diagnóstico são dispositivos invasivos que colocam um risco potencial de lesões ou morte. Nesta conformidade, os cateteres angiográficos só devem ser utilizados por médicos com formação e experiência, que estejam cientes das potenciais complicações e riscos da angiografia.
- É necessário ter-se um cuidado extremo para evitar causar danos às paredes dos vasos através dos quais passa o cateter.
- Este cateter pode ocultar os vasos de menor dimensão.
- Tenha o cuidado de evitar bloquear completamente o fluxo sanguíneo.

- Não reutilizar nem alterar o formato do cateter.
- O diâmetro máximo permitido do fio-guia encontra-se especificado na bolsa. A utilização do fio-guia foi associada à formação de trombos.
- Os cateteres de diagnóstico para cardiologia intervenciva Alvision™ destinam-se apenas a uma única utilização e devem ser eliminados após um procedimento.
- Não permitir que os cateteres entrem em contacto com solventes orgânicos.
- Não pressurizar os cateteres para além da pressão nominal máxima assinalada no rótulo da bolsa.
- Deve fazer-se uma inspecção minuciosa para se certificar de que o tamanho, formato e estado do cateter são adequados para o procedimento em causa.
- A angiografia só deve ser efectuada por um médico com experiência. Os cateteres são fornecidos estérveis e aprotogénicos.
- Não utilizar se a embalagem tiver sido aberta ou danificada.
- Tal como com qualquer procedimento cirúrgico, recomenda-se a aplicação das "Precauções Universais".
- Evitar danifar a ponta do cateter durante a remoção da embalagem.
- Remover demasiado rapidamente pode resultar em danos para a ponta do cateter.
- Ter cuidado para prevenir ou reduzir a formação de coágulos ao usar um cateter.
- Enquanto estiver no sistema vascular, o cateter deve estar sempre cheio ou com solução de irrigação ou com meio de contraste.
- Deve considerar-se a utilização de heparinização sistémica.
- Estes cateteres foram concebidos para serem utilizados na injeção de meios de contraste, bem como para facilitar a medição fisiológica em conjunto com os procedimentos diagnósticos da rotina.
- Não utilizar após a data do "Prazo de validade" especificada no rótulo.
- Não expor os cateteres a solventes fortes ou a radiação ionizante.
- Não conservar em calor excessivo.
- Evitar a exposição prolongada à luz UV.
- Não reutilizar, reprocessar, nem reesterilizar. Isto irá afectar o desempenho do produto. O produto poderá não conseguir aguentar o esforço da reutilização. A limpeza ou reprocessamento dos componentes do cateter expostos a materiais biológicos pode resultar num efeito adverso do dispositivo quando utilizado.

Potenciais Eventos Adversos

As seguintes reacções adversas foram notificadas como estando associadas à utilização de cateteres de diagnóstico: formação de trombos/embolos, danos na parede arterial, desalojamento da placa, enfarte do miocárdio, arritmia cardíaca, AVC e morte.

Os médicos devem estar familiarizados com a literatura actual relativa às complicações associadas à angiografia.

Os possíveis eventos adversos incluem:

- Embolia gássica
- Hematoma
- Infecção
- Perforação do coração ou da parede do vaso

Instruções de Utilização

- Retirar primeiro da bolsa, cuidadosamente, a ligação do cateter, de forma a evitar danifar a ponta.
- O cateter deve ser introduzido no vaso sanguíneo utilizando a técnica de entrada vascular preferida do médico.
- Deverem utilizar-se fios-guia para endireitar os cateteres e prevenir a dobragem durante a introdução.
- Os cateteres de parede fina devem ser manuseados com extremo cuidado para prevenir a dobragem.

TERMOS DA GARANTIA

A Alvimedica garante que cada componente deste produto foi fabricado, embalado, testado e esterilizado sem quaisquer defeitos de mão-de-obra ou de material. Cada produto foi testado antes de ser embalado. A Alvimedica irá trocar qualquer produto com defeito(s) de fabrico ou de embalagem por um novo, segundo a decisão de uma autoridade judicial competente com poder de decisão. Devido a variações biológicas entre os indivíduos, nenhum produto é 100% eficaz em todos os casos. Por conseguinte, e uma vez que a Alvimedica não tem controlo sobre as condições sob as quais é utilizado após a venda, a selecção do doente e os métodos de aplicação, a Alvimedica rejeita todas as garantias respeitantes ao produto, expressas ou implícitas, incluindo, entre outras, as de comerciabilidade, adequação a um determinado fim em particular. A Alvimedica não é directa ou indirectamente responsável por quaisquer lesões ou danos, ou pela perda de qualquer pessoa, resultantes da utilização do produto, tal como não é responsável ou responsabilizável, directa ou indirectamente, por quaisquer lesões, danos ou perdas que possam resultar da reutilização ou reesterilização.

LIMITAÇÕES DA RESPONSABILIDADE

Em nenhuma eventualidade a Alvimedica será responsável por quaisquer danos especiais, consequenciais, indirectos, colaterais, incidentais ou punitivos, ou por perda de lucros ou falha em realizar poupanças esperadas ou outras perda comercial ou económica de qualquer tipo, resultante de qualquer infracção destas Instruções de Utilização, incluindo a infracção de quaisquer precauções, advertências e/ou qualquer recomendação aqui mencionada.

PROTECÇÃO DA PROPRIEDADE INTELECTUAL

Todas as marcas comerciais, logótipos, invenções, know-how, tecnologia, informação exclusiva e outros direitos de propriedade intelectual deste produto pertencem exclusivamente à Alvimedica. A Alvimedica reserva-se todos os direitos de exigir, processar, procurar assistência junto das autoridades judiciais em caso de uma transgressão relativa a qualquer utilização não autorizada ou utilização inadequada da propriedade intelectual ou de engenharia reversa relacionada com o produto.

HRVATSKI

Upute za uporabu - Alvision™ dijagnostički kateteri za intervencijsku kardiologiju

Opis

Alvision™ dijagnostički kateteri za intervencijsku kardiologiju posjeduju atraumatski vršak. Ovi su kateteri dostupni u raznim veličinama i konfiguracijama. Sterilizirani su u svom okidom, nezapaljivi. Namijenjeni su isključivo za jednokratnu uporabu.

Tehnički Podaci

Tehnički podaci nalaze se na etiketi svake vrećice za kateter.

Indikacije

Alvision™ dijagnostički kateteri za intervencijsku kardiologiju namijenjeni su za uporabu pri isporuci radiopropusnih sredstava do željenih mjestu u krvotilžnom sustavu.

Kontraindikacije

Izbjegavajte paljenje katetera kroz sintetičke krvotilžne usadke.

Upozorenja / Mjere opreza

- Dijagnostički kateteri invazivni su uređaji koji predstavljaju potencijalnu opasnost od ozljede ili smrti. Stoga angiografske katetere smiju upotrebljavati samo za to obućeni, iskusi liječnici svjesni potencijalnih komplikacija i rizika vezanih uz uporabu intravaskularnih katetera.
- Potrebna je iznimna pozornost kako bi se izbjeglo oštećenje stijenke krvnih žila kroz koje prolazi kateter.
- Ovaj kateter može izazvati okluziju manjih krvnih žila.
- Pripazite kako biste izbegli potpunu zastoj krvnog protoka.
- Nemojte ponovno koristiti ili mijenjati oblik katetera.
- Maksimalno dopušteni promjer žile vodilice naveden je na vrećici. Korištenje žica vodilica povezano je sa stvaranjem ugrušaka.
- Alvision™ dijagnostički kateteri za intervencijsku kardiologiju namijenjeni su isključivo za jednokratnu upotrebu i potrebno ih je odložiti nakon jednog postupka.
- Nemojte dopustiti da kateteri dodu u kontakt s organskim otpalima.
- Nemojte stavljati kateteru pod pritisak viši od nazivnog maksimalnog pritiska navedenog na etiketi vrećice.
- Potrebno je temeljiti pregled kako bi se potvrdilo da su veličina, oblik i stanje katetera prikladni za navedeni postupak.
- Angiografiju smije raditi samo iskusi liječnik. Kateteri su dostavljeni sterilni i nezapaljivi.
- Nemojte koristiti ako je pakiranje otvoreno ili oštećeno.
- Kao i za svaki kirurški postupak, preporučuje se primjena "Općih mjera opreza".
- Sprijedite oštećenje vrška katetera tijekom uklanjanja iz pakiranja.
- Prebrzo uklanjanje može prouzročiti oštećenje vrška katetera.
- Ostigavajte spriječavanje ili smanjenje stvaranja ugrušaka tijekom korištenja katetera.
- Za vrijeme dok je u krvotilžnom sustavu kateter bi uvijek trebao biti punjen bilo tekućinom za ispiranje ili kontrastnim sredstvom.
- Potrebno je razmotriti korištenje sustavne heparinizacije.
- Ovi su kateteri osmišljeni za korištenje pri ubrizgavanju kontrastnog sredstva kao i za olakšanje fizioloških mjerjenja u svezi s rutinskim dijagnostičkim postupcima.
- Upotrijebite uređaj prije isteka roka trajanja ovisno o etiketi vrećice.
- Ne izlažite kateter jezikom otpalima ili ionizirajućem zračenju.
- Ne držite na visokoj temperaturi.
- Izbjegavajte duže izlaganje UV zračenju.
- Nemojte ponovno koristiti, ponovno obnavljati ili ponovo sterilizirati. To će utjecati na učinak proizvoda. Proizvod ne mora izdržati zahtjeve ponovne uporabe. Čišćenje ili ponovno korištenje sastavnica katetera izloženih biološkim materijalima može prouzročiti neželjene učinke uredaja pri uporabi.

Mogući Neželjeni Dogadjaji

Slijedeće štetne reakcije prijavljene su u vezi s uporabom bilo kojeg dijagnostičkog katetera: stvaranje ugrušaka/embolusa, oštećenje arterijske stijenke, optapljivanje plaka, srčani udar, arritmija, moždani udar i smrт.

Liječnici trebaju biti upoznati s važećom literaturom u svezi s komplikacijama povezanim s angiografijom.

Mogući neželjeni dogadjaji uključuju:

- zračna embolija
- hematom
- infekcija
- ruptura srca ili žilne stijenke

Upute za uporabu

- Nježno najprije uklonite držak katetera iz vrećice kako ne biste oštetili vršak.
- Kateter treba uvesti u krvnu žlu korišćen postupak uvedenju u krvnu žlu koji preferira liječnik.
- Žice vodilice koiste se za učvršćenje katetera i spriječavanje izvijanja tijekom uvedenja.
- S kateterima tanke stijenke potrebno je osobito pažljivo postupati kako bi se spriječilo izvijanje.

UVJETI JAMSTVA

Alvimedica jamči da je svaki dio ovog proizvoda prouzročen, pakiran, testiran i steriliziran bez ikakvog oštećenja izvedbe ili materijala. Svaki je proizvod testiran prije pakiranja. Alvimedica će zamjeniti novim svaki proizvod s oštećenjem/oštećenjima u prizvodnji ili pakiraju na temelju odluke nadležnog obvezujućeg pravosudnog tijela. Zbog bioloških razlika među pojedinicima nijedan proizvod nije 100% učinkovit u svakom slučaju. Stoga, i budući da Alvimedica ne nadzire ujutre u kojima se prizvod koristi nakon prodaje, odabir pacijenta i načine primjene, Alvimedica odbacuje sva jamstva u odnosu na prizvod, navedena ili pretpostavljena, bez ograničenja, jamstva prodaje i prikladnosti za određenu namjenu. Alvimedica nije izravno ni neizravno odgovorna za bilo kakvu ozljedu ili oštećenje ili smrt bilo koje osobe uslijed korištenja ovog proizvoda niti je odgovorna ili dužna, izravno ili neizravno, za bilo kakvu ozljedu, oštećenje ili smrt koju može prouzročiti ponovno korištenje ili sterilizacija.

OGRANIČENJA OD ODGOVORNOSTI

Ni u kojem slučaju Alvimedica nije odgovorna za bilo kakvu posebnu, posljedičnu, indirektnu, kolateralnu, slučajnu ili kaznenu štetu, – gubitak zarade ili neuspjeh ostvarenja očekivane uštude ili drugi trgovачki ili ekonomski gubitak bilo kojeg tipa koji proizlaze iz bilo kakvog kršenja bilo kojih ovduje navedenih mjeru oporeza, upozorenja i/ili preporuka.

ZAŠTITA INTELEKTUALNOG VLASNIŠTA

Svi zaštitni znaci, logotipovi, izumi, znanje, tehnologija, vlasničke informacije i druga prava intelektualnog vlasništva ovog proizvoda pripadaju istaknuto tvrtki Alvimedica. Alvimedica zaštićava sva prava da potražuje, tuži i drži određeni pred pravosudnim tijelima u slučaju prekršaja koji se tiče svakog neovlaštenog korištenja ili pogrešnog korištenja intelektualnog vlasništva ili obrnutog inženjeringu povezanog s ovim proizvodom.

MAGYAR

Használati utasítás – Alvision™ intervenciós kardiológiában használt diagnosztikai katéter

Eszközleírás

Az Alvision™ intervenciós kardiológiában használt diagnosztikai katéter része az atraumatikus csúcs. Ezek a katéterek különböző méreteken és összeállításokban kaphatók. Az eszközök etilén-oxid gázzal sterilizáltak, nem pirogének. Kizárálag egyszeri használatra szolgálnak.

Specifikációk

A specifikációk megtalálhatók minden egyes katétertakar címkéjén.

Felhasználási Terület

Az Alvision™ intervenciós kardiológiában használt diagnosztikai katéter felhasználási területe sugarafogó kontrasztanyagok bejuttatása az érrendszer kiválasztott helyeire.

Ellenjavallatok

Kerülni kell a katéterek szintetikus vaskuláris graftokon való átvezetését.

Figyelmeztetések/Óvintézkedések

- A diagnosztikai katéterek invázív eszközök, amelyek használatának lehetséges kockázata a sérülés vagy a beteg halála. Ennek megfelelően, az angiográfias katétereket csak képzett, tapasztalt orvosok használhatják, akik ismerik az angiográfia lehetséges szövődményeit és kockázatait.
- Különleges gondossággal kell eljárni, hogy elkerülje azon érfalak sérülését, amelyeken átvezeti a katétert.
- Ez a katéter elzárhatja a kisebb ereket.
- Óvatosan járjon el, hogy elkerülje a véráramlás teljes elzárását.
- A katéter egyszeri használatra szolgál és nem alakítható át.
- A vezetődrót megengedett maximális átmérőjét a tasakon találja meg. A vezetődrót használatával kapcsolatban beszámoltak trombus kialakulásáról.
- Az Alvision™ intervenciós kardiológiában használt diagnosztikai katéter egyszeri használatra szolgálnak, és egy eljárás után ártalmatlantíti kell az eszközt.
- Ne engedje, hogy a katéterek szerves oldószerekkel kerüljenek érintkezésbe.
- Ne tegye ki a katétereket a tasak címkéjén feltüntetett maximális névleges nyomásnál nagyobb nyomásnak.
- Alapos vizsgállattal ellenőrizze, hogy a katéter mérete, alakja és állapota megfelel-e az adott eljáráshoz.
- Angiográfiai kizárálog tapasztalt orvos végezhet. A katétereket sterilen, nem pirogén állapotban szállítjuk.
- Ne használja, ha a csomagolást kinyitották vagy megsérült.
- Mint minden sebészeti eljárásnál, itt is javasolt az „általános óvintézkedések” alkalmazására.
- Amikor kiveszi a katétert a csomagolásból, vigyázzon, ne sértsse meg a katéter csúcsát.
- Ha túl gyorsan veszi ki a katétert a csomagolásból, a katéter csúcsa megsérülhet.
- A katéter használata során fordítson gondot a vérrögképződés megelőzésére, illetve csökkentésére.

- A katéterek minden oblitőoldattal vagy kontrasztanyaggal feltölte kell lennie, amikor az érrendszerben van.
- Megfontolandó a szisztemás heparinázál alkalmazása.
- Ezek a katéterek kontrasztanyag befeccenkészére, valamint a rutin diagnosztikai eljárásokkal kapcsolatban az élettani paraméterek méréseinél elősegítésre szolgálnak.
- Ne használja fel az eszközt a tasak címkéjén feltüntetett „Szavatosság lejárta” időpontról után.
- Ne tegye ki a katétereket erős oldószerek vagy ionizáló sugárzás hatásának.
- Ne tárolja túlzott hőhatásnak kitéve.
- Ne tegye ki az eszköz tartós ultraibolya fény hatásának.
- Nem szabad ismétlten felhasználni, újrafeldolgozni vagy újratárolizálni. Ez befolyásolja a termék teljesítményét. Előfordulhat, hogy a termék nem képes ellenállni az ismétlten felhasználásból eredő igénybevételnek. A biológiai anyagoknak kifert káter-összetevők tisztítása vagy újrafeldolgozása miatt nemkívánatos hatások léphetnek fel az eszköz használatakor.

Lehetséges Nemkívánatos Események

A diagnosztikai katéterek használataval kapcsolatban a következő nemkívánatos reakciókról számoltak be: thrombusképződés/emboliák, az artériafal sérülése, plakkleválás, szívinfarktus, szívritmuszavar, stroke és halál.

A kezelőorvosoknak ismerniük kell az angiográfával kapcsolatos szövődményekre vonatkozó legujabb szakirodalmat.

A lehetséges nemkívánatos események többek között az alábbiak:

- légembólia,
- hematóma,
- fertőzés,
- a szív vagy az érfal perforációja.

Használati Utasítás

- Először a katéter csatlakozóját vegye ki óvatosan a tasakból, hogy elkerülje a katétercsúcs sérülését.
- A katétert az orvos által választott vaskuláris behatolási technikával kell bevezetni az érbe.
- A bevezetés során a katéterek kiegynéssítéséhez és a megtörés megelőzéséhez vezetődrótot kell használni.
- Különös gondossággal kell kezelni a vékony falú katétereket, nehogy megtörjenek.

JÓTÁLLÁS

Az Alvimedica cég garantálja, hogy a termék minden egyes alkotóelemét – mind az anyag, mind a kivitelezés tekintetében – hiba nélkül gyártották, csomagolták, teszteltek és sterilizálták. A becsomagolás előtt minden termékötet teszteltek. A gyártási vagy csomagolási hibás termék(ek) a Alvimedica cég úgy járja cseréi ki, az illetékes kötelező erejű bírói joghatóság döntéhez alapján. Az egyes egyének közötti biológiai variációk miatt egyetlen termék sem tekinthető minden körülmeny között 100%-osan hatásosnak. Ebből következően, más mivel az Alvimedica cégek nincs befolyása azokra a körülmenyekre, amelyek között az értékesítés után a termék használják, valamint a betegek kiválasztására és az alkalmazási módokra; az Alvimedica cég nem vállal semmilyen kifejezetű vagy véleményezett, korlátozás nélküli garanciát a termék értékesítetőségeiről vagy valamely cérla való alkalmasságáról. Az Alvimedica cég nem vonható felelősségre – sem közvetlenül sem közvetetten – a termék használataból eredő, bármely személytől ért bármilyen sérülést vagy károsodásért vagy veszeségről, továbbá az Alvimedica nem vonható felelősségre, vagy annagig nem felelős – sem közvetlenül sem közvetetten – az újból használatából vagy újratárolásából eredő bármilyen sérüléstől, károsodásért vagy veszeségről.

FELELŐSSÉGKORLÁTOZÁS

Az Alvimedica cég semmilyen esetben nem vonható felelősségre bármilyen speciális, következményes, közvetett, járulékos, véletlen kártól vagy büntető kártérítésért vagy elveszett nyereségről vagy a várta megtakarítások elérésének meghibulásáról vagy bármilyen egyéb kereskedelmi vagy gazdasági veszeségről, amelyek a jelen használati utasítás be nem tartásából credenc, beleérvé bármely, az ebben a használati utasításban említett óvintézkedés, figyelmeztetés és/vagy ajánlás megszegését.

SZELLEMI TULAJDON VÉDELME

A termékkel kapcsolatos minden védjegy, logó, találmány, know-how, technológia, tulajdonosi információ és egyéb szellemi tulajdonjog kizárálog az Alvimedica céget illeti. Az Alvimedica cég fenntart magának minden jogot, hogy jogorvoslatot követeljen, ezért keresetet indítson, keresetet nyújtsa be a bírói joghatóságoknál bármilyen, a szellemi tulajdon bármilyen illetéktelen vagy helytelen használatára vagy a termék visszafejtésére vonatkozó jogosérts esetén.

BOSANSKI

Upute za korištenje – Alvision™ dijagnostički kateteri interventne kardiologije

Opis

Alvision™ dijagnostički kateteri interventne kardiologije imaju atraumatski vrh. Kateteri su dostupni u različitim veličinama i konfiguracijama. Sterilizirani su plinom etilen oksida i nepirogeni. Namijenjeni su samo za jednokratnu upotrebu.

Specifikacije

Specifikacije su navedene na oznaci svake vrećice za kateter.

Indikacije

Alvision™ dijagnostički kateteri interventne kardiologije namijenjeni su za upotrebu u isporučivanju medija neprovidnog za radio valove na odabranu mjesto u vaskularnom sistemu.

Kontraindikacije

Potrebno je izbjegavati provlačenje katetera kroz sintetičke vaskularne graftove.

Upozorenja / Mjere Predostrožnosti

- Dijagnostički kateteri su invazivni uređaji koji predstavljaju potencijalni rizik od povrede ili smrtnog slučaja. Stoga, angiografske katetere trebaju koristiti samo obučeni, iskušni ljekari koji su upoznati s potencijalnim komplikacijama i rizicima angiografije.
- Mora se obratiti posebna pažnja kako bi se izbjeglo oštećivanje stjenki krvnih sudova kroz koje prolazi kateter.
- Kateter može izazvati zatvaranje manjih sudova.
- Budite pažljivi kako biste izbjegli potpuno blokiranje protoka krvi.
- Nemojte višekratno koristiti kateter ili mu mijenjati oblik.
- Maksmalni dopušteni prečnik žice vodilice naveden je na vrećici. Korištenje žice vodilice povezuje se s formiranjem tromba.
- Alvision™ dijagnostički kateteri interventne kardiologije namijenjeni isključivo za jednokratnu upotrebu i trebaju se baciti nakon jednog postupka.
- Nemojte dozvoliti da kateteri stupe u kontakt s organskim otapalima.
- Katete ne izlažte pritisku koji premašuje nazivni maksimalni pritisak naveden na oznaci vrećice.
- Potrebno je izvršiti detaljni pregled kako bi se utvrdilo jesu li veličina, oblik i stanje katetera prikladni za dati postupak.
- Postupak angiografije treba obavljati samo iskušni ljekar. Kateteri se isporučuju sterilni i nepirogeni.
- Nemojte koristiti kateter ako je pakovanje otvoreno ili oštećeno.
- Kao i kod svakog hirurškog postupka, preporučuje se poštivanje "Općih mjera predostrožnosti".
- Pazite da ne oštetite vrh katetera prilikom uklanjanja iz pakovanja.
- Vrh katetara može se oštetiti srušive brzim uklanjanjem.
- Vodite računa da sprječite ili smanjite zgrušavanje prilikom korištenja katetera.
- Dok je u vaskularnom sistemu, kateter uvek treba biti ispunjen otopinom za ispiranje ili kontrastnim medijem.
- Potrebno je razmotriti korištenje sistematske heparinizacije.
- Ovi kateteri predviđeni su za korištenje prilikom ubrizgavanja kontrastnog medija kao i za olakšavanje fiziološkog mjerjenja u vezi s rutinskim dijagnostičkim postupcima.
- Nemojte koristiti kateter nakon što prođe datum roka trajanja naveden na najlepnci.
- Katete ne izlažite jakim otapalima ili ionizirajućem zračenju.
- Nemojte skladištiti na prekomernoj toplosti.
- Izbjegavajte duže izlaganje UV svjetlosti.
- Nemojte koristiti više puta, ponovno obrađivati ili ponovno sterilizirati. To će utjecati na učinkovitost katetera. Moguće je da proizvod neće moći izdržati napor višekratnog korištenja. Čišćenje ili ponovno obrađivanje komponenta katetera izloženih biološkim materijalima može dovesti do neželjenog rada uređaja u slučaju njegovog korištenja.

Potencijalne Neželjene Pojave

Slijedeće neželjene reakcije povezane su s korištenjem dijagnostičkih katetera: nastanak tromba/embolija, oštećenje arterijskog zida, pomjeranje ugruška, infarkt miokarda, srčana aritmija, moždani udar i smrt.

Ljekari trebaju biti upoznati s aktuelnom literaturom o komplikacijama povezanim s angiografijom.

Mogući neželjeni događaji obuhvataju:

- Zračnu emboliјu
- Hematom
- Infekciju
- Perforaciju srca ili stjenke krvnih sudova

Upute za Korištenje

- Prvo polako uklonite čvršte katetera iz vrećice kako biste sprječili oštećivanje vrha katetera.
- Uvođenje katetera u krvni sud vrši se tehnikom ulaska u vaskularni prostor koju odredi dati ljekar.
- Potrebno je koristiti žice vodilice radi ispravljanja katetera i sprečavanja uvrtanja prilikom uvođenja.
- Kateterima s tankim zidovima treba se rukovati izuzetno pažljivo kako bi se sprječilo uvrtanje.

GARANTNI USLOVI

Alvimedica garantira da su sve komponente ovog proizvoda napravljene, zapakovane, testirane i sterilizirane bez bilo kakvih nedostataka u izradi ili materijalu. Svaki proizvod je podvrgnut testiranju prije pakovanja. Alvimedica će izvršiti zamjenu svakog proizvoda s nedostacima u izradi ili pakovanju novim proizvodom nakon što nadležno obavezujuće sudsko tijelo donese odluku o tome. Zbog bioloških varijacija među pojedinačnim osobama, nijedan proizvod nije 100 % učinkovit u svakom slučaju. Stoga, a i budući da Alvimedica nema kontrolu nad uvjetima pod kojim se proizvod koristi nakon prodaje, kao ni nad odabirom pacijenata i metodama primjere, Alvimedica se održi svih garancija u vezi s proizvodom, pisanim ili impliciranim, uključujući, bez ograničavanja samo na njih, garancije utriživosti i prikladnosti za određenu svrhu. Alvimedica nije direktni ili indirektni odgovorn za bilo kakve povrede ili štete ili za gubitak za bilo koju osobu na osnovu korištenja proizvoda, niti je Alvimedica odgovorna ili ima bilo kakvu obvezu, direktno ili indirektno, u slučaju povrede, štete ili gubitka koji mogu nastati uslijed višekratnog korištenja ili ponovnog steriliziranja.

OGRANIČENJA ODGOVORNOSTI

Alvimedica ni pod kakvim okolnostima nema obavezu plaćanja bilo kakve posebne, posljedične, indirektnе, kolateralne, slučajne ili kaznene odštete ili izgubljenog prihoda ili neostvarene očekivane uštede ili drugog komercijalnog ili ekonomskog gubitka bilo koje vrste, koji stroši u izvršenju ovih uputa za korištenje, uključujući nepridržavanje mjera predostrožnosti, upozorenja i/ili preporuka navedenih u ovom dokumentu.

ZAŠTITA INTELEKTUALNOG VLASNIŠTA

Svi zaštićeni znakovi, logotipi, izumi, znanje, tehnologija, vlasničke informacije i ostala prava intelektualnog vlasništva za ovaj proizvod pripadaju isključivo kompaniji Alvimedica. Alvimedica zadržava sva prava da zahtijeva, tuži i traži pravnu pomoć pred sudskim organima u slučaju kršenja propisa povezanih sa neovlaštenim korištenjem ili zloupotrebojem intelektualnog vlasništva ili reverznog inžinjeringu u vezi s proizvodom.

ČEŠTINA

Návod k použití – Diagnostické katétry pro intervenční kardiologii Alvision™ Popis

Součástí Diagnostických katétrů pro intervenční kardiologii Alvision™ je atraumatický hrot. Tyto katétry jsou dostupné v různých velikostech a konfiguracích. Dodávají se sterilizované ethylenoxidem a nepyrogenní. Jsou určeny pouze k jednomu použití.

Specifikace

Specifikace jsou uvedeny na štítku každého sáčku s katérem.

Indikace

Diagnostické katétry pro intervenční kardiologii Alvision™ jsou určeny k aplikaci radio-kontrastní látky na vybraná místa cévního systému.

Kontraindikace

Katétry nesmí být zaváděny skrz syntetické cévní štěpy.

Varování / Upozornění

- Diagnostické katétry jsou invazivní prostředky, jejichž použití je spojeno s potenciálním rizikem poranění nebo úmrtil. V souladu s tímto určením smí angiografické katétry používat pouze vyškolení a zkušení lékaři, kteří jsou si vědomi potenciálních komplikací a rizik souvisejících s angiografií.

- Je nutno postupovat s nejvyšší opatrností, aby nedošlo k poškození stěn cév, kterými katétré prochází.
- Tento katétré může způsobit zneprůchodnění cév o menším průměru.
- Dávejte pozor, aby nedošlo k úplnému zablokování krevního toku.
- Nepoužívejte katétré opakovaně a neměňte jeho tvar.
- Maximální povolený průměr vodicího drátu je uveden na sáčku. S použitím vodicího drátu je spojována tvorba trombů.
- Diagnostické katétré pro intervenční kardiologii Alvision™ jsou určeny k jednorázovému použití a po jednom zákroku je nutno je zlikvidovat.
- Nedovolte, aby katétré přišly do styku s organickými rozpouštědly.
- Nezvyšujte tlak v katétrech nad jmenovitý maximální tlak, uvedený na štítku sáčku.
- Je nutno důkladnou prohlídkou ověřit, zda jsou velikost, tvar a stav katétru vhodné pro příslušný zákrok.
- Angiografie smí provádět výhradně zkušený lékař. Katétré jsou dodávány jako sterilní a nepyrogenní.
- Nepoužívejte, pokud je obal otevřen nebo poškozen.
- Doporučujeme dodržovat stejná obecná bezpečnostní opatření, jako při jakémkoli chirurgickém zákroku.
- Zabraňte poškození hrotu katétru při vyjmání katétru z obalu.
- Příliš rychle vyjmout může mít za následek poškození hrotu katétru.
- Dávejte pozor, abyste při používání katétru zabránili srážení krve nebo jej snížili.
- V cévním systému musí být katétré vždy naplněn propachovacím roztokem nebo kontrastní látkou.
- Je vhodné vzávit systémovou heparinaci.
- Tyto katétré jsou navrženy pro použití při injekčních kontrastních látkách a k usnadnění měření fyziologických hodnot při použití v kombinaci s rutinními diagnostickými postupy.
- Nepoužívejte po datu použitelnosti, uvedeném na štítku.
- Nevytavujte katétré silným rozpouštědlem ani ionizujícímu záření.
- Neskladujte při nadměrné teplotě.
- Zabraňte déle dobové expozici UV záření.
- Nepoužívejte, nezpracovávejte ani nesterilizujte opakovaně. Tyto postupy by měly negativní vliv na funkci výrobku. Výrobek nemusí být schopen vydržet namáhání při opětovném použití. Čistění nebo opakované zpracování součástí katétru vystaveného biologickým materiálům může vést k nežádoucím účinkům.

Možné nežádoucí účinky

Uvádí se, že s použitím diagnostických katétrů souvisejí následující nežádoucí reakce: tvorba trombů/embolizace, poškození arteriální cévní stěny, uvolnění plaků, infarkt myokardu, srdeční arytmie, cévní mozková příhoda a smrt.

Lékaři musí být obeznámeni s aktuální literaturou pojednávající o komplikacích souvisejících s angiografií.

Mezi možné nežádoucí účinky patří:

- vzduchová embolie,
- hematom,
- infekce,
- perforace srdeční nebo cévní stěny.

Návod k Použití

- Jemně vytahujte katétré ze sáčku koncovkou napřed, aby nedošlo k poškození hrotu.
- Katétré by měl být zaveden do cévy pomocí techniky zavádění, kterou lékař preferuje.
- K narovnání katétrů a zabránení jejich ohnutí během zavádění je třeba použít vodicí dráty.
- S katétry s tenkou stěnou je nutno zacházet extrémně opatrně, aby se neohýbaly.

ZÁRUCNÍ PODMÍNKY

Společnost Alvimedica zaručuje, že každá součást tohoto výrobku byla vyrobená, zabalena, testována a sterilizována bez vad provedení či materiálu. Každý výrobek byl před zabalením testován. Na základě rozhotodnutí kompetentního pravomocného soudu společnost Alvimedica vymění jakýkoli výrobek s výrobní vadou nebo vadou obalu za nový. Vzhledem k biologickým odchylkám mezi různými jedinci není žádny výrobek v žádném případě 100% účinný. Z tohoto důvodu a vzhledem k tomu, že společnost Alvimedica nemá žádnou kontrolu nad podmínkami, za kterých bude výrobek po prodeji používán, na výběr pacientů ani na metody jeho použití, zříká se společnost Alvimedica veškerých záruk za výrobek, ať již výslovných nebo předpokládaných, včetně záruk obchodovatelnosti nebo použitelnosti k určitému účelu, avšak bez omezení na výše uvedené. Společnost Alvimedica nenese přímou ani nepřímou zodpovědnost za

poranění či poškození nebo ztráty, způsobené kterékoli osobě v důsledku použití výrobku, ani společnost Alvimedica nenese přímou či nepřímou zodpovědnost či povinnost poskytnout náhrady za poranění, poškození nebo ztráty, které mohou být způsobeny opětovnou sterilizací a opětovným použitím.

OMEZENÍ ODPOVĚDNOSTI

Společnost Alvimedica nebude v žádném případě zodpovědná za žádné zvláštní, následné, neprímo, vedlejší, náhodné nebo sankční škody či úsilé zisky nebo za neschopnost realizovat očekávané úspory či jiné obchodní nebo ekonomické ztráty jakéhokoli druhu, vzniklé v důsledku nedodržení tohoto návodu k použití, včetně nedodržení kteréhokoli bezpečnostního opatření, varování a/nebo doporučení zmíněného v tomto dokumentu.

OCHRANA DUŠEVNÍHO VLASTNICTVÍ

Všechny ochranné známky, loga, výnalezy, know-how, technologie, informace chráněné vlastnickými právy a jiná práva na duševní vlastnictví vztahující se k tomuto produktu nalezejte výhradně společnosti Alvimedica. Společnost Alvimedica si vyhrazuje všechna práva požadovat, soudně vymáhat či vymáhat náhradu prostřednictvím soudních orgánů v případě jejich porušení, jako je neoprávněné užití nebo zneužití práv k duševnímu vlastnictví, nebo v případě reverzního inženýrství v souvislosti s výrobkem.

DANISH

Brugsanvisning – Alvision™ interventionelt diagnostisk kardiokateter

Beskrivelse

Alvision™ interventionelt diagnostisk kardiokateter har indbygget en atraumatisk spids. Disse katete rørs i forskellige størrelser og konfigurationer. De er blevet steriliseret med ethylenoxidgas, ikke-pyroget. De er udelukkende beregnet til engangsbrug.

Specifikationer

Specifikationerne kan findes på etiketten på hver kateterpose.

Indikationer

Alvision™ interventionelt diagnostisk kardiokateter er beregnet til brug ved levering af røntgenfaste medier til udvalgte steder i karsystemet.

Kontraindikationer

Det bør undgås at passere katetre via syntetiske vaskulære transplantater.

Advarsler/forholdsregler

- Diagnostiske katete rørs er invasive anordninger, der udgør en potentiell risiko for skader eller ødedalst. Derfor bør angiografiske katete rørs kun anvendes af uddannede, erfarene læger, som er klar over de potentielle komplikationer og risici ved angiografi.
- Den yderste forsigtighed skal udvides for at undgå at forårsage skade på karvæggene, hvorigennem kateteret passerer.
- Kateteret kan tilstoppeligt at blokere blodgennemstrømningen helt.
- Undgå omhyggeligt at blokere blodgennemstrømningen helt.
- Genbrug eller omform ikke kateteret.
- Den maksimale tilladelige diameter af guidewiren er angivet på posen. Anvendelse af guidewire er blevet forbudt med thrombedannelse.
- Alvision™ interventionelt diagnostisk kardiokateter er beregnet til engangsbrug og skal kasseres efter en procedure.
- Kateterene må ikke komme i kontakt med organiske oplosningsmidler.
- Sæt ikke tryk på katetre der er større end det nominelle maksimale tryk angivet på posens etikette.
- En grundig inspektion bør foretages før at kontrollere, om størrelse, form og tilstand af kateteret er egnet til den pågældende procedure.
- Angiografi bør kun udføres af en erfaren læge. Katetrene leveres sterile og ikke-pyrogete.
- Anvend ikke hvis emballagen har været åbnet eller er beskadiget.
- Som ved ethvert kirurgisk indgreb, anbefales det at anvende "universelle forholdsregler".
- undgå at beskadige spidsen af kateteret når det tages ud af emballagen.
- Hvis det tages for hurtigt ud, kan det forårsage skade på kateterets spids.
- Pas på at forebygge eller reducere strækning, når du bruger et kateter.
- Selv i det vaskulære system skal kateteret altid være fyldt med enten skyllcoplösning eller kontrastmiddelet.
- Brugen af systemisk heparinisering bør overvejes.
- Katetrene er beregnet til ved injektion af kontrastmiddelet samt til at fremme fysiologisk mæling i forbindelse med rutinemæssige diagnostiske procedurer.
- Må ikke anvendes efter den "sidste anvendelsesdato" angivet på etiketten.
- Udsæt ikke katetre for kraftige oplosningsmidler eller ioniserende strålning.
- Opbevar ikke for varmt.
- Undgå længere tids eksponering for UV-lys.
- Må ikke genbruges, genbearbejdes eller gensteriliseres. Det vil påvirke produkets ydelse. Produktet er muligvis ikke i stand til at modstå belastninger ved genbrug. Rengøring eller videre forarbejdning af kateterets komponenter udsæt for biologiske materialer kan resultere i en negativ virkning på enheden, når den bruges.

Potentielle Bivirkninger

Følgende bivirkninger er blevet rapporteret at have være forbundet med brugen af angiografiske kateter: thrombødannelse/emboli, skader på arterievæggen, plak-frigørelse, myokardieinfarkt, hjerterytm, slagtligfælde og død.

Læger bør være bekendt med den aktuelle litteratur om komplikationerne forbundet med angiografi.

Mulige bivirkninger omfatter:

- Luftermboli
- Hematom
- Infektion
- Perforering af hjerte- eller blodkarvæg

Brugsanvisning

- Fjern forsigtigt kateternavet fra posen først, for at undgå at ødelægge spidsen.
- Kateteret bør indføres ind i blodkarret ved hjælp af lægens foretrukne vaskulær adgangsteknik.
- Guidewire bør anvendes til at rette katetrene og forhindre snoning under indføring.
- Tyndvæggede katetre bør håndteres med største omhu for at forhindre snoning.

GARANTIVILKÅR

Alvimedica garanterer, at hver eneste komponent i dette produkt er blevet fremstillet, pakket, testet og steriliseret uden nogen fejl hvad angår håndværk eller materiale. Hvert produkt er blevet approvet, før det blev emballeret. Alvimedica vil bytte ethvert produkt med fremstillinger eller emballagedefekter med et nyt, hvis en sådan afgørelse træffes af en kompetent bindende retslig myndighed. På grund af biologiske variationer blandt enkeltpersoner er intet produkt 100 % effektiv i alle tilfælde. Derfor, og efterom Alvimedica ingen kontrol har over de forhold, hvorunder produktet anvendes efter salget, udvælgelse af patienter og metoderne for anvendelse heraf, fraskriver Alvimedica sig ethvert ansvar med hensyn til produkt, udtrykkeligt eller underforstået, herunder, om begrensning, for salgshed med egnehd til et bestemt formål. Alvimedica er hverken direkte eller indirekte ansvarlig for skader på eller tab lidt af nogen person, som følge af anvendelsen af produktet, ej heller er Alvimedica ansvarlig eller erstatningspligtig, hverken direkte eller indirekte, for nogen skade eller tab, der måtte opstå som følge af genbrug eller gensterilisering.

ANSVARSEBGRÆNSNING

Under ingen omstændigheder vil Alvimedica være ansvarlig for specielle, følge-, indirekte, affødre eller tilfældige skader eller strafferestninger, tabt fortjeneste eller manglende opnåelse af forventede besparelser eller andre kommercielle eller økonomiske tab af nogen art, der måtte opstå som følge af et brud på denne IFU herunder manglende overholdelse af forholdsregler, advarsler og/eller nogen anbefaling er nævnt heri.

BESKRIVELSE AF INTELLEKTUEL ET JENDOMSRET

Alle varemærker, logoer, opfindelser, know-how, teknologi, fortrolige oplysninger og andre immaterielle rettigheder i dette produkt tilhører udelukkende Alvimedica. Alvimedica forbeholder sig alle rettigheder til at kreve, sagsøge og sæge hjælp hos retslige myndigheder i tilfælde af en overtrædelse med hensyn til enhver uautoriseret brug eller misbrug af intellektuel ejendomsret eller reverse engineering relateret til produktet.

SRPSKI

Uputstvo za upotrebu – Alvision™ diagnostički kateter za interventnu kardiologiju

Opis

Alvision™ diagnostički kateteri za interventnu kardiologiju poseduju netraumatski vrh. Ovi kateteri su dostupni u različitim veličinama i konfiguracijama. Sterilizani su gasom etilen-oksidom i nepirogenom. Predviđeni su isključivo za jednokratnu upotrebu.

Specifikacija

Specifikacije su navedene na nalepnici na svakoj kesici sa kateterom.

Indikacije

Alvision™ diagnostički kateteri za interventnu kardiologiju su predviđeni za upotrebu pri uvodenju radiološki neprovodljivih sredstava do odabranih mesta u vaskularnom sistemu.

Kontraindikacije

Treba izbegavati vodenje katetera kroz sintetičke vaskулarne graftove.

Upozorenja/Mere Preostrožnosti

- Diagnostički kateteri su invazivni uredaji koji predstavljaju moguću opasnost od povrede ili smrti. U skladu s tim, angiografische kateteze smreju da koriste samo obučeni, iskusni lekar koji su upoznati sa mogućim komplikacijama i rizicima angiografije.
- Neophodno je obratiti izuzetu pažnju kako bi se izbeglo oštećenje zidova krvnih sudova kroz koje se kateter vodi.
- Ovaj kateter može da zapuši manje krvne sudove.
- Obratite pažnju kako biste izbegli potpunu blokadu krvotoka.
- Nemojte ponovo koristiti niti preobiljkavati ovaj kateter.
- Maksimalni dozvoljeni prečnik vodeće žice naveden je na kesici. Upotreba vodeće žice se povezuje sa obrazovanjem tromba.
- Alvision™ diagnostički kateteri za interventnu kardiologiju su predviđeni isključivo za

jednokratnu upotrebu i treba ih baciti nakon jedne procedure.

- Nemojte dozvoliti da kateteri dodu u dodir sa organskim rasvraćima.
- Kateterne nemojte izlagati pritisku većem od maksimalnog nazivnog pritiska navedenog na nalepnici na kesici.
- Neophodno je da obavite pažljivu proveru kako biste se uverili da su veličina, oblik i stanje u kojem se kateter nalazi pogodni za planiranu proceduru.
- Angiografiju sme da obavija samo iskušni lekar. Kateteri se isporučuju u sterilnom i nepirogenom stanju.
- Nemojte koristiti sadržaj otvorenih ili oštećenih pakovanja.
- Kao i kod svake hirurške procedure, prepričujte se pridržavanje opštih mera preostrožnosti.
- Pazite da na oštećite vrh katetera prilikom vodenja katetera iz pakovanja.
- Prebrzo vodenje katetera iz pakovanja može da dovede do oštećenja vrha katetera.
- Obratite pažnju kako biste sprečili ili smanjili zgrušavanje krv prilikom upotrebe katetera.
- Dok se nalazi u vaskularnom sistemu, kateter mora u svakom trenutku biti napunjeno bilo rasvorom za ispiranje, bilo kontrastnim sredstvom.
- Treba razmotriti upotrebu sistemskih heparinizacija.
- Ovi kateteri su predviđeni za upotrebu pri ubrizgavanju kontrastnog sredstva, kao i za olakšavanje fizioloških merenja pri obavljaju rutinskih dijagnostičkih procedura.
- Nemojte koristiti po isteku datuma „Upotrebiti do“ naznačenog na nalepnici.
- Kateterne nemojte izlagati snažnim rasvraćima niti ionizujućem zračenju.
- Nemojte skladištiti u uslovima prekomerne toplosti.
- Izbegavajte duže izlaganje ultraljubičastom svjetlu.
- Nemojte ponovo koristiti, ponovo obradavati niti ponovo sterilisati. To će uticati na funkcionišanje proizvoda. Moguće je da proizvod neće biti u stanju da podnese sile naprezanja prilikom ponovne upotrebe. Čišćenje ili ponovna upotreba komponenta katetera izloženih biološkim materijalima može da dovede do nepovoljnog delovanja uredaja prilikom njegove ponovne upotrebe.

Moguće nepovoljne pojave

Utvrđeno je da su sa upotrebom dijagnostičkih katetera povezane nepovoljne reakcije kao što su: obrazovanje tromba/embolija, oštećenje arterijskog zida, odvajanje plaka, infarkt miokarda, srčana aritmija, moždani udar i smrt.

Lekari moraju biti upoznati sa postojećom literaturom koja se bavi komplikacijama povezanim sa angiografijom.

Moguće nepovoljne pojave obuhvataju pojave kao što su:

- Vazdušna embolija
- Hematom
- Infekcija
- Perforacija srca ili zida krvnog suda

Upustvo za Upotrebu

- Pažljivo izvadite kateter iz kesice tako da prednjači priključkom kako biste sprečili oštećenje vrha katetera.
- Kateter treba uesti u krvni sud primenom tehnike vaskularnog pristupa koju izabere lekar.
- Vodeće žice treba koristiti za ispravljanje katetera i za sprečavanje njihovog uvrtanja prilikom uvođenja.
- Kateterima tankih zidova mora se rukovati uz izuzetu pažnju kako bi se sprečilo njihovo uvrtanje.

GARANTNI USLOVI

Kompanija Alvimedica garantuje da je svaka komponenta ovog proizvoda izrađena, upakovana, ispitana i stellisana bez ikakvog propusta u izradi ili materijalu. Svaki proizvod je ispitani pre pakovanja. Kompanija Alvimedica će zameniti svaki proizvod sa propustom u izradi ili pakovanju novim proizvodom ukoliko toku odluku donese nadležni, obavezujući pravosudni organ. Zbog bioloških razlika kod svakog pojedincu, nijedan uredaj nije 100 % delovanor u svakom slučaju. Iz tog razloga, kao i iz razloga što kompanija Alvimedica nema nikakvu kontrolu u kojima se ovaj proizvod koristi nakon prodaje, metoda njegove primene i izbora pacijentata, kompanija Alvimedica se održi svih garancija u vezi sa proizvodom, kako izričitim, tako i podizamernim, koje, bez ograničenja, obuhvataju one koje se odnose na komercijalnost proizvoda i njegovu prilagodjenost određenom namenom. Kompanija Alvimedica nije direktno ni posredno odgovorna ni za kakvu povredu, štetu ili gubitak bilo koje osobe koji proizlazi iz upotrebe proizvoda, niti je kompanija Alvimedica odgovorna, ni direktno niti posredno, ni za kakvu povredu, štetu ili gubitak koji mogu proistići iz ponovne upotrebe ili ponovne sterilizacije ovog proizvoda.

OGRAĐENIĆA OGDOVORNOSTI

Ni u kom slučaju kompanija Alvimedica neće biti odgovorna ni za kakve posebne, posledične, posredne, kolateralne, slučajne ili kaznenre stete, gubitak profitta, neostvarene očekivane uštude ili drugi komercijalni ili ekonomski gubitak bilo koje vrste, do kojih dođe zbog bilo kakvog nepridržavanja ovog upustva za upotrebu, što obuhvata nepridržavanje bilo koje navedene mere preostrožnosti, upozorenja i/ili pravilom.

ZASLUTA INTELEKTUALNE SVOJINE

Svi zaštitni znaci, logotipi, izumi, znanje, tehnologija, vlasničke informacije i druga prava intelektualne svojine u vezi sa ovim proizvodom isključiva su svojina kompanije Alvimedica. Kompanija Alvimedica zadizava sva prava da se priljavom, tužbom ili zahtevom za zaštitu svih prava obrati pravosudnim organima u slučaju bilo kakvog prekršaja po pitanjima neovašćene upotrebe, zloupotrebe intelektualne svojine ili reverznog inženjeringu koji su povezani sa ovim proizvodom.

SWENSKA

Bruksanvisning – Alvision™ Diagnostisk kateter för interventionell kardiologi Beskrivning

Alvision™ diagnostisk kateter för interventionell kardiologi omfattar en atraumatisk spets. Kateterrama finns i olika storlekar och utförande. De har steriliseras med icke pyrogen etylenoxidgas. Kateterrama är endast till för engångsbruk.

Specifikationer

Specifikationer finns på etiketten till varje kateterpåse.

Indikationer

Alvision™ diagnostiska kateter för interventionell kardiologi är avsedda för att spruta in radioopak vätska i utvalda delar av kärnsystemet.

Kontraindikationer

Man bör undvika att föra in kateterrama genom syntetiska kärltransplantat.

Varningar / Föreskrifter

- Diagnostiska kateter är invasiva instrument som utgör en potentiell risk för skada eller dödsfall. Fölljaktligen ska kateterrama endast användas av utbildade, erfarna läkare som är medvetna om de potentiella komplikationer och risken som angiografi medför.
- Extrem försiktighet måste tas för att undvika att blockärtväggarna som kateterrama passerar igenom skadas.
- Denna kateter kan ockludera (täppa till) mindre blodkärl.
- Se till att inte blodflödet blockeras helt.
- Återanvänd eller återanvänd inte på katetern.
- Den maximala diamefern för ledaren specificeras på påsen. Ledare har associerats med bildning av blodpropvar.
- Alvision™ diagnostisk kateter för interventionell kardiologi är endast till för engångsbruk och ska kasseras direkt efter användningen.
- Låt inte kateterrama komma i kontakt med organiska lösningsmedel.
- Bläs inte upp katetern över det maximala tryck som står angivet på etiketten på påsen.
- En noggrann inspektion ska göras för att bekräfta om kateterramas storlek, form och slick är lämpliga för den beträffande proceduren.
- Angiografi ska endast utföras av en erfaren läkare. Kateterrama levereras steril och icke pyrogena.
- Använd dem inte om förpackningen har öppnats eller skadats.
- Precis som vid alla kirurgiska ingrepp, rekommenderas att ”Allmänna försiktighetsåtgärder” tas.
- Undvik att skada spetsen på katetern när förpackningen avlägsnas.
- Om förpackningen tas bort för snabbt ska kateterramas spets skadas.
- Se till att undvik eller minska bildandet av blodpropvar när en kateter används.
- När katetern befinner sig i kärnsystemet ska den alltid vara fyllt antigen med skölj- eller kontraträvtästa.
- Man kan överväga systemisk antikoagulering med heparin.
- Kateterrama är till för att injicera kontraträvtästa med samst för att underlättta fysiologiska mätningar i kombination med diagnostiska rutinprocedurer.
- Används inte efter ”Bäst-före-datumet” som anges på etiketten.
- Utsätt inte kateterrama för starka lösningsmedel eller joniseringsstrålning.
- Förvaras inte vid hög värme.
- Undvik att produkterna utsätts för UV-strålning under längre tid.
- Får inte återanvändas, återbehandlas eller återsteriliseras. Detta påverkar produkternas prestationer. Det kan hånda att produkten inte håller för påfrestningar under återanvändning. Rengöring eller återbehandling av katetertdelar som utsätts för biologiskt material kan leda till motsatt effekt om de används.

Möjliga biverkningar

Följande biverkningar har rapporterats som kan ha samband med användningen av diagnostiska kateter: trombosbildning/emboli, skador på artärväggar, rubbade blodplättar, myokardial infarkt, hjärtarytm, slag och dödsfall.

Läkarna måste känna till aktuell litteratur som behandlar de komplikationer som har att göra med angiografi.

Möjliga biverkningar omfattar:

- Luftembolism
- Blodutgjutning
- Infektion
- Perforering av hjärt- eller kärlväggar.

Bruksanvisning

- Ta först försiktigt ut kateternyckeln ur påsen så att spetsen inte skadas.
- Katetern ska föras in i blockkärl med den teknik som läkaren föredrar.
- Ledare ska användas för att sträcka kateterrama och förhindra att de böjs/snor sig när de förs in.
- Tunna kateterrama ska hanteras ytterst varsamt så att de inte snor sig.

GARANTIVILLKOR

Alvimedica garanterar att varje enskild del av den här produkten har tillverkats, förpackats, testats och steriliseras utan några brister gällande utförande eller material. Varje enskild produkt

har testats innan den förpackades. Alvimedica byter ut varje produkt med tillverknings- eller förpackningsbistert(e) mot en ny efter beslut om en kompetent, bindande rättslig myndighet. Beroende på biologiska variationer mellan individer är inte någon produkt 100 % effektiv vid alla tillfällen. Därför, och eftersom Alvimedica inte har någon kontroll över de förhållanden som produkten används under efter försäljningen, uvalet av patienter samt tillämpningsmetoderna; främst ger sig Alvimedica all garantit med hänsyn till produkten, uttalad eller underförstådd, inklusive och utan begränsning, de som gäller säljbarhet, lämplighet för ett visst ändamål. Alvimedica är inte direkt eller indirekt ansvarig för olycksfall, skador eller förluster av person som härrör av att produkten används, inte heller är Alvimedica ansvarig eller skyldig, direkt eller indirekt, för olycksfall, skada eller förlust som kan bero på att produkter återanvänts eller återsteriliseras.

BEGÄRANNSNINGAR AV ANSVARSKYLDIGHETEN

Inte i något fall kan Alvimedica hållas ansvarig för speciella, följdriktiga, indirekta, parallella, tillfälliga skador, straffskadefall eller förlorad vinst eller misslyckande att uppstå förväntade besparingar eller andra kommersiella eller ekonomiska förluster av något slag, som beror på någon överträdelse i denna bruksanvisning inklusive överträdelser av föreskrifter, varningar och/eller rekommendationer som nämnas här.

SKYDD AV IMMATERIELLA RÄTTIGHETER

Alla varumärken, logotyper, uppfirningar, know-how, teknik, äganderättsinformation och andra immateriella rättigheter gällande denna produkt tillhör endast Alvimedica. Alvimedica kommer hävda sina rättigheter att anmanna, stämma, söka hjälp inför juridiska myndigheter vid överträdelser angående obehörigt bruk eller missbruk av immateriella rättigheter eller återanvändning relaterade till produkten.

РУССКИЙ

Инструкция по применению – Хирургический кардиологический диагностический катетер Alvision™

Описание

Хирургический кардиологический диагностический катетер Alvision™ оснащен атравматическим кончиком. Катетер доступен во множестве размеров и вариантов. Простериллизован газом этиленоксидом, апирогенным. Предназначен только для одноразового использования.

Технические характеристики

Технические характеристики напечатаны на этикетке каждой упаковки катетеров.

Показания

Хирургические кардиологические диагностические катетеры Alvision™ предназначены для введения рентгено-контрастных веществ в полость отдельных сосудов.

Противопоказания

Следует избегать прохождения катетерами искусственных сосудистых трансплантов.

Предупреждения / Меры предосторожности

- Хирургические кардиологические диагностические катетеры относятся к инвазивным методам диагностики и могут в некоторых случаях нанести вред организму или стать причиной смерти. Исходя из этого, чтобы снизить риск возможных осложнений, ангиографические катетеры должны использоваться только опытным, подготовленным медицинским персоналом.
- Чтобы избежать повреждения стенок сосудов, катетер следует проводить с максимальной осторожностью.
- Катетер может закупорить мелкие сосуды.
- Чтобы сохранить ток крови, действуйте очень аккуратно.
- Не используйте и не сгибайте катетер повторно.
- Максимальный возможный диаметр проводника указан на упаковке. Использование проводника приводит к тромбообразованию.
- Хирургические кардиологические диагностические катетеры Alvision™ предназначены только для одноразового использования, после которого их необходимо утилизировать.
- Не подвергайте катетеры воздействию органических растворителей.
- Не используйте катетер при большем давлении, чем указано на этикетке упаковки.
- Для того чтобы определить размер, форму и характеристики катетера, требуемого для данной процедуры, необходимо провести щаттельный осмотр.
- Ангиография может проводить только опытный медицинский персонал. Катетеры поставляются стерильными и апирогенными.
- Не используйте катетер, если упаковка открыта или повреждена.
- Рекомендуется придерживаться «Универсальных мер безопасности», как при любом хирургическом вмешательстве.
- Во время извлечения катетера из упаковки будьте особенно осторожны с кончиком.
- Резкие движения могут повлечь за собой повреждение кончика катетера.
- Примите меры для снижения тромбообразования во время работы с катетером.
- Пока он находится в сердечно-сосудистом русле, катетер всегда должен быть наполнен либо промывальным раствором, либо контрастным веществом.
- Следует рассмотреть возможность системной гепаринизации.
- Катетеры предназначены как для введения контрастного вещества, так и для рутинных диагностических измерений.

- Не используйте после окончания срока годности, который указан на упаковке.
- Не подвергайте катетеры воздействию сильных растворителей или ионизирующего излучения.
- Не храните в избыточном тепле.
- Не подвергайте воздействию УФ-излучения.
- Не используйте, не вводите и не стерилизуйте повторно. Это повлияет на результат исследования. Катетер может не выдержать нагрузки при повторном использовании. Чистка и повторная обработка катетера, который соприкасался с биологическими средами, могут стать причиной неблагоприятного воздействия изделия.

Потенциальные побочные эффекты

После использования хирургического кардиологического диагностического катетера возможны следующие побочные эффекты: тромбообразование/эмболия, повреждения стенок сосуда, смещение атеросклеротической бляшки, инфаркт миокарда, сердечная аритмия, инсульт и смерть.

Медицинский персонал должен быть ознакомлен с новейшей литературой, описывающей потенциальные побочные эффекты ангиографии.

Возможные побочные эффекты включают в себя:

- Воздушную эмболию
- Гематому
- Инфекцию
- Прободение сердца или стенки сосуда

Инструкция по применению

- Осторожно извлеките основную часть катетера из упаковки, стараясь не повредить кончик.
- Катетер должен быть введен в сердечно-сосудистое русло с использованием той техники, которую предпочитает медицинский специалист.
- Для того чтобы направить катетер и избежать спутывания в начале введения, следует использовать проводник.
- Тонкостенные катетеры следует вводить с особой осторожностью, чтобы избежать спутывания.

УСЛОВИЯ ГАРАНТИИ

Alvimedica гарантирует, что каждый составляющий компонент этого продукта был изготовлен, упакован, испытан и стерилизован без каких-либо нарушений в технике процесса или материала изготовления. Каждый продукт был испытан перед упаковкой. Компания Alvimedica обменяет любой продукт с производственным дефектом или дефектом упаковки на новый по решению компетентной обязательной судебной комиссии. В связи с биологическими различиями продукт не может быть эффективен на 100% в каждом конкретном случае. По этой причине компания Alvimedica никак не контролирует условия, при которых продукция используется после продажи, включая отбор больных и методы применения; исходя из этого, компания Alvimedica отказывается от всех без исключения гарантийных обвинений, выраженных или подразумеваемых, которые касаются пригодности продукта и применимости продукта для специфических целей. Компания Alvimedica не несет ответственности, прямой иликосвенной, за любые нарушения здоровья, повреждения или ущерб, возникшие в результате использования продукта; также компания Alvimedica не несет ответственности, прямой иликосвенной, за любые нарушения здоровья, повреждения или ущерб, причиной которых является повторное использование или повторная стерилизация продукта.

ОГРАНИЧЕНИЕ ОТВЕТСТВЕННОСТИ

В любом возможном случае компания Alvimedica не несет ответственности за какие-либо особые, косвенные, непрямые, побочные или случайные убытки, штрафные санкции, потери прибыли или снижение ожидаемых продаж и любые другие коммерческие или экономические потери, являющиеся следствием нарушения этого руководства, включая нарушения любых мер предосторожности и/или любых упомянутых здесь рекомендаций.

ЗАЩИТА ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ

Все торговые марки, логотипы, изобретения, ноу-хау, технологии, конфиденциальная информация и другие виды интеллектуальной собственности данного продукта принадлежат компании Alvimedica единолично. Компания Alvimedica оставляет за собой все права требовать, обращаться в суд или требовать экспертизы судебной комиссии в случае любого нарушения, связанного с несанкционированным или неправильным использованием интеллектуальной собственности или обратной разработкой продукта.

POLSKI

Instrukcja użytkowania – Cewnik diagnostyczny do kardiologii interwencyjnej Alvision™

Opis

Cewnik diagnostyczny do kardiologii interwencyjnej Alvision™ zawiera bezurazową końcówkę. Cewniki te są dostępne w różnych rozmiarach i konfiguracjach. Zostaływysterylizowane metodą gazową za pomocą tlenku etylenu i są niepirogenerne. Przeznaczone są wyłącznie do jednorazowego użycia.

Specyfikacje

Specyfikacje znajdują się na etykiecie torebki każdego cewnika.

Wskazania

Cewnik diagnostyczny do kardiologii interwencyjnej Alvision™ jest przeznaczony do dostarczania środków nieprzepuszczalnych dla promieniowania do wybranych miejsc naczyniowego.

Przeciwwskazania

Należy unikać wprowadzania cewników przez syntetyczne przeszczepy naczyniowe.

Ostrzeżenia / Środki ostrożności

- Cewniki diagnostyczne są przyrządami inwazyjnymi, które stwarzają potencjalne ryzyko obrażeń ub.śmierci. Zgodnie z tym, z cewników angiograficznych powinno korzystać wyłącznie wyszkoleni, doświadczeni lekarze, którzy są świadomi potencjalnych powikłań i zagrożeń związanych z przeprowadzaniem zabiegu angiografii.
- Zachowaj szczególną ostrożność, aby uniknąć uszkodzenia ścianek naczynia, przez które przechodzi cewnik.
- Cewnik ten może zatyczać mniejsze naczynia krwionośne.
- Uważaj, aby uniknąć całkowitego zablokowania przepływu krwi.
- Nie używaj powtórnie, ani nie przerabiaj cewnika.
- Maksymalna dopuszczalna średnica prowadnika jest podana na torebce cewnika. Użycie prowadników wiąże się z powstawaniem skrzeplin.
- Cewnik diagnostyczny do kardiologii interwencyjnej Alvision™ jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użycia i należy je wyrzuścić po jednym zabiegu.
- Nie dopuść do kontaktu cewników z rozpuszczalnikami organicznymi.
- Nie zwiększąc ciśnienia cewników ponad nominalne maksymalne ciśnienie podane na etykiecie torebki.
- Dokładnie obejrzyj cewnik w celu sprawdzenia, czy jego rozmiar, kształt i stan techniczny są odpowiednie dla planowanego zabiegu.
- Zabieg angiografii może wykonywać jedynie doświadczony lekarz. Cewniki dostarczane są w formie sterielnej i są niepirogenerne.
- Nie używaj cewnika, jeżeli jego opakowanie zostało otwarte lub uszkodzone.
- Podobnie jak w przypadku każdego zabiegu chirurgicznego, zalecane jest stosowanie „uniwersalnych środków ostrożności”.
- Unikaj uszkodzenia końcówek cewnika podczas jego wyjmowania z opakowania.
- Zbyt szybkie wyciągnięcie może spowodować uszkodzenie końcówek cewnika.
- Postaraj się, by podczas używania cewnika zapobiec krzepnięciu lub je zredukować.
- Podczas przebywania w układzie naczyniowym, cewnik powinien być zawsze wypełniony roztworem płuczącym lub środkiem kontrastowym.
- Należy rozważyć zastosowanie heparynizacji układowej.
- Niniejsze cewniki zaprojektowano w celu wstrzykiwania środków kontrastowych oraz by ułatwić pomiar fizjologiczny w połączeniu z rutynowymi zabiegami diagnostycznymi.
- Nie użyj po dacie „użyć przed” podanej na etykiecie.
- Nie narazaj cewników na działanie silnych rozpuszczalników lub promieniowania jonizującego.
- Nie przechowuj w warunkach nadmiernie wysokiej temperatury.
- Unikaj dłuższego narażenia na światło UV.
- Nie używaj ponownie, ani nie przerabiaj powtórnie. Wpłynie to na działanie produktu. Produkt może nie wytrzymać obciążenia ponownego użycia. Czyszczenie lub przerabianie komponentów cewnika, które miały kontakt z materiałami biologicznymi, może wywrócić niepożądany wpływ urządzenia podczas jego użycia.

Potencjalne Działania Niepożądane

Odnotowano następujące reakcje niepożądane związane ze stosowaniem cewników diagnostycznych: powstawanie skrzeplin / zatorów, uszkodzenie ściany tętnicy, przemieszczenie płytek miażdżycowych, zawał mięśnia sercowego, arytmia serca, udar mózgu i zgon.

Lekarze powinni być obezniani z aktualną literaturą dotyczącą komplikacji związanych z przeprowadzaniem zabiegu angiografii.

Możliwe działania niepożądane obejmują:

- Zator płucny
- Kriaki
- Zakażenie
- Perforację ścianki serca lub naczynia krwionośnego

Instrukcja Użytkowania

- Na początku delikatnie wyjmij rdzeń cewnika z torebki, aby zapobiec uszkodzeniu końcówek.
- Cewnik należy wprowadzić do naczynia krwionośnego za pomocą preferowanej przez lekarza techniki wprowadzania.
- Aby wyprostować cewnik i zapobiec zginięciu podczas wprowadzania, należy używać prowadników.
- Cewniki cienkościennych należy używać ze szczególną ostrożnością, aby zapobiec zginięciu.

WARUNKI GWARANCJI

Firma Alvimedica gwarantuje, że każdy z składników tego produktu został wyprodukowany, zapakowany, sprawdzony i wysterylizowany bez jakiegokolwiek defektu wykonania lub materiału. Każdy produkt został przed zapakowaniem wypróbowany. Firma Alvimedica wymienia każdy produkt z wadami produkcyjnymi lub defektami (defektami) opakowania na nowy na podstawie decyzji właściwego organu sądowego. Ze względu na osobnicze różnice biologiczne, żaden produkt nie jest skuteczny w 100% w każdym przypadku. Dlatego też, jak również ponieważ Alvimedica nie ma kontroli nad warunkami, w których produkt jest używany po sprzedzaniu, doborem pacjentów i metodami stosowania, firma Alvimedica wyłącza w odniesieniu do produktu wszelkie gwarancje, wyrażone wprost lub dorozumiane, w tym bez ograniczeń, gwarancje przydatności handlowej lub zdolności do określonego celu. Firma Alvimedica nie jest bezpośrednio lub pośrednio odpowiedzialna za jakiekolwiek obrażenia, szkody lub straty wszelkich

osób wynikające z użycia produktu, ani nie ponosi odpowiedzialności, bezpośrednio lub pośrednio, za jakiekolwiek obrażenia, szkody lub straty, które mogą wyniknąć z powtórnego wykorzystania lub ponownej sterylizacji produktu.

OGRAÑICZENIA ODPOWIEDZIALNOŚCI

Firma Alvimedica w żadnym wypadku nie ponosi odpowiedzialności za jakiekolwiek szczególne, wynikające, pośrednie, uboczne, przypadkowe lub moralne szkody, ani utratę zysków lub zaniechania spieniężenia spodziewanych oszczeńności, czy też inne komercyjne lub gospodarcze straty jakiegokolwiek rodzaju, wynikające z pogwałcenia niniejszej instrukcji użytkowania, w tym pogwałcenia środków bezpieczeństwa, ostrzeżeń i/lub jakiegokolwiek zalecenia wymienionego w niniejszym dokumencie.

OCHRONA WŁASNOŚCI INTELEKTUALNEJ

Wszystkie znaki towarowe, znaki logo, wynałazki, know-how, technologia, informacje zastrzeżone i inne prawa własności intelektualnej dotyczące tego produktu należą wyłącznie do firmy Alvimedica. Alvimedica zastrzega sobie wszelkie prawa do dochodzenia swoich racji, zaskarżenia i szukania rekompensaty przed organami sądowymi w przypadku naruszenia przepisów dotyczących jakiegokolwiek nieuprawnionego użycia lub nadużycia własności intelektualnej lub odwrotnej inżynierii dotyczącej produktu.

ROMÂNĂ

Instrucțiuni de utilizare – Cateter de diagnostic pentru cardiologie intervențională Alvision™

Descriere

Cateterele de diagnostic pentru cardiologie intervențională Alvision™ integrează un vârf atraumatic. Aceste catetere sunt disponibile în diferite mărimi și configurații. Ele au fost sterilizate cu gaz de oxid de etilenă, nepirogen. Aceste catetere sunt de unică folosință.

Specificații

Specificațiile pot fi găsite pe eticheta fiecărei pungi de cateter.

Indicații

Cateter de diagnostic pentru cardiologie intervențională Alvision™ sunt destinate utilizării la administrarea mediilor radioopace către locurile selectate din sistemul vascular.

Contraindicații

Trecerea cateterelor prin grefele vasculare sintetice trebuie evitată.

Avertismente/Precăutări

- Cateterele de diagnostic sunt dispozitive invazive care prezintă un potențial risc de vătămare sau deces. În consecință, cateterele angiografice trebuie utilizate doar de medici calificați, cu experiență, care au cunoștință de potențialele complicații și riscuri ale angiografiei.
- Trebuie dat dovadă de extremă prudentă pentru a evita producerea de leziuni la nivelul peretilor vasculari prin care trece cateterul.
- Acest cateter poate obțura vasele mai mici.
- Aveți grijă să evitați blocarea completă a fluxului de sânge.
- Nu reutilizați sau remodelați cateterul.
- Diametrul maxim permis al firului de ghidare este specificat pe pungă. Utilizarea firului de ghidare a fost asociată cu formarea de trombusuri.
- Cateterele de diagnostic pentru cardiologie intervențională Alvision™ sunt exclusiv de unică folosință și trebuie eliminate la deșeuri după o singură procedură.
- Nu permiteți contactul cateterelor cu solvenți organici.
- Nu presurizați cateterelor la o presiune mai mare decât presiunea nominală maximă marcată pe eticheta pungi.
- Trebuie efectuată o inspecție amănunțită pentru a verifica dacă mărimea, forma și starea cateterului sunt adecvate pentru procedura în cauză.
- Angiografia trebuie efectuată doar de către un medic cu experiență. Cateterele sunt furnizate în condiții sterile și nepirogene.
- Nu se utilizează dacă ambalajul a fost deschis sau deteriorat.
- Ca în cazul oricarei proceduri chirurgicale, se recomandă aplicarea „Precauțiilor universale”.
- Evitați deteriorarea vârfului cateterului în timpul scoaterii din ambalaj.
- Scoaterea prea rapidă ar putea cauza deteriorarea vârfului cateterului.
- Aveți grijă să prevăneti sau să reduceti cheagurile atunci când utilizați un cateter.
- În timp ce se află în sistemul vascular, cateterul trebuie umplut întotdeauna fie cu soluție de spălare, fie cu substanță de contrast.
- Trebuie avută în vedere utilizarea heparinizării sistemice.
- Aceste catetere sunt concepute pentru a fi utilizate la injectarea substanțelor de contrast, precum și pentru a facilita măsurătoarea fiziolologică altării de procedurele de diagnostic de rutină.
- Nu se utilizează după data expirării menționată pe etichetă.
- Nu expuneți cateterele la solvenți puternici sau la radiație ionizantă.
- Nu se depozita în căldură excesivă.
- A se evita expunerea prelungită la razele ultraviolete.
- A nu se reutiliza, reprocesa sau resteriliza. Acest lucru va afecta performanța produsului. Este posibil ca produsul să nu reziste la solicitările reutilizării. Curățarea sau reprocesarea componentelor cateterului expuse la materiale biologice poate cauza efecte adverse ale dispozitivului în timpul utilizării.

Potențiale Reacții Adverse

Următoarele reacții adverse au fost raportate ca fiind asociate cu utilizarea cateterelor de diagnostic: formarea de trombusuri/emboli, leziuni ale peretelui arterial, dislocarea plăcilor, infarct miocardic, aritmie cardiacă, accident vascular cerebral și deces.

Medicii trebuie să fie familiarizați cu literatura de specialitate actuală privind complicațiile asociate cu angiografia.

Possiblele reacții adverse includ:

- Embolie gazoasă
- Hematom
- Infecție
- Perforarea peretelui cardiac sau vascular

Instrucțiuni de Utilizare

- Scoateți șur în punghă mai întâi raccordul cateterului pentru a preveni deteriorarea vârfului.
- Cateterul trebuie introdus în vasul de sânge utilizând tehnica de intrare vasculară preferată de medic.
- Firele de ghidare trebuie utilizate pentru a îndrepta cateterele și preveni indoirea în timpul introducerii.
- Cateterele cu pereti subțiri trebuie manipulate cu extremă grijă pentru a preveni indoirea.

CONDIȚII DE GARANȚIE

Alvimedica garantează că fiecare componentă a acestui produs a fost fabricată, ambalată, testată și sterilizată fără niciun defect de execuție sau material. Fiecare produs a fost testat înainte de ambalare. Alvimedica va schimba orice produs cu defect(e) de fabricație sau ambalare cu unul nou, în baza deciziei unei autorități judiciare cu competență jurisdicțională. Datorită variațiilor biologice dintre persoane, niciun produs nu este 100% eficace în fiecare caz. Prin urmare, întrucât Alvimedica nu deține controlul asupra condițiilor în care este utilizat produsul după vânzare, a selecției pacienților și a metodelor de aplicare, Alvimedica își declină răspunderea pentru orice garanții cu privire la produs, exprese sau implicite, incluzând, fără limitare, cele de vandabilitate și conformitate cu un scop anume. Alvimedica nu este responsabilă în mod direct sau indirect pentru nicio vătămare sau daună sau pierdere cauzată ori cărei persoane în urma utilizării produsului și Alvimedica nu este responsabilă sau răspunzătoare, în mod direct sau indirect, pentru nicio vătămare, daună sau pierdere care ar putea apărea în urma reutilizării sau resterilizării.

LIMITĂRILE RĂSPUNDERII

În nicio situație Alvimedica nu va fi răspunzătoare pentru daune speciale, accesoriile, indirekte, colaterale, incidentale sau punitive sau pentru pierderea profiturilor sau pentru nerăializarea economiilor preconizate sau pentru altă pierdere comercială sau economică de orice tip, rezultată în urma încălcării prezentelor instrucțiuni de utilizare, incluzând încălcarea oricărora precauții, avertismente și/sau oricărora recomandări menționate în prezentul document.

PROTECȚIE PROPRIETĂȚII INTELECTUALE

Toate mărcile comerciale, logo-urile, inventiile, cunoștințele tehnice de specialitate, tehnologia, informațiile particolare și alte drepturi de proprietate intelectuală asupra acestui produs aparțin exclusiv Alvimedica. Alvimedica își rezervă toate drepturile de a solicita, acționa în justiție, pretinde despăgubiri înaintea autorităților judiciare în cazul unei încălcări privind utilizarea neautorizată sau utilizarea abuzivă a proprietății intelectuale sau proceduri de ingerinie inversă asociate produsului.

МАКЕДОНСКИ

Упатство за употреба – Дијагностички катетери за интервентна кардиологија Alvision™

Опис

Дијагностичките катетери за интервентна кардиологија Alvision™ имаат нетрауматичен врв. Овие катетери се достапни во разни големини и конфигурации. Стерилизирали се со непирогенски етилен оксид. Наменети се само за еднократна употреба.

Спецификации

Спецификациите се наоѓаат на етикетата на секоја кесичка со катетер.

Индикации

Дијагностичките катетери за интервентна кардиологија Alvision™ се наменети за употреба при испорачување на радио-непрозирен медиум до одредени места во ваксуларни системи.

Контрандикации

Треба да се избегнува поминување на катетерите низ синтетички ваксуларни транспланти.

Предупредувања / мерки за претпазливост

- Дијагностичките катетери се инвазивни уреди што претставуваат потенцијален ризик за повреда или смрт. Затоа,angiografските катетери треба да ги употребуват обучени,искусни доктори кои се свесни за потенцијалните компликации и ризиците од ангиографија.
- Треба да се поведе исклучително внимание за да се избегне оштетување на садовите низ кои поминува катетерот.
- Овој катетер може да ги запушти помалите садови.
- Внимавајте да го блокирате целосно протокот на крвта.
- Не користете го повторно катетерот ниту не менувате му ја формата.
- Максималниот дозволен дијаметар на жицата за наведување е наведен на кесичката. употребата на жицата за наведување се поврзува со формирање тромбови.
- Дијагностичките катетери за интервентна кардиологија Alvision™ се наменети само за еднократна употреба и треба да се фрлат по една процедура.
- Не дозволувате катетерите да дојдат во контакт со органски растворуващи.

- Не применувајте притисок врз катетерите што ќе го надмине номиналниот максимален притисок означен на етикетата на пакувањето.
- Треба да се направи темелна проверка за да се утврди дали големината, обликот и условот на катетерот се соодветни за дадената процедура.
- Ангиографијата треба да ја изведува само искушен доктор. Катетерите се доставуваат стерили и непирогенични.
- Не користете го ако пакувањето е отворено или оштетено.
- Се препорачува да се применат „Универзалните мерки на претпазливост“ како и при секоја друга оперативна процедура.
- Избегнувајте оштетување на врвот на катетерот додека го водите од пакувањето.
- Преброј вадење доведува со оштетување на врвот на катетерот.
- Поведете внимание за да спречите или намалите запуштување кога користите катетер.
- Додека е во васкуларниот систем, катетерот секогаш мора да е полн со раствор за плакнење или медиум за контраст.
- Треба да се земе предвид употреба на системска хепаринизација.
- Овие катетери се наменети за употреба при внесување медиум за контраст, како и за олеснување на физиолошко мерење заедно со рутински дијагностички процедури.
- Не користите го уредот по датумот „Употребливо до“ посочен на етикетата на кесичката.
- Не изполкујте ги катетерите на силикон растровувачи или на йонизирачка радијација.
- Не чувајте ги на прекумерна топлина.
- Избегнувајте продолжено изложување на УВ-светло.
- Не користите ги, не применувајте ги или не стерилизирајте ги повторно. Тоа влијае врз функционалноста на производот. Овој производ не е наменет да го издржи притисокот од повторна употреба. Чистење или повторна употреба на компонентите на катетерот изложен во биолошки материјали доведуваат до несакани ефекти при употреба на уредот.

Можни несакани појави

Следните несакани реакции се поврзани со употребата на дијагностичките катетери; формација на тромб/емболија, оштетување на сидовите на артеријата, исфрлане камен, миокардijален инфаркт, кардијална аритмija, удар и смрт.

Докторите треба да ја познаваат тековната литература којашто се однесува на компликациите поврзани со ангиографијата.

Можни несакани појави опфаќаат:

- Воздушна емболија
- Хематом
- Инфекција
- Перфорација на сидот на срцето или на садот

Упатство за употреба

- Внимателно изведете ја прво средината на катетерот од кесичката за да спречите оштетување на врвот.
- Катетерот треба да се воведе во крвниот сад со претпочитаната техника за васкуларно навлегување на докторот.
- Жиците до наведување треба да се користат за исправање на катетерите и за спречување на засукувањето.
- Со катетерите со тенки сидови треба да се ракува исклучително внимателно за да се спречи засукување.

УСЛОВИ НА ГАРАНЦИЈАТА

Alvimedica гарантира дека секоја компонента на овој производ е произведена, спакувана, тестирана и стерилизирана без оштетување на изработка или материјалот. Сите производи се тестираат пред да се спакуваат. Alvimedica ќе го замени секој производ со оштетување настанато во текот на производството или пакувањето со нов согласно одлуката на компетентно соодветно законодавно овластено тело. Ниједен производ не е 100% ефективен каде секој случај запади биолошки варијации меѓу лицата. Затоа и бидејќи Alvimedica нема контрола врз условите во кои се користи производот по продажбата, врз изборот на пациентите и методите на примената, Alvimedica ги отфрла сите гарантии во однос на производот, изразено или имплицитно, вклучително и без ограничување на условите во продажбата и формата за одредена намена. Alvimedica не е директно ниту индиректно одговорен за каква било повреда или оштетување или загуба на лицето како последика од употребата на производот, ниту Alvimedica е одговорен ниту задолжен, директно или индиректно, за каква било повреда, оштетување или загуба кои што може да се појават заради повторна употреба или повторна стерилизација.

ОТФРЛАНЕ ОДГОВОРНОСТ

Во ниједен случај Alvimedica нема да биде одговорен за кави било специјални, последователни, индиректни, колатерални, инцидентни или казенни оштетувања или загуба на добивка или неуспех на се постигне очекуваната заработка или за друга комерцијална или економска загуба од ниједен вид кои што ќе произлезат од нечупување на ова упатство на употреба, вклучително и непочитување на мерките за претпазливост, предупредувањата и/или кои биле други опфатени препораки.

ЗАШТИТА НА ИНТЕЛЕКТУАЛНАТА СОПСТВЕНОСТ

Сите трговски марки, лого, пронјајси, истиства, технологија, сопственички информации и другите права на интелектуалната сопственост за овој производ припаѓаат само на Alvimedica. Alvimedica ги задржува сите права за побара, тужки или бара обеспецетување пред надлежните судски институции во случај на непочитување во однос на неовластована употреба или злоупотреба на интелектуалната сопственост или повратно инженерство коишто ќе бидат поврзани со овој производ.

БЪЛГАРСКИ

Инструкции за употреба – Интервенционални кардиологични диагностични катетри Alvision™

Описние

Интервенционалните кардиологични диагностични катетри Alvision™ имат атравматичен връх. Те се предлагат в различни размери и конфигурации. Стерилизираат се с непирогенен газ етилен оксид. Предназначени са само за еднократна употреба.

Спецификации

Спецификациите се намират върху етикета на всяка торбичка с катетри.

Показания

Интервенционалните кардиологични диагностични катетри Alvision™ са предназначени за въвеждане на рентгеноконтрастни вещества в избрани области от съдовата система.

Противопоказания

Трябва да се избягва преминаването на катетри през синтетични съдови присадки.

Предупреждения / предпазни мерки

- Диагностичните катетри са инвазивни устройства, представляващи потенциална опасност от нараняване или смърт. Следователно ангиографските катетри трябва да се използват от обучени и опитни лекари, които са наясно съзъможните усложнения и опасности на ангиографията.
- Трябва да сте изключително внимателни, за да избегнете нараняване на съдовите стени, през които преминава катетърът.
- Този катетър може да запуши по-малките съдове.
- Внимавайте да не блокирате напълно кръвния поток.
- Не използвайте повторно и не променяйте формата на катетъра.
- Максимално допустимият диаметър на водача е указан върху торбичката. Използването на водач се свързва с образуване на тромби.
- Интервенционалните кардиологични диагностични катетри Alvision™ са предназначени само за еднократна употреба и трябва да се изхвърлят след първата процедура.
- Не допускайте катетрите да влизат в контакт с органични разтворители.
- Не упражнявайте върху катетрите налягане, по-високо от означеното върху етикета на торбичката.
- Необходимо е да извършитещателна проверка, за да се уверите, че размерът, формата и състоянието на катетъра са подходящи за съответната процедура.
- Ангиографията трябва да се извърши само от опитен лекар. Катетрите се доставят стерили и непирогени.
- Не използвайте, ако опаковката е отворена или повредена.
- Както при всички хирургични процедури, се препоръча прилагането на „универсални предпазни мерки“.
- Внимавайте да не повредите върха на катетъра при изваждане от опаковката.
- Тъй като изваждане може да повреди върха на катетъра.
- При използване на катетъра се опитвайте да предотвратите или намалите съсырането.
- Винаги, когато е в съдовата система, катетърът трябва да е запълнен с промиващ разтвор или контрастно вещество.
- Трябва да се разгледа възможността за системно хепаринизиране.
- Тези катетри са предназначени за употреба при инжектиране на контрастни вещества, както и за улесняване на физиологичните измервания във връзка с рутинните диагностични процедури.
- Не използвайте преди крайния срок, посочен върху етикета.
- Не излагайте катетрите на силикон разтворители или йонизиращи лъчения.
- Не съхранявайте при прекалено висока температура.
- Избягвайте продължително излагане на УВ светлина.
- Не извършвайте повторна употреба, обработка или стерилизиране. Това ще повлияе върху характеристиките на продукта. Продуктът може да не издръжи натоварването на повторната употреба. Почистването или повторното обработване на компонентите на катетъра, изложен върху биологични материали, могат да предизвикат нежелани последствия върху устройството при неговото използване.

Възможни нежелани събития

Съобщени са следните нежелани реакции, свързани с използването на диагностични катетри: образуване на тромби/емболи, увреждане на артериалната стена, изкаране на плака, инфаркт на миокарда, сърдечна аритмия, инсулт и смърт.

Лекарите трябва да са запознати с последната информация относно усложненията, свързани с ангиографията.

Възможните неблагоприятни събития включват:

- Газова емболия
- Хематом
- Инфекция
- Перфорация на сърдечната или съдовата стена

Инструкции за употреба

- Внимателно извадете първо втулката на катетъра от торбичката, за да предотвратите повреждане со върха.

- Катетърът трябва да се въведе в кръвноносния съд чрез предпочитана от лекаря техника за съдово въвеждане.
- При въвеждане трябва да се използват водачи за усилване на катетрите и предотвратяване на огъването им.
- Трябва да манипулирате с тънкостените катетри изключително внимателно, за да предотвратите огъването им.

ГАРАНЦИОННИ УСЛОВИЯ

Alvimedica гарантира, че всички компоненти на този продукт са произведени, опаковани, тествани и стерилизирани без дефекти в изработката или материалата. Всеки продукт е тестван преди опаковане. Alvimedica ще подменят всички продукти с дефекти в направата или опаковката с нови при решение на компетентната обезвръзваща съдебна инстанция. Поради биологичните особености на всеки индивид никой продукт не е напълно ефективен във всички случаи. По тази причина и тъй като Alvimedica не контролира условията, при които се използва продуктът след продажбата му, изборът на пациент и начините на приложение, Alvimedica се отказва от всички отговорности по отношение на компетентната обезвръзваща съдебна инстанция, при които се използва продуктът след продажбата му, изборът на пациент и начините на приложение, Alvimedica се отказва от всички отговорности по отношение на продукта, явни или подразбиращи се, включително, но без да се ограничават до тези за пригодност за продажба или друга цел. Alvimedica не носи пряка иликосвена отговорност за наранявания, увреждания или смърт на пациент поради използването на продукта, както и не носи пряка иликосвена отговорност или задължения за наранявания, увреждания или смърт, които могат да възникнат от повторна употреба или стерилизиране.

ОГРАНИЧЕНИЯ НА ОТГОВОРНОСТИТЕ

Alvimedica в никакъв случай не поема задължения за каквито и да е специални, произтичащи,косвени, допълнителни, случайни или наказателни щети, пропуснати ползи, невъзможност за реализиране на очакван спестявания или други търговски или икономически загуби от каквото и да било характер, произтичащи от неизпълнение на тези инструкции за употреба, включително неизпълнение на тук посочени предизвикни мерки, предупреждения и/или препоръки.

ЗАЩИТА НА ИНТЕЛектуалната СОБСТВЕНОСТ

Всички търговски марки, логоти, изобретения, ноухау, технологии, собствена информация и други права върху интелектуалната собственост за този продукт принадлежат единствено на Alvimedica. Alvimedica си запазва всички права да подава искове, да даде под съд и да търси обезщетения пред съдебните власти в случай на нарушения, съзврзани с неуполномочено или неправомерно използване на интелектуална собственост или обратен инженеринг по отношение на този продукт.

ΕΛΛΗΝΙΚΑ

Οδηγίες Χρήσης – Διαγνωστικοί Καθετήρες Επεμβατικής Καρδιολογίας Alvision™

Περιγραφή

Οι Διαγνωστικοί Καθετήρες Επεμβατικής Καρδιολογίας Alvision™ περιλαμβάνουν μη τραυματικό άκρο. Αυτοί οι καθετήρες διατίθενται σε διάφορα μεγέθη και διαμορφώσεις. Έχουν αποστειρωθεί με αέριο οξείδιο του αιθυλενίου, μη πυρογενές. Προορίζονται για μία χρήση μόνον.

Προδιαγραφές

Οι προδιαγραφές αναγράφονται στην επικέτα της συσκευασίας κάθε καθετήρα.

Ενδείξεις

Οι Διαγνωστικοί Καθετήρες Επεμβατικής Καρδιολογίας Alvision™ προορίζονται για χρήση για την παροχή ακτινοσκειρών μέσων σε επιλεγμένα σημεία του αγγειακού συστήματος.

Αντενδείξεις

Η διέλευση καθετήρων μέσω συνθετικών αγγειακών μοσχευμάτων θα πρέπει να αποφεύγεται.

Προειδοποίησης / Προφυλάξεις

- Οι διαγνωστικοί καθετήρες είναι επεμβατικές συσκευές που ενέχουν κίνδυνο τραυματισμού ή θανάτου. Συνεπώς, οι αγγειογραφικοί καθετήρες θα πρέπει να χρησιμοποιούνται μόνον από εκπαιδευμένους, έπιπερους ιατρούς οι οποίοι γνωρίζουν τις πιθανές επιπλοκές και τους κινδύνους της αγγειογραφίας.
- Θα πρέπει να διδεται ιδιαίτερη προσοχή ώστε να αποφευχθεί τυχόν ζημιά στα τοιχώματα του αγγείου μέσα από το οποίο θα διέλευται ο καθετήρας.
- Αυτοί οι καθετήρες ενδέχεται να αποφράξει μικρότερά αγγεία.
- Προσέδετε ιδιαίτερως ώστε να αποφύγετε την πλήρη απόφραξη της ροής του αίματος.
- Μην επαναρχημοποιείτε ή αναδιαμορφώνετε τον καθετήρα.
- Η μέγιστη επιτρέπομενη διάμετρος του οδηγού σύρματος καθορίζεται στη συσκευασία. Η χρήση οδηγού σύρματος έχει συσχετιζεί με σχηματισμό θρόμβων.
- Οι Διαγνωστικοί Καθετήρες Επεμβατικής Καρδιολογίας Alvision™ προορίζονται για μία χρήση μόνον και θα πρέπει να απορρίπτονται έπειτα από μία διαδικασία.
- Μην επιπρέπετε την επαφή των καθετήρων με οργανικούς διαύλους.
- Μην πλέτετε τους καθετήρες με πίεση μεγαλύτερη της μέγιστης ονομαστικής πίεσης που αναγράφεται στην επικέτα της συσκευασίας.
- Θα πρέπει να γίνεται ενδελεχής λέγχος ώστε να επιβεβαιωθεί ιανός μεγέθος, το σχήμα και η κατάσταση του καθετήρα είναι συμβατά με τη συγκεκριμένη διαδικασία.
- Η αγγειογραφία θα πρέπει να διενεργείται μόνον από έπιπερο ιατρό. Οι καθετήρες παρέχονται αποτελεσματικοί και μη πυρογενείς.
- Μην χρησιμοποιείτε τον καθετήρα, εάν η συσκευασία έχει ανοιχθεί ή καταστραφεί.

- Όπως και με κάθε χειρουργική διαδικασία, συνιστάται η εφαρμογή των Γενικών Πραφυλάξεων.
- Αποφύγετε την καταστροφή του άκρου του καθετήρα κατά την αφαίρεση του από τη συσκευασία.
- Η πολύ ταχεία αφαίρεση ενδεχομένως να έχει ως αποτέλεσμα ζημιά στο άκρο του καθετήρα.
- Φροντίστε για την αποφύγη ή τη μείωση της πήξης κατά τη χρήση καθετήρα.
- Όσο παραμένει εντός του αγγειακού συστήματος, ο καθετήρας θα πρέπει να είναι πάντοτε πλήρης επί τη διάλυψη της πήξης είτε με σκιαγραφικό μέσο.
- Θα πρέπει να εξετασθεί η χρήση συστηματικού ηπαρινισμού.
- Αυτοί οι καθετήρες έχουν σχεδιασθεί για χρήση κατά την έγχυση οικιαγραφικού μέσου καθώς και για τη διεκδύλωση φυσιολογικών μετρήσεων σε συνδυασμό με τις συνήθεις διαγνωστικές διαδικασίες.
- Μην χρησιμοποιείτε μετά την παρέλευση της ημερομηνίας λήξης που αναγράφεται στην επικέτα.
- Μην εκθέτετε τους καθετήρες σε ισχυρούς διαλύτες ή ιονίζουσα ακτινοβολία.
- Μην φυλάσσετε σε υπερβολική θεμιτοράσια.
- Αποφύγετε παρατετάμη έκθεση σε υπεριωδή ακτινοβολία.
- Μην επαναρχημοποιείτε, μην επανεπεξεργάσετε και μην επαναποστειρώνετε. Κάτι τέτοιο θα επηρέασε την απόδοση του προϊόντος. Το προϊόν μπορεί να μην είναι σε θέση να αντέξει την καταπόνηση της επαναρχημοποίησης. Ο καθαρισμός ή η επανεπεξεργασία των εξαρτημάτων του καθετήρα που έχουν εκτεθεί σε βιολογικά υλικά ενδεχομένως να έχει ως αποτέλεσμα τυχόν ανεπιθύμητη ενέργεια κατά τη χρήση της συσκευής

Πιθανές Ανεπιθύμητες Ενέργειες

Οι παρακάτω ανεπιθύμητες ενέργειες έχουν αναφερθεί ότι σχετίζονται με τη χρήση αγγειογραφικών καθετήρων σχηματισμούς θρόμβων/εμβολίου, ζημιά στα αρτηριακά τοιχώματα, εκτόπιση αθρωματικής πλάκας, εμφράγμα του μυοκαρδίου, καρδιακή αρρυθμία, αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο και θάνατος.

Οι ιατροί θα πρέπει να είναι εξοικεωμένοι με την τρέχουσα βιβλιογραφία σχετικά με τις επιπλοκές που σχετίζονται με την αγγειογραφία.

Οι πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες περιλαμβάνουν:

- Πλευρική εμβολή
- Αιμάτωμα
- Μόλυνση
- Διάτρηση της καρδιάς ή τοιχώματος αγγείου

Οδηγίες Χρήσης

- Αφαιρέστε απαλά πρώτα τον ομφαλό του καθετήρα από τη συσκευασία, ώστε να αποφύγετε τυχόν ζημιά στο άκρο.
- Ο καθετήρας θα πρέπει να εισαγθεί στο αγγείο χρησιμοποιώντας την προτιμάμενη τεχνική εισαγωγής σε αγγείο του ιατρού.
- Θα πρέπει να χρησιμοποιηθούν οδηγοί σύρματα ώστε να ευθειαστούν οι καθετήρες και να αποφευχθεί τυχόν στρέβλωση κατά την εισαγωγή.
- Ο χειρισμός καθετήρων με λεπτά τοιχώματα θα πρέπει να γίνεται με ιδιαίτερη προσοχή ώστε να αποφεύγεται η στρέβλωση.

ΟΡΟΙ ΤΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ

Η Alvimedica εγγυάται ότι κάθε ένα εξάρτημα του παρόντος προϊόντος έχει κατασκευασθεί, συσκευασθεί, ελεγχθεί και αποστοιχισθεί σε χωρίς κανένα ελάττωση άσον αφορά την εργασία ή τη υλικά του. Κάθε προϊόν έχει ελεγχθεί πριν συσκευαστεί. Η Alvimedica δεν ανταλλάζει οιδικόποιο προϊόν φέρει ελαττωματική κατασκευής ή συσκευασίας με νέο, έπειτα από σχετική απόφαση αρμόδιας δεσμευτικής δικαστικής αρχής λόγω των βιολογικών διαφορών μεταξύ των στοιχίων, κανένα προϊόν δεν είναι 100% αποτελεσματικό σε κάθε περίπτωση. Συνεπώς, και δεδουλεύουν τον ίανη την Alvimedica δεν έννοια των συνθήκων υπό τις οποίες χρησιμοποιείται το προϊόν μετά την πώληση, της επιλογής των ασθενών ή των μεθόδων εφαρμογής. Η Alvimedica αποτελεί ειδικόποιο επιστημονικό οργανισμό που αποτελείται από επιστημόνες σε πολλές πεδινές, η οποία διασφαλίζεται μεταξύ άλλων, και δύο αφορούν την εμπειρουσιακή και την καταλληλότητα για συγκεκριμένο σκοπό. Η Alvimedica δεν ευθύνεται εμμέσως ή αμέσως για οινοδήποτε τραυματισμό ή πυροκέφαλο, εμμέσως ή αμέσως, για οινοδήποτε τραυματισμό, ζημιά ή θάνατον που αποτελείται με την επέλθωση της επαναρχημοποίησης ή επαναποστειρώσωσης.

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΕΥΘΥΝΗΣ

Σε ουδεμία περίπτωση δεν φέρει ευθύνη η Alvimedica για οιεδήποτε ειδικές, αποθετικές, έμμεσες παρεπέμπεις ή εύλογες ζημιές ή απώλειες κερδών ή αδύνατη αποταμίευσης ή άλλη εμπρική ή οικονομική ζημιά οινοδήποτε είδους, που απορρέουν από οιαδήποτε παραβίαση των παρόντων οδηγών χρήσης, συμπεριλαμβανομένης της παραβίασης τυχόν προφυλάξεων, προειδοποίησεων ή/και συστάσεων που αναφέρονται στο παρόν.

ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΠΝΕΥΜΑΤΙΚΗΣ ΙΔΙΟΚΤΗΣΙΑΣ

Όλα τα δικαιώματα για εμπορικά σήματα, λογότυπα, εφεύρεση, τεχνογνωσία, τεχνολογία, ιδιόκτητες πληροφορίες και λογιτ. πνευματικής ιδιοκτησίας σχετικά με το παρόν προϊόν, ανήκουν αποκλειστικά στην Alvimedica. Η Alvimedica διατηρεί όλα τα δικαιώματα για απαίτηση, μήνυση, προσφυγή σε δικαστικές αρχές σε περίπτωση παραβίασης που αφορά σε μη εγκεκριμένη χρήση ή κακή χρήση της πνευματικής ιδιοκτησίας ή σε αντιτροφή μηχανική σχετικά με το προϊόν.

SLOVENŠČINA

Navodila za uporabo - Intervencijski kardiološki diagnostični kateter Alvision™

Opis

Intervencijski kardiološki diagnostični kateter Alvision™ vključujejo avtomatsko konico. Ti katetri so na voljo v različnih velikostih in konfiguracijah. Sterilizirani so z etilen oksidom, apirogeni. Namenjeni so za enkratno uporabo.

Specifikacije

Specifikacije lahko najdete na etiketi vrečke posameznega katetra.

Indikacije

Intervencijski kardiološki diagnostični kateter Alvision™ so namenjeni za uporabo pri dovajaju radiopačnih medijev do izbranih lokacij v žilnem sistemu.

Kontraindikacije

Izogibajte se podajanju katetra skozi sintetične žilne transplantate.

Opozorila / Prevodnostni ukrepi

- Diagnostični katetri so invazivne naprave, ki predstavljajo potencialno nevarnost za poškodbe ali smrt. Zato lahko angiografske katetre uporabljajo le usposobljeni in izkušeni zdravniki, ki se zavedajo možnih zapletov in tveganj angiografije.
- Bodite skrjnji predvini, da ne pride do poškodbe žilnih sten, skozi katere prehaja kateter.
- Ta kateter lahko zamaši manjše žile.
- Bodite previdni, da ne zabolikirate pretoka krvi.
- Ponovna uporaba in preoblikovanje katetra nista dovoljeni.
- Največji dovoljeni premer vodilne žice je določen na vrečki. Uporaba vodilne žice je bila povezana s tvorbijo trombusa.
- Intervencijski kardiološki diagnostični kateter Alvision™ so namenjeni za enkratno uporabo in jih je treba po postopku zavreči.
- Pazite, da katetri ne pridejo v stik z organskimi topili.
- Ne stiskajte katetrov prek ocenjenega največjega tlaka, ki je označen na etiketi vrečke.
- Kateter je treba temeljito pregledati, če so velikost, oblika in stanje katetra primerni za zadevni postopek.
- Angiografijo lahko izvaja le izkušeni zdravnik. Katetri so dobabljeni sterilni in apirogeni.
- Ne uporabljajte, če je embalaža odprtta ali poškodovana.
- Kot pri vsakem kirurskem postopku, je priporočeno upoštevati "univerzalne prevodnostne ukrepe".
- Pazite, da med odstranjevanjem katetra iz embalaže na poškodujete konice.
- Prehitro odstranjevanje lahko poškoduje konico katetra.
- Bodite previdni, da med uporabo katetra preprečite ali zmanjšate strjevanje.
- Medtem ko je kateter v žilnem sistemu, mora biti vedno napoljen bodisi z raztopino za izpiranje ali kontrastnim sredstvom.
- Treba je upoštevati uporabo sistemsko heparinizacije.
- Ti katetri so oblikovani za uporabo pri injicirjanju kontrastnega sredstva ter za izvedbo fizioloških ukrepov v sodelovanju z rutinskimi diagnostičnimi postopki.
- Ne uporabljajte po datumu "Uporabite do", ki je naveden na etiketi.
- Katetrov ne izpostavljajte močnim topilom ali ionizirajočemu sevanju.
- Ne shranjujte pri previsoki temperaturi.
- Izogibajte se prekomernemu izpostavljanju UV svetlobi.
- Ponovna uporaba, ponovna obdelava ali sterilizacija ni dovoljena. To vpliva na izvedbo izdelka. Izdelek morda ne bo prenesel obremenitev ponovne uporabe. Čiščenje ali ponovna obdelava komponent katetra, ki so izpostavljeni biološkim materialom, lahko med uporabo povzroči neželene učinke.

Možni neželeni učinki

Osneslednih neželenih učinkov poročajo, da so povezani z uporabo diagnostičnih katetrov: tvorba trombusa/embolija, poškodba stene arterije, odstranitev plaka, miokardni infarkt, srčna aritmija, kap in smrt.

Zdravniki morajo biti seznanjeni s trenutno literaturo, ki zadeva zaplete povezane z angiografijo.

Možni neželeni učinki vključujejo:

- Zračna embolija
- Hematom
- Infekcija
- Perforacija srca ali stene žil

Navodila za Uporabo

- Nežno odstranite sredščice katetra iz vrečke, da ne poškodujete konice.
- Kateter je treba vesti v žilo z uporabo vaskularne uvajalne tehnike, ki se zdravniku zdi najprimernejša.
- Vodilne žice se uporabljajo za poravnjanje katetra in preprečevanje deformacije med uvajanjem.
- S katetri s tankimi stenami je treba ravnni izjemo previdno, da ne pride do deformacije.

GARANCIJSKI POGOJI

Alvimedica zagotavlja, da je bil vsak sestavni del tega izdelka izdelan, pakiran, preizkušen in steriliziran, brez kakršnih koli napak pri izdelavi ali materialu. Vsak izdelek je bil pred pakiranjem predhodno preizkušen. Alvimedica mora zamenjati vsak izdelek, ki je pokvarjen zaradi izdelave ali pakiranja, z novim na podlagi odločitve pristojnega zavezujočega pravosodnega organa. Zaradi bioloških razlik med posamezniki noben izdelek ni 100 % učinkovit v vsakem primeru. Zatorej, ker Alvimedica nima nadzora nad pogoji, pod katerimi se izdelek uporablja po prodaji, izborom bolnikov in načinom uporabe, Alvimedica zavrača vsa jamstva v zvezi z izdelkom, eksplicitna ali implicitna, vključno s, brez omejitev, pridajo in primernostjo za določen namen. Alvimedica ni neposredno ali posredno odgovorna za kakršno koli škodo ali poškodbe ali izgubo osebe, ki izhaja iz uporabe proizvoda, niti ni Alvimedica pristojna ali odgovorna, neposredno ali posredno, za poškodbo, škodo ali izgubo, ki bi lahko nastala zaradi ponovne uporabe ali ponovne sterilizacije.

OMEJITEV ODGOVORNOSTI

Alvimedica ni v nobenem primeru odgovorna za posebne, posledične, posredne, nememerne, naključne ali kazenske odsodkinine ali izgubo dobička ali neuresničene prizakovane prihranke ali druge komercialne ali gospodarske izgube katere koli vrste, ki izhajajo iz katere koli kršitve teh navodil za uporabo, vključno s kršitvijo vseh previdnostnih ukrepov, opozoril in/ali vseh takoj omenjenih priporočil.

ZAŠČITA INELEKTUALNE LASTNINE

Vse blagovne znamke, logotipi, izumi, strokovno znanje in izkušnje, tehnologija, lastniške informacije in druge pravice intelektualne lastnine tega izdelka pripadajo izključno Alvimedici. Alvimedica si pridružuje vse pravice, da zahteva, toži in išče olajšavo pred pravosodnimi organi v primeru kršitve v zvezi z vsako neupooblaščeno uporabo ali zlorabo intelektualne lastnine ali obratnim inženiringom v zvezi z izdelkom.

SLOVENČINA

Návod na použitie – Diagnostické katétre Alvision™ pre intervenčnú kardiologiu

Opis

Súčasťou diagnostických katetrov Alvision™ je atriaumatický hrot. Tieto katétre sú k dispozícii v rôznych veľkostach a konfiguráciach. Dodávajú sa sterilizované etylénoxidom a sú nepyrogenické. Sú určené len na jednorázové použitie.

Špecifikacie

Špecifikácie sú uvedené na štítku každého vrecka s katetrom.

Indikácie

Diagnostické katétre Alvision™ pre intervenčnú kardiologiu sú určené na aplikáciu rádiovo kontrastnej látky na zvolených miestach koronárneho cievného systému.

Kontraindikácie

Katétre sa nesmú zavádzáť cez syntetické cievne štopy.

Varovania / Ochranné opatrenia

- Diagnostické katétre sú invazívne pomôcky, ktorých použitie je spojené s potenciálnym rizikom poranenia alebo smrti. V súlade s uvedeným smú angiografické katétry používať výhradne vyškolení a skúsený lekár, ktorí poznajú potenciálne komplikácie a rizika súvisiace s angiografiou.
- Mimoľadnu pozornosť treba venovať, aby sa nepoškodili steny ciev, ktorími katéter prechádza.
- Tento katéter môže spôsobiť nepriehodnosť menších ciev.
- Dávajte pozor, aby ste nezablockovali úplne prietok krvi.
- Katéter nepoužívajte opakovane a nemenie jeho tvaru.
- Maximálny povolený premer vodiaceho drtu je uvedený na vrecku. S použitím vodiaceho drtu sa späť tvorba trombusa.
- Diagnostické katétre Alvision™ pre intervenčnú kardiologiu sú určené iba na jedno použitie a po procedúre sa musia zneškodniť a zlikvidovať.
- Nedovolte, aby sa katétre dostali do kontaktu s organickými rozpúšťadlami.
- Tlak v katetoch nezvyšujte nad hodnotu maximálneho menovitého tlaku uvedeného na štítku vrecka.
- Dôkladne skontrolujte, či veľkosť, tvar a stav katétra zodpovedá požiadavkám pre príslušný postup.
- Angiografiu smie vykonávať iba skúsený lekár. Katétre sa dodávajú sterilné a nepyrogénne.
- Nepoužívajte ho, ak je obal otvorený alebo poškodený.
- Rovnako ako pri všetkých chirurgických postupoch, odporúčane dodržiavať „Všeobecné ochranné opatrenia“.
- Pri vyberaní katetra z obalu zabráňte poškodeniu hrotu katétra.
- Pri príliš rýchлом vybrati sa môže poškodiť hrot katétra.
- Dávajte pozor, aby ste pri používaní katétra zabránili zrážaniu krvi alebo aby ste ho znižili.
- Pokial je katéter v cievnom systéme, musí byť vždy naplnený preplachovacím roztokom alebo kontrastnou látkou.

- Treba zvážiť použitie systémovej heparinizácie.
- Tieto katétre sú navrhnuté na použitie pri injikovaní kontrastnej látky a na uľahčenie merania fyziologických hodnôt v kombinácii s bežnými diagnostickými postupmi.
- Nepoužívajte po dátume expirácie uvedenom na štítku obalu.
- Katétre nevystavujte pôsobeniu silných rozpúšťadiel ani ionizačného žiarenia.
- Neskladujte v mimoriadne teplom prostredí.
- Zabráňte dlhodobej expozícii UV svetla.
- Nepoužívajte, neregenerujte a nesterilizujte opakovane. Ovplyvnilo by to účinnosť výrobku. Výrobok by pri opäťovnom použíti nemusel znieť namáhanie. Čistenie alebo regenerácia komponentov katétra vystaveného biologickému materiálu môže mať pri jeho použíti nežiaduce účinky.

Výrobok môže po použití predstavovať potenciálne biologické nebezpečenstvo. S výrobkom manipulujte a pri jeho likvidácii postupujte v súlade s uznávanou lekárskou praxou, príslušnými miestnymi zákonomi a predpismi. Za uvedený postup nezodpoveda spoločnosť Alvimedica.

Potenciálne nežiaduce účinky

V súvislosti s použitím diagnostických katetrov boli hlásené nasledujúce nežiaduce reakcie: tvorby trombov/embolov, poškodenie cievnych stien, uvoľnenie povlaku, infarkt myokardu, srdcová arytmia, cieva mozgová prihoda a smrť.

Lekár by mal poznať aktuálne publikácie o komplikáciach súvisiacich s angiografiou.

Možné vedľajšie účinky zahrňajú:

- Vzduchový embóliu
- Hematóm
- Infekciu
- Perforáciu srdca alebo cievnej steny

Návod na použitie

- Katéter vyberte opatne z vrecka, najprv vyberajte náboj, aby ste zabránili poškodeniu hrotu.
- Katéter treba zaviesť do cievky, prícom lekár by mal použiť svoju uprednostňovanú techniku.
- Vodiace dröty slúžia na narovnanie katetrov a predchádzanie ich zlomeniu počas zavádzania.
- S katétram s tenkými stenami treba zaobchádzať mimoriadne opatne, aby sa nezalomili.

ZÁRUČNÉ PODMIENKY

Spoločnosť Alvimedica poskytuje záruku, že každý komponent tohto výrobku bol vyrobený, zabalený, preskúšaný a sterilizovaný bez akejkoľvek chyby spracovania alebo materiálu. Každý výrobok bol pred zabalením preskúšaný. Spoločnosť Alvimedica vymeni všetky výrobky s výrobnou chybou alebo poškodeným balením za nové na základe rozhodnutia príslušného súdneho orgánu. V dôsledku biologických odlišností medzi jednotlivcami nie je možné zaručiť 100 % účinnosť výrobku vo všetkých prípadoch. Z uvedeného dôvodu, a tiež preto, že spoločnosť Alvimedica nemá žiadnu kontrolu nad tým, ako sa s výrobkom zaobchádza po jeho predaji, ako sa vyberajú pacienti a aké metódy aplikácie sa používajú, spoločnosť Alvimedica neposkytuje žiadne záruky na výrobok, výslovne ani implicitne, vrátane záruk súvisiacich s predajostou, ale aj vhodnosťou na konkrétny účel. Spoločnosť Alvimedica nenesie priamu ani nepriamu zodpovednosť za žiadnu ujmu, škody alebo stratu spôsobenú akejkoľvek osobé v dôsledku používania výrobku. Spoločnosť Alvimedica taktiež nie je priamo ani nepriamo zodpovedná za žiadnu ujmu, škody alebo stratu vyplývajúcu z opakovaneho používania alebo opakovanej sterilizácie výrobku.

OBMEDZENIA ZODPOVEDNOSTI

Spoločnosť Alvimedica nebude v žiadnom prípade zodpovedná za osobitné, následné, nepriame, vedľajšie, náhodné alebo trestné škody, za ušľ zisk, nemožnosť dosiahnuť predpokladané úspory ani za iné komerčné alebo ekonomické straty akéhokoľvek druhu vyplývajúce z nedodržania pokynov v tomto návode na použitie vrátane nedodržania ochranných opatrení, varovania alebo odporúčaní, ktoré sú v návode na použitie uvedené.

OCHRANA PRÁV DUŠEVNÉHO VLASTNÍCTVA

Všetky ochranné známky, logá, vynálezy, know-how, technológie, majetkové informácie a iné práva duševného vlastníctva súvisiace s týmto výrobkom, patria výhradne spoločnosti Alvimedica. Spoločnosť Alvimedica si vyhradzuje právo požadovať náhradu, súdne ju vymáhať a zjednať naprávu pred súdnym orgánom v prípade porušenia práv vrátane akéhokoľvek neoprávneného používania alebo zneužitia duševného vlastníctva alebo spätnej analýzy, ktoré sa vzťahuje na výrobok.

中文

使用说明 – Alvision™ 心脏介入诊断导管

简介

Alvision™ 心脏介入诊断导管使用无创伤尖端。导管有各种尺寸和配置可选。其以环氧乙烷气体灭菌，无致热原。仅供一次性使用。

规格

规格见各导管袋标签。

适用

Alvision™ 心脏介入诊断导管用于将射线不透性介质送达到血管系统的指定部位。

禁忌

应避免将导管穿过合成人造血管。

警告/注意事项

- 诊断导管是侵入性设备，可构成潜在的人身伤害或死亡风险。因此，造影导管应仅由经培训、有经验的医生使用，这些医生应了解血管造影可能引起的并发症和风险。
- 必须格外小心避免在此导管通过血管壁时对其造成损伤。
- 此导管可能堵塞较小的血管。
- 小心避免完全阻断血流。
- 请勿重复使用或重塑导管。
- 袋子上注明了导丝的最大允许直径。导丝的使用与血栓的形成相关。
- Alvision™ 心脏介入诊断导管仅供一次性使用，一次手术使用后即应废弃处理。
- 导管不得与有机溶剂接触。
- 请勿向导管施压超过袋子标签上标明的额定最大压力。
- 应彻底检查导管，以确保其大小、形状和条件适用于所进行的手术。
- 血管造影术应仅由有经验的医生进行。导管是无菌、无致热原的。
- 请勿使用已打开或破损的包装。
- 如同任何外科手术，建议采取“综合防护措施”。
- 避免在从包装中取出导管时损坏导管的尖端。
- 取出的速度过快可能导致导管尖端的损坏。
- 使用导管时应小心避免或减少凝血。
- 在血管系统中导管应始终以冲洗液或造影剂填充。
- 应考虑使用全身肝素。
- 这些导管用于结合常规诊断程序的造影剂注入及促进生理测定。
- 请勿在标签上注明的“使用期限”之后使用。
- 请勿将导管暴露在强溶剂或电离辐射中。
- 请勿储存于过热的地方。
- 避免长时间暴露在紫外线中。
- 请勿重复使用、重新加工或重复灭菌。这会影响产品的性能。此产品可能无法经受重复使用的压力。清洁或重新加工暴露于生物材料中的导管组件可能在其使用时导致设备不良影响。

潜在的不良事件

已有报告表明有下列与诊断导管的使用相关的不良反应：血栓形成/栓塞、动脉壁损伤、斑块变位、心肌梗死、心律失常、中风及死亡。

医生应熟悉与血管造影相关并发症的近期文献。

可能出现的不良事件包括：

- 空气栓塞症
- 血肿
- 感染
- 心脏或血管壁穿孔

使用説明

- 首先从袋子里轻轻地取出导管接口，以防止损坏尖端。
- 应使用医生首选的血管导入技术将导管导入血管。
- 应使用导丝以便将导管拉直，以防止导入过程中扭结。
- 薄壁导管应特别小心，以防止扭结。

质保条款

Alvimedica 保证此产品每一个组件的制造、包装、测试和灭菌没有任何工艺或材料缺陷。每个产品在包装前均已经过测试。根据主管司法机关的决策，Alvimedica 将用新的产品更换任何有制造或包装缺陷的产品。鉴于个体之间的生物差异，没有产品是在任何情况下都 100% 有效的。因此，并且由于 Alvimedica 无法控制产品销售后的使用条件、对患者的选择以及应用方法；Alvimedica 对于产品，包括但不限于适销性以及针对特定用途的适用性，不负任何明示或默示的担保责任。Alvimedica 不对因产品的使用引起的任何伤害或损坏或任何人员损失负有直接或间接的责任。Alvimedica 也不对因重新使用或重新灭菌可能引起的任何伤害、损坏或损失负有直接或间接的责任。

责任限制

在任何情况下，Alvimedica 均不对由于任何对此 IFU 的违背，包括违反任何预防措施、警告和/或上述任何建议所产生的任何特殊、间接、连带、附带或惩罚性损害或利润损失或未能实现预期收益或其它任何形式的商业或经济损失承担任何责任。

知识产权保护

此产品所有的商标、徽标、发明、专有技术、技术、专有信息及其它知识产权归属 Alvimedica 所有。如有就任何未经授权的使用或对知识产权的滥用或与产品相关的逆向工程的侵权，Alvimedica 保留所有传唤、起诉、向司法当局寻求救济的权利。

日本語

取扱説明書 – Alvision 心血管インターベンション診断用カテーテル

概要

Alvision™ 心血管インターベンション診断用カテーテルはチップが非外傷性で、様々なサイズや構成のものがあります。エチレンオキサイドガス滅菌済みで、非発熱性です。本品は、使い捨て専用です。

仕様

仕様はカテーテル・パウチのラベルに表示されています。

適応

Alvision™ 心血管インターベンション診断用カテーテルは、血管内の選択した部位に造影剤を送るための製品です。

禁忌

カテーテルを合成血管グラフトを通過させることは避けること。

警告・注意

- 診断用カテーテルは侵襲的器具であり、傷害や死亡の潜在的リスクを伴う。したがって、血管造影のリスクや合併症の可能性を認識している訓練を受けた経験を積んだ医師でなければ使用すべきではない。
- カテーテルを通して血管壁を傷つけないよう、細心の注意が必要である。
- 本品は、小さな血管を閉塞させる可能性がある。
- 血流を完全に遮断しないように注意すること。
- カテーテルの再使用および再成形はしないこと。
- ガイドワイヤーの最大許容直径はパウチの表面に表示されている。ガイドワイヤーの使用と血栓の形成には関連性認められている。
- Alvision™ 心血管インターベンション診断用カテーテルは使い捨て専用品であり、1度使用したら廃棄すること。
- カテーテルを有機溶剤に接触させないこと。
- カテーテルにパウチのラベルに表示されている最大定格圧力を超えて圧力を加えないこと。
- カテーテルの大きさ、形状、状態が処置に適しているか確認するため、徹底した点検を行うこと。

- 血管造影は、経験を積んだ医師でなければ行うべきでない。カテーテルは、滅菌済みで非発熱性のものとして供給されている。
- 開封しているものや包装が損傷しているものは使用しないこと。
- 他の外科的処置と同じ、「ユニバーサル・ブレコーション」の実施が望ましい。
- 包装から取り出す際、カテーテルのチップを傷つけないこと。
- 急いで取り出すとカテーテルのチップを傷つけることがある。
- カテーテル使用時は凝血を防止または低減するための配慮をすること。
- 血管内、カテーテルは常にフラッシング液か造影剤で満たされている状態にすること。
- 全身ヘパリン化法の使用を検討すること。
- 本品は、造影剤の注入のために作られており、定期的な診断と併せて生理学的計測を手助けするものである。
- ラベルに示されている「使用期限（Use By）」日以後は、使用しないこと。
- カテーテルを強い溶剤や電離放射線にさらさないこと。
- 高温の場所で保管しないこと。
- 長く紫外線にさらさないこと。
- 再使用、再処理、再滅菌しないこと。そのような行為は本品の性能に悪影響を及ぼす。本品は、再使用に耐えられないことがある。生体物質にさらされたカテーテル部品の洗浄または再処理は、使用時に有害な影響を引き起こすことがある。

有害事象の可能性

診断用カテーテルの使用に関して、次の有害反応が報告されている：血栓の形成や塞栓、動脈壁損傷、ブラークの離脱、心筋梗塞、心臓不整脈、脳卒中、死亡。

医師は、血管造影に伴う合併症に関する最新文献の内容を熟知しているべきである。

有害事象の可能性

- 空気塞栓
- 血腫
- 感染
- 心臓や血管壁の穿孔

使用方法

- チップを損傷しないようハンドルの方からカテーテルをハウチからやさしく取り出す。
- 医師が選択した挿入手法で、カテーテルを血管内に導入する。
- カテーテルをまっすぐに導入時のキックを防ぐため、ガイドワイヤーを使用すべきである。
- 肉薄のカテーテルは、キックしないよう、特に慎重に扱うべきである。

保証条件

Alvimedica は、本製品の各構成物が製作上および材料上の欠陥なく製造、包装、検査、滅菌されていることを保証します。個々の製品はすべて包装前に検査されています。Alvimedica は、権限を有する拘束力のある司法当局による決定があった際には製造上または包装上の欠陥のある製品を新たな製品と交換します。個人間の生物学的差異により、すべての事例で 100% の効果を持つ製品はありません。したがって、また販売後に本製品が使用される状況、患者の選択、利用の方法を Alvimedica は統制できないため、Alvimedica は、本製品の商品性や特定目的への適合性を含むがこれに限られない明示的または黙示的なあらゆる保証を否認します。Alvimedica は、本製品の使用に起因する何らかの者の一切の傷害、損害、喪失に対して直接的にも間接的にも責任を負いません。Alvimedica はまた、再使用または再滅菌から生じる一切の傷害、損害、喪失に対して直接的にも間接的にも責任を負わず、賠償義務を負いません。

賠償義務の限度

いかなる事態においても Alvimedica は、注意、警告および/または本文書で言及されている推奨への違反など、本取扱説明書に違反することから生じる一切の特別的、結果的、間接的、付随的、偶発的または懲罰的な損害もしくは逸失利益または期待される節約の実現の失敗またはその他の一切の種類の商業的もしくは経済的損失に対して賠償義務を負いません。

知的財産の保護

本製品のすべての商標、ロゴ、発明、ノウハウ、技術、専有情報およびその他の知的財産権は専ら Alvimedica に属します。Alvimedica は、本製品に関係する知的財産権の不正な使用もしくは誤用またはリバースエンジニアリングに関する侵害があった場合に司法当局に対して請求、訴訟、救済申請を行なうすべての権利を留保しています。

한국어

사용설명서 – Alvinion™ Interventional Cardiology Diagnostic Catheters 설명

설명

Alvinion™ Interventional Cardiology Diagnostic Catheters는 비외상성 팁이 포함되어 있다. 이 카테터는 다양한 크기와 구성으로 사용이 가능하며, 에틸렌 옥사이드 가스, 비발열성 물질로 실규되었다. 이 기기는 일회용 기기이다.

사양

본 제품의 사양은 각 카테터 파우치의 라벨에 표기되어 있다.

사용 지침

Alvinion™ Interventional Cardiology Diagnostic Catheters는 관상동맥 혈관 시스템에서 선택된 부위로 방사선 검사 매체를 전달하는 데 사용된다.

금기사항

인조 혈관을 통해 카테터를 통과시키지 않는다.

경고 / 주의사항

- Diagnostic 카테터는 침습적인 기기로 잠재적 부상이나 사망의 위험이 있다. 따라서 Diagnostic 카테터는 혈관 조영의 잠재적 합병증과 혈관 위험을 숙지하고 있는 숙련된 의사만이 사용해야 한다.
- 혈관 통과 시 카테터가 혈관벽에 손상을 주지 않도록 조심하여야 한다.
- 카테터에 의해 직경이 작은 혈관이 폐쇄될 수 있다.
- 혈류를 완전히 차단하지 않도록 주의해야 한다.
- 카테터를 재사용하거나 텁모임을 재형성하여 사용하지 않는다.
- 가이드 와이어의 최대 허용 직경은 파우치 포장에 개별적으로 기재되어 있다. 가이드 와이어의 사용은 일정 형성과 연관이 있다.
- Alvinion™ Interventional Cardiology Diagnostic Catheter은 일회 사용을 목적으로 하며, 사용 후 폐기해야 한다.
- 카테터를 유기용매에 접촉하지 않는다.
- 파우치 라벨에 표시된 최대 파열 압력 이상으로 압력을 가하지 않는다.
- 카테터 크기, 모양 및 상태에 해당 절차에 적합한지 철저히 확인해야 한다.
- 조영술은 속련된 전문의에 의해 행해져야 한다. 카테터는 무균상태 및 비발열성 상태로 공급된다.
- 포장이 개봉되었거나 손상된 경우 사용하지 않는다.
- 어떠한 수술과 함께 진행되는 경우, “공통적 주의사항”을 적용할 것을 권장한다.
- 포장에서 꺼낼 때 카테터의 팁이 손상되지 않도록 한다.
- 포장에서 너무 빨리 꺼낼 경우 카테터 팁이 손상될 수 있다.
- 카테터 사용 시에는 혈액응고를 예방하거나 감소시키기 위한 주의를 기울여야 한다.
- 카테터가 혈관에 내부에 위치하는 동안 카테터 내부는 항상 플러싱 응액 또는 조영제로 채워져 있어야 한다.
- 전신 혼파린 투여를 고려해야 한다.
- 본 카테터는 조영제 주입에 사용할 뿐만 아니라 일상적인 진단 절차와 함께 생리학적 측정을 용이하게 하도록 설계되었다.
- 라벨에 표시된 “사용기한”이 지난 경우 사용하지 않는다.
- 강한 용매나 전리방사선에 노출시키지 않는다.
- 과도한 열이 있는 곳에 보관하지 않는다.
- 자외선에 장기간 노출시키지 않는다.

재사용, 재처리 또는 재밀균하지 않는다. 이는 제품 성능에 영향을 미친다. 이 제품은 재사용에 따른 응력(stress)을 겪지 못할 수 있다. 생물학적 물질에 노출된 카테터 구성 요소를 세척하거나 재처리할 경우 기기 사용 시 부작용이 발생할 수 있다.

이 제품은 사용 후 잠재적인 생물학적 유해성이 될 수도 있다. 승인된 의료 관행에 따라 제품을 취급 및 폐기해야 하며 Alvimedica의 책임이 아니다.

잠재적 부작용

Diagnostic 카테터 사용과 관련하여 혈전 형성 / 색전증, 동맥벽 손상, 플라크 이동, 심근경색, 심부정맥, 뇌졸중 및 사망의 이상반응이 보고되었다.

의사는 조영술과 관련된 합병증에 대한 최신 문헌을 숙지해야 한다.

가능한 부작용은 다음을 포함한다.

- 공기 색전증
- 혈종
- 감염
- 심장 또는 혈관 천공

사용방법

- 팁의 손상을 방지하기 위하여 카테터의 허브를 잡고 카테터를 부드럽게 파우치에서 꺼낸다.
- 카테터는 의사의 적절한 혈관 삽입 기술에 따라 혈관에 삽입되어야 한다.
- 카테터 삽입 시 카테터를 바로 하고 고이는 것을 방지하기 위해 가이드 와이어를 사용해야 한다.
- 카테터 두께가 얇은 경우 구부러지지 않도록 매우 주의하여 취급해야 한다.

보증 조건

Alvimedica는 본 제품의 모든 구성 요소가 제조, 포장, 테스트 및 링크 상태임을 보증한다. 각 제품은 포장 전에 테스트를 거쳤다. Alvimedica는 구속력이 있는 사법 기관의 결정에 따라 제조 또는 포장 결함이 있는 모든 제품을 새 제품으로 교환해야 한다. 개인 간 생물학적 차이로 인해 모든 경우에 100% 효과가 있는 제품은 없습니다. 그렇기 때문에 Alvimedica는 판매 후 제품이 사용된 조건, 환자 선택 및 적용 방법에 대한 통제를 하지 않으므로 제품에 대한 상품성, 특정 목적에 대한 적합성 등의 모든 보증을 제한 없이 명시적 또는 묵시적으로 부인한다. Alvimedica는 제품 사용으로 인한 부상, 손상 또는 손실에 대해 직/간접적으로 책임을 지지 않으며, 재사용 또는 재사용으로 인해 발생할 수 있는 상해, 손상 또는 손실에 대해서도 직/간접적으로 책임을 지지 않는다.

책임 제한

어떠한 경우에도 Alvimedica는 예방조치, 경고 및/또는 언급된 권리사항 위반을 포함하여 본 IFU에 명시된 책임을 제한하거나 제한하지 않도록 한다. 알림이나 경고는 알림이나 경고에 대한 책임을 제한하거나 제한하지 않도록 한다. 알림이나 경고는 알림이나 경고에 대한 책임을 제한하거나 제한하지 않도록 한다.

지적재산권 보호

본 제품의 모든 상표, 로고, 발명권, 노하우, 기술, 독점 정보 및 기타 지적 재산권은 전적으로 Alvimedica의 소유이다. Alvimedica는 제품과 관련된 지적 재산 또는 리버스 엔지니어링의 무단 사용 또는 오용과 관련하여 위반의 발생한 경우 사법 당국 앞에 구제를 요청, 고소, 청구할 모든 권리 를 보유한다.

• ورم دموي
• عدوو

• ثقب في جدار القلب أو الأوعية

إرشادات الاستخدام

- قم بإزالة مركز القسطرة أولًا بلفظ من الكيس لمنع تضرر الرأس.
- يجب إدخال القسطرة إلى الوعاء الدموي باستخدام تقنية الإدخال الوعائية المفضلة لدى الطبيب.
- يجب استخدام أسلك التوجيه لتسوية القسطرة ومنع التوائها أثناء الإدخال.
- يجب التعامل مع أجهزة القسطرة ذات الجدران الواقية بحرص يبلغ تجنب التوافتها.

شروط الضمان

تضمن شركة Alvimedica أن كل مكونات هذا المنتج قد تم تصنيعها وتعبئتها واحتارها وتعقيمها بدون أي عيوب في الصناعة أو الخامات. تم اختيار كل منتج قبل تعبئته. سوف تقوم شركة Alvimedica باستبدال أي منتج في حالة وجود أي عيوب (عيوب تصنيع أو تعيبة) بأخر جديد بناءً على قرار صادر من السلطة القضائية المختصة المترتبة. ونظراً للاختلاف البيولوجي بين الأفراد، فلن يتم تقييم فعالية أي منتج بنسبة 100% في كل حالة. ولذلك، فإن شركة Alvimedica لا تملك السيطرة على ظروف استخدام المنتج بعد بيعه، واختيار المرضي وطرق التطبيق، وتذكر شركة Alvimedica كافية الضمانات الخاصة بالمنتجات، صراحةً أو ضمناً بما في ذلك - دون حصر - تلك الخاصة بالتسويقة واللامنة لغرض معين. تعد شركة Alvimedica غير مسؤولة بطرق مباشر أو غير مباشر عن أي اصابات أو ضرر أو خسارة أي شخص قد تنتج عن استخدام المنتج، كما أن شركة Alvimedica غير مسؤولة أو ملحوظة قانونياً بطرق مباشر أو غير مباشر عن أي اصابات أو ضرر أو خسارة قد تنتج عن الاستخدام التكراري وإعادة التغليف.

تحذيد المسؤولية

لا تتحمل Alvimedica بأي حال من الأحوال المسؤولية عن أيه أضرار خاصة، أو لاحقة، أو غير مباشرة، أو مصاحبة، أو عرضية، أو جزئية، أو رأي مفقودة أو إخفاق في تحقيق المدحور المتوقعة أو أي خسائر جارية أو اقتصادية من أي نوع تنتج عن أي خرق لتعليمات الاستخدام هذه بما في ذلك خرق أي احتياطات، ومخذرات، وأي توصيات ذكرت هنا.

حماية الملكية الفكرية

كافحة العلامات التجارية، والشعارات، والاحتياطات، والمعرفة، والتقنيات، ومعلومات الملكية، وغيرها من حقوق الملكية الفكرية الخاصة بهذا المنتج تخص شركة Alvimedica فقط. تحفظ شركة Alvimedica بجميع حقوق المطالبة، والقضاعة، والمضي في المعاوي القضائية أمام السلطات القضائية في حالة وجود مخالفات خاصة بالاستخدام غير المصرح به، أو إساءة استخدام الملكية

إرشادات الاستخدام - أجهزة القسطرة التشخيصية القلبية الداخلية

تم تزويد أجهزة القسطرة التشخيصية القلبية الداخلية Alvision™ برأس رقيق لا يتسبب في أي جروح. توفر أجهزة القسطرة بأحجام وتصميمات متعددة. إذ تم تعقيمهها بغاز أكسيد الإيثيلين، غير المناسب للحمى، كما أنها مصممة للاستخدام مرة واحدة فقط.

المواصفات
يمكنك الاطلاع على المواصفات الموجودة على بطاقة كل كيس قسطرة.

دوعي الاستعمال
صممت أجهزة القسطرة التشخيصية القلبية الداخلية Alvision™ لاستخدامها في توصيل الوسائط غير المنفذة للإشعاع إلى الواقع المحددة في الجهاز الوعائي.

موقع الاستعمال
ينبغي جنب مورأة أجهزة القسطرة من خلال الرفع الوعائية الصناعية.

التحذيرات / الاحتياطات

• أجهزة القسطرة التشخيصية هي أجهزة باضعة تشكل خطورة محتملة بالإصابة أو الوفاة. ولذلك، فإن أجهزة القسطرة التصوير الوعائي مصممة للاستخدام بواسطة أطباء متدربين وذوي خبرة ووعي بالمضاعفات المترتبة وأخطار المترتبة بتصوير الأوعية.

• يجب توخي بالغ المذر لتجنب التسبب في أي ضرر قد يلحق بجدار الرفع الوعائية التي تم تجنبها.

• قد يسبّ جهاز القسطرة هذا الأوعية الأصغر حجمًا.

• احرص على جنب الانسداد الكامل لتفادي الدم.

• لا تذكر استخدام الكاميل لتفادي تشكيلاها.

• الحد الأقصى المسموح به لقطر سلك التوجيه محدد على الكيس. استخدم سلك التوجيه مربوط بتوكير إثارات.

• صُمِّمت أجهزة القسطرة التشخيصية القلبية الداخلية Alvision™ للاستخدام مرة واحدة فقط. وينبغي التخلص منها بعد استخدامها.

• لا يسمح بتحوٍل أي الأنسجة غير أجهزة القسطرة أو الذباب العضوية.

• لا تضغط على القسطرة أكثر من الحد الأقصى الذي هو على بطالة الكيس.

• يجب القيام بفحص دقٍّ للتأكد من أن حجم، شكل، وحالة أجهزة القسطرة ملائمة للقيام بالإجراء المعين.

• يجب أن يفهم طبيب من ذوي الخبرة بتصویر الأوعية الدموية. توفر أجهزة القسطرة معقمة وغفرمولددة للحمل.

• لا تستخدم المهاجر إذا كانت العبوة مفتوحة أو تالفة.

• وكما هو الحال في أي إجراء جراحي، فإنه يوصى بتطبيق "الاحتياطات العالمية".

• جنب تأثير رأس القسطرة أثناء إزالتها من العبوة.

• قد يتسبب تأثير رأس القسطرة السريع في تأثير إزالتها.

• احرص على منع أو تقليل إمكانية حدوث جلطة أثناء استخدام القسطرة.

• أثناء وجوده في الجهاز الوعائي، يجب أن تتمكن القسطرة محلول تدفق أو وسط تباثي.

• يجب الأخذ في الاعتبار عملية العلاج بالهبايرين النظامية.

• صُمِّمت أجهزة القسطرة التشخيصية القلبية الداخلية في حفظ الواسطات البنيانية بالإضافة إلى تسهيل القياس البيولوجي والتزامن مع إجراءات التصوير الروتينية.

• لا تستخدم المهاجر إذا تارك "الاستخدام بحالول" المدون على البطاقة.

• لا تنظر أجهزة القسطرة للذباب العضوية أو الإشعاع المؤين.

• لا تخفظه في درج الماء الشديدة.

• يجب تعرّضه طويلاً للأشعة فوق البنفسجية.

• لا تُبعد الأجهزة، أو العلامة، أو التقييم، فسوف يؤثر هذا على أداء المنتج قد لا يكون المنتج قادرًا على تحمل ضغوط الاستخدام المتكرر. قد ينتهي عن تطبيق أو إعادة معالجة مكونات القسطرة المعرضة للمواد البيولوجية تأثير عكسي للجهاز عند استخدامه.

الأحداث المعاكسة المحتملة

• الإلقاء عن التفاعلات العكسية التالية وربطها باستخدام أجهزة قسطرة التصوير الوعائية: تكوين الخزارات / الصدمات، تلف المدارس الشرياني، تخلخل اللوبات، احتشاء عضلة القلب، اضطراب النظم القلبي، السكتة الدماغية والموت.

على الأطباء أن يكونوا واعيًّا دريًّا بالدراسات الحديثة الخاصة بالمضاعفات المرتبطة بالتصوير الوعائي.

تتضمن الأحداث المعاكسة المحتملة:

• انضمماً هوائيًّا

از استفاده، پردازش یا استریل مجدد کاتترها خودداری کنید. این کار بر عملکرد مخصوص اهرم گذارد. مکن است مخصوص نواند در مقابل فشارهای استفاده مجدد مقاومت کند. تیز کردن یا پردازش مجدد اجزای کاتتری که در معرض مواد بیولوژیکی قرار گرفته مکن است منجر به ایجاد اثرات نامطلوب دستگاه در هنگام استفاده شود.

رویدادهای نامطلوب بالقوه
وکنش های نامساعد زیر به استفاده از کاتترهای تشخیصی مربوط می باشد: آمبولی / تشکیل ترمبوز آسیب به دیواره شریان، خارج شدن پلاک، انفراکتونس میکارد، اینتیس قلی، سکته و مرگ.

پزشکان باید از مطالعات فعلی مربوط به عوارض آنژیوگرافی آگاهی داشته باشند.

- عوارض نامطلوب احتمالی، عبارتند از:
- آمبولی هوا
- همانوم
- عفونت
- سوراخ شدن دیواره رگ یا قلب

دستورالعمل استفاده

- ابتدا به آمیخته کاتتر را از سیستم خارج کنید تا که به نوک کاتتر آسیب نرسد.
- کاتتر را باید با استفاده از روش انتخابی پرشک برای وارد کردن، به رگ های خونی وارد کنید.
- لازم است برای صاف نگه داشتن و جلوگیری از پیچ خودرگی کاتتر در طول تزریق، از سیم های هدایت استفاده شود.
- کاتترهای دارای دیواره های باریک را باید با دقت زیاد مورد استفاده قرار دهید تا از پیچ خودرگی آنها جلوگیری شود.

شرایط ضمانت

ضمانت می کند که هر کدام از اجزای این مخصوص بدون هیچ گونه نقصی در طرز کار یا ماده آن تشکیل دهنده آن باید باشد. بسته بندی، آزمایش و استریل شده است. هر مخصوص قبل از بسته بندی آزمایش شده است. Alvimedica هر مخصوصی را که از نظر ساخت و بسته بندی نقص داشته باشد را بر اساس تصمیم قابل اجرای یک مقام قضایی صلاحیت دار با مخصوص جدید تعویض می کند به دلیل تغییرات بیولوژیکی در بین افراد، هیچ مخصوصی 100% کامل برای افراد تاثیرگذار نیست. بنابراین، و از آخا که هیچ کنترل بر شرایط بعد از فروش مخصوص مورد استفاده، انتخاب بیماران و روش های استفاده ندارد، Alvimedica هر گونه ضمانت را در خصوص مخصوص بصورت ضمیری یا صریح، بدون محدودیت، ضمانت قابلیت خاری یا تناسب برای اهداف خاص را رد می کند. Alvimedica مسئول مستقیم با غیرمستقیم هر نوع آسیب یا ضرری که فرد ضممن استفاده از این مخصوص متتحمل می شود می باشد. هنچنین مسئول مستقیم با غیر مستقیم هر نوع آسیب یا ضرری که مکن است ضممن استفاده مجدد یا استریل کردن مجدد مخصوص به وجود آید نیز نخواهد بود.

محدودیت های مسئولیت

ثبت هیچ شرایطی، در قبال آسیب های خاص، تبعی، غیرمستقیم، جانبی، اتفاقی یا تابیه، از دست دادن سرمایه با عدم توانایی در سنتیابی به منابع مالی (سود) مورد انتظار یا سایر ضررهای خاری یا افتراضی به هر شکلی، که در صورت نقض این IFU (دستورالعمل استفاده) رخ دهد، مسئولیتی نخواهد داشت. از جمله نقض اقدامات احتیاطی، هشدارها یا هر نوع توصیه ارائه شده.

حافظت از مالکیت معنوی

همه علامت های خاری، آم، ها، اختراعات، دانش فنی، فن آوری، اطلاعات اختصاصی و سایر حقوق مالکیت معنوی این مخصوص منحصراً متعلق به Alvimedica می باشد. Alvimedica کلیه حقوق مربوط به تقاضا، شکایت، جبران خسارت قبل از تصمیم گیری مقامات قضایی در خصوص نقض قوانین مربوط به هر نوع استفاده غیرمجاز با سوء استفاده از مالکیت معنوی یا مهندسی معکوس مربوط به مخصوص را برای خود محفوظ می داند.

دستورالعمل های استفاده - کاتتر آنژیوگرافی Alvision™

کاتترهای کاربیولوژی مداخله ای تشخیصی Alvision™ دارای یک "نوک غیر ترموماتیزه" هستند. این کاتترها دارای اندازه ها و شکل های مختلفی هستند. آنها با گاز اکسید اتیلن استریل شده اند و موجب التهاب یا تب در بیمارانی شوند. فقط برای استفاده یک نفر در نظر گرفته شده اند.

مشخصات
مشخصات بر روی برجسب هر بسته کاتتر عنوان شده است.

موارد استفاده
کاتترهای کاربیولوژی مداخله ای تشخیصی Alvision™ برای استفاده در تزریق ماده کنتراسیت پرتونارسان (Radio-Opaque) به محل انتخابی در سیستم عروقی در نظر گرفته شده اند.

موارد عدم استفاده
از عبور دادن کاتترها از گرافت های عروق مصنوعی اجتناب کنید.

هشدارها / اقدامات احتیاطی

- کاتترهای تشخیصی، دستگاه هایی هستند که برای وود آنها به بدن نیاز به ایجاد شکاف بر روی سطح پوست وجود دارد. از این روند مکن است سبب ایجاد جراحت یا مرگ در افراد شود. بر این اساس، کاتترهای آنژیوگرافی فقط باید توسط پزشکان آموزش دیده و محبوث استفاده شوند که از خطوات و عوارض بالقوه از آنژیوگرافی آگاهی دارند.
- برای اجتناب از آسیب به دیواره های رگی که کاتتر از آن عبور می کند باید، نهایت دقت بکار گرفته شود.
- مکن است این کاتتر رگ های کوچکتر را مسدود کند.

- مراقب از پاشیدن کاتترها در تراس با محلول های آلت قرار نگیرند.
- دوباره از کاتتر استفاده نکنید یا آن را تغییر شکل ندهید.
- حداقل نظر مجاز سیم هدایت بر روی بسته مشخص شده است. استفاده از سیم هدایت با تشکیل ترمبوز همراه بوده است.
- کاتترهای کاربیولوژی مداخله ای تشخیصی Alvision™ فقط برای استفاده یک نفر در نظر گرفته شوند.

- باید بعد از هر استفاده دور اندامه شوند.
- مراقب از پاشیدن کاتترها در تراس با محلول های آلت قرار نگیرند.
- کاتترها را به اندازه حداقل فشار ارزیابی شده که بر روی برجسب بسته مشخص شده است خست گرفتار قرار دهید.
- برای اطمینان از اینکه اندازه، شکل و شرایط کاتتر برای کار در نظر گرفته شده مناسب باشند، کاتتر را مورده باربینی کامل قرار دهید.
- آنژیوگرافی باید توسط یک پزشک با چیزی اجام شود، کاتترها بصورت استریل ارائه می شوند و موجب التهاب و تب در بیمار می شوند.
- اگر بسته بندی از شده یا آسیب دیده از آن استفاده نکنید.
- مانند هر روش جراحی دیگر توصیه می شود "اقدامات احتیاطی جهانی" در نظر گرفته شود.

- هنگام خارج کردن کاتتر از بسته به نوک آن آسیب نرسانید.
- خارج کردن سریع کاتر می تواند به نوک آن آسیب برساند.
- هنگام استفاده از کاتتر مراقب باشید که خون خته شود یا اینکه میزان خنگی خون کم شود.
- هنگام کاتتر در سیستم عروقی است باید همیشه از محلول شستشو با ماده کنتراسیت بر باشند.

- استفاده ممنوع از هپارینزید باید در نظر گرفته شود.
- این کاتترها برای استفاده در تزریق ماده کنتراسیت و همچنین تسهیل در اندازه گیری فیزوولوژیکس در روش های معمول تشخیص، طراحی شده اند.
- از دستگاه به بعد از تاریخ "استفاده تا" مشخص شده بر روی برجسب استفاده نکنید.
- کاتترها را در تراس با محلول های قوی یا پرتوهای یونی قرار ندهید.
- آنها را در محله های بسیار کرم قرار ندهید.
- از قرار دادن طولانی مدت آنها در برایر نور UV اجتناب کنید.

BAHASA INDONESIA

Petunjuk Penggunaan - Kateter Diagnostik Kardiologi Intervensional Alvision™

Deskripsi

Kateter Diagnostik Kardiologi Intervensional Alvision™ dilengkapi dengan ujung atraumatik. Kateter ini tersedia dalam berbagai ukuran dan konfigurasi. Perangkat ini telah disterilkan dengan gas etilena oksida, non-pirogenik. Ditujukan hanya untuk penggunaan sekali pakai.

Spesifikasi

Spesifikasi dapat ditemukan pada label masing-masing kemasan kateter.

Indikasi

Kateter Diagnostik Kardiologi Intervensional Alvision™ ditujukan untuk penggunaan dalam pengilangan media radio-opak ke lokasi tertentu dalam sistem vaskular koroner.

Kontraindikasi

Memasukkan kateter melalui cangkok vaskular sintetis harus dihindari.

Peringatan / Tindakan Pencegahan

- Kateter diagnostik adalah perangkat invasif yang berpotensi menimbulkan risiko cedera atau kematian. Oleh karena itu, kateter angiografi hanya boleh digunakan oleh dokter terlatih dan berpengalaman yang memahami potensi komplikasi dan risiko angiografi.
- Perawatan yang sangat hati-hati harus dilakukan untuk menghindari kerusakan pada dinding pembuluh yang dilalui kateter ini.
- Kateter ini dapat menyumbat pembuluh darah yang lebih kecil.
- Berhati-hatilah dalam menggunakananya untuk menghindari penyumbatan aliran darah sepuhnya.
- Jangan gunakan kembali atau memasang kembali kateter.
- Diameter kawat pemandu maksimum yang dilizinkan tercantum pada kemasan. Penggunaan kawat pemandu telah dikaitkan dengan pembentukan trombus.
- Kateter Diagnostik Kardiologi Intervensional Alvision™ ditujukan untuk penggunaan sekali pakai dan harus dibuang setelah melakukan suatu prosedur.
- Jangan biarkan kateter bersentuhan dengan pelarut organik.
- Jangan menekan kateter melebihi tingkat tekanan maksimum yang tertera pada label kemasan.
- Pemeriksaan menyeluruh harus dilakukan untuk memverifikasi apakah ukuran, bentuk dan kondisi kateter sesuai untuk prosedur terkait.
- Angiografi hanya boleh dilakukan oleh dokter yang berpengalaman. Kateter tersedia dengan steril dan non-pirogenik.
- Jangan gunakan jika kemasan terbuka atau rusak.
- Seperti halnya prosedur pembedahan lainnya, dianjurkan untuk menerapkan "Tindakan Pencegahan Umum".
- Hindari kerusakan pada ujung kateter saat dikeluarakan dari kemasan.
- Mengeluarkannya terlalu cepat dapat menyebabkan kerusakan pada ujung kateter.
- Berhati-hatilah dalam mencegah atau mengurangi pembekuan saat menggunakan kateter.
- Saat berada dalam sistem vaskular, kateter harus selalu terisit dengan larutan pembilas atau media kontas.
- Penggunaan heparinisasi sistemik harus diperlombangkan.
- Kateter ini dirancang untuk digunakan dalam injeksi media kontas serta untuk memfasilitasi tahapan fisiologis dalam hubungannya dengan prosedur diagnostik rutin.
- Jangan gunakan setelah tanggal "Gunakan Sebelum" yang ditentukan pada label.
- Jangan memaparkan kateter ke pelarut kuat atau radiasi pengilon.
- Jangan simpan di tempat dengan suhu yang terlalu panas.
- Hindari kontak yang terlalu lama dengan sinar UV.
- Jangan gunakan lagi, memproses ulang, atau mensterilkan kembali. Hal ini akan memengaruhi kinerja produk. Produk bisa tidak mampu menahan tekanan penggunaan ulang. Pembersihan atau pemrosesan ulang komponen kateter yang terparap dengan material biologis dapat menyebabkan efek perangkat yang merugikan saat digunakan.

Produk ini bisa berpotensi biohazard, setelah digunakan. Penanganan dan pembuangan produk sesuai dengan praktik medis yang disetujui oleh hukum dan peraturan setempat yang berlaku harus dilakukan dan bukan merupakan tanggung jawab Alvimedica.

Potensi Terjadinya Efek Samping

Reaksi efek samping berikut telah dilaporkan terkait dengan penggunaan kateter diagnostik: pembentukan/emboli trombus, kerusakan dinding pembuluh darah, pelepasan plak, infark miokard, aritmia jantung, stroke dan kematian.

Dokter harus terbiasa dengan literatur terkini tentang komplikasi yang terkait dengan angiografi.

Kemungkinan terjadinya efek samping mencakup:

- Emboli udara
- Hematoma
- Infeksi
- Perforasi jantung atau dinding pembuluh darah

Petunjuk Penggunaan

- Keluaran hub kateter dengan hati-hati terlebih dahulu dari kemasan untuk mencegah kerusakan pada ujungnya.
- Kateter harus dimasukkan ke dalam pembuluh darah menggunakan teknik entri vaskular yang dipilih dokter.
- Kawat pemandu harus digunakan untuk meluruskan kateter dan mencegah terbelit selama pemasangan.
- Kateter berbinding tipis harus ditangan dengan sangat hati-hati agar tidak bengkok

KETENTUAN GARANSI

Alvimedica menjamin setiap komponen dari produk ini telah diproduksi, dikemas, diuji, dan disterilkan tanpa cacat pada pengerjaan atau materialnya. Setiap produk telah diuji sebelum dikemas. Alvimedica harus menukar produk apa pun yang produk atau kemasan tidak sempurna dengan yang baru berdasarkan keputusan dari otoritas yudisial yang mengikat. Dikarenakan variasi biologis di antara individu, tidak ada produk yang 100% efektif dalam setiap kasus. Oleh karena itu, dan karena Alvimedica tidak memiliki kendali atas kondisi di mana produk digunakan setelah penjualan, pemilihan pasien dan metode aplikasi; Alvimedica menolak semua jaminan yang berkaitan dengan produk, terisrat maupun tersirat termasuk, tanpa batasan, yang dapat diperjualbelikan, kesesuaian untuk tujuan tertentu. Alvimedica tidak secara langsung atau tidak langsung bertanggung jawab atas cedera atau kerusakan atau kehilangan siapa pun yang diakibatkan oleh penggunaan produk, Alvimedica juga tidak bertanggung jawab atau berkecimpung, secara langsung atau tidak langsung, atas cedera, kerusakan, atau kerugian apa pun yang mungkin diakibatkan oleh penggunaan ulang atau sterilisasi ulang.

BATASAN KEWAJIBAN

Dalam keadaan apa pun Alvimedica tidak bertanggung jawab atas kerusakan khusus, konsekuensial, tidak langsung, jaminan, insidental, atau hukuman atau kehilangan keuntungan atau kegagalan untuk merealisasikan pendapatan yang diharapkan atau kerugian komersial atau ekonomi lainnya dalam bentuk apa pun, yang timbul dari pelanggaran IFU ini termasuk pelanggaran, tindakan pencegahan, peringatan dan/atau rekomendasi yang disebutkan di sini.

PERLINDUNGAN HAK KEKAYAAN INTELEKTUAL

Semua merek dagang, logo, penemuan, pengetahuan, teknologi, informasi kepemilikan, dan hak kekayaan intelektual lainnya dari produk ini adalah milik Alvimedica. Alvimedica memiliki semua hak untuk menuntut, menggugat, mencari bantuan sebelum otoritas yudisial jika terjadi pelanggaran terkait penggunaan yang tidak sah atau penyalahgunaan kekayaan intelektual atau rekayasa balik yang terkait dengan produk.

УКРАЇНСЬКА

Інструкція із застосування — інтервенційні кардіологічні діагностичні катетери Alvision™

Опис

Інтервенційні кардіологічні діагностичні катетери Alvision™ містять атравматичний наконечник. Ці катетери доступні в різних розмірах і конфігураціях. Вони пройшли стерилізацію непирогенним газом етиленоксиду. Вони призначенні лише для одноразового використання.

Технічні характеристики

Технічні характеристики вказані на етикетці кожної упаковки катетера.

Показання

Інтервенційні кардіологічні діагностичні катетери Alvision™ призначенні для введення рентгеноконтрастних речовин у вибрані ділянки коронарної судинної системи.

Протипоказання

Слід уникати введення катетерів через синтетичні судинні транспланнати.

Попередження / застереження

- Діагностичні катетери є інвазивними пристроями, які становлять потенційний ризик травм або смерті. Відповідно, ангиографічні катетери повинні використовуватися лише досвідченими лікарями, які пройшли відповідну підготовку й знають про можливі ускладнення та ризики ангиографії.
- Необхідно діяти дуже обережно, щоб не пошкодити стінки судин, через які проходить катетер.
- Цей катетер може зупорити менші судини.
- Слідкуйте за тим, щоб повністю не перекрити кровотік.
- Забороняється використовувати катетер повторно або змінювати його форму.
- Максимально допустимий діаметр провідника зазначенено на упаковці. Використання провідника може привести до утворення тромбу.
- Інтервенційні кардіологічні діагностичні катетери Alvision™ призначенні лише для одноразового використання та повинні бути утилізовані після однієї процедури.
- Не допускайте контакту катетерів з органічними розчинниками.
- Не створюйте в катетерах тиск, який перевищує номінальний максимальний тиск, зазначений на етикетці упаковки.

- Необхідно провести ретельний огляд, щоб переконатися, що розмір, форма та стан катетера підходять для відповідної процедури.
- Ангіографію повинен проводити тільки досвідчений лікар. Катетери постачаються стерильними та апірогенними.
- Забороняється використовувати, якщо упаковку відкрито або пошкоджено.
- Як і під час будь-якої хірургічної процедури, рекомендується застосовувати «Універсальні запобіжні заходи».
- Уникайте пошкодження наконечника катетера під час виміння з упаковки.
- Надто швидке вимінання може привести до пошкодження наконечника катетера.
- Уживайте заходи для запобігання або обмеження згортання під час використання катетера.
- Протягом перебування в судинній системі катетер завжди повинен бути заповнений розчином для промивання або контрастною речовиною.
- Слід розглянути можливість застосування системної гепаринізації.
- Ці катетери призначенні для використання під час ін'єкцій контрастної речовини, а також для положення фізіологічних вимірювань у поєданні з рутинними діагностичними процедурами.
- Не використовуйте виріб після закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці.
- Не піддавайте катетери впливу сильних розчинників або іонізуючого випромінювання.
- Не зберігайте за надмірної температури.
- Уникайте тривалого впливу УФ-променів.
- Не підлягає повторному використанню, обробці та стерилізації. Це впливає на експлуатаційні характеристики виробу. Виріб може не витримати навантажень повторного використання. Очищення або повторна обробка компонентів катетера, що контактували з біологічними матеріалами, може привести до несприятливого впливу пристрою під час повторного використання.

Виріб може становити потенційну біологічну небезпеку після використання. Робота з виробами та їх утилізація повинні здійснюватися відповідно до загальноприйнятвої медичної практики, відповідних місцевих законів і правил, і Alvimedica не несе за це відповідальність.

Потенційні несприятливі явища

Були виявлені такі побічні реакції, пов'язані з використанням діагностичних катетерів: утворення тромбів / емболії, пошкодження артеріальної стінки, зсув бляшок, інфаркт міокарда, серцева аритмія, інсульт і смерть.

Лікарі повинні бути ознайомлені з поточного літературою щодо ускладнень, пов'язаних з ангіографією.

До можливих несприятливих явищ належать:

- Повітряна емболія
- Гематома
- Інфекція
- Перфорація серця або стінки судини

Інструкція із застосування

- Спочатку акуратно вийміть втулку катетера з упаковки, щоб не пошкодити наконечник.
- Катетер слід вводити в кровоносну судину, використовуючи техніку судинного входу на розсуд лікаря.
- Для виламання катетерів та запобігання перекручування під час введення слід використовувати провідники.
- З тонкостінними катетерами слід поводитися надзвичайно обережно, щоб запобігти перекручуванню.

УМОВИ ГАРАНТІЇ

Компанія Alvimedica гарантує, що кожен компонент цього виробу було виготовлено, упаковано, випробовано та стерилізовано без будь-яких дефектів виготовлення чи матеріалів. Кожен виріб пройшов перевірку перед пакуванням. Компанія Alvimedica замінить будь-який продукт із дефектами виробництва чи упаковки на новий за рішенням компетентного зобов'язуючого судового органу. Через біологічні відмінності в різних осіб ходjen виріb не є 100 % ефективним у кожному випадку. Iz цієї причини, a також оскільки Alvimedica не контролює умови, за яких виріb використовується після продажу, відбір пацієнтів і методи застосування, Alvimedica не дає жодних прямих або непрямих гарантій щодо виробу, зокрема гарантії товарної якості та придатності для певної цілі. Alvimedica не несе прямо чи опосередкованої відповідальності за будь-які травми, збитки чи втрати будь-якої особи внаслідок неправильного використання виробу, а також Alvimedica не несе прямо чи опосередкованої відповідальності за будь-які травми, пошкодження чи втрати, які можуть виникнути внаслідок повторного використання або повторної стерилізації.

ОБМЕЖЕННЯ ВІДПОВІДАЛЬНОСТІ

За жодних обставин компанія Alvimedica не несе відповідальність за будь-які фактичні, побічні, непрімі, супутні, випадкові чи штрафні збитки, або втрачену вигоду, або неотримання очікуваної економії, або інші комерційні чи економічні втрати будь-якого роду, що виникають унаслідок будь-якого порушення цих інструкцій із застосування, окрім порушення будь-яких застережень, попереджень та/або будь-яких рекомендацій, згаданих тут.

ЗАХИСТ ПРАВ ІНТЕЛІКЕТУАЛЬНОЇ ВЛАСНОСТІ

Усі торговельні марки, логотипи, винаходи, ноу-хау, технології, конфіденційна інформація та інші права інтелектуальної власності на цей виріб належать виключно компанії Alvimedica. Alvimedica зберігає за собою всі права вимагати, подавати позов або домагатися судового захисту в судових органах у разі порушення прав у зв'язку з будь-яким несанкціонованим використанням або неправильним використанням інтелектуальної власності або зворотним інженерингом виробу.



Уповноважений представник в Україні
ТОВ ЄВРОМЕДТЕХНІКА
04050 Київ, вул. Юрія Іллєнка, 12

CE
0344



Alvimedica Tıbbi Ürünler San. ve Dış Tic. A.Ş.
İstanbul Trakya Serbest Bölgesi,
Ferhatpaşa SB Mahallesi Atatürk Bulvarı No:16
34540 Çatalca İstanbul / TÜRKİYE
T: +90 212 786 60 80 pbx F: +90 212 786 60 90
info@alvimedica.com

www.alvimedica.com

 **Alvimedica**