



Edwards

Ettevõtte Edwards eSheath+ sisestite komplekt Edwards eSheath+ ievaditaja kompleks „Edwards eSheath+“ jvediklio rinkinys

Kaust ■ Saturs ■ Katalogas	
Eesti (et).....	1
Latviešu (lv).....	3
Lietuvių (lt).....	4
Sümbolite seletus ■ Simbolu skaidrojums ■ Simbolių paaiškinimas.....	6

Eesti

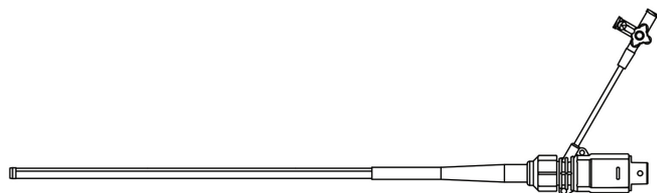
Kasutusjuhend

Toodet tohib kasutada arst, kes on läbinud vastava koolituse ja kellel on eri interventsioonitehnikate rakendamise kogemusi. Kasutada tuleb veresoonde juurdepääsu võimaldava kanüüli paigaldamise standardseid tehnikaid.

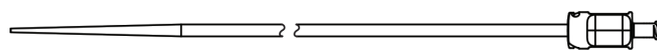
1.0 Seadme kirjeldus

Ettevõtte Edwards eSheath+ sisestite komplekt sisaldab järgmisi komponente.

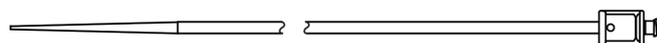
1. Laiendatav kanüül (eSheath+) (joonis 1), mis annab juurdepääsu sihtveresoonde, säilitades hemostaasi ja suurendades ajutiselt selle läbimõõtu seadme läbipääsu võimaldamiseks.
2. Hüdrofiilse kattega sisesti (joonis 2), mida kasutatakse veresoonde sisenemise ja kanüüli jälgitavuse hõlbustamiseks.
3. Hüdrofiilse kattega dilataator (joonis 3), mida kasutatakse veresoone laiendamiseks, et sellesse mahuks kanüül.
4. Laiendamistöõriist (joonis 4), mida kasutatakse kanüüli eellaiendamiseks seadme ettevalmistamise ajal.



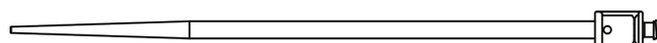
Joonis 1. Kanüül



Joonis 2. Sisesti



Joonis 3. Dilataator



Joonis 4. Laiendamistöõriist

Edwards, Edwards Lifesciences, stiliseeritud E-logo, Edwards eSheath+, eSheath+, SAPIEN, SAPIEN 3 ja SAPIEN 3 Ultra on ettevõtte Edwards Lifesciences Corporation kaubamärgid. Kõik muud kaubamärgid kuuluvad nende vastavatele omanikele.

	914ESP	916ESP
Kanüüli sisediameeter (laiendamata)	14 F (4,6 mm)	16 F (5,3 mm)
Kanüüli välisdiameeter (laiendamata)	6,0 mm	6,7 mm
Ühilduv THV	20 mm 23 mm 26 mm	29 mm
Sisesti välisdiameeter	14 F	16 F
Dilataatori välisdiameeter	16 F	18F

2.0 Kasutusotstarve

Toode on mõeldud kasutamiseks veresoonte juurdepääsu loomisel.

3.0 Näidustused

Ettevõtte Edwards eSheath+ sisestite komplekt on näidustatud transkateetriga südameklapi süsteemide SAPIEN 3 ja SAPIEN 3 Ultra sisestamiseks vaskulaarsüsteemi ning sealt eemaldamiseks.

4.0 Vastunäidustused

Teadaolevaid vastunäidustusi pole.

5.0 Hoiatused

Seadmed on konstrueeritud, ette nähtud ja levitatavad ainult ühekordseks kasutamiseks. **Ärge resteriiseerige seadmeid ega kasutage neid korduvalt.** Puuduvad andmed selle kohta, et seade oleks pärast taastöötlmist steriilne, mittepürogeenne ja funktsionaalne.

Ettevõtte Edwards eSheath+ sisestite komplekti tuleb kasutada sobiva 0,89 mm (0,035 in) juhtetraadiga, et vältida veresoone vigastamist.

Ärge kasutage seadet valesti ega kasutage seda, kui pakend või mõni komponent pole steriilne, on avatud, kahjustatud (nt niverdunud või venitatud jne) või kui aegumiskuupäev on möödunud.

6.0 Ettevaatusabinõud

- Laiendustööriistal ei ole hüdrofiilset katet. Ärge kasutage dilataatorina.
- Kanüül laieneb ajutiselt, et võimaldada seadmete läbipääsu. Veenduge, et veresoone mahutaksid laiendatud kanüüli maksimaalse diameetri.
- Seadet läbi kanüüli sisestades, selles käsitsedes või sealt välja tõmmates säilitage alati kanüüli asend.
- Kanüüli läheduses kude punkteerides, õmmeldes või sellesse sisselõiget tehes olge ettevaatlik ja vältige kanüüli kahjustamist.
- Ettevaatlik tuleb olla veresoontega, mille läbimõõt on väiksem kui 5,5 mm või 6 mm, sest nendesse võib olla raske paigaldada vastavalt 14 F ja 16 F ettevõtte Edwards eSheath+ sisestite komplekte.
- Olge ettevaatlik rebenemisohtlike või kaltsifitseerunud veresoontega, mille korral võib sisesti komplekti turvaline sisestamine olla takistatud.

7.0 Võimalikud kõrvaltoimed

Standardse kateetri kasutamise ja angiograafiaga seostatud komplikatsioonid on muu hulgas allergiline reaktsioon anesteesia

või kontrastaine suhtes, vigastus, k.a veresoone perforatsioon või dissektsioon, veresoone parandamist nõuda võib vigastus juurdepääsukohas, tromboos ja/või plaagi paigaltliikumine, mis võib põhjustada emboolia moodustumist, distaalset veresoone ummistumist, insulti, isheemiat ja/või surma.

Patsiendile / kasutajale / kolmandale isikule Euroopa Majanduspiirkonnas: kui seadme kasutamise ajal või selle kasutamise tagajärjel toimus raske vahejuhtum, andke sellest teada tootjale ja riigi pädevale asutusele, kes on leitav veebisaidilt https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

8.0 Kasutusjuhend

1. Kontrollige visuaalselt sisestit, dilataatorit, laiendamistööriista ja kanüüli pinnadefektide ja kahjustuste suhtes.
2. Loputage sisestit ja dilataatorit juhtetraadi valendiku kaudu hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.
3. Niisutage sisestit, dilataatorit ja kanüüli kogu pikkuses hepariniseeritud füsioloogilise lahusega, et aktiveerida hüdrofiilne kate.
4. Niisutage laiendamistööriista pinda.
5. Loputage kanüüli loputusava kaudu hepariniseeritud füsioloogilise lahusega ja sulgege loputusava.
6. Kasutage laiendamistööriista kanüüli osaliselt laiendatava osa eellaiendamiseks enne protseduuriks kasutamist.
Märkus. Pärast kanüüli eellaiendamist kontrollige enne kasutamist laiendatava osa pikkust kahjustuste suhtes.
7. Pärast laiendamistööriista eemaldamist loputage kanüüli loputusava kaudu teist korda hepariniseeritud füsioloogilise lahusega ja sulgege loputusava.
8. Sisestage sisesti täielikult kanüüli ja pöörake päripäeva, et lukustada sisesti rumm kanüüli rummu külge.
9. Standardseid kateteriseerimismeetodeid kasutades saage juurdepääs veresoonele ja laiendage vajaduse korral dilataatoriga, et kanüül ära mahuks.
10. Suunake kanüül õigesti ja säilitage seda asendit kogu protseduuri ajal. Sisestage kanüüli koost standardmeetodil, jälgides edenemist fluoroskoopiaga.
Märkus. Kanüüli tööpikkuse proksimaalne koonusjas ots on suurema diameetriga.
11. Võimaluse korral kinnitage kanüül paigale õmblusaasa(sid) kasutades.
12. Eemaldage rumm kanüülist, keerates vastupäeva, et vabastada sisesti jaotur kanüülist.
13. Sisestage seade kanüüli.
Märkus. Protseduuri ajal tuleb kanüüli aeg-ajalt loputada hepariniseeritud füsioloogilise lahusega, järgides standardset interventsioonitehnikat.
14. Pärast protseduuri lõpetamist ja seadme eemaldamist eemaldage õmblus, seejärel eemaldage kanüül täielikult seda pööramata ja ärge seda uuesti sisestage.

9.0 Tarneviis

Ettevõtte Edwards eSheath+ sisestite komplekt tarnitakse eraldi kotis ja etüleenoksiidiga steriliseeritult.

10.0 Hoiustamine

Ettevõtte Edwards eSheath+ sisestite komplekti tuleb hoida jahedas ja kuivas kohas.

11.0 Seadme kõrvaldamine

Kasutatud kanüülikomplekte võib käsitseda ning kõrvaldada samal viisil kui haigla jäätmeid ja bioohtlike aineid. Nende seadmete kasutuselt kõrvaldamisega ei kaasne eriohte.

12.0 Ohtlikud ained

See meditsiiniseade ei sisalda ohtlike aineid.

13.0 Ohutuse ja kliinilise toimivuse kokkuvõte (SSCP)

SSCP-d on kohandatud teavitatud asutuse kliinilise hindamise alusel, mille põhjal on väljastatud ka CE-sertifikaat. SSCP sisaldab sama teabe asjakohast kokkuvõtet.

Selle meditsiiniseadme SSCP leiate veebisaidilt <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Pärast Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasi / Eudamedi käivitamist vaadake selle meditsiiniseadme SSCP-d veebiaadressilt <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

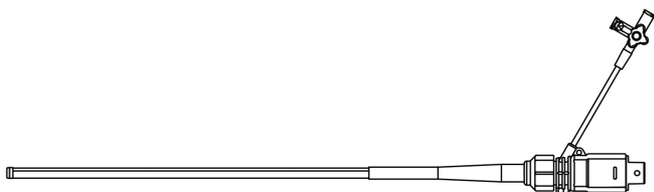
Lietošanas instrukcija

Paredzēts, ka šo izstrādājumu lieto ārsti, kas ir apmācīti veikt invazīvās procedūras un ir ieguvuši nepieciešamo pieredzi. Apvalki, kas nodrošina piekļuvi asinsvadam, ir jāievada, izmantojot standarta metodes.

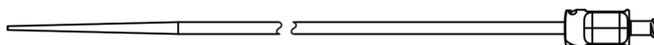
1.0 Ierīces apraksts

Edwards eSheath+ ievadītāja komplektā ir iekļautas šādas daļas:

- izplešams apvalks (eSheath+) (1. attēls), kas nodrošina piekļuvi mērķa asinsvadam, uzturot hemostāzi, un uz laiku palielina tā diametru, ļaujot ievadīt ierīci;
- ievadītājs (2. attēls) ar hidrofilu pārklājumu, ko izmanto, lai atvieglotu apvalka ievadīšanu un izsekošanu asinsvadā;
- dilatators (3. attēls) ar hidrofilu pārklājumu, ko izmanto, lai paplašinātu asinsvadu, pielāgojot to apvalkam;
- paplašināšanas instruments (4. attēls), ko izmanto, lai iepriekš izplestu apvalku ierīces sagatavošanas laikā.



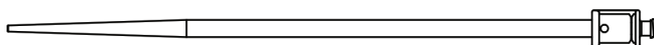
1. attēls. Apvalks



2. attēls. Ievadītājs



3. attēls. Dilatators



4. attēls. Paplašināšanas instruments

	914ESP	916ESP
Apvalka iekšējais diametrs (neizplests)	14 F (4,6 mm)	16 F (5,3 mm)
Apvalka ārējais diametrs (neizplests)	6,0 mm	6,7 mm
Saderīgie THV	20 mm 23 mm 26 mm	29 mm
Ievadītāja ārējais diametrs	14 F	16 F
Dilatatora ārējais diametrs	16 F	18 F

2.0 Paredzētais lietojums

Izstrādājums paredzēts, lai panāktu piekļuvi asinsvadiem.

3.0 Indikācijas

Edwards eSheath+ ievadītāja komplekts ir indicēts SAPIEN 3 un SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds vārstu sistēmas ievadīšanai asinsvadu sistēmā un izņemšanai no tās.

Edwards, Edwards Lifesciences, stilizētais E logotips, Edwards eSheath+, eSheath+, SAPIEN, SAPIEN 3 un SAPIEN 3 Ultra ir uzņēmuma Edwards Lifesciences preču zīme. Visas citas preču zīmes pieder to attiecīgajiem īpašniekiem.

4.0 Kontrindikācijas

Nav zināmu kontrindikāciju.

5.0 Brīdinājumi

Ierīces ir izstrādātas, paredzētas un izplatītas tikai vienreizējai lietošanai. **Nesterilizēt un nelietot ierīces atkārtoti.** Nav datu, kas apliecinātu ierīču sterilitāti, nepirogenitāti un funkcionalitāti pēc atkārtotas apstrādes.

Lai novērstu asinsvada traumu, Edwards eSheath+ ievadītāja komplekts ir jālieto ar saderīgu 0,89 mm (0,035") vadītājstīgu.

Ierīce ir jālieto tikai paredzētajam mērķim, un to nedrīkst lietot, ja iepakojums vai jebkura no komplekta daļām nav sterila, ir atvērta vai bojāta (piemēram, savērpta vai izstaipta utt.) un ir beidzies derīguma termiņš.

6.0 Piesardzības pasākumi

- Izplešanas instrumentam nav hidrofila pārklājuma. Neizmantojot kā dilatatoru.
- Apvalks uz laiku izplešas, ļaujot ievadīt ierīces asinsvadā; pārliecinieties, vai asinsvadi ir pietiekama izmēra, lai tajos varētu ievadīt maksimāli izplestu apvalku.
- Ievadot ierīci apvalkā, rīkojoties ar apvalkā ievadītu ierīci vai izvelkot ierīci no apvalka, vienmēr saglabājiet apvalka novietojumu.
- Ja audi pie apvalka tiek punktēti, šūti vai iegriezti, rīkojieties piesardzīgi, lai nesabojātu apvalku.
- Jāievēro piesardzība, lietojot asinsvadus, kuru diametrs ir mazāks nekā 5,5 mm vai 6 mm, jo tas var neļaut drošu attiecīgi 14 F vai 16 F Edwards eSheath+ ievadītāja komplekta izvietošanu.
- Piesardzīgi izmantojiet likumos vai kalcificētos asinsvadus, kas neļautu droši ievadīt ievadītāja komplektu.

7.0 Iespējamie nevēlamie notikumi

Standarta katetrizācija un angiogrāfijas izmantošana var izraisīt komplikācijas, tajā skaitā (bet ne tikai) alerģisku reakciju uz anestēzijas līdzekli vai kontrastvielu; traumu, tajā skaitā asinsvadu perforāciju vai disekciju; traumu piekļuves vietā, kuras dēļ var būt nepieciešama asinsvada rekonstrukcija; trombozi un/vai pangu atdalīšanās, kas var izraisīt embolu veidošanos; distālo asinsvadu nosprostošanos; asiņošanu; insultu; išēmiju un/vai nāvi.

Pacientam/lietotājam/trešajai pusei Eiropas Ekonomikas zonā: ja šīs ierīces lietošanas laikā vai tās lietošanas rezultātā ir noticis nopietns negadījums, lūdzu, ziņojiet par to ražotājam un savas valsts kompetentajai iestādei, kuru var noskaidrot tīmekļa vietnē https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en.

8.0 Lietošanas norādījumi

- Vizuāli pārbaudiet, vai ievadītājam, dilatatoram, izplešanas instrumentam un apvalkam nav virsmas defektu vai bojājumu.
- Skalojiet ievadītāju un dilatatoru ar heparinizētu fizioloģisko šķīdumu caur vadītājstīgas lūmenu.
- Samitriniet ievadītāju, dilatatoru un apvalku visā garumā ar heparinizētu fizioloģisko šķīdumu, lai aktivizētu hidrofilo pārklājumu.
- Samitriniet izplešanas instrumenta virsmu.
- Skalojiet apvalku ar heparinizētu fizioloģisko šķīdumu caur skalošanas atveri; aizveriet skalošanas atveri.
- Izmantojiet izplešanas instrumentu, lai pirms procedūras izplestu apvalka daļēji izplešamo daļu.

Piezīme. Pēc apvalka izplešanas un pirms izmantošanas pārbaudiet, vai izplešamajā daļā visā tās garumā nav bojājumu.

- Pēc izplešanas instrumenta noņemšanas vēlreiz skalojiet apvalku ar heparinizētu fizioloģisko šķīdumu caur skalošanas atveri; aizveriet skalošanas atveri.
- Pilnībā ievietojiet ievadītāju apvalkā un pagrieziet pulksteņrādītāju kustības virzienā, lai savienotu ievadītāja pieslēgvietu ar apvalka pieslēgvietu.
- Izmantojot standarta katetrizācijas metodes, piekļūstiet asinsvadam un ar dilatatoru veiciet paplašināšanu, lai ievadītu apvalku.
- Atbilstoši novietojiet apvalku un saglabājiet šādu orientāciju visu procedūras laiku. Ievietojiet apvalku, izmantojot standarta metodi un novērojot virzību fluoroskopijas procedūras laikā.

Piezīme. Apvalka darba garuma proksimālam konusveida galam ir lielāks diametrs.

11. Ja iespējams, iešūjiet apvalku tam paredzētajā vietā, izmantojot šuvju gredzenu(-s).
12. Noņemiet ievadītāju no apvalka, pagriežot to pretēji pulksteņrādītāja kustības virzienam, lai atvienotu ievadītāja pieslēgvietu no apvalka.
13. Ievietojiet ierīci apvalkā.

Piezīme. Procedūras laikā apvalks ir periodiski jāskalo ar heparinizētu fizioloģisko šķīdumu atbilstoši invazīvās metodes standartam.

14. Kad procedūra ir pabeigta un ierīce ir izņemta, noņemiet šuves un pēc tam pilnībā izņemiet apvalku, nesavērpjot to, un neievietojiet to atpakaļ.

9.0 Kā ierīce tiek piegādāta

Edwards eSheath+ ievadītāja komplekts tiek piegādāts iepakojumā un ir sterilizēts ar etilēna oksīdu.

10.0 Glabāšana

Edwards eSheath+ ievadītāja komplekts ir jāuzglabā vēsā, sausā vietā.

11.0 Ierīces utilizēšana

Ar izlietotiem apvalka komplektiem ir jārikojas un tie ir jāutilizē tādā pašā veidā kā slimnīcas atkritumi un bioloģiski bīstami materiāli. Šo ierīču iznīcināšana nav saistīta ar īpašu risku.

12.0 Bīstamas vielas

Šī medicīniskā ierīce nesatur bīstamas vielas.

13.0 Kopsavilkums par drošumu un klīnisko veiktspēju (SSCP, Summary of Safety and Clinical Performance)

SSCP ir pielāgots atbilstoši paziņotās struktūras veiktajam klīniskajam novērtējumam, par kuru ir piešķirts CE sertifikāts. SSCP satur atbilstošu šīs informācijas apkopojumu.

Šīs medicīniskās ierīces SSCP skatiet vietnē <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Kad kļūs pieejama Eiropas Medicīnisko ierīču datubāze/Eudamed, šīs medicīniskās ierīces SSCP skatiet vietnē <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

Lietuvių

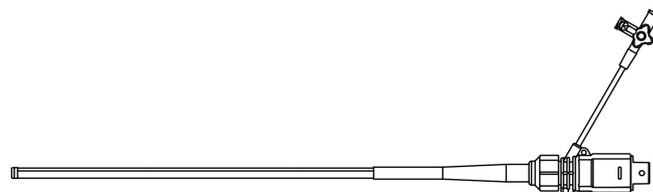
Naudojimo instrukcijos

Gaminys skirtas gydytojams, išmokytiems ir turintiems intervencinių metodų patirties. Reikia naudoti standartinius kraujagyslių prieigos movų įvedimo metodus.

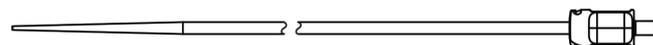
1.0 Priemonės aprašymas

„Edwards eSheath+“ įvediklio rinkinys sudarytas iš toliau išvardytų dalių:

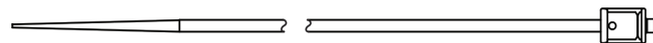
1. Išplečiama mova („eSheath+“) (1 pav.), suteikianti prieigą prie tikslinės kraujagyslės palaikant hemostazę ir laikinai padidinantį jos skersmenį, kad būtų galima įvesti priemonę.
2. Įvediklis (2 pav.) su hidrofiline danga, kuris naudojamas tam, kad į kraujagyslę būtų lengviau įvesti movą ir ją būtų galima atsekti.
3. Skėtiklis (3 pav.) su hidrofiline danga, naudojamas kraujagyslei praplėsti, kad tilptų mova.
4. Plėtimo įrankis (4 pav.), naudojamas movai iš anksto išplėsti ruošiant priemonę.



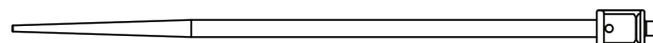
1 pav. Mova



2 pav. Įvediklis



3 pav. Skėtiklis



4 pav. Plėtimo įrankis

	914ESP	916ESP
Movos vidinis skersmuo (neišplėstos)	14 F (4,6 mm)	16 F (5,3 mm)
Movos išorinis skersmuo (neišplėstos)	6,0 mm	6,7 mm
Suderinamas THV	20 mm 23 mm 26 mm	29 mm
Įvediklio išorinis skersmuo	14 F	16 F
Skėtiklio išorinis skersmuo	16 F	18 F

2.0 Paskirtis

Gaminys skirtas naudoti norint patekti į kraujagysles.

3.0 Indikacijos

„Edwards eSheath+“ įvediklio rinkinys yra skirtas „SAPIEN 3“ ir „SAPIEN 3 Ultra“ transkateterinių širdies vožtuvų sistemoms įvesti į kraujagyslių sistemą ir pašalinti iš jos.

„Edwards“, „Edwards Lifesciences“, stilizuotas „E“ logotipas, „Edwards eSheath+“, „eSheath+“, „SAPIEN“, „SAPIEN 3“ ir „SAPIEN 3 Ultra“ yra „Edwards Lifesciences“ korporacijos prekių ženklai. Visi kiti prekių ženklai yra jų atitinkamų savininkų nuosavybė.

4.0 Kontraindikacijos

Nėra žinomų kontraindikacijų.

5.0 Įspėjimai

Priemonės sukurtos, skirtos ir tiekiamos naudoti tik vieną kartą.

Priemonių kartotinai nesterilizuokite ir nenaudokite pakartotinai.

Nėra duomenų, patvirtinančių pakartotinai apdorotų priemonių sterilumą, nepirogeniškumą ir funkcionalumą.

„Edwards eSheath+“ įvediklio rinkinį reikia naudoti su suderinama 0,89 mm (0,035 col.) kreipiamąja viela, kad nepažeistumėte kraujagyslės.

Priemonę naudokite tinkamai ir jos nenaudokite, jeigu pakuotė arba bet kurios sudedamosios dalys yra nesterilios, buvo atidarytos, pažeistos (t. y. persuktos, ištemptos ir pan.) arba pasibaigė jų galiojimo laikas.

6.0 Atsargumo priemonės

- Plėtimo įrankis nepadengtas hidrofiline danga. Nenaudokite kaip skėtiklio.
- Mova laikinai padidėja, kad būtų galima įvesti priemones. Įsitikinkite, ar kraujagyslėje gali tilpti iki maksimalaus skersmens išplėsta mova.
- Įvesdami, ištraukdami priemonę arba ją manipuliuodami per movą, visada išlaikykite movos padėtį.
- Arti movos pradurdami, siūdami arba pjaudami audinį saugokite, kad nepažeistumėte movos.
- Reikia būti atsargiems naudojant mažesnėms kaip 5,5 mm ar 6 mm kraujagyslėms, nes gali nepavykti saugiai įdėti atitinkamai 14 F ir 16 F „Edwards eSheath+“ įvediklio rinkinio.
- Būkite atsargūs, jei kraujagyslės vingiuotos ar kalcifikuotos, nes bus sunku saugiai įvesti įvediklio rinkinį.

7.0 Galimi nepageidaujami reiškiniai

Kai kurios komplikacijos, susijusios su standartiniu kateterizavimu ir angiografijos naudojimu: alerginė reakcija į anesteziją arba kontrastinę medžiagą; sužalojimas, įskaitant kraujagyslių pradūrimą arba disekciją; sužalojimas prieigos vietoje, dėl kurio gali prireikti tvarkyti kraujagyslę; trombozė ir (arba) aterosklerozinių plokštelių išjudinimas, dėl kurio gali susidaryti embolų; distalinė kraujagyslės obstrukcija; insultas; išemija ir (arba) mirtis.

Pacientui, naudotojui ir (arba) trečiajam šaliai Europos ekonominėje erdvėje: jeigu naudojant šį prietaisą arba dėl jo naudojimo įvyksta rimtas incidentas, praneškite gamintojui ir savo nacionalinei kompetentingai institucijai, jos kontaktinius duomenis galite rasti adresu https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

8.0 Naudojimo nurodymai

1. Apžiūrėkite, ar nėra įvediklio, skėtiklio, plėtimo įrankio ir movos paviršiaus defektų ir pažeidimų.
2. Pro kreipiamosios vielos spindį įvediklį ir skėtiklį praplaukite fiziologiniu tirpalu su heparinu.
3. Įvediklį, skėtiklį ir movą sudrėkinkite fiziologiniu tirpalu su heparinu, kad suaktyvintumėte hidrofilinę dangą.
4. Sudrėkinkite plėtimo įrankio paviršių.
5. Per plovimo angą fiziologiniu tirpalu su heparinu praplaukite movą, tada uždarykite plovimo angą.
6. Prieš naudodami procedūrai naudokite plėtimo įrankį iš dalies išplečiamai movos daliai išplėsti.

Pastaba. Iš anksto išplėtę movą, prieš naudodami patikrinkite, ar išplečiamos dalies ilgis nėra pažeistas.

7. Išėmę plėtimo įrankį, per plovimo angą fiziologiniu tirpalu su heparinu praplaukite movą antrą kartą, tada uždarykite plovimo angą.
8. Visiškai įkiškite įvediklį į movą ir pasukite pagal laikrodžio rodyklę, kad užfiksuotumėte įvediklio movinė jungtį movos jungtyje.
9. Taikydami standartinius kateterizavimo metodus, priekite prie kraujagyslės ir skėtikliu praplėskite tiek, kiek reikia movai įvesti.
10. Nustatykite tinkamą movos padėtį ir išlaikykite šią padėtį per visą procedūrą. Taikydami standartinį metodą, įveskite movos mazgą, sekdami eigą fluoroskopu.

Pastaba. Movos darbinės dalies proksimalinio smailėjančio galo skersmuo yra didesnis.

11. Jei įmanoma, naudodami įsiuvimo žiedą (-us), įsiūkite movą.
12. Išimkite įvediklį iš movos sukdami prieš laikrodžio rodyklę, kad įvediklio movinė jungtis atsilaisvintų nuo movos.
13. Įdėkite priemonę į movą.

Pastaba. Vadovaujantis standartiniu intervenciniu metodu, per visą procedūrą movą reikia protarpiais praplauti fiziologiniu tirpalu su heparinu.

14. Užbaigę procedūrą ir išėmę priemonę, išimkite siūlus, tada nesukdami išimkite visą movą ir jos pakartotinai nedėkite.

9.0 Kaip tiekama

„Edwards eSheath+“ įvediklio rinkinys tiekiamas maišelyje ir yra sterilizuotas etileno oksidu.

10.0 Sandėliavimas

„Edwards eSheath+“ įvediklio rinkinį reikia laikyti vėsioje, sausoje vietoje.

11.0 Priemonių išmetimas

Panaudoti movų rinkiniai turi būti tvarkomi ir šalinami taip pat, kaip ir lignoninių atliekos arba biologiškai pavojingos medžiagos. Nėra ypatingų grėsmių, kylančių šalinant šias priemones.

12.0 Pavojingos medžiagos

Šios medicinos priemonės sudėtyje nėra pavojingų medžiagų.

13.0 Saugos ir klinikinio veiksmingumo santrauka (SSCP)

SSCP buvo pritaikyta atsižvelgiant į notifikuotosios įstaigos atliktą klinikinį vertinimą, kuriuo remiantis suteiktas CE sertifikatas. SSCP pateikiama atitinkama tos pačios informacijos santrauka.

Šios medicinos priemonės SSCP žr. <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Pradėjus veikti Europos medicinos prietaisų duomenų bazei („Eudamed“), šios medicinos priemonės SSCP žr. <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

Sümbolite seletus ■ Simbolu skaidrojums ■ Simbolių paaīškinimas

	Eesti	Latviešu	Lietuvių
	Kordustellimuse number	Atkārtota pasūtījuma numurs	Pakartotinio uzsākymo numeris
	Mudeli number	Modeļa numurs	Modelio numeris
	Kasutatav pikkus	Izmantojamais garums	Naudingasis ilgis
	Ārge taaskasutage	Nelietot atkārtoti	Nenaudokite pakartotīnai
	Partii number	Partijas numurs	Partijos numeris
	Ettevaatust	Uzmanību!	Perspējimas
	Palun lugege kasutusjuhiseid!	Skatīt lietošanas instrukciju	Žr. naudojimo instrukcijas
	Palun lugege veebisaidil olevaid kasutusjuhiseid	Skatīt lietošanas instrukciju tīmekļa vietnē	Žr. naudojimo instrukcijas, pateiktas interneto svetainėje
	Ārge kasutage, kui pakend on kahjustatud, ja palun lugege kasutusjuhiseid	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts, un skatīt lietošanas instrukciju	Nenaudoti, jei pakuotė pažeista, ir žr. naudojimo instrukcijas
	Vālislābimōōt	Ārējais diametrs	Išorinis skersmuo
	Sisemine lābimōōt	Iekšējais diametrs	Vidinis skersmuo
	Sāilitage jahedas ja kuivas kohas.	Uzglabāt vēsā, sausā vietā	Laikyti vėsioje, sausoje vietoje
	Hoida kuivalt	Uzglabāt sausu	Laikykite sausoje vietoje
	Hoida eemal pāikesevalgusest	Sargāt no saules gaismas	Saugoti nuo saulės šviesos
	Seadme kordumatu identifitseerimistunnus	Unikāls ierices identifikators	Unikalūs priemonės identifikatorius
	Temperatuuripiirang	Temperatūras ierobežojums	Temperatūros apribojimas
	Steriilne	Sterils	Sterilus
	Steriliseeritud etūleenoksiidi kasutades	Sterilizēts ar etilēna oksīdu	Sterilizuota etileno oksīdu
	Steriliseeritud kiirītamist kasutades	Sterilizēts apstarojot	Sterilizuota švitinānt
	Ārge restēriliseerige	Nesterilizēt atkārtoti	Kartotīnai nesterilizuokite

	Eesti	Latviešu	Lietuvių
	Tarviku eSheath ūhilduvus	eSheath saderība	„eSheath” suderinamumas
	Tarviku eSheath ūhilduvus	eSheath saderība	„eSheath” suderinamumas
	Ūhekordne steriilne kattesūsteem	Viena sterilitātes aizsargslāņa sistēma	Vieno sterilaus barjero sistema
	Ūhekordne steriilne kattesūsteem, mille sees on kaitsepakend	Viena sterilitātes aizsargslāņa sistēma ar aizsargiekpakojumu iekšpusē	Vieno sterilaus barjero sistema su apsaugine pakuote viduje
	Kogus	Daudzums	Kiekis
	Kōlblik kuni	Derīguma termiņš	Tinkamumo terminas
	Seerianumber	Sērijas numurs	Serijos numeris
	Tootja	Ražotājs	Gamintojas
	Tootmiskuupāev	Izgatavošanas datums	Pagaminimo data
	Volitatud esindaja Euroopa Ūhenduses / Euroopa Liidus	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā/Eiropas Savienībā	Igalīotasis atstovas Europos Bendrijoje / Europos Sąjūgoje
	Juhtetraadi ūhilduvus	Vadītājstīgas saderība	Kreipiamosios vielos suderinamumas
	Nimirōhk	Nominālais spiediens	Nominalūs slėgis
	Nimilōhkemisrōhk	Nominālais pārraušanas spiediens	Vardinis plyšimo slėgis
	Soovituslik juhtetraadi pikkus	Ieteicamais vadītājstīgas garums	Rekomenduojamas kreipiamosios vielos ilgis
	Minimaalne ūmbrise lābimōōt	Minimālais apvalka izmērs	Māžāusias movos dydis
	Kateetri varre suurus	Katetra ass izmērs	Kateterio vamzdelio dydis
	Importija	Importētājs	Importuotojas
	Ballooni lābimōōt	Balona diametrs	Balionėlio skersmuo
	Ballooni tōōpikkus	Balona darba garums	Balionėlio darbinis ilgis
	Kasutamiseks ettevōtte Edwards 20 mm transkateetriga sūdameklapīga	Lietošanai ar 20 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	Skirta naudoti su 20 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards”

Sümbolite seletus ■ Simbolu skaidrojums ■ Simbolių paaīškinimas

	Eesti	Latviešu	Lietuvių
23 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 23 mm transkateetriga südameklapiga	Lietošanai ar 23 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	Skirta naudoti su 23 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards“
26 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 26 mm transkateetriga südameklapiga	Lietošanai ar 26 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	Skirta naudoti su 26 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards“
29 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 29 mm transkateetriga südameklapiga	Lietošanai ar 29 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	Skirta naudoti su 29 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards“
	Ohutu magnetresonantstomograafias teatud tingimustel	Izmantojams MR vidē, ievērojot noteiktus nosacījumus	Sāļginis MR
	Sisu	Saturs	Turinys
	Mittepirogeenne	Nepirogēns	Nepirogeniškas

	Eesti	Latviešu	Lietuvių
	Meditsiiniseade	Medicīniska ierīce	Medicinos prietaisas
	Sisaldab loomset päritolu bioloogilist materjali	Satur dzīvnieku izcelsmes bioloģisko materiālu	Sudētyje yra biologiņu gyvūnīnēs kilmēs medžiagų
Rx only	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
	Aja- ja temperatuuritundlik	Jutīgums pret laika un temperatūras režīmu	Priklauso nuo laiko ir temperatūros
	Sisaldab ohtlikke aineid	Satur bīstamas vielas	Sudētyje yra pavojingų medžiagų
SZ	Suurus	Izmērs	Dydis

Mārkus. Kōik sūmbolid ei pruugi antud toote etiketil esineda. ■ **Piezīme.** Šī izstrādājuma marķējumā var nebūt iekļauti visi simboli. ■ **Pastaba.** Šio gaminio etiketėje gali būti pateikti ne visi simboliai.



Edwards Lifesciences GmbH
Parkring 30
85748 Garching bei München,
Germany



2023-06
10056063001 A
© Copyright 2023, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.



Edwards Lifesciences LLC
One Edwards Way
Irvine, CA 92614 USA



Edwards Lifesciences B.V.
Verlengde Poolseweg 16
4818 CL Breda, Netherlands

Telephone +1.949.250.2500
+1.800.424.3278
FAX +1.949.250.2525

Web IFU