



Edwards

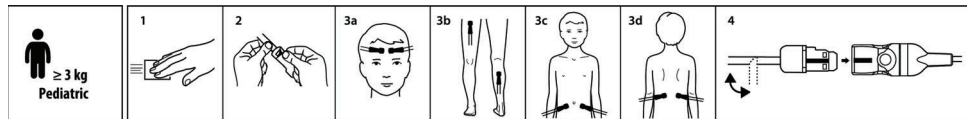
English

ForeSight Jr Medium Sensor



FSESM

≥ 3 kg – Pediatric



Carefully read these instructions for use, which address the warnings, precautions, and residual risks for this medical device.

1.0 Description

The sensor, when used in combination with the ForeSight oximeter cable or in combination with the FORE-SIGHT ELITE absolute tissue oximeter, is a single use applied part that measures hemoglobin allowing the clinician to continuously and accurately determine absolute levels of blood oxygenation saturation in the tissue (StO_2). This device is supplied non-sterile.

Device performance, including functional characteristics, have been verified in a comprehensive series of testing to support the safety and performance of the device for its intended use when used in accordance with the established Instructions for Use.

The device is used by clinicians who have been trained in the use of tissue oximetry devices in accordance with their institutional policies.

The benefit of using ForeSight sensor is to non-invasively provide tissue oxygen saturation and hemoglobin values to allow clinicians to manage their patients. Potential risks include burns, electrical shock, tissue damage, transient hypoxia, adverse reaction to device materials, and/or inappropriate/unintended treatment.

2.0 Intended Use/Purpose

When used with the HemoSphere advanced monitoring platform in combination with the HemoSphere technology module, the intended purpose is to monitor absolute regional hemoglobin oxygen saturation of blood under the sensor.

3.0 Indications for Use

When used in conjunction with the FORE-SIGHT ELITE absolute tissue oximeter or ForeSight oximeter cable:

The medium sensor is indicated for monitoring of absolute regional hemoglobin oxygen saturation of blood under the sensor in individuals at risk for reduced flow or no-flow ischemic states. It is intended for use on pediatric subjects ≥ 3 kg.

4.0 Contraindications

The sensor is contraindicated for use on patients:

- With a physical site area too limited for proper sensor placement
- With allergic reactions to sensor adhesive
- Undergoing an MRI scan because of associate risk of injury

5.0 Warnings

- Assess the sensor site at least every 12 hours, or more often as required by the institution's protocol.**
- Remove the sensor if the circulatory condition or skin integrity has deteriorated.**
- Do not attach the sensor to damaged or irritated skin.**

- **Do not lay patient on the sensor or cable.**
- **Do not use in an MR environment due to risk of burn as result of sensor heating.**
- **Do not attach the sensor to skin with unapproved devices, such as headbands, hats, wraps, tape, etc.**
- **Do not place the sensor or accessories over eyes, nose, or mouth.**
- **Do not cut the sensor. Cutting the sensor can result in injury to the patient.**
- **Do not use in an MRI environment.**
- **When used in settings with LED lighting, sensors should be covered with a light blocker prior to connection to the preamp cable, as some high intensity systems can interfere with the sensor's near infrared light detection.**
- **The use of barrier film dressings other than Tegaderm could affect the accuracy of the StO₂ readings.**
- **Failure to remove the sensor protective liner prior to monitoring may cause erroneous StO₂ readings.**

6.0 Cautions

- **Avoid positioning the sensor over hair, air sinus, hematoma, birthmark, or broken skin.**
- **Avoid attaching the sensor to sites with excess adipose, ascites, or edema.**
- **The materials used in the manufacture of the sensor were NOT designed for reuse. Reuse can cause the sensor not to perform as intended.**

7.0 Instructions

Step	Procedure
1	Remove the sensor from the package. Carefully inspect the sensor for damage - discard and replace if damage is found.
2	Select sensor location on the monitor.
3	Clean and dry the sensor site (Figure 1).
4	Remove protective liner from the sensor (Figure 2).
5	Apply the sensor to the patient: a) Cerebral Use (Figure 3a): Select the site on the forehead well above the eyebrow and just below the hairline. b) Non-cerebral Use (Figures 3b, 3c, 3d): Select the site that provides ideal access to the desired skeletal muscle tissue, for example: Quadriceps (upper leg), or gastrocnemius and tibialis (calf), latissimus dorsi (flank), external oblique or abdomen. Note: You may use Tegaderm between the sensor and skin in patients with delicate skin or edema.
6	Insert the sensor connector straight into the sensor cable connector until it snaps into place (Figure 4). Use the bedsheet clip to secure the cable and prevent pulling on the sensor.
7	If needed, fold the sensor flat cable to route it in the desired direction (Figure 4).

For use only with ForeSight oximeter cable software version 2.5.7 or above and with FORE-SIGHT ELITE absolute tissue oximeter software version 4.5.6 or above.

8.0 Disposal

Sensors are designed for single-patient use, and are not to be reprocessed. Re-used sensors present a risk of cross-contamination or infection. Use a new sensor for each patient and discard it after use. Disposal should follow in accordance with local hospital and institution policies.

9.0 Storage

Store in a cool, dry place.

10.0 Shelf Life

The recommended shelf life is as marked on each package. Storage beyond the expiration date may result in product deterioration and malfunction.

11.0 Technical Assistance

For technical assistance, please call Edwards Technical Support at the following telephone numbers:

Inside the U.S. and Canada

(24 hours): 800.822.9837

Outside the U.S. and Canada

(24 hours): 949.250.2222

In the UK: 0870 606 2040 - Option 4

In Ireland: 01 8211012 - Option 4

CAUTION: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.

Refer to the latest version of the monitoring system operator's manual for more information.

Users and/or patients should report any serious incidents to the manufacturer and the Competent Authority of the Member State in which the user and/or patient is established.

Refer to the symbol legend at the end of this document.

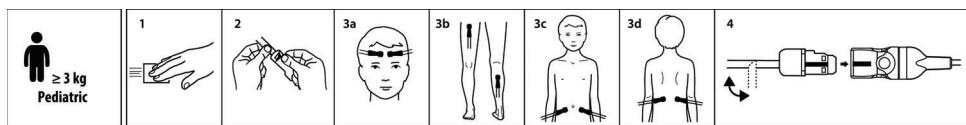
Français

ForeSight Jr
Capteur moyen



FSSEM

≥ 3 kg – Pédiatrique



Lire attentivement ce mode d'emploi, qui présente les mises en garde, précautions et risques résiduels relatifs à ce dispositif médical.

1.0 Description

Le capteur, lorsqu'il est utilisé avec le câble de l'oxymètre ForeSight ou avec l'oxymètre de tissu absolu FORE-SIGHT ELITE, est une partie appliquée à usage unique qui mesure l'hémoglobine en permettant au praticien de déterminer de façon continue et précise les taux absolus de saturation sanguine en oxygène dans le tissu (StO_2). Ce dispositif est livré non stérile.

Les performances du dispositif, y compris ses caractéristiques fonctionnelles, ont été vérifiées lors d'une série exhaustive de tests afin d'en confirmer la sécurité et les performances dans le cadre de son usage préconisé lorsqu'il est utilisé conformément au mode d'emploi existant.

Ce dispositif est utilisé par des praticiens formés à l'utilisation des dispositifs d'oxymétrie tissulaire conformément aux directives de leur établissement.

Le capteur ForeSight permet aux praticiens d'obtenir des valeurs de saturation tissulaire en oxygène et d'hémoglobine de manière non invasive pour la prise en charge de leurs patients. Les risques potentiels incluent brûlures, choc électrique, lésion tissulaire, hypoxie transitoire, réaction indésirable aux matériaux du dispositif et/ou traitement non prévu/inapproprié.

2.0 Objectif et utilisation prévu

Lorsqu'il est utilisé avec la plate-forme de surveillance avancée HemoSphere en association avec le module technologique HemoSphere, l'objectif prévu est de surveiller la saturation sanguine en oxygène de l'hémoglobine régionale absolue sous le capteur.

3.0 Indications

Lorsqu'il est utilisé avec l'oxymètre de tissu absolu FORE-SIGHT ELITE ou le câble de l'oxymètre ForeSight :

Le capteur moyen est indiqué pour surveiller la saturation sanguine en oxygène de l'hémoglobine régionale absolue sous le capteur chez des individus à risque d'états ischémiques à débit réduit ou nul. Il est destiné à une utilisation chez des sujets pédiatriques ≥ 3 kg.

4.0 Contre-indications

L'utilisation du capteur est contre-indiquée dans les cas suivants :

- Chez les patients dont la zone destinée au placement du capteur n'est pas suffisamment étendue pour permettre une pose adéquate de ce dernier.
- Chez les patients présentant des réactions allergiques à l'adhésif du capteur.
- Chez les patients faisant l'objet d'une IRM en raison d'un risque de blessure associé.

5.0 Mises en garde

- Examiner l'emplacement du capteur au minimum toutes les 12 heures ou aussi souvent que l'exige le protocole de l'établissement.
- Retirer le capteur si l'état vasculaire ou l'intégrité cutanée se sont détériorés.
- Ne pas fixer le capteur sur une peau lésée ou irritée.
- Ne pas allonger le patient sur le capteur ou le câble.
- Ne pas utiliser dans un environnement RM en raison du risque de brûlures provoquées par la surchauffe du capteur.
- Ne pas fixer le capteur sur la peau à l'aide de dispositifs non homologués tels qu'un bandeau, un chapeau, une bande, un ruban, etc.
- Ne pas placer le capteur ou des accessoires sur les yeux, le nez ou la bouche.
- Ne pas sectionner le capteur. Un capteur sectionné pourrait blesser le patient.
- Ne pas utiliser dans un environnement IRM.
- Lorsqu'ils sont utilisés dans une configuration d'éclairage à LED, les capteurs doivent être recouverts d'un dispositif de blocage de la lumière avant d'être raccordés au câble du préamplificateur, car certains systèmes à haute intensité peuvent interférer avec la détection de lumière infrarouge proche du capteur.
- Toute utilisation de films de protection autres que Tegaderm pourrait affecter la précision des mesures de StO_2 .
- Le non-retrait du film de protection du capteur avant la surveillance pourrait entraîner des mesures de StO_2 erronées.

6.0 Avertissements

- Éviter de placer le capteur sur les cheveux, un sinus aérien, un hématome, une tache de naissance ou une peau abîmée.
- Éviter de fixer le capteur sur des zones présentant un excès d'adiposité, d'ascite ou d'oedème.
- Les matériaux employés dans la fabrication de ce capteur ne sont PAS conçus pour être réutilisés. Toute réutilisation pourrait entraîner un dysfonctionnement du capteur.

7.0 Mode d'emploi

Étape	Procédure
1	Sortir le capteur de son emballage. Inspecter soigneusement le capteur pour déceler tout dommage éventuel. Si le capteur est endommagé, le mettre au rebut et le remplacer.
2	Sélectionner l'emplacement du capteur sur l'écran.

Étape	Procédure
3	Nettoyer et sécher l'emplacement du capteur (Figure 1).
4	Retirer le film protecteur présent sur le capteur (Figure 2).
5	Appliquer le capteur sur le patient :
	a) Utilisation cérébrale (Figure 3a) : sélectionner l'emplacement sur le front bien au-dessus du sourcil et juste au-dessous des cheveux. b) Utilisation non cérébrale (Figures 3b, 3c, 3d) : sélectionner l'emplacement qui offre un accès idéal au tissu souhaité, par exemple le quadriceps (cuisse), ou le muscle gastrocnémien et le muscle tibial (mollet), le grand dorsal (flanc), le grand oblique ou l'abdomen.
	Remarque : vous pouvez utiliser un produit Tegaderm entre le capteur et la peau chez les patients présentant une sensibilité cutanée ou un œdème.
6	Insérer le connecteur du capteur dans la prise correspondante du câble du capteur jusqu'à enclenchement (Figure 4). Utiliser le clip pour drap afin de fixer le câble et d'éviter de tirer sur le capteur.
7	Si nécessaire, plier le câble plat du capteur pour l'orienter dans la direction voulue (Figure 4).

Pour une utilisation uniquement avec la version 2.5.7 ou une version ultérieure du logiciel du câble de l'oxymètre ForeSight et avec la version 4.5.6 ou une version ultérieure du logiciel de l'oxymètre de tissu absolu FORE-SIGHT ELITE.

8.0 Mise au rebut

Les capteurs sont destinés à un usage sur patient unique et ne doivent pas être retraités. La réutilisation des capteurs présente un risque de contamination croisée ou d'infection. Utiliser un nouveau capteur pour chaque patient et le jeter après l'avoir utilisé. La mise au rebut doit être effectuée conformément aux politiques des établissements et hôpitaux locaux.

9.0 Stockage

Conserver dans un endroit frais et sec.

10.0 Durée de conservation

La durée de conservation recommandée est indiquée sur chaque conditionnement. Un stockage au-delà de la date d'expiration peut entraîner une déterioration et un dysfonctionnement du produit.

11.0 Assistance technique

Pour une assistance technique, appeler le Support Technique Edwards au numéro suivant :

En France : 01 30 05 29 29

En Suisse : 041 348 2126

En Belgique : 02 481 30 50

Pour plus d'informations, consulter la dernière version du manuel de l'utilisateur du système de surveillance.

Les utilisateurs et/ou patients doivent signaler tout incident grave au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel ils résident.

Se reporter à la légende des symboles à la fin de ce document.

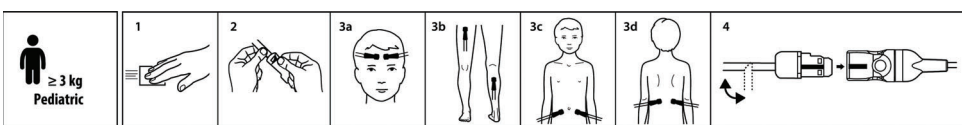
Deutsch

ForeSight Jr Mittlerer Sensor



FSESM

≥ 3 kg – Pädiatrisch



Diese Gebrauchsanweisung, die sämtliche Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Hinweise zu einem bestehenden Restrisiko für dieses Medizinprodukt enthält, bitte aufmerksam lesen.

1.0 Beschreibung

Bei Verwendung in Verbindung mit dem ForeSight Oxymeterkabel oder dem FORE-SIGHT ELITE Absoluten Gewebeoxymeter ist der Sensor ein Anwendungsteil zum einmaligen Gebrauch, das Hämoglobin misst und es dem Arzt ermöglicht, absolute Werte der Blutsauerstoffsättigung (Oxygenierung) im Gewebe kontinuierlich und genau zu bestimmen (StO_2). Dieses Produkt wird unsteril geliefert.

Die Produktleistung, einschließlich der Funktionseigenschaften, wurde in einer umfassenden Testreihe überprüft und bestätigt. Bei einer Verwendung in Übereinstimmung mit der geltenden Gebrauchsanweisung erfüllt das Produkt die Sicherheits- und Leistungsvorgaben in Bezug auf seinen Verwendungszweck.

Das Produkt wird von Ärzten verwendet, die in der Verwendung von Produkten zur Gewebeoxymetrie gemäß den Richtlinien der Einrichtung geschult wurden.

Der Nutzen des ForeSight Sensors besteht in der nichtinvasiven Bereitstellung von Gewebesauerstoffsättigungs- und Hämoglobinwerten, die den Arzt bei der Behandlung von Patienten unterstützen. Zu den möglichen Risiken zählen Verbrennungen, elektrischer Schlag, Gewebeschäden, vorübergehende Hypoxie, unerwünschte Reaktion auf die Materialien des Produkts und/oder unangemessene/unbeabsichtigte Behandlung.

2.0 Verwendungszweck

Wenn die HemoSphere erweiterte Überwachungsplattform in Kombination mit dem HemoSphere Gerätemodul verwendet wird, besteht der Verwendungszweck in der Überwachung der absoluten regionalen Hämoglobin-Sauerstoffsättigung des Blutes unter dem Sensor.

3.0 Indikationen

Bei Verwendung in Verbindung mit dem FORE-SIGHT ELITE Absoluten Gewebeoxymeter oder dem ForeSight Oxymeterkabel:

Der mittlere Sensor ist indiziert für die Überwachung der absoluten regionalen Hämoglobin-Sauerstoffsättigung des Blutes unter dem Sensor bei Patienten, bei denen ein Risiko von Ischämien aufgrund mangelhafter oder fehlender Durchblutung besteht. Er ist für die Anwendung bei pädiatrischen Patienten ≥ 3 kg bestimmt.

4.0 Kontraindikationen

Der Sensor ist für den Einsatz bei folgenden Patienten kontraindiziert:

- deren Körperfläche zu klein für das ordnungsgemäße Anlegen der Sensoren ist.
- die allergisch auf das Haftmittel des Klebesensors reagieren.
- die sich einer MRT-Untersuchung unterziehen, da hierbei ein Verletzungsrisiko besteht.

5.0 Warnungen

- Überprüfen Sie die Sensorstelle mindestens alle 12 Stunden oder häufiger, wenn dies vom Protokoll der Einrichtung gefordert wird.
- Entfernen Sie den Sensor, wenn sich die Durchblutung verschlechtert hat oder Hautveränderungen aufgetreten sind.
- Bringen Sie den Sensor nicht auf verletzter oder gereizter Haut an.
- Legen Sie den Patienten nicht auf den Sensor oder die Kabel.
- Nicht in einer MR-Umgebung verwenden, da das Risiko einer Verbrennung durch die Erwärmung des Sensors besteht.
- Bringen Sie den Sensor nicht mit Zubehör auf der Haut an, welches nicht zugelassen ist, wie Stirnbänder, Hüte, Wickel, Klebebänder usw.
- Platzieren Sie den Sensor und das Zubehör nicht auf den Augen, auf der Nase oder dem Mund.
- Schneiden Sie den Sensor nicht zu. Das Zuschneiden des Sensors kann zu Verletzungen des Patienten führen.
- Verwenden Sie den Sensor nicht in einer MRT-Umgebung.
- Bei Verwendung in Umgebungen mit LED-Beleuchtung müssen Sensoren vor dem Anschließen an das Vorverstärkerkabel mit einem Lichtblocker abgedeckt werden, da manche Systeme mit hoher Intensität die Nahinfraroterkennung des Sensors beeinträchtigen können.
- Wenn anstelle von Tegaderm ein anderer Verband mit Barrierefilm verwendet wird, kann dies die Genauigkeit der StO₂-Messungen beeinträchtigen.
- Wird die Schutzfolie vor der Überwachung nicht vom Sensor entfernt, kann es zu fehlerhaften StO₂-Messwerten kommen.

6.0 Vorsichtshinweise

- Positionieren Sie den Sensor nicht auf Körperbehaarung, Nasennebenhöhlen, Hämatomen, Muttermalen oder verletzter Haut.
- Bringen Sie den Sensor nicht an Stellen mit extremer Adipositas, Aszites oder Ödemen an.
- Die für die Herstellung des Sensors verwendeten Materialien sind NICHT für die Wiederverwendung geeignet. Bei Wiederverwendung zeigt der Sensor u. U. nicht die erwartungsgemäße Leistung.

7.0 Anweisungen

Schritt	Verfahren
1	Nehmen Sie den Sensor aus der Verpackung. Überprüfen Sie den Sensor sorgfältig auf Beschädigungen. Bei Beschädigungen entsorgen und ersetzen.
2	Wählen Sie am Monitor die Sensorstelle aus.
3	Reinigen und trocknen Sie die Sensorstelle (Abbildung 1).
4	Entfernen Sie die Schutzfolie vom Sensor (Abbildung 2).
5	Bringen Sie den Sensor am Patienten an: <ol style="list-style-type: none">Zerebrale Anwendung (Abbildung 3a): Wählen Sie eine Stelle an der Stirn unter dem Haarsatz und mit Abstand zur Augenbraue.Nichtzerebrale Anwendung (Abbildungen 3b, 3c, 3d): Wählen Sie die Stelle aus, die idealen Zugang zum Gewebe der gewünschten Muskulatur bietet, beispielsweise Quadrizeps (Oberschenkel) oder Musculus gastrocnemius und Musculus tibialis (Wade), Musculus latissimus dorsi (Rücken seitlich), Musculus obliquus externus oder Abdomen. <p>Hinweis: Bei Patienten mit empfindlicher Haut oder Ödemen können Sie zwischen Sensor und Haut Tegaderm verwenden.</p>
6	Schieben Sie den Sensoranschluss gerade in den Sensorkabel-Anschluss, bis er einrastet (Abbildung 4). Fixieren Sie das Kabel mit dem Bettlaken-Clip, um einen Zug am Sensor zu vermeiden.
7	Falten Sie das flache Sensorkabel, falls notwendig, um es in die gewünschte Richtung zu führen (Abbildung 4).

Nur zur Verwendung mit der ForeSight Oxymeterkabel-Software Version 2.5.7 oder höher und mit der FORE-SIGHT ELITE Absoluten Gewebeoxymeter-Software Version 4.5.6 oder höher.

8.0 Entsorgung

Die Sensoren sind für den Einpatientengebrauch bestimmt und dürfen nicht erneut aufbereitet werden. Eine Wiederverwendung der Sensoren stellt ein Kreuzkontaminations- oder Infektionsrisiko dar. Für jeden Patienten neue Sensoren verwenden und diese nach dem Einsatz entsorgen. Die Entsorgung hat gemäß den örtlichen Bestimmungen des Krankenhauses bzw. der Einrichtung zu erfolgen.

9.0 Lagerung

Das Produkt an einem kühlen, trockenen Ort lagern.

10.0 Haltbarkeit

Auf jeder Packung ist eine Haltbarkeitsempfehlung aufgedruckt. Eine Lagerung über dieses Datum hinaus kann zur Zersetzung und Fehlfunktion des Produkts führen.

11.0 Technischer Kundendienst

Bei Fragen oder Problemen technischer Art rufen Sie bitte den Edwards Kundendienst unter der folgenden Nummer an:

In Deutschland: 089-95475-0

In Österreich: (01) 24220-0

In der Schweiz: 041 348 2126

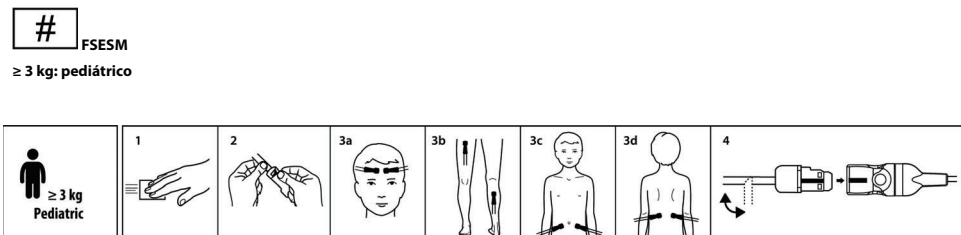
Weitere Informationen finden Sie in der aktuellsten Version des Benutzerhandbuchs für das Überwachungssystem.

Anwender und/oder Patienten sollten den Hersteller und die zuständige Behörde des Mitgliedsstaates, in dem der Anwender und/oder Patient ansässig ist, über alle ernsten Vorfälle unterrichten.

Siehe Zeichenerklärung am Ende dieses Dokuments.

Español

ForeSight Jr Sensor mediano



Lea atentamente estas instrucciones de uso que abordan las advertencias, precauciones y riesgos residuales de este producto sanitario.

1.0 Descripción

El sensor, cuando se usa junto con el cable de oximetría ForeSight o con el oxímetro de tejido absoluto FORE-SIGHT ELITE, es una pieza aplicada de un solo uso que mide la hemoglobina, permitiendo al médico determinar de manera continua y precisa los niveles absolutos de saturación de oxígeno en sangre del tejido (StO_2). Este dispositivo se suministra de forma no estéril.

El rendimiento del dispositivo, incluidas las características funcionales, se ha verificado a través de una amplia variedad de pruebas con el objetivo de respaldar la seguridad y el rendimiento del dispositivo para el uso previsto cuando se utiliza de acuerdo con las instrucciones de uso establecidas.

Este dispositivo deben utilizarlo médicos formados en el uso de dispositivos de oximetría tisular de acuerdo con las políticas de su centro.

El sensor ForeSight permite medir de manera no invasiva los valores de hemoglobina y la saturación de oxígeno tisular para ayudar a los médicos a gestionar a sus pacientes. Los posibles riesgos incluyen quemaduras, descargas eléctricas, daños en los tejidos, hipoxia temporal, reacción adversa a los materiales del dispositivo y/o un tratamiento inadecuado/no deseado.

2.0 Uso previsto/Finalidad

Cuando se utiliza con la plataforma de monitorización avanzada HemoSphere en combinación con el módulo de tecnología HemoSphere, la finalidad prevista es monitorizar la saturación de oxígeno de la hemoglobina zonal absoluta en la sangre que hay debajo del sensor.

3.0 Indicaciones de uso

Cuando se usa junto con el oxímetro de tejido absoluto FORE-SIGHT ELITE o con el cable del oxímetro ForeSight:

El sensor mediano está indicado para controlar la saturación de oxígeno de la hemoglobina local total en sangre bajo el sensor en pacientes de riesgo por disminución de riego sanguíneo o estados isquémicos por falta de riego sanguíneo. Su uso está indicado para pacientes pediátricos de ≥ 3 kg.

4.0 Contraindicaciones

El sensor está contraindicado para su uso con los siguientes pacientes:

- Con una superficie física demasiado reducida para la colocación correcta del sensor.

-
- Que presentan reacciones alérgicas al adhesivo del sensor.
 - Sometidos a análisis de IRM debido a riesgos de lesiones asociados.

5.0 Advertencias

- **Evalúe la zona de colocación del sensor al menos cada 12 horas o con mayor frecuencia, según lo exija el protocolo del centro.**
- **Retire el sensor si la circulación o la integridad de la piel se han deteriorado.**
- **No conecte el sensor sobre piel dañada o que presente irritaciones.**
- **No coloque al paciente sobre el sensor ni los cables.**
- **No utilizar en un entorno de RM a causa del riesgo de quemaduras como resultado del calentamiento del sensor.**
- **No conecte el sensor colocado sobre la piel con accesorios no aprobados, como cintas para la cabeza, sombreros, vendajes, cintas, etc.**
- **No coloque el sensor ni sus accesorios sobre los ojos, la nariz o la boca.**
- **No corte el sensor, pues se podría lesionar al paciente.**
- **No lo utilice en un entorno de IRM.**
- **Si se utilizan en entornos con iluminación LED, los sensores deben cubrirse con un bloqueador de luz antes de conectarlos al cable de preamplificación, ya que algunos sistemas de alta intensidad pueden interferir con el método de detección de luz del infrarrojo cercano del sensor.**
- **El empleo de películas transparentes como barrera que no sean Tegaderm puede afectar a la precisión de las lecturas de StO₂.**
- **Si no retira el material de protección del sensor antes de iniciar la monitorización, pueden producirse lecturas de StO₂ erróneas.**

6.0 Avisos

- **Evite colocar el sensor sobre pelo, senos nasales, hematomas, marcas de nacimiento o piel agrietada.**
- **Evite colocar el sensor en zonas con exceso de grasa, ascitis o edema.**
- **Los materiales utilizados en la fabricación de este sensor NO se han diseñado para su reutilización. Si se reutilizan, puede que el sensor no funcione adecuadamente.**

7.0 Instrucciones

Paso	Procedimiento
1	Extraiga el sensor del paquete. Inspecciónelo detenidamente en busca de daños. Si detecta alguno, deséchelo y sustitúyalo.
2	Seleccione la zona de colocación del sensor sobre el monitor.
3	Limpie y seque la zona del sensor (Figura 1).
4	Retire el material de protección del sensor (Figura 2).
5	Colóquelo el sensor al paciente: <ul style="list-style-type: none"> a) Uso cerebral (Figura 3a): Elija una zona en la frente sobre las cejas y justo bajo el nacimiento del pelo. b) Uso no cerebral (Figuras 3b, 3c y 3d): Seleccione la zona que ofrezca un acceso óptimo al tejido musculoesquelético deseado, por ejemplo, el cuádriceps (muslo), gastrocnemio o tibial (pantorrilla), el dorsal ancho (costado), el oblicuo externo o el abdomen. Nota: En pacientes con piel sensible o edema, puede usar Tegaderm entre el sensor y la piel.
6	Inserte el conector del sensor directamente en el conector del cable del sensor hasta que quede fijado en su sitio (Figura 4). Use el clip para sábanas para sujetar el cable y evitar tensiones en el sensor.
7	Si fuera necesario, doble el cable plano del sensor para orientarlo en la dirección deseada (Figura 4).

Solo para uso exclusivo con el software del cable del oxímetro ForeSight versión 2.5.7 o superior y con el software del oxímetro de tejido absoluto FORE-SIGHT ELITE versión 4.5.6 o superior.

8.0 Eliminación

Los sensores están diseñados para usarse una única vez y no pueden volver a procesarse. Los sensores reutilizados presentan un riesgo de contaminación cruzada o infección. Utilice un sensor nuevo para cada paciente y deséchelo después de utilizarlo. El sensor deberá desecharse de acuerdo con las políticas institucionales y hospitalarias locales.

9.0 Almacenamiento

Guárdese en un lugar fresco y seco.

10.0 Vida útil de almacenamiento

La vida útil de almacenamiento recomendada está indicada en cada envase. Si se almacena durante un período superior al recomendado, podría deteriorarse y funcionar incorrectamente.

11.0 Asistencia técnica

Para solicitar asistencia técnica, póngase en contacto con el Servicio Técnico de Edwards llamando al siguiente número:
En España: 902 51 3880

Consulte la versión más reciente del manual del usuario del sistema de monitorización para obtener más información.

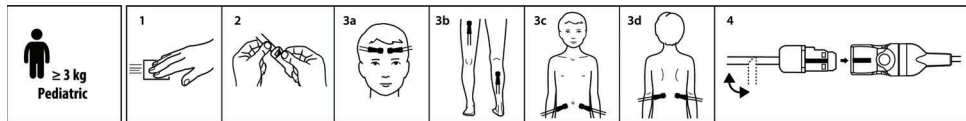
Los usuarios o pacientes deben comunicar cualquier incidente grave al fabricante y a la autoridad competente del estado miembro en el que esté establecido el usuario o el paciente.

Consulte el significado de los símbolos al final del documento.

ForeSight Jr
Sensore medio


FSESM

≥ 3 kg, pediatrico



Leggere attentamente le presenti istruzioni per l'uso, complete di avvertenze, precauzioni e rischi residui per questo dispositivo medico.

1.0 Descrizione

Il sensore, se utilizzato insieme al cavo per ossimetro ForeSight o all'ossimetro tissutale assoluto FORE-SIGHT ELITE, è una parte applicata monouso che misura l'emoglobina, consentendo così al medico di determinare in modo continuo e accurato i livelli assoluti di saturazione dell'ossigenazione sanguigna nel tessuto (StO_2). Il dispositivo è fornito non sterile.

Le prestazioni del dispositivo, incluse le caratteristiche funzionali, sono state verificate in una serie completa di test per garantire la sicurezza e le prestazioni dello stesso per l'uso previsto in conformità alle Istruzioni per l'uso stabilito.

Il dispositivo è utilizzato da medici addestrati a utilizzare i dispositivi per ossimetria tissutale in conformità con le normative dell'istituto.

Il vantaggio dell'utilizzare il sensore ForeSight è fornire i valori della saturazione dell'ossigeno tissutale e dell'emoglobina in modo non invasivo per consentire ai medici di gestire i pazienti. I rischi potenziali includono ustioni, scosse elettriche, danni al tessuto, ipossia transitoria, reazioni avverse ai materiali del dispositivo e/o trattamento imprudente/non intenzionale.

2.0 Utilizzo e scopo previsti

Se utilizzato con la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere e il modulo tecnologico HemoSphere, lo scopo previsto è quello di monitorare la saturazione sanguigna assoluta dell'ossigeno trasportato dall'emoglobina a livello locale nella zona coperta dal sensore.

3.0 Indicazioni per l'uso

Se utilizzato insieme all'ossimetro tissutale assoluto FORE-SIGHT ELITE o al cavo per ossimetro ForeSight:

il sensore medio è indicato per il monitoraggio della saturazione sanguigna assoluta dell'ossigeno trasportato dall'emoglobina a livello locale nella zona coperta dal sensore in persone a rischio di stati ischemici dovuti a riduzione o assenza del flusso. Il dispositivo è concepito per l'uso su pazienti pediatrici di peso ≥3 kg.

4.0 Controindicazioni

Il sensore non è indicato per l'uso in pazienti:

- Con un'area del sito fisico troppo limitata per un corretto posizionamento del sensore
- Con reazioni allergiche all'adesivo del sensore
- Che si sottopongono a scansione RM a causa del rischio di lesione associato

5.0 Avvertenze

- **Valutare il sito del sensore almeno ogni 12 ore o più spesso in base a quanto richiesto dal protocollo ospedaliero.**
- **Rimuovere il sensore se la condizione circolatoria o l'integrità cutanea si è deteriorata.**
- **Non collegare il sensore alla cute danneggiata o irritata.**
- **Non far distendere il paziente sul sensore o sul cavo.**
- **Non utilizzare in ambienti RM per evitare il rischio di ustioni a causa del riscaldamento del sensore.**
- **Non collegare il sensore alla cute con dispositivi non approvati, quali fasce, cappelli, scialli, nastri, ecc.**
- **Non collocare il sensore né gli accessori su occhi, naso o bocca.**
- **Non tagliare il sensore. Il taglio del sensore può causare lesioni al paziente.**
- **Non utilizzare in ambiente RM.**
- **Se si utilizzano in locali con illuminazione a LED, i sensori devono essere coperti con dispositivi oscuranti prima di collegare il cavo del preamplificatore, poiché alcuni sistemi di illuminazione a elevata intensità possono interferire con il rilevamento della luce infrarossa vicina da parte del sensore.**
- **L'utilizzo di medicazioni con film barriera diverse da Tegaderm può influire sull'accuratezza delle letture dell' StO_2 .**
- **La mancata rimozione del rivestimento protettivo del sensore prima di iniziare il monitoraggio può causare letture dell' StO_2 errate.**

6.0 Precauzioni

- **Non posizionare il sensore su capelli, seni paranasali, ematomi, nei o cute lesionata.**
- **Non posizionare il sensore su siti con eccesso di adipite, ascite o edema.**
- **I materiali utilizzati per la produzione del sensore NON sono destinati al riutilizzo. Se riutilizzato, il sensore potrebbe non funzionare come previsto.**

7.0 Istruzioni

Passaggio	Procedura
1	Rimuovere il sensore dalla confezione. Esaminare con cura il sensore per escludere la presenza di danni. Gettare e sostituire il sensore qualora fossero presenti danni.
2	Selezionare il sito del sensore sul monitor.
3	Pulire e asciugare il sito del sensore (Figura 1).
4	Rimuovere il rivestimento protettivo dal sensore (Figura 2).
5	Appicare il sensore al paziente: a) Uso cerebrale (Figura 3a): scegliere una posizione sulla fronte, significativamente più in alto delle sopracciglia e immediatamente sotto l'attaccatura dei capelli. b) Uso non cerebrale (Figure 3b, 3c, 3d): scegliere la posizione che consente un accesso ideale al tessuto muscoloscheletrico desiderato, ad esempio: quadricep (coscia), gastrocnemio e muscoli tibiali (polpaccio), muscolo grande dorsale (fianco), muscolo obliquo esterno o addome. Nota: Tra il sensore e la cute è possibile utilizzare Tegaderm se i pazienti presentano cute sensibile o edema.
6	Inserire il connettore del sensore direttamente nel connettore del cavo del sensore finché non si blocca in posizione con uno scatto (Figura 4). Fissare al lenzuolo il cavo utilizzando l'apposita clip per non rischiare di tirare il sensore.
7	Se necessario, piegare il cavo piatto del sensore per orientarlo come desiderato (Figura 4).

Utilizzare esclusivamente con la versione software 2.5.7 o successive del cavo per ossimetro ForeSight oppure con la versione software 4.5.6 o successive dell'ossimetro tissutale assoluto FORE-SIGHT ELITE.

8.0 Smaltimento

I sensori sono monouso e non devono essere ricondizionati. Il riutilizzo dei sensori comporta il rischio di contaminazione incrociata o infusione. Utilizzare un sensore nuovo per ogni paziente e gettarlo dopo l'uso. Lo smaltimento deve essere effettuato in conformità alle disposizioni della struttura ospedaliera e alle normative locali.

9.0 Conservazione

Conservare in un luogo fresco e asciutto.

10.0 Durata a magazzino

La durata a magazzino raccomandata è riportata su ciascuna confezione. La conservazione oltre la data di scadenza può comportare il deterioramento o malfunzionamenti del prodotto.

11.0 Assistenza Tecnica

Per l'assistenza tecnica, chiamare il Supporto Tecnico della Edwards al seguente numero telefonico:

In Italia: 02 5680 6503

In Svizzera: 041 348 2126

Per ulteriori informazioni, fare riferimento all'ultima versione del manuale dell'operatore del sistema di monitoraggio.

Gli utenti e/o i pazienti devono segnalare qualsiasi incidente grave al produttore e all'autorità competente dello Stato membro in cui risiedono l'utente e/o il paziente.

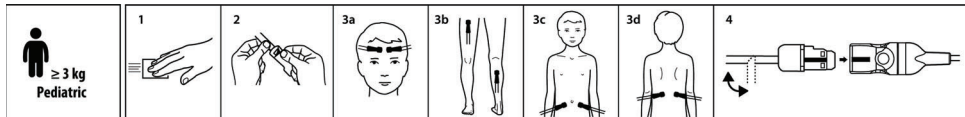
Consultare la legenda dei simboli riportata alla fine del documento.

Nederlands

ForeSight Jr Middelgrote sensor



≥3 kg – pediatricisch



Lees deze gebruiksaanwijzing, waarin de waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en overige risico's voor dit medische hulpmiddel staan vermeld, zorgvuldig door.

Edwards, Edwards Lifesciences, het logo met de gestileerde E, FORE-SIGHT, ForeSight, ForeSight Jr en FORE-SIGHT ELITE zijn handelsmerken van Edwards Lifesciences Corporation. Alle andere handelsmerken zijn eigendom van de respectievelijke eigenaren.

1.0 Beschrijving

De sensor is een toegepast onderdeel voor eenmalig gebruik dat bij gebruik in combinatie met de ForeSight -oximeterkabel of de FORE-SIGHT ELITE absolute-weefseloximeter hemoglobine niveaus meet, waarmee de arts continu en accuraat de absolute niveaus van bloedoxygenatieverzadiging (StO_2) kan vaststellen. Dit hulpmiddel wordt niet-steriel geleverd.

De prestaties van het hulpmiddel, inclusief functionele eigenschappen, zijn gecontroleerd in een uitgebreide reeks testen ter ondersteuning van de veiligheid en prestaties van het hulpmiddel, wanneer het in overeenstemming met de goedgekeurde gebruiksaanwijzing wordt gebruikt.

Het hulpmiddel wordt gebruikt door artsen die zijn getraind in het gebruik van hulpmiddelen voor weefseloximetrie volgens het beleid van hun instelling.

Het voordeel van het gebruik van de ForeSight -sensor is dat het niet-invasieve waarden voor weefselzuurstofsaturatie en hemoglobine geeft, waarmee artsen hun patiënten kunnen bewaken. Potentiële risico's omvatten brandwonden, elektrische schokken, perifere ischemie, schade aan het weefsel, negatieve reacties op hulpmiddelmateriaal en/of onjuiste of onbedoelde behandeling.

2.0 Beoogd gebruik/beoogde doel

Bij gebruik met het HemoSphere geavanceerd bewakingsplatform in combinatie met de HemoSphere -technologiemodule is het beoogde doel om absolute regionale hemoglobinezuurstofverzadiging in het bloed onder de sensor te bewaken.

3.0 Indicaties voor gebruik

Bij gebruik in combinatie met de FORE-SIGHT ELITE absolute-weefseloximeter of de ForeSight -oximeterkabel:

De middelgrote sensor is geïndiceerd voor de bewaking van absolute regionale hemoglobinezuurstofverzadiging in het bloed onder de sensor bij personen met een verhoogd risico op ischemie (onvoldoende of geen doorbloeding). Deze is bestemd voor gebruik bij kinderen ≥ 3 kg.

4.0 Contra-indicaties

De sensor is gecontra-indiceerd voor gebruik bij patiënten:

- bij wie de fysieke locatie te klein is voor een juiste plaatsing van de sensor.
- met allergische reacties op het kleefmiddel van de sensor.
- die een MRI-scan ondergaan vanwege het hieraan gekoppelde risico op letsel.

5.0 Waarschuwingen

- Controleer de plek met de sensor elke 12 uur of vaker als dit volgens het protocol van het ziekenhuis verplicht is.
- Verwijder de sensor indien de toestand van de bloedcirculatie of de huid verslechtert.
- Bevestig de sensor niet op beschadigde of geirriteerde huid.
- Leg de patiënt niet op de sensor of het snoer.
- Gebruik niet in een MRI-omgeving vanwege het risico op brandwonden als resultaat van sensorwarmte.
- Bevestig de sensor niet op de huid door middel van niet-goedgekeurde middelen als een hoofdband, hoed, muts of tape.
- Plaats de sensor of accessoires niet op de ogen, neus of mond.
- Knip niet in de sensor. Knippen in de sensor kan leiden tot letsel bij de patiënt.
- Niet gebruiken in een MRI-omgeving.
- Wanneer u de sensoren gebruikt in een omgeving met led-verlichting, moet u de sensoren afdekken voordat u ze op de voorversterkerkabel aansluit. Sommige systemen met hoge intensiteit kunnen de detectie van nabij-infrarood licht door de sensor beïnvloeden.
- Het gebruik van ander verband met barrièrefilm dan Tegaderm kan de nauwkeurigheid van de StO_2 -aflezingen beïnvloeden.
- Het niet verwijderen van de beschermstrook van de sensor vóór de bewaking kan tot foutieve StO_2 -aflezingen leiden.

6.0 Let op

- Plaats de sensor niet op het haar, luchtholten, hematomen, moedervlekken of beschadigde huid.
- Vermijd het bevestigen van de sensor op plekken met bovenmatig vetweefsel, ascites of oedeem.
- De materialen die zijn gebruikt voor de productie van de sensor zijn NIET geschikt voor hergebruik. Hergebruik kan ertoe leiden dat de sensor niet naar behoren functioneert.

7.0 Instructies

Stap	Procedure
1	Verwijder de sensor uit de verpakking. Controleer de sensor zorgvuldig op eventuele schade. Verwijder en vervang de sensor als er tekenen van schade zijn.
2	Selecteer de sensorlocatie op de monitor.
3	Maak de plek voor de sensor schoon en droog (Afbeelding 1).
4	Verwijder de beschermstrook van de sensor (Afbeelding 2).
5	Bevestig de sensor aan de patiënt: a) Cerebraal gebruik (Afbeelding 3a): selecteer de locatie op het voorhoofd boven de wenkbrauw en net onder de haarslijn. b) Niet-cerebraal gebruik (Afbeelding 3b, 3c, 3d): selecteer een locatie met ideale toegang tot het gewenste weefsel, zoals m. latissimus dorsi (flank), extern schuin of buik. Opmerking: Bij patiënten met een gevoelige huid of oedeem kunt u tussen de sensor en de huid Tegaderm aanbrengen.
6	Plaats de sensorconnector voorzichtig recht in de kabelconnector van de sensor totdat deze op zijn plaats vastklkt (Afbeelding 4). Gebruik de bevestigingsklem om de kabel te bevestigen en te voorkomen dat er aan de sensor wordt getrokken.
7	Vouw de platte kabel van de sensor zo nodig om deze in de gewenste richting te leiden (Afbeelding 4).

Uitsluitend voor gebruik met ForeSight -oximeterkabel, softwareversie 2.5.7 of hoger en met FORE-SIGHT ELITE absolute-weefseloximeter, softwareversie 4.5.6 of hoger.

8.0 Afvoeren

Sensoren zijn ontworpen voor gebruik bij slechts één patiënt en mogen niet worden ontsmet. Hergebruikte sensoren kunnen kruisbesmetting of infectie veroorzaken. Gebruik een nieuwe sensor voor elke patiënt en werp hem weg na gebruik. Afvoeren moet geschieden volgens lokaal beleid en beleid van de instelling.

9.0 Opslag

Op een koele en droge plaats bewaren.

10.0 Houdbaarheid

De aanbevolen houdbaarheidsdatum is op elke verpakking aangegeven. Opslag tot na de vervaldatum kan resulteren in een verminderde conditie of werking van het product.

11.0 Technische Bijstand

Gelieve voor technische bijstand contact op te nemen met de Technische Dienst van Edwards op het volgende telefoonnummer:

In België: 02 481 30 50

In Nederland: 0800 339 27 37

Raadpleeg de meest recente versie van de bedieningshandleiding van het bewakingssysteem voor meer informatie.

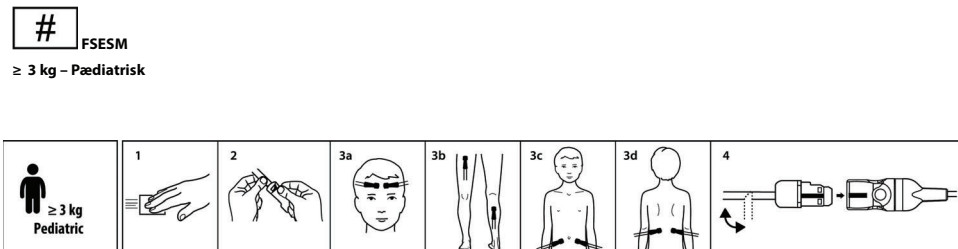
Gebruikers en/of patiënten moeten ernstige incidenten melden bij de fabrikant en de bevoegde instantie in de lidstaat waarin de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

Raadpleeg de lijst met symbolen aan het einde van dit document.

Dansk

ForeSight Jr

Middelstor sensor



Læs omhyggeligt denne brugsanvisning, som omfatter de advarsler, forholdsregler og restrisici, som forbindes med dette medicinske udstyr.

1.0 Beskrivelse

Sensoren, når den bruges i kombination med ForeSight oximeterkablet eller i kombination med FORE-SIGHT ELITE absolut vævoximeteret, er en anvendt del til engangsbrug, som mäter hæmoglobin, og tillader klinikerne kontinuerligt og nøjagtigt at bestemme absolute niveauer af oxygenmætrin i blodet i væv (StO₂). Denne anordning leveres ikke-steril.

Anordningens ydeevne, herunder de funktionelle karakteristika, er blevet verificeret i en omfattende række tests for at sikre, at dens sikkerhed og ydeevne i forhold til den tilsigtede brug er understøttet, når den anvendes i overensstemmelse med den etablerede brugsanvisning.

Enheden bruges af klinikere, der er blevet uddannet i brug af vævsoximetrianordninger i overensstemmelse med hospitalets og institutionens politikker.

Fordelen ved at bruge ForeSight sensor er non-invasivt at give vævsoxygenmætnings- og hæmoglobin værdier til at lade klinikere administrere deres patienter. Potentielle risici omfatter forbrænding, elektrisk stød, forbipågående hypoxi, allergisk reaktion over for enhedsmaterialer og/eller upassende/ utilsigtet behandling.

2.0 Tiltænkt brug/formål

Når den bruges med HemoSphere avanceret monitoreringsplatform i kombination med HemoSphere teknologimodulet, er det tiltænkte formål at monitorere absolut, regional hæmoglobin oxygenmætrin af blod under sensoren.

3.0 Indikationer for brug

Ved brug sammen med FORE-SIGHT ELITE absolut vævoximeter eller ForeSight oximeterkabel:

Den middelstore sensor er indiceret til monitorering af absolut regional hæmoglobinbaseret oxygenmætrin af blod under sensorenne hos patienter med risiko for iskæmiske tilstande med reduceret strømning eller ingen strømning. Den er beregnet til brug på pædiatriske patienter ≥ 3 kg.

4.0 Kontraindikationer

Sensoren er kontraindiceret til brug på patienter:

- Med et fysisk stedsområde, der er for begrænset til korrekt sensorplacering
- Med allergiske reaktioner på sensorklæbemeddel
- Som gennemgår MR-scanning på grund af den forbundne risiko for personskade

5.0 Advarsler

- **Vurder sensorstedet mindst hver 12. time eller hyppigere, hvis der er behov for det, i henhold til retningslinjerne.**
- **Fjern sensoren, hvis kredsløbstilstanden eller huden forværres.**
- **Fastgør ikke sensoren på beskadiget eller irriteret hud.**
- **Læg ikke patienten på sensoren eller kablet.**
- **Anvend ikke i et MR-miljø på grund af risikoen for forbrænding som følge af opvarmning af sensoren.**
- **Fastgør ikke sensoren på huden med ikke-godkendte anordninger, f.eks. pandebånd, hatte, remme, tape osv.**
- **Placer ikke sensoren eller tilbehøret over øjne, næse eller mund.**
- **Skær ikke i sensoren. Hvis du skærer i sensoren, kan det medføre patientskade.**
- **Må ikke anvendes i et MRI-miljø.**
- **Når sensorer bruges under forhold med LED-belysning, skal de dækkes med en lysblokering før tilslutning til forforstærkerkablet, fordi nogle højintensitetsystemer kan forstyrre sensorens detektion af nærinfrarødt lys.**
- **Brug af andre beskyttende forbindinger end Tegaderm kan påvirke nøjagtigheden af StO₂-aflæsninger.**
- **Hvis sensorbeskyttelsen ikke fjernes før monitorering, kan det medføre fejlagtige StO₂-aflæsninger.**

6.0 Forsigtighedsangivelser

- **Undgå at placere sensoren på hår, luftfyldte sinus, hæmatom, modernmærke eller revnet hud.**
- **Undgå at fastgøre sensoren på steder, der er overdrivent adipose eller har ascites eller ødem.**
- **De materialer, der er anvendt til fremstillingen af sensoren, er IKKE beregnet til genbrug. Genbrug kan medføre, at sensoren ikke fungerer efter hensigten.**

7.0 Instruktioner

Trin	Procedure
1	Tag sensoren ud af pakken. Efterse sensoren omhyggeligt for beskadigelse – bortskaf og udskift, hvis der findes tegn på skade.
2	Vælg en plads til sensoren på monitoren.
3	Rens og tør sensorstedet (figur 1).
4	Fjern beskyttelsesforingen fra sensoren (figur 2).
5	Sæt sensoren fast på patienten: <ul style="list-style-type: none">a) Cerebral brug (figur 3a): Vælg et sted på panden, som er et stykke over øjenbrynet og lige under hångrænsen.b) Ikke-cerebral brug (figur 3b, 3c, 3d): Vælg et sted, som giver god adgang til det ønskede væv, for eksempel quadriceps (lårmuskel), eller gastrocnemius og tibialis (læg), latissimus dorsi (den brede rygmuskel), ydre bugmuskel eller bughule. Bemærk: Du kan bruge Tegaderm mellem sensoren og huden på patienter med sårbar hud eller ødem.
6	Sæt sensorkonnektoren direkte i sensorledningens konnektor, indtil den klikker på plads (figur 4). Brug sengetøjsclippen til at fastgøre ledningen og forhindre, at der trækkes i sensoren.
7	Du kan folde sensorens flade ledning i ønsket retning efter behov (figur 4).

Kun til brug med software version 2.5.7 eller nyere til ForeSight oximeterkabel og med software version 4.5.6 eller nyere til FORE-SIGHT ELITE absolut vævoximeter.

8.0 Bortskaffelse

Sensorer er kun beregnede til engangsbrug og må ikke genbruges. Genbrugte sensorer udgør en risiko for krydkontaminering eller infektion. Brug en ny sensor til hver patient, og smid den ud efter brug. Bortskaffelse skal ske i overensstemmelse med hospitalets eller institutionens lokale politikker.

9.0 Opbevaring

Skal opbevares køligt og tørt.

10.0 Holdbarhed

Den anbefalede holdbarhed er påført hver pakke. Opbevaring ud over udløbsdatoen kan medføre forringelse af produktet eller fejfunktion.

11.0 Teknisk hjælp

Ved teknisk hjælp kontakt venligst Teknisk Service på følgende telefonnummer: 70 22 34 38.

Se den nyeste version af betjeningsvejledningen til monitoreringssystemet for yderligere oplysninger.

Brugere og/eller patienter skal indberette alle alvorlige hændelser til producenten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten har hjemsted.

Se symbolforklaringen i slutningen af dette dokument.

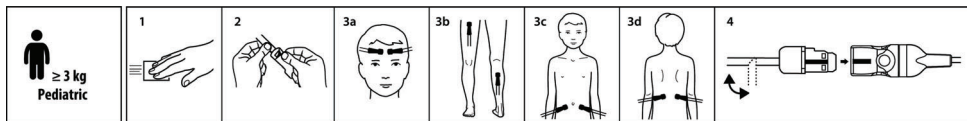
ForeSight Jr

Mediumstor sensor



FSESM

≥ 3 kg – pediatric



Läs noggrant genom denna bruksanvisning, som innehåller varningar, försiktighetsåtgärder och kvarstående risker för denna medicintekniska produkt.

1.0 Beskrivning

Denna sensor är vid användning tillsammans med ForeSight oximetrikabel eller FORE-SIGHT ELITE absolut vävnadsoximeter en tillämpad del för engångsbruk som mäter hemoglobin och ger läkaren möjlighet att kontinuerligt och korrekt avgöra absoluta nivåer för blodsyremättnad i vävnader (StO_2). Enheten levereras icke-steril.

Produktens prestanda, inklusive funktionsegenskaper, har verifierats med en omfattande testserie som stöd för produktens säkerhet och prestanda vid avsedd användning, när den används i enlighet med den fastställda bruksanvisningen.

Enheten används av läkare som utbildats i användning av enheter för vävnadsoximetri i enlighet med institutionens regler.

Fördelen med att använda ForeSight sensor är att icke-invasivt tillhandahålla värden för vävnadssyremättnad och hemoglobin som hjälper läkare att hantera sina patienter. Potentiella risker inkluderar brännskador, elstötar, vävnadsskador, transient hypoxi, negativ reaktion på enhetens material och/eller olämplig/oavsiglig behandling.

2.0 Avsett ändamål/syfte

Vid användning med HemoSphere avancerad övervakningsplattform i kombination med HemoSphere teknikmodul är den avsedda användningen att övervaka absolut regional syremättnad i hemoglobinet för blod under sensorn.

3.0 Indikationer för användning

Vid användning tillsammans med FORE-SIGHT ELITE absolut vävnadsoximeter eller ForeSight oximetrikabel:

Den mediumstora sensorn är avsedd för övervakning av absolut regional syremättnad i blodet under sensorn hos individer som löper risk för minskat flöde eller ischemiska tillstånd utan flöde. Den är avsedd för användning på pediatriska patienter ≥ 3 kg.

4.0 Kontraindikationer

Sensorn är kontraindicerad för användning på patienter:

- Med ett fysiskt område som är för begränsat för korrekt sensorplacering
- Med allergiska reaktioner mot sensorns fästmedel
- Som genomgår en MRT-scanning, på grund av skaderisken

5.0 Varningar

- Gör en bedömning av sensorområdet minst en gång var 12:e timme eller oftare om institutionsprotokollet anger detta.
- Avlägsna sensorn om de cirkulatoriska förhållanden har försämrats eller huden har skadats.
- Fäst inte sensorn på skadad eller irriterad hud.
- Lägg ej patienten på sensorn eller sladdan.
- Använd inte i MR-miljö eftersom det finns risk för brännskador på grund av att sensorn värmits upp.
- Fäst inte sensorn på hud med icke godkända enheter som exempelvis pannband, mössor, band, tejp osv.
- Placerar ej sensorn eller tillbehören över ögon, näsa eller mun.
- Skär inte i sensorn. Skärskador på sensorn kan medföra skada för patienten.
- Fär ej använda i MRT-miljöer.
- Vid användning i miljöer med LED-belysning ska sensorer täckas med en ljusblockerare innan anslutning till förstärkaren sladd, eftersom en del högintensiva system kan påverka sensorns ljusdetektör för nära infrarött ljus.
- Om andra skyddsförband än Tegaderm används kan StO_2 -värdeneas precision påverkas.
- Om inte sensorskyddet avlägsnas innan övervakning kan det resultera i felaktiga StO_2 -värdeneas.

6.0 Var försiktig

- Undvik att placera sensorn över hår, behålor, hematom, födelsemarken eller skadad hud.
- Undvik att fästa sensorn på områden med mycket fettvävnad, ascites eller ödem.

- Materialen som har använts vid tillverkningen av den här sensorn är INTE avsedda för återanvändning. Återanvändning av sensorn kan resultera i att den inte längre presterar som avsett.

7.0 Anvisningar

Steg	Procedur
1	Ta ut sensorn ur förpackningen. Kontrollera noggrant att sensorn inte är skadad. En skadad sensor ska kasseras och ersättas med en ny.
2	Välj plats för sensorn på monitorn.
3	Rengör och torka platsen där sensorn ska placeras (figur 1).
4	Avlägsna sensorskyddet från sensorn (figur 2).
5	Fäst sensorn på patienten: <ol style="list-style-type: none"> Cerebral användning (figur 3a): Välj ut en plats i pannan, en bra bit ovanför ögonbrynet och strax under hårfästet. Icke-cerebral användning (figurer 3b, 3c, 3d): Välj en plats där önskad skelettmuskelvävnad är lätt att komma åt, till exempel quadriceps (lår) eller gastrocnemius och tibialis (vad), latissimus dorsi (rygg), ytterre bukmuskeln eller mage. <p>Obs! Hos patienter med känslig hud eller ödem kan Tegaderm användas mellan sensorn och huden.</p>
6	För in sensorkontakten rakt i sensorkabelns uttag tills den fäster med ett klick (figur 4). Använd klämman för att sätta fast sladden i lakanet och förhindra ryck i sensorn.
7	Vid behov kan den platta sensorladden vikas och riktas åt önskat håll (figur 4).

Endast för användning med ForeSight oximetrikabel programvara version 2.5.7 eller högre och FORE-SIGHT ELITE absolut vävnadsoximeter programvara version 4.5.6 eller högre.

8.0 Avfallshantering

Sensorerna är avsedda för engångsbruk och får inte återanvändas. Återanvända sensorer utgör en risk för korskontaminering eller infektion. Använd en ny sensor för varje patient och kassera efter användning. Avfallshantering ska ske enligt sjukhusets och institutionens regler.

9.0 Förvaring

Förvara produkten svalt och torrt.

10.0 Hållbarhetstid

Hållbarhetstid finns angiven på varje förpackning. Förvaring efter utgångsdatumet kan leda till att produktens kvalitet försämrar eller till fel.

11.0 Teknisk assistans

Vid tekniska problem, var vänlig ring Teknisk Service-avdelning på följande telefonnummer: 040 20 48 50.

Ytterligare information finns i senaste versionen av användarhandboken till övervakningssystemet.

Användare och/eller patienter bör rapportera alla allvarliga incidenter till tillverkaren och den behöriga myndigheten i medlemsstaten där användaren och/eller patienten är etablerad.

Se symbolförklaringen i slutet av detta dokument.

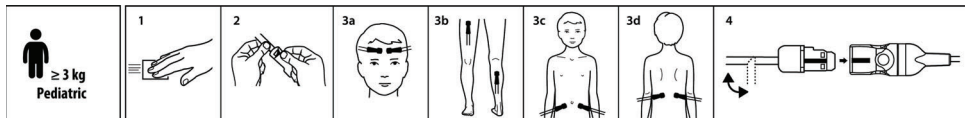
Ελληνικά

ForeSight Jr
Μεσαίος αισθητήρας



FSESM

≥3 kg - Παιδιατρικός



Διαβάστε προσεκτικά αυτές τις οδηγίες χρήσης, όπου αναφέρονται οι προειδοποιήσεις, οι προφυλάξεις και οι υπολειπόμενοι κίνδυνοι για αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν.

1.0 Περιγραφή

Ο αισθητήρας, όπου χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με το καλώδιο οξύμετρου ForeSight ή σε συνδυασμό με το οξύμετρο ιστού απόλυτης μέτρησης FORE-SIGHT ELITE, συνιστά ένα εφαρμοδόμιο εξάρτημα μίας χρήσης, το οποίο μετρά την αιμοσφαιρίνη, επιτρέποντας στους κλινικούς ιατρούς να προσδιορίζουν συνεχώς και με ακρίβεια τα απόλυτα επίπεδα κορεσμού οξυγόνου του αίματος στον ιστό (StO₂). Η παρούσα συσκευή παρέχεται μη αποστειρωμένη.

Η απόδοση της συσκευής, συμπεριλαμβανομένων των λειτουργικών χαρακτηριστικών, έχει επαληθευτεί στο πλαίσιο μιας ολοκληρωμένης σειράς δοκιμών για την υποστήριξη της ασφάλειας και της απόδοσης της συσκευής ως προς τη χρήση για την οποία προσφέρεται, όταν χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις καθορισμένες Οδηγίες χρήσης.

Η συσκευή χρησιμοποιείται από ιατρούς που έχουν εκπαιδευτεί στη χρήση συσκευών ιστικής οξυμετρίας, σύμφωνα με τις ιδρυματικές τους πολιτικές.

Το όφελος που προκύπτει από τη χρήση του αισθητήρα ForeSight είναι να παρέχει με μη επεμβατικό τρόπο τιμές κορεσμού οξυγόνου ιστού και τιμές αιμοσφαιρίνης που επιτρέπουν στους ιατρούς να διαχειρίζονται τους ασθενείς τους. Οι δυνητικοί κίνδυνοι περιλαμβάνουν εγκαύματα, ηλεκτροπληξία, ζημιά στον ιστό, παροδική υποδοχή, ανεπιθύμητη αντίδραση σε υλικά της συσκευής ή/και ακατάλληλη/μη προβλεπόμενη θεραπεία.

2.0 Προβλεπόμενη χρήση/σκοπός

Όταν χρησιμοποιείται με την προηγμένη πλατφόρμα παρακολούθησης HemoSphere σε συνδυασμό με τη μονάδα τεχνολογίας HemoSphere, ο προβλεπόμενος σκοπός είναι η παρακολούθηση του απόλυτου περιοχικού κορεσμού της αιμοσφαιρίνης σε οξυγόνο, για το αίμα που διέρχεται κάτω από τον αισθητήρα.

3.0 Ενδείξεις χρήσης

Όταν χρησιμοποιείται συνδυαστικά με το οξύμετρο ιστού απόλυτης μέτρησης FORE-SIGHT ELITE ή με το καλώδιο οξύμετρου ForeSight:

Ο μεσαίος αισθητήρας ενδείκνυται για την παρακολούθηση του απόλυτου περιοχικού κορεσμού της αιμοσφαιρίνης σε οξυγόνο, για το αίμα που διέρχεται κάτω από τον αισθητήρα, σε άτομα με κίνδυνο εμφάνισης ισχαιμικών καταστάσεων μειωμένης ροής ή μηδενικής ροής. Προσφέρεται για χρήση σε παιδιατρικούς ασθενείς ≥3 kg.

4.0 Αντενδείξεις

Ο αισθητήρας αντενδείκνυται για χρήση σε ασθενείς:

- Οι οποίοι έχουν πολύ περιορισμένη σωματική περιοχή, ακατάλληλη για την ορθή τοποθέτηση του αισθητήρα
- Οι οποίοι εμφανίζουν αλλεργικές αντιδράσεις στο αυτοκόλλητο του αισθητήρα
- Οι οποίοι πρόκειται να υποβληθούν σε σάρωση μαγνητικής τομογραφίας (MRI), λόγω σχετικού κινδύνου τραυματισμού

5.0 Προειδοποιήσεις

- Να ελέγχετε τη θέση του αισθητήρα κάθε 12 ώρες τουλάχιστον ή συχνότερα, σύμφωνα με τις απαιτήσεις του πρωτοκόλλου του ιδρύματος.
- Αφαιρέστε τον αισθητήρα εάν έχει επιδεινωθεί η κατάσταση του κυκλοφορικού ή έχει επηρεαστεί η ακεραιότητα του δέρματος.
- Μην προσαρτάτε τον αισθητήρα σε τραυματισμένο ή ερεθισμένο δέρμα.
- Μην ξαπλώνετε τον ασθενή επάνω στον αισθητήρα ή το καλώδιο.
- Μην χρησιμοποιείτε σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας, καθώς υπάρχει κίνδυνος πρόκλησης εγκαύματος λόγω θέρμανσης του αισθητήρα.
- Μην προσαρτάτε τον αισθητήρα στο δέρμα χρησιμοποιώντας μη εγκεκριμένα αντικείμενα, όπως κεφαλόδεσμους, καπέλα, καλύμματα, ταινία κ.λτ.
- Μην τοποθετείτε τον αισθητήρα ή βοηθητικά εξαρτήματα του επάνω στα μάτια, τη μύτη ή το στόμα.
- Μην κόβετε τον αισθητήρα. Εάν ο αισθητήρας κοπεί, ενδέχεται να προκληθεί τραυματισμός του ασθενούς.
- Μην χρησιμοποιείτε σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MRI).
- Όταν χρησιμοποιούνται σε περιβάλλον φωτισμού LED, οι αισθητήρες θα πρέπει να είναι καλυμμένοι με κάποιο κάλυμμα αποκλεισμού φωτός πριν από τη σύνδεσή τους με το καλώδιο του προενισχυτή, καθώς ορισμένα συστήματα ψηλής έντασης είναι δυνατόν να προκαλέσουν παρεμβολές στην ανίχνευση εγγάριων υπέρθρου ψωτώς του αισθητήρα.
- Η χρήση άλλων επιθεμάτων ιεμβράνης φραγμού εκτός του Tegaderm ενδέχεται να επηρέασει την ακρίβεια των ενδείξεων του StO₂.
- Εάν δεν αφαιρεθεί η προστατευτική επένδυση του αισθητήρα πριν από την εκτέλεση της παρακολούθησης, οι ενδείξεις StO₂ ενδέχεται να είναι εσφαλμένες.

6.0 Συστάσεις προσοχής

- Αποφύγετε την τοποθέτηση του αισθητήρα επάνω σε περιοχές με τριχοφύτια, αεροφόρους κόλπους, αιματώματα, σημάδια εκ γενετής ή διαρρηγμένο δέρμα.
- Αποφύγετε την προσάρτηση του αισθητήρα σε σημεία με περίσσεια λιπώδους ιστού, ασκήτη ή οιδίμα.
- Τα υλικά κατασκευής του αισθητήρα ΔΕΝ είναι σχεδιασμένα για επαναχρησιμοποίηση. Εάν επαναχρησιμοποιήσετε τον αισθητήρα, ενδέχεται να μην αποδώσει κατά το αναμενόμενο.

7.0 Οδηγίες

Βήμα	Διαδικασία
1	Αφαιρέστε τον αισθητήρα από τη συσκευασία. Ελέγχτε προσεκτικά τον αισθητήρα για τυχόν ζημιά. Απορρίψτε τον και αντικαταστήστε τον εάν εντοπίσετε ζημιά.
2	Επιλέξτε τη θέση του αισθητήρα επάνω στο μόνιτορ.
3	Καθαρίστε και στεγνώστε το σημείο τοποθέτησης του αισθητήρα (Εικόνα 1).
4	Αφαιρέστε την προστατευτική επένδυση του αισθητήρα (Εικόνα 2).
5	Tοποθετήστε τον αισθητήρα στον ασθενή: <ul style="list-style-type: none">α) Εγκεφαλική χρήση (Εικόνα 3a): επιλέξτε μια θέση στο μέτωπο, αρκετά πάνω από τα φρύδια και ακριβώς κάτω από τη γραμμή τριχοφύτας.β) Μη εγκεφαλική χρήση (Εικόνες 3b, 3c, 3d): επιλέξτε τη θέση που παρέχει τη βέλτιστη πρόσβαση στον επιθυμητό σκελετικό υλικό ιστό, για παράδειγμα: τετρακέφαλος (μηρός) ή γαστροκνήμιος (γάμπα), πλατύς ραχιαίος (λαγόνα), έξω λοξός μης ή κοιλιά. <p>Σημείωση: Μπορείτε να χρησιμοποιήσετε Tegaderm ανάμεσα στον αισθητήρα και το δέρμα σε ασθενείς με ευαίσθητο δέρμα ή οιδίμα.</p>

Βήμα	Διαδικασία
6	Εισαγάγετε τον σύνδεσμο αισθητήρα ευθεία στον σύνδεσμο καλωδίου αισθητήρα μέχρι να κουμπώσετε στη θέση του (Εικόνα 4). Χρησιμοποιήστε το κλιπ δεντονιού για να στερεώσετε το καλώδιο και να αποτρέψετε τυχόν τράβηγμα του αισθητήρα.
7	Εάν χρειαστεί, διπλώστε το πεπλαταυσμένο καλώδιο του αισθητήρα για να το κατευθύνετε στην επιθυμητή θέση (Εικόνα 4).

Προς χρήση μόνο με έκδοση λογισμικού καλωδίου οξύμετρου ForeSight 2.5.7 ή μεταγενέστερη και με έκδοση λογισμικού οξύμετρου ιστού απόλυτης μέτρησης FORE-SIGHT ELITE 4.5.6 ή μεταγενέστερη.

8.0 Απόρριψη

Οι αισθητήρες είναι σχεδιασμένοι για χρήση σε έναν μόνο ασθενή και δεν προορίζονται για επανεπεξεργασία. Η επαναχρησιμοποίηση των αισθητήρων ενέχει κίνδυνο διασταυρούμενης μόλυνσης ή λοιμωξης. Χρησιμοποιείτε νέο αισθητήρα για κάθε ασθενή και απορρίπτετε τον μετά τη χρήση. Η απόρριψη πρέπει να ακολουθεί τις τοπικές πολιτικές για νοσοκομεία και ίδρυμα.

9.0 Φύλαξη

Φυλάσσετε σε δροσερό και ξηρό χώρο.

10.0 Διάρκεια ζωής

Η συνιστώμενη διάρκεια ζωής αναγράφεται επάνω σε κάθε συσκευασία. Η φύλαξη πέραν της ημερομηνίας λήξης ενδέχεται να έχει ως αποτέλεσμα την αλλοίωση και τη δυσλειτουργία του προϊόντος.

11.0 Τεχνική βοήθεια

Για τεχνική βοήθεια, τηλεφονήστε στην Edwards Technical Support στους ακόλουθους τηλεφωνικούς αριθμούς: +30 210 28.07.111.

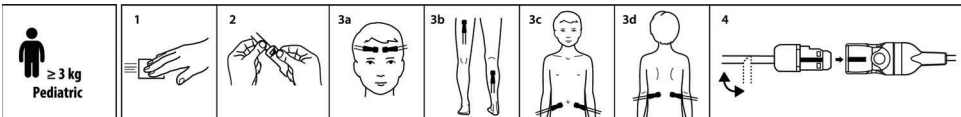
Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην πιο πρόσφατη έκδοση του εγχειριδίου χρήσης του συστήματος παρακολούθησης.

Οι χρήστες ή/και οι ασθενείς θα πρέπει να αναφέρουν τυχόν σοβαρά συμβάντα στον κατασκευαστή και την αρμόδια αρχή του κράτους μέλους όπου διαμένει ο χρήστης ή/και ο ασθενής.

Ανατρέξτε στο υπόμνημα συμβόλων στο τέλος του παρόντος εγγράφου.

Português

ForeSight Jr Sensor médio



Leia cuidadosamente estas instruções de uso. Elas abordam as advertências, precauções e riscos residuais referentes a este dispositivo médico.

1.0 Descrição

Quando usado em conjunto com o cabo de oxímetro ForeSight ou em conjunto com o oxímetro de tecido absoluto FORE-SIGHT ELITE, o sensor é uma peça aplicada de uso único que mede a hemoglobina, permitindo que o médico determine os níveis absolutos de saturação de oxigênio no sangue tecidual (SpO_2) de forma contínua e exata. Este dispositivo é fornecido não estéril.

O desempenho do dispositivo, incluindo características funcionais, foi verificado em uma abrangente série de testes com o objetivo de respaldar a segurança e o desempenho do dispositivo em seu uso previsto, quando utilizado em conformidade com as instruções de uso estabelecidas.

O dispositivo deve ser utilizado por médicos que tenham sido treinados no uso de dispositivos de oximetria de tecido, em conformidade com as políticas de sua instituição.

O benefício de usar o sensor ForeSight é fornecer, de forma não invasiva, os valores de hemoglobina e saturação de oxigênio do tecido de modo a permitir que os médicos manejem seus pacientes. Os possíveis riscos incluem queimaduras, choque elétrico, danos ao tecido, hipoxia transitória, reação adversa aos materiais do dispositivo e/ou tratamento inadequado/não intencional.

2.0 Uso previsto/finalidade prevista

Quando usado com a plataforma de monitoramento avançado HemoSphere em conjunto com o módulo de tecnologia HemoSphere, a finalidade prevista é monitorar a saturação regional absoluta de oxigênio da hemoglobina do sangue sob o sensor.

Edwards, Edwards Lifesciences, o logotipo estilizado E, FORE-SIGHT, ForeSight, ForeSight Jr, e FORE-SIGHT ELITE são marcas comerciais da Edwards Lifesciences Corporation. Todas as outras marcas registradas pertencem aos seus respectivos proprietários.

3.0 Indicações de uso

Quando usado em conjunto com o oxímetro de tecido absoluto FORE-SIGHT ELITE ou com o cabo do oxímetro ForeSight:

O sensor médio é indicado para o monitoramento da saturação regional absoluta de oxigênio da hemoglobina do sangue sob o sensor em indivíduos em risco de estados isquêmicos com circulação reduzida ou sem circulação. Ele destina-se ao uso em indivíduos pediátricos ≥3 kg.

4.0 Contraindicações

O uso do sensor é contraindicado em pacientes:

- Com uma área do local físico muito limitada para permitir o posicionamento adequado do sensor.
- Com reações alérgicas ao adesivo do sensor.
- Submetidos a IRM, devido ao risco associado de lesão.

5.0 Advertências

- Avalie o local do sensor, no mínimo, a cada 12 horas ou mais frequentemente, conforme exigido pelo protocolo da instituição.
- Remova o sensor se a condição da circulação ou a integridade da pele tiver se deteriorado.
- Não fixe o sensor sobre pele ferida ou irritada.
- Não posicione o paciente sobre o sensor ou o cabo.
- Não utilize em um ambiente de RM, pois há risco de queimadura como resultado do aquecimento do sensor.
- Não use dispositivos não aprovados, tais como faixas de cabelo, chapéus, bandagens, fitas adesivas, etc., para fixar o sensor à pele.
- Não posicione o sensor nem os acessórios sobre os olhos, o nariz ou a boca.
- Não corte o sensor. Cortar o sensor pode resultar em ferimentos no paciente.
- Não use em um ambiente de IRM.
- Quando usados em locais com iluminação LED, os sensores devem ser cobertos com um bloqueador de luz antes de serem conectados ao cabo pré-amplificador, já que alguns sistemas de alta intensidade podem interferir na detecção de luz quase-infravermelha do sensor.
- O uso de outros curativos de película de barreira que não sejam o Tegaderm pode afetar a exatidão das leituras de StO₂.
- A não remoção do revestimento de proteção do sensor antes do monitoramento pode causar leituras errôneas de StO₂.

6.0 Avisos

- Evite posicionar o sensor sobre cabelos, seios nasais, hematomas, marcas de nascimento ou pele rachada.
- Evite fixar o sensor a locais com excesso de adipose, ascite ou edema.
- Os materiais usados na fabricação do sensor NÃO foram concebidos para serem reutilizados. A sua reutilização pode fazer com que o sensor não funcione da forma prevista.

7.0 Instruções

Etapa	Procedimento
1	Remova o sensor da embalagem. Insprie o sensor cuidadosamente quanto a danos — caso encontre danos, descarte e substitua.
2	Selecione a localização do sensor no monitor.
3	Limpe e seque o local do sensor (Figura 1).
4	Remova o revestimento de proteção do sensor (Figura 2).
5	Coloque o sensor no paciente: a) Uso cerebral (Figura 3a): selecione o local na testa, bem acima da sobrancelha e logo abaixo do contorno do couro cabeludo. b) Uso não cerebral (Figuras 3b, 3c, 3d): selecione o local que ofereça acesso ideal ao tecido muscular esquelético pretendido, como por exemplo: quadríceps (parte superior da perna) ou o gastrocnêmio e o tibial (panturrilha), o músculo grande dorsal (flanco), o oblíquo externo ou o abdômen. Observação: Em pacientes com pele delicada ou edema, pode-se usar Tegaderm entre o sensor e a pele.
6	Insira o conector do sensor diretamente no conector do cabo do sensor até ele encaixar no devido lugar (Figura 4). Use o prendedor para lençol para fixar o cabo e evitar que o sensor seja puxado.
7	Se necessário, dobre o cabo plano do sensor para colocá-lo na direção desejada (Figura 4).

Para uso somente com a versão 2.5.7 ou superior do software do cabo do oxímetro ForeSight e com a versão 4.5.6 ou superior do software do oxímetro de tecido absoluto FORE-SIGHT ELITE.

8.0 Descarte

Os sensores foram concebidos para serem usados em apenas um paciente e não devem ser reutilizados. A reutilização dos sensores pode constituir um risco de contaminação cruzada ou infecção. Use um novo sensor para cada paciente e descarte-o após o uso. O descarte deve ser realizado de acordo com as políticas locais do hospital e da instituição.

9.0 Armazenamento

Armazenar em um local fresco e seco.

10.0 Vida útil

A vida útil recomendada é conforme marcada em cada embalagem. O armazenamento além do prazo de validade pode resultar na deterioração e na avaria do produto.

11.0 Assistência técnica

Portugal: para assistência técnica, telefone para o Suporte Técnico da Edwards nos números: +55 11 5567 5230 ou 5567 5282.

Consulte a versão mais recente do manual do operador do sistema de monitoramento para obter mais informações.

Os usuários e/ou pacientes devem relatar quaisquer incidentes graves ao fabricante e à autoridade competente do Estado Membro de localização do usuário e/ou paciente.

Consulte a legenda dos símbolos no final deste documento.

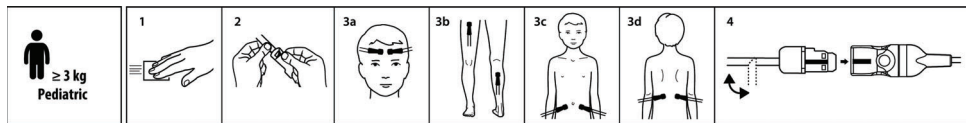
Cesky

ForeSight Jr Střední snímač



FSESM

≥ 3 kg – pediatrický



Přečtěte si pozorně tento návod k použití, kde jsou uvedena všechna varování, preventivní opatření a zbylá rizika týkající se tohoto zdravotnického prostředku.

1.0 Popis

Pokud je snímač používán v kombinaci s oxymetrickým kabelem ForeSight nebo v kombinaci s absolutním tkáňovým oxymetrem FORE-SIGHT ELITE, představuje příložnou část k jednorázovému použití, která měří hemoglobin, což lékař umožňuje nepřetržitě a pěsni stanovovat absolutní hladiny saturace krve kyslíkem v tkáni (SpO₂). Tento prostředek se dodává nesterilní.

Výkon prostředku včetně funkčních charakteristik byl ověřen pomocí komplexní série testů, které prokázaly jeho bezpečnost a efektivitu pro zamýšlené použití, pokud se používá v souladu s pokyny uvedenými v návodu k použití.

Tento prostředek používají lékaři kvalifikovaní k práci s prostředky na tkáňovou oxymetrii v souladu s předpisy.

Přenosný snímač ForeSight je neinvazivní měření saturace tkání a hemoglobinu kyslíkem, což umožňuje přizpůsobit léčbu. Možná rizika měření jsou popáleniny, úraz elektrickým proudem, poškození tkání, přechodná hypoxie, nežádoucí reakce na materiály prostředku a/nebo nevhodná či nezamýšlená léčba.

2.0 Určené použití a účel

Při použití s moderní monitorovací platformou HemoSphere v kombinaci s technologickým modulem HemoSphere je tento prostředek určený k monitorování absolutní místní saturace hemoglobinu kyslíkem v krvi pod snímačem.

3.0 Indikace použití

Při použití ve spojení s absolutním tkáňovým oxymetrem FORE-SIGHT ELITE nebo oxymetrickým kabelem ForeSight:

Střední snímač je indikován pro monitorování absolutní regionální saturace hemoglobinu kyslíkem v krvi pod snímačem u jedinců ohrožených ischemickými stavů sníženým průtokem nebo bez průtoku. Je určen k použití u pediatrických pacientů s hmotností ≥ 3 kg.

4.0 Kontraindikace

Snímač je kontraindikován pro použití u pacientů:

- s příliš omezenou fyzickou plochou místa pro správné umístění snímače,
- s alergickými reakcemi na lepidlo snímače,
- procházejícím snímkováním MR kvůli přidruženému riziku zranění.

5.0 Varování

- **Místo umístění snímače kontrolujte minimálně každých 12 hodin nebo častěji, v souladu s interními směrnicemi.**
- **Pokud se zhorší krevní oběh nebo integrita kůže, snímač odstraňte.**
- **Snímač neumísťujte na poškozenou ani narušenou kůži.**
- **Pacienta nepokládejte na snímač ani kabel.**
- **V prostředí MR prostředek nepoužívejte. Hrozilo by zahřátí snímače a následné popálení.**
- **Snímač na kůži nepřipevňujte neschválenými prostředky, jako jsou čelenky, čepice, šály, lepicí pásky apod.**
- **Snímač ani příslušenství neumísťujte na oči, nos ani ústa.**
- **Snímač nestříhejte. Přestřížení snímače může vést k poranění pacienta.**
- **Nepoužívejte v prostředí MR.**
- **Při použití v prostředí s osvětlením LED se před připojením ke kabelu předesilovače musí snímače zakrýt blokátorem světla, protože některé systémy s vysokou intenzitou mohou rušit detekci snímače v blízkosti infračerveného světla.**

- Použití jiného fóliového krytí než Tegaderm může ovlivnit přesnost hodnot StO₂.
- Pokud před monitorováním neodstraníte ochranou fólii snímače, naměřené hodnoty StO₂ mohou být chybné.

6.0 Výstrahy

- Neumístujte snímač na vlasy, přes sinusy, hematomy, mateřská znaménka ani na porušenou kůži.
- Nepřipevňujte snímač na místa s nadbytkem tukové tkáně, nahromaděním tekutin nebo s otokem.
- Materiály použité při výrobě snímače NEJSOU určeny k opakovanému použití. Opakování použití může způsobit, že snímač nebude fungovat určeným způsobem.

7.0 Pokyny

Krok	Postup
1	Vyjměte snímač z obalu. Pečlivě zkонтrolujte, zda není snímač poškozen. Zjistěte-li poškození, snímač zlikvidujte a vyměňte.
2	Vyberte umístění snímače na monitoru.
3	Místo pro umístění snímače očistěte a osušte (obrázek 1).
4	Ze snímače odstraňte ochrannou fólii (obrázek 2).
5	Přiložte snímač na pacienta: <ol style="list-style-type: none"> Cerebrální použití (obrázek 3a): zvolte místo na čele dost daleko nad obočím a těsně pod liníí vlasů. Necerebrální použití (obrázky 3b, 3c, 3d): vyberte místo, které poskytuje ideální přístup k požadované kosterní svalové tkáni, například kvadriceps (stehno) nebo gastrocnemius a tibialis (lýtka), latissimus dorsi (bok), vnější šikmý sval nebo břicho. <p>Poznámka: V případě pacientů s jemnou kůží nebo s otokem můžete mezi snímač a kůži vložit kryt Tegaderm.</p>
6	Zasunujte konektor snímače přímo do konektoru kabelu snímače, dokud nezapadne na místo (obrázek 4). Kabel přichytěte svorkou k prostěradlu, aby nedošlo k nechtemnému odpojení snímače.
7	Podle potřeby ohněte plochý kabel snímače, aby vedl požadovaným směrem (obrázek 4).

Pro použití pouze se softwarem oxymetrického kabelu ForeSight verze 2.5.7 nebo vyšší a se softwarem absolutního tkáňového oxymetru FORE-SIGHT ELITE verze 4.5.6 nebo vyšší.

8.0 Likvidace

Snímače jsou určeny k použití pouze u jednoho pacienta a nesmějí se zpracovávat k dalšímu použití. Znovu použité snímače představují riziko křízové kontaminace nebo infekce. U každého pacienta použijte nový snímač a po použití jej zlikvidujte. Likvidace musí probíhat v souladu s místními nemocničními a ústavními předpisy.

9.0 Skladování

Uskladňujte na chladném a suchém místě.

10.0 Doba použitelnosti

Doporučená doba použitelnosti je vyznačena na každém balení. Skladování po uplynutí doby použitelnosti může vést ke zhoršení jakosti a poruše výrobku.

11.0 Technická asistence

Pro technickou asistenci, prosím volejte následující telefonní číslo – Edwards Lifesciences AG: +420 221 602 251.

Další informace najdete v nejnovější verzi návodu k obsluze monitorovacího systému.

Uživatelé a/nebo pacienti by měli nahlásit případné závažné příhody výrobci a příslušnému úřadu členského státu, ve kterém uživatel a/nebo pacient sídlí.

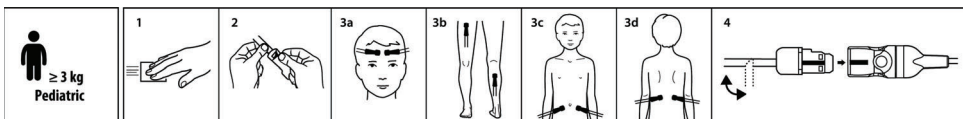
Legendu se symboly najdete na konci tohoto dokumentu.

Magyar

ForeSight Jr Közepes méretű érzékelő



≥ 3 kg - gyermekgyógyászati



Figyelmesen olvassa el a jelen használati utasítást, amely az orvostechnikai eszközzel kapcsolatos figyelmeztetéseket, óvintézkedéseket és fennmaradó kockázatokat ismerteti.

1.0 Leírás

A ForeSight oxigénszintmérő kábellel vagy a FORE-SIGHT ELITE abszolút szövetti oxigénszintmérővel együtt alkalmazva az érzékelő egy egyszer használatos alkalmazott alkatrész, mely a hemoglobin vizsgála lehetőséget ad a klinikusnak arra, hogy folyamatosan és pontosan tudja mérni a vér oxigénszaturációjának abszolút szintjét a szövetekben (StO_2). Az eszköz nem sterilén kerül forgalomba.

Átfogó vizsgálatosorozatok igazolják, hogy az eszköz működése – többek között a funkcionális jellemzők – hozzájárulnak az eszköz rendeltetésszerű használata során annak biztonságossához és teljesítményéhez, ha használata az elfogadott használati utasításban leírtaknak megfelelően történik.

Az eszköz a szövetti oximetriás eszközök használatában az intézményi irányelveknek megfelelően szakkepzet orvosok által használatos.

A ForeSight oxigénszintmérő használatának előnye, hogy nem invázív módon szolgáltat szövetti oxigénszaturációs és hemoglobinértékeket, ami lehetővé teszi, hogy az orvosok megfelelően kezelhessék betegeiket. A lehetséges kockázatok közé tartoznak az égési sérülések, áramütés, szövetkárosodás, átmeneti hipoxia, az eszköz anyagai által kíváltott mellékhatás és/vagy nem megfelelő/nem a tervezett módon végbemelenő kezelés.

2.0 Rendeltetésszerű használat/Cél

Rendeltetésszerű célja a HemoSphere tökéletesített monitorozó platformmal és a HemoSphere technológiai modullal együttesen alkalmazva az érzékelő alatt a vérben lévő hemoglobin abszolút regionális oxigénszaturációjának monitorozása.

3.0 Felhasználási javallatok

A FORE-SIGHT ELITE abszolút szövetti oxigénszintmérővel vagy a ForeSight oxigénszintmérő kábellel együtt használva:

A közepes méretű érzékelő rendeltetésszerű használata az érzékelő alatt keringő vér abszolút regionális hemoglobin oxigénszaturációjának monitorozása olyan betegekben, aiknél fennáll a keringés csökkenésével vagy megszűnésével járó iszkémia állapot kialakulásának kockázata. Felhasználása ≥ 3 kg testtömegű gyermekbetegeknél javasolt.

4.0 Ellenjavallatok

Az érzékelő használata ellenjavallott a következő betegek esetén:

- Akikben az érzékelő felhelyezésére alkalmas testfelület méréte nem elegendő az érzékelő megfelelő felhelyezésére.
- Akik allergiás reakciót mutatnak az érzékelőn található ragasztóanyagra.
- Akik MRI vizsgálaton esnek át, a sérülés ehhez társuló kockázata miatt.

5.0 Figyelmeztetések

- Legalább 12 óránként, vagy ha az intézményi protokoll megköveteli, ennél gyakrabban ellenőrizze az érzékelő helyét.
- Távolítsa el az érzékelőt, ha a felhelyezés helyén csökken a véráramlás vagy sérül a bőr.
- Az érzékelőt ne tegye sérült vagy irritált bőrfelületre.
- Ne fektesse a beteget az érzékelőre vagy a kábelre.
- Ne használja MR-környezetben, mivel az érzékelő felmelegedése égési sérüléseket eredményezhet.
- Az érzékelő rögzítéséhez ne használjon olyan eszközöket, amelyeket nem hagyta jóvá, például fejpántot, sapkát, pólát, ragasztószalagot stb.
- Ne helyezze az érzékelőt vagy a tartozékokat a szemre, az orra vagy a szájra.
- Ne vágja el az érzékelőt. Az érzékelő elvágása esetén a beteg megsérülhet.
- Ne használja MRI-környezetben.
- Ha LED fénnyel megvilágított környezetben használja, az érzékelőket fényvédővel kell letakarni az előerősítő kábelhez való csatlakoztatás előtt, mivel néhány magas intenzitású rendszer interferenciát tud okozni az érzékelő infravöröshöz közelí fényérzékelésében.
- Ha nem Tegaderm filmkötzszer használ, az hatással lehet az StO_2 érzékelő leolvasási pontosságára.
- Ha nem távoítja el az érzékelő védőborítását a monitorozás előtt, az az StO_2 -érték hibás leolvasásához vezethet.

6.0 Óvintézkedések

- Ne helyezze az érzékelőt hajjal/szörrel borított bőrterületre, orrmelléküreg fölé, hematómára, anyajegyre vagy sérült bőrfelületre.
- Ne helyezze az érzékelőt ascites fölre, illetve túl sok zsírszövetet tartalmazó vagy ödémás területre.
- Az érzékelő gyártásához használt anyagok NEM alkalmazásak újrafelhasználásra. Az érzékelő újrafelhasználása esetén lehetséges, hogy az nem az elvárt módon fog működni.

7.0 Utasítások

Lépés	Eljárás
1	Vegye ki az érzékelőt a csomagolásából. Gondosan vizsgálja meg, hogy nem sérült-e az érzékelő – ha sérülést talál rajta, dobja ki az érzékelőt, és használjon másikat.
2	Válassza ki az érzékelő helyét a monitoron.
3	Tisztítsa meg és száritsa meg az érzékelő helyét (1. ábra).
4	Vegye le a védőborítást az érzékelőről (2. ábra).
5	Helyezze az érzékelőt a betegre: <ul style="list-style-type: none">a) Cerebrális alkalmazás (3a. ábra): válasszon ki a homlokon egy területet jóval a szemöldök felett és közvetlenül a hájvonal alatt.b) Nem cerebrális alkalmazás (3b., 3c., 3d. ábra): olyan területet válasszon, amely jó hozzáférést biztosít a kívánt végzésműködéshez, például: <i>musculus quadriceps femoris (comb)</i>, vagy <i>musculus gastrocnemius</i> vagy <i>musculus tibialis (lábszár)</i>, <i>musculus latissimus dorsi</i> (a hát alsó-oldalsó része), <i>musculus obliquus abdominis externus</i> vagy has. <p>Megjegyzés: Az érzékeny bőrű vagy ödémás betegeknél használhat Tegadermet az érzékelő és a bőr között.</p>

Lépés	Eljárás
6	Helyezze be az érzékelőcsatlakozót egyenesen az érzékelőkábel aljzatába, amíg a helyére nem pattan (4. ábra). A kábel csipesszel rögzítse a lepedőhöz, így megakadályozhatja, hogy húzó hatás érje az érzékelőt.
7	Szükség esetén hajlítsa az érzékelő lapos kábelét a kívánt irányba (4. ábra).

Kizárolag a ForeSight oxigénszintmérő kábel 2.5.7-es vagy újabb verziójú szoftverével és a FORE-SIGHT ELITE abszolút szöveti oxigénszintmérő 4.5.6-os vagy újabb verziójú szoftverével használja.

8.0 Ártalmatlanítás

Az érzékelőket kizárolag egyetlen betegen történő használatra terveztek, és tilos a felújításuk. Az érzékelők további betegeken történő használata kontaminációhoz vagy keresztfertőzéshez vezethet. Használat után dobja el az érzékelőt, és minden beteghez használjon új érzékelőt. Ártalmatlanításkor kövesse a helyi kórházi és intézményi irányelveket.

9.0 Tárolás

Hűvös, száraz helyen tartandó.

10.0 Tárolási idő

Az ajánlott tárolási idő minden csomagon fel van tüntetve. A felhasználhatósági időn túli tárolás a termék károsodását és hibás működését eredményezheti.

11.0 Műszaki segítségnyújtás

Műszaki segítségnyújtásért kérjük, hívja az Edwards Technikai Csoportot a következő telefonszámon – Edwards Lifesciences AG: +420 221 602 251

További információkért olvassa el a monitorozó rendszer kezelői útmutatójának legfrissebb verzióját.

A felhasználóknak és/vagy a betegeknek jelenteniük kell minden súlyos incident a gyártó, valamint annak a tagállamnak az illetékes hatósága felé, amelyben a felhasználó és/vagy a beteg él.

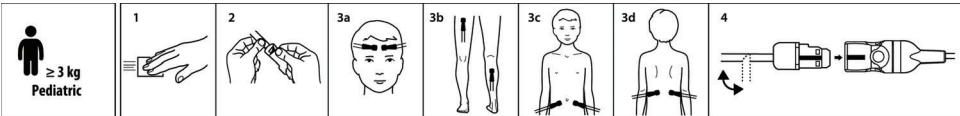
Tekintse meg a dokumentum végén található jelmagyarázatot.

Polski

ForeSight Jr Czujnik średni



≥3 kg — pacjenci pediatryczni



Należy uważnie przeczytać niniejszą instrukcję użycia, ponieważ zawiera ona ostrzeżenia, środki ostrożności oraz informacje na temat zagrożeń resztkowych dotyczące tego wyrobu medycznego.

1.0 Opis

Opisywanym czujnikiem, gdy jest stosowany w połączeniu z przewodem do oksymetrii ForeSight lub z oksymetrem tkankowym FORE-SIGHT ELITE do pomiarów bezwzględnych, jest przeznaczona do jednorazowego użytku część wchodząca w kontakt z ciałem pacjenta, która mierzy poziom hemoglobiny, co pozwala lekarzowi na stałe i dokładnie ustalanie bezwzględnych poziomów utleniania krwi w tkance (StO₂). Wyrób jest dostarczany w stanie niejałowym.

Skuteczność wyrobu, w tym charakterystykę funkcjonalną, zweryfikowano w serii wszechstronnych testów, potwierdzając bezpieczeństwo stosowania wyrobu w zakresie jego przeznaczenia i zgodnie z zatwierdzoną instrukcją użycia.

Wyrób jest przeznaczony do stosowania przez lekarzy przeszkolonych w zakresie użycowania urządzeń do oksymetrii tkankowej zgodnie z procedurą obowiązującą w danej placówce.

Korzyścią ze stosowania czujnika ForeSight jest możliwość nieinwazyjnego wyznaczania wartości wysycenia tkanek i wartości hemoglobiny, co wspomaga lekarzy w procesie podejmowania decyzji związanych z pacjentami. Do potencjalnych zagrożeń należą: poparzenie prądem elektrycznym, uszkodzenie tkanki, przejściowa hipoksja, reakcja niepożądana na materiały wyrobu i/lub nieodpowiednie/niezamierzone leczenie.

2.0 Przewidziane zastosowanie / przeznaczenie

Gdy wyrob jest stosowany z zaawansowaną platformą monitorowania HemoSphere w połączeniu z modelem technologicznym HemoSphere, jego przeznaczeniem jest monitorowanie bezwzględnego miejscowego wysycenia hemoglobiny tlenem we krwi pod czujnikiem.

3.0 Wskazania do stosowania

W przypadku stosowania w połączeniu z oksymetrem tkankowym FORE-SIGHT ELITE do pomiarów bezwzględnych lub przewodem do oksymetrii ForeSight:

Czujnik średni jest wskazany do monitorowania bezwzględnego miejscowego wysycenia hemoglobinem tlenem we krwi pod czujnikami u osób zagrożonych stanami niedokrwieniowymi z powodu obniżonego przepływu krwi lub jego braku. Jest wskazany do stosowania u pacjentów pediatrycznych o masie ciała ≥ 3 kg.

4.0 Przeciwwskazania

Stosowanie czujnika jest przeciwwskazane u pacjentów:

- u których powierzchnia w miejscu przeznaczonym na czujnik jest zbyt mała, aby możliwe było prawidłowe umieszczenie czujnika;
- u których występuje reakcja alergiczna na substancję klejącą, którą pokryty jest czujnik;
- poddawanych badaniu MRI — ze względu na powiązane ryzyko obrażeń.

5.0 Ostrzeżenia

- Sprawdzać miejsce przymocowania czujnika przynajmniej co 12 godzin lub częściej, zgodnie z protokołem obowiązującym w placówce.
- W przypadku zaburzenia krążenia lub naruszenia integralności skóry usunąć czujnik.
- Nie mocować czujnika do uszkodzonej lub podrażnionej skóry.
- Nie układać pacjenta na czujniku ani na przewodzie.
- Nie używać w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego (MR) ze względu na ryzyko poparzenia spowodowane nagrzewaniem się czujnika.
- Nie mocować czujnika do skóry za pomocą niezatwierdzonych akcesoriów, takich jak opaski na głowę, czapki, szale, taśma itp.
- Nie umieszczać czujnika ani akcesoriów na oczach, nosie czy ustach.
- Nie przecinać czujnika. Przecięcie czujnika może spowodować uraz pacjenta.
- Nie używać w środowisku MRI.
- W przypadku użytywania w otoczeniu z oświetleniem diodowym należy zasłonić czujniki przed podłączeniem do przewodu przedwzmacniacza, ponieważ niektóre systemy o wysokim natężeniu światła mogą zakłócać działanie funkcji czujnika, która polega na wykrywaniu światła w zakresie bliższej podczerwieni.
- Stosowanie foliowego opatrunku barierowego innego niż Tegaderm może wpływać na dokładność odczytów StO₂.
- Niesunięcie warstwy ochronnej z czujnika przed rozpoczęciem monitorowania może powodować błędne odczyty StO₂.

6.0 Przestrogi

- Nie umieszczać czujnika na włosach, zatokach przynosowych, kwiakach, znamionach ani na uszkodzonej skórze.
- Nie umieszczać czujnika w miejscach z nadmiernym nagromadzeniem tkanki tłuszczowej, wodobrzuszu i obrzękiem.
- Materiały, z których wykonano czujnik, NIE nadają się do ponownego użytku. Ponowne użycie może spowodować działanie czujnika w sposób niezgodny z zamierzonym.

7.0 Instrukcje

Etap	Procedura
1	Wyjąć czujnik z opakowania. Uważnie sprawdzić czujnik pod kątem uszkodzeń — w przypadku wykrycia uszkodzenia nie używać czujnika i wymienić go na inny.
2	Na monitorze wybrać lokalizację czujnika.
3	Oczyścić i osuszyć miejsce przymocowania czujnika (Rysunek 1).
4	Zdjąć warstwę ochronną z czujnika (Rysunek 2).
5	Przymocować czujnik do ciała pacjenta: <ol style="list-style-type: none">Zastosowanie w okolicy mózgu (Rysunek 3a): wybrać miejsce na czole wysoko powyżej brwi, nieco poniżej linii włosów.Zastosowanie w miejscach innych niż okolica mózgu (Rysunki 3b, 3c, 3d): wybrać miejsce zapewniające najlepszy dostęp do właściwej tkanki mięśni szkieletowych, na przykład: mięsień czworogłowy (górną część nogi) lub mięsień brzuchaty lydkiego i mięsień piszczelowy (lydka), mięsień najszerzy grzbietu (bok), mięsień skośny zewnętrzny lub brzuch. <p>Uwaga: U pacjentów z delikatną skórą lub obrzękiem można umieścić opatrunek Tegaderm pomiędzy czujnikiem a skórą.</p>
6	Wkładać wtyczkę czujnika prosto do złącza przewodu czujnika, aż wskoczy na miejsce (Rysunek 4). Użyć klipsa do mocowania na prześcieradle, aby zabezpieczyć przewód i zapobiec ciągnięciu czujnika.
7	W razie potrzeby zagiąć płaski przewód czujnika, aby poprowadzić go w żądanym kierunku (Rysunek 4).

Stosować wyłącznie z oprogramowaniem przewodu do oksymetrii ForeSight w wersji 2.5.7 lub nowszej albo z oprogramowaniem oksymetru tkankowego FORE-SIGHT ELITE do pomiarów bezwzględnych w wersji 4.5.6 lub nowszej.

8.0 Utylizacja

Czujniki są przeznaczone do użytku u jednego pacjenta i nie mogą być przygotowywane do ponownego użycia. Ponownie użyte czujniki stwarzają zagrożenie przeniesienia zanieczyszczeń lub zakażenia. Dla każdego pacjenta należy użyć nowego czujnika, a po użyciu należy go wyrzucić. Utylizacja powinna odbywać się zgodnie z przepisami obowiązującymi lokalnie w szpitalu i placówce.

9.0 Przechowywanie

Wyrób należy przechowywać w chłodnym i suchym miejscu.

10.0 Okres przydatności do użytku

Zalecany okres przydatności do użytku podano na każdym opakowaniu. Przechowywanie wyrobu przez okres dłuższy niż podany może spowodować pogorszenie się jego stanu i niesprawność.

11.0 Wsparcie techniczne

W celu uzyskania pomocy technicznej proszę dzwonić pod następujący numer telefonu Edwards Lifesciences AG: +48 (22) 256 38 80

Aby uzyskać więcej informacji, należy zapoznać się z najnowszą wersją podręcznika operatora systemu monitorowania.

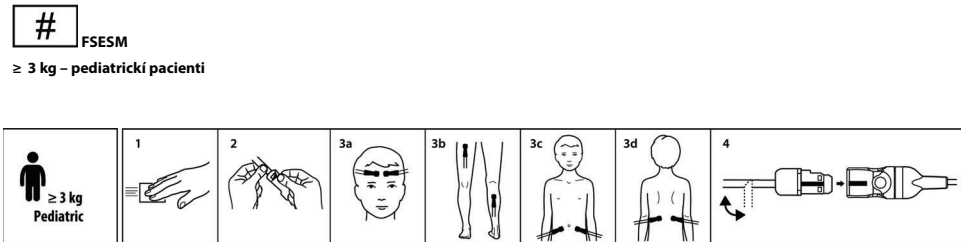
Użytkownicy i/lub pacjenci powinni zgłaszać wszelkie poważne zdarzenia producentowi oraz właściwym organom państwa członkowskiego będącego miejscem zamieszkania użytkownika i/lub pacjenta.

Należy zapoznać się z legendą symboli na końcu niniejszego dokumentu.

Slovensky

ForeSight Jr

Stredný snímač



Pozorne si prečítajte tento návod na použitie, ktorý uvádzajú výstrahy, bezpečnostné opatrenia a zostatkové riziká tejto zdravotníckej pomôcky.

1.0 Popis

Snímač, ak sa používa v kombinácii s káblom oxymetra ForeSight alebo v kombinácii s oxymetrom FORE-SIGHT ELITE na meranie absolútnej úrovne kyslíka v tkanive, je aplikovaná časť na jednorazové použitie, ktorá meria hemoglobin, čo umožňuje lekárovi kontinuálne a presne určovať absolútne úrovne saturácie krvi kyslíkom v tkanive (SpO_2). Táto pomôcka sa dodáva nesterilná.

Výkon pomôcky vrátane funkčných charakteristik bol potvrdený v súhrannej sérii testov, ktoré podporujú bezpečnosť a výkon pomôcky pri určenom použití, pokiaľ sa používa v súlade s platným návodom na použitie.

Pomôcku používajú lekári vyškolení na používanie pomôcek na tkanivovú oxymetriu v súlade s ich inštitučnými postupmi.

Prínos používania snímača ForeSight spočíva v neinvazívnom poskytovaní hodnôt saturácie tkaniva kyslíkom a hemoglobínom, ktoré lekárom pomáhajú riadiť liečbu svojich pacientov. Medzi potenciálne riziká patria popáleniny, zásah elektrickým prúdom, poškodenie tkaniva, prechodná hypoxia, nežiaduca reakcia na materiály pomôcky a/alebo nevhodná/nezamýšlaná liečba.

2.0 Zamýšľané použitie/určený účel

Pri použíti s pokročilou monitorovacou platformou HemoSphere v kombinácii s modulom s technológiou HemoSphere je určeným účelom pomôcky sledovanie absolútnej miestnej saturácie krvi hemoglobínovým kyslíkom v oblasti pod snímačom.

3.0 Indikácie na použitie

Pri použíti v spojení s modulom absolútneho tkanivového oxymetra FORE-SIGHT ELITE alebo káblom oxymetra ForeSight:

Stredný snímač je určený na sledovanie absolútnej miestnej saturácie krvi hemoglobínovým kyslíkom u jedincov s rizikom ischemických stavov so zniženým alebo zastaveným priesvitom. Je určený na použitie u pediatrických jedincov s hmotnosťou $\geq 3 \text{ kg}$.

4.0 Kontraindikácie

Snímač nepoužívajte u pacientov:

- S lokalitou príliš obmedzenou pre riadne pripevnenie snímača
- S alergickými reakciami na adhezívum snímača
- Podstupujúcich sken zobrazovania pomocou magnetickej rezonancie (MRI) z dôvodu rizika pridruženého zranenia

5.0 Výstrahy

- Miesto aplikácie snímača kontrolujte aspoň každých 12 hodín alebo častejšie v súlade s protokolom danej inštitúcie.
- Ak sa zhorší stav obehu alebo integrita pokožky, snímač odpojte.
- Nepripájajte snímač na poškodenú alebo podráždenú pokožku.
- Neumiestňujte pacienta na snímač ani na kábel.
- Nepoužívajte v prostredí magnetickej rezonancie (MR) z dôvodu rizika popálenín spôsobených zahrievaním snímača.
- Nepripájajte snímač na pokožku pomocou neschválených pomôčok, ako napríklad čelenkami, pokrývkami hlavy, šálmi, lepiaciimi páskami a pod.

- Neumiestňujte snímač ani príslušenstvo na oči, nos alebo ústa.
- Snímač neprestrihávajte. Prestrihnutie snímača môže spôsobiť poranenie pacienta.
- Nepoužívajte v prostredí zobrazovania pomocou magnetickej rezonancie (MR).
- Pri použíti v priestoroch s LED osvetlením majú byť snímače pred pripojením kábla predzosiľovača zakryté blokátorom svetla, pretože niektoré systémy s vysokou intenzitou môžu narušovať detekciu infračerveneho svetla snímačom.
- Použitie iného fóliového bariérového krytia ako Tegaderm môže ovplyvniť presnosť odčítaných hodnôt StO₂.
- Ak pred monitorovaním neodstránite ochrannú fóliu zo snímača, môže to viest k chybným hodnotám StO₂.

6.0 Upozornenia

- Snímač neumiestňujte na vlasy, do dýchacích dutín, na hematómy, materské znamienka ani na poškodenú pokožku.
- Nepripájajte snímač na miesta s nadmerným podielom tukového tkaniva, s nahromadenou tekutinou v brušnej dutine alebo s edémom.
- Materiály použité na výrobu snímača NIE sú určené na opakovane použitie. Opakovane použitie môže spôsobiť, že snímač nebude fungovať tak, ako má.

7.0 Pokyny

Krok	Postup
1	Vyberte snímač z obalu. Dôkladne skontrolujte, či snímač nie je poškodený. Ak zistíte, že je poškodený, zlikvidujte ho a nahradte.
2	Vyberte polohu snímača na monitore.
3	Vyčistite a vysušte miesto aplikácie snímača (Obrázok 1).
4	Zo snímača odstráňte ochrannú fóliu (Obrázok 2).
5	Umiestnite snímač na pacienta: <ul style="list-style-type: none"> a) Cerebrálne použitie (Obrázok 3a): Vyberte miesto na čele v dostatočnej výške nad obočím a tesne pod líniou vlasov. b) Necerebrálne použitie (Obrázky 3b, 3c, 3d): Vyberte miesto, ktoré poskytuje ideálny prístup k želanému tkanivu kostrového svalstva, napríklad: štvorhlavý sval (stehno) alebo lýtkový a pŕštalový sval (lýtko), široký sval chrabta (bočný), vonkajší šípký sval alebo bricho. Poznámka: U pacientov s jemnou pokožkou alebo edémom môžete medzi snímač a pokožku vložiť krytie Tegaderm.
6	Vložte konektor snímača priamo do konektora kábla snímača tak, aby zacvakol na miesto (Obrázok 4). Kábel prichytte príchytkou k prestieradlu tak, aby nedošlo k neželanému odpojeniu snímača.
7	V prípade potreby ohnite plochý kábel snímača tak, aby viedol požadovaným smerom (Obrázok 4).

Na použitie len s káblom oxymetra ForeSight s verzou softvéru 2.5.7 alebo vyššou a s absolútnym tkanivovým oxymetrom FORE-SIGHT ELITE s verzou softvéru 4.5.6 alebo vyššou.

8.0 Likvidácia

Snímače sú určené na použitie len u jedného pacienta a nesmú sa renovovať. Opäťovné použitie snímačov predstavuje riziko krížovej kontaminácie alebo infekcie. Pre každého pacienta použite nový snímač a po použití ho zlikvidujte. Likvidáciu je potrebné uskutočniť v súlade s miestnymi nemocničnými a inštitučnými postupmi.

9.0 Skladovanie

Skladujte na chladnom a suchom mieste.

10.0 Obdobie skladovateľnosti

Odporúčané obdobie skladovateľnosti je vyznačené na každom obale. Skladovanie po dátume expirácie môže viest k zhoršeniu kvality a poruche produktu.

11.0 Technická asistencia

Technické problémy, prosím, konzultujte na nasledovnom telefónnom čísle – Edwards Lifesciences AG: +420 221 602 251.

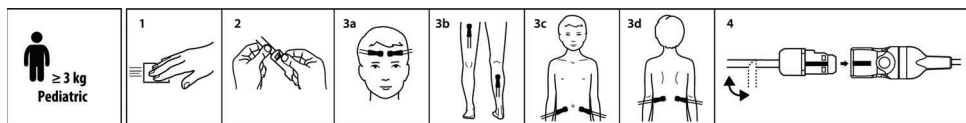
Ďalšie informácie nájdete v najnovšej verzii návodu na obsluhu monitorovacieho systému.

Používateľia a/alebo pacienti majú nahlásiť akékoľvek závažné incidenty výrobcovi a príslušnému úradu členského štátu, v ktorom používateľ a/alebo pacient sídlia.

Na konci tohto dokumentu nájdete vysvetlivky k symbolom.

Norsk

ForeSight Jr
Middels sensor



Les denne bruksanvisningen nøyne, da den inneholder advarsler, forholdsregler og informasjon om andre risikoer som det er viktig å kjenne til for dette medisinske utstyret.

1.0 Beskrivelse

Når sensoren brukes i kombinasjon med ForeSight -oksymeterkabelen eller i kombinasjon med FORE-SIGHT ELITE absolutt vev-oksymeter, er den en pasientnær del til engangsbruk som mäter hemoglobin, slik at legen kontinuerlig og nøyaktig kan fastslå absolute nivåer av blodoksygenmetning i vevet (StO_2). Dette utstyret leveres utenrikts.

Enhets ytelse, inkludert funksjonelle egenskaper, har blitt verifisert i en omfattende serie tester som støtter direkte opp under sikkerheten og ytelsen til enheten ved tiltenkt bruk i samsvar med den fastsatte bruksanvisningen.

Enheten brukes av leger som har fått opplæring i bruk av vevsoksymetriheter i samsvar med retningslinjene ved institusjonene deres.

ForeSight -sensoren brukes til å oppnå verdier for vevsoksygenmetning og hemoglobinverdier på en ikke-invasiv måte, slik at leger kan behandle pasientene. Potensielle risikoer omfatter forbrenninger, elektrisk sjokk, vevsskade, forbigående hypoksi, bivirkninger på enhetsmaterialer og/eller feil/utslitket behandling.

2.0 Tiltenkt bruk/formål

Når den brukes sammen med HemoSphere avansert overvåkningsplattform i kombinasjon med HemoSphere -teknologimodulen, er det tiltenkte formålet å overvåke hemoglobinetats absolute regionale oksygenmetning i blod under sensoren.

3.0 Indikasjoner for bruk

Ved bruk sammen med FORE-SIGHT ELITE absolutt vev-oksymeter eller ForeSight -oksymeterkabel:

Middels sensoren er indisert for overvåking av absolutt regional hemoglobinoksygenmetning i blod under sensoren hos personer med risiko for iskemisk tilstand med redusert eller manglende tilførsel. Den er beregnet for bruk på pediatriske pasienter ≥ 3 kg.

4.0 Kontraindikasjoner

Sensoren er kontraindisert for bruk på pasienter:

- Med et fysisk område som er for lite til korrekt plassering av sensoren.
- Med allergiske reaksjoner av sensorfestemiddelet.
- Som gjennomgår en MR-skanning på grunn av tilknyttet risiko for skade.

5.0 Advarsler

- Vurder sensorområdet minst hver 12. time, eller oftere i henhold til institusjonens retningslinjer.
- Fjern sensoren dersom blodsirkulasjonen eller hudens tilstand forverres.
- Ikke fest sensoren på skadet eller irritert hud.
- Pasienten må ikke ligge på sensoren eller ledningen.
- Må ikke brukes i et MR-miljø, ellersom det foreligger risiko for forbrenninger som et resultat av at sensoren blir overopphevet.
- Sensoren skal ikke festes til huden med innretninger som ikke er godkjente, slik som pannebånd, hatter, skjerf, teip osv.
- Sensoren eller tilbehør skal ikke plasseres over øyne, nese eller munn.
- Sensoren må ikke kuttes. Dersom sensoren kuttes, kan det føre til skade på pasienten.
- Må ikke brukes i et MR-miljø.
- Ved bruk i omgivelser med LED-belysning må sensorer dekkes til med en lystett enhet før tilkoblingen til forsterkerkabelen, fordi noen høyintensitetssystemer kan forstyrre sensorens deteksjon av nærfotodiodlys.
- Bruk av andre barrierefilmabandar enn Tegaderm kan påvirke nøyaktigheten til StO_2 -avlesningene.
- Unnlateise av å fjerne sensorens dekkpapir før overvåking kan føre til feilaktige StO_2 -avlesninger.

6.0 Forsiktighetsregler

- Unngå å plassere sensoren over hår, sinus, hematomb, fødselmerker eller skadet hud.
- Unngå å feste sensoren til steder med overflødig fettvev, ascites eller ødem.
- Materialene som er brukt i produksjonen av sensoren er IKKE laget for gjenbruk. Gjenbruk kan føre til at sensoren ikke fungerer slik den skal.

7.0 Bruksanvisning

Trinn	Prosedyre
1	Ta sensoren ut av pakningen. Inspiser sensoren nøyne for skader – kast og bytt ut hvis du oppdager skader.
2	Velg sensorplassering på monitoren.
3	Rengjør og tørk sensorområdet (Figur 1).
4	Fjern dekkpapiret fra sensoren (Figur 2).

Trinn	Prosedyre
5	<p>Fest sensoren på pasienten:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Cerebral bruk (Figur 3a): Velg et område på pannen, godt over øyenbrystet og like under hårfestet. b) Ikke-cerebral bruk (Figur 3b, 3c, 3d): Velg plasseringen som gir ideell tilgang til det ønskede skjeletmuskulene, for eksempel quadriceps (lår), eller gastrocnemius og tibialis (legg) latissimus dorsi (den brede ryggmuskel), ytre skrå bukmuskel eller abdomen. <p>Merk: Du kan bruke Tegaderm mellom sensoren og huden på pasienter med sensitiv hud eller ødem.</p>
6	Sett sensorkoblingen direkte inn i sensorkabelkoblingen til den klikker på plass (Figur 4). Bruk lakenklipset til å feste kabelen og forhindre at den drar i sensoren.
7	Brett om nødvendig sensorens flate kabel slik at den går i ønsket retning (Figur 4).

Kun for bruk med ForeSight -oksymeterkabel, programvareversjon 2.5.7 eller høyere, og med FORE-SIGHT ELITE absolutt vev-oksymeter, programvareversjon 4.5.6 eller høyere.

8.0 Kasting

Sensorene er bare beregnet på bruk på én pasient og må ikke reprosesseres. Gjenbruk av sensorer utgjør en risiko for krysskontaminering eller infeksjon. Bruk en ny sensor for hver pasient, og kast sensoren etter bruk. Kasting skal utføres i overensstemmelse med lokale sykehuss- og institusjonsretningslinjer.

9.0 Oppbevaring

Oppbevares tørt og kjølig.

10.0 Holdbarhet

Den anbefalte holdbarheten er angitt på hver pakke. Oppbevaring utover utløpsdatoen kan føre til forringelse av produktet og produktsvikt.

11.0 Teknisk assistanse

Hvis du ønsker teknisk assistanse, kan du ta kontakt med Teknisk service på tlf. 22 23 98 40.

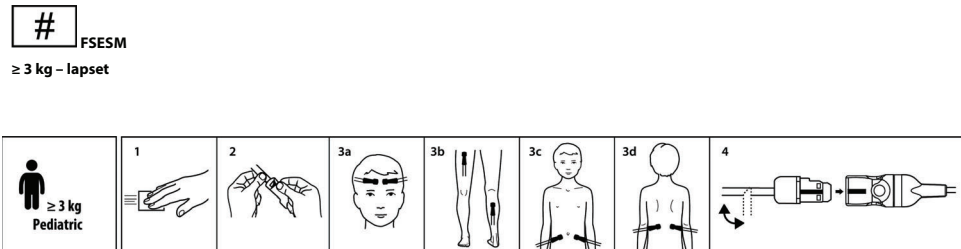
Se den nyeste versjonen av bruksveiledningen for overvåkningssystemet for å få mer informasjon.

Brukere og/eller pasienter skal rapportere alvorlige hendelser til produsenten og aktuell myndighet i landet der brukeren og/eller pasienten hører til.

Se symbolforklaringen til slutt i dette dokumentet.

Suomi

ForeSight Jr Keskikokoinen anturi



Lue huolellisesti nämä käyttöohjeet, joissa käsitellään tähän lääkinnälliseen laitteeseen liittyviä varoituksia, varotoimia ja jäännörsiskejä.

1.0 Kuvaus

Kun anturia käytetään yhdessä ForeSight -oksimetriaapelin tai absoluuttisen FORE-SIGHT ELITE -kudosoksimeetrin kanssa, se on hemoglobiinia mittaaava, kertakäytöinen liityntäosa. Sen avulla lääkäri voi jatkuvasti ja tarkasti määrittää veren happikyllästeisyden absoluuttiset tasot kudoksessa (StO_2). Laite toimitetaan epästeriliinä.

Laitteen suorituskyky, mukaan lukien sen toiminnalliset ominaisuudet, on varmistettu kattavalla sarjalla testejä, jotka tukevat laitteen turvallisuutta ja suorituskykyä määritetyssä käyttötarkoitussa, kun laitetta käytetään asiaankuuluvien käyttöohjeiden mukaisesti.

Laitetta käytetään lääkärit, jotka ovat saaneet koulutuksen oksimetrialaitteiden käyttöön laitokseensa käytäntöjen mukaan.

ForeSight -anturin käytön hyötyyn on kudoksen happikyllästeisyysarvojen ja hemoglobiiniarvojen saaminen noninvasiivisesti, mikä auttaa lääkäreitä hallitsemaan potilaidensa hoitoa. Potentiaalisia riskejä ovat muun muassa palovammat, sähköisku, kudosvaario, ohimenevä hypokisia, haittareaktio laitteen materiaaleihin ja/tai sopimaton/epätarkoituksemukainen hoito.

2.0 Käyttötarkoitus

Kun laitetta käytetään edistyneen HemoSphere -seurantajärjestelmän kanssa yhdessä HemoSphere -teknologiamoduulin kanssa, käyttötarkoituksena on seurata absoluuttista alueellista veren hemoglobiiniin happikyllästeisyyttä anturin alla.

3.0 Käyttöaiheet

Käytettäessä yhdessä absoluuttisen FORE-SIGHT ELITE -kudosoksimetrin tai ForeSight -oksimetriakaapelin kanssa:

Keskkokoinen anturi on tarkoitettu veren absoluuttisen alueellisen hemoglobiiniin happikyllästeisyyden seurantaan henkilöillä, joilla on vähentyneestä virtauksesta tai virtauksen puutumisesta johtuvan iskeemisen tilan riski. Se on tarkoitettu käytettäväksi lapsipotilailla, joiden paino on ≥ 3 kg.

4.0 Vasta-aiheet

Anturin käyttö on vasta-aiheista potilailla

- joiden kehon kohdealue on liian pieni, jotta anturi voitaisiin asettaa oikein
- jotka saavat allergisen reaktion anturin liimasta
- jotka ovat magneettikuvauksessa, siihen liittyvän loukkaantumisvaaran vuoksi.

5.0 Varoitukset

- Arvioi anturin sijaintikohta vähintään 12 tunnin välein tai useammin laitoksen menettelytavan mukaisesti.
- Poista anturi, jos verenkierto on heikentynyt tai iho vahingoittunut.
- Älä kiinnitä anturia vaurioituneelle tai ärtyneelle iholle.
- Älä anna potilaan maata anturin tai kaapelin päällä.
- Ei saa käyttää MR-ympäristössä anturin kuumenemisesta johtuvan pallovammariskin vuoksi.
- Älä kiinnitä anturia ihoon hyväksymättömillä tavoina, kuten otsanauhoilla, hatuilla, kääreillä tai teipillä.
- Älä aseta anturia tai tarvikkeita silmien, nenän tai suun päälle.
- Älä leikkää anturia. Anturin leikkaaminen voi aiheuttaa potilaan loukkaantumisen.
- Älä käytä magneettikuvauksypäristössä.
- Kun anturia käytetään LED-valoja sisältävässä ympäristössä, se on peitettyvä valosuojalla ennen sen liittämistä esivahvistinkaapeliin, sillä jotkut suruitlehoiset järjestelmät voivat häirittää anturin lähi-infrapunaalon havaitsemista.
- Muiden kuin ihoa suojaavien Tegaderm-sidosten käytäminen voi vaikuttaa StO₂-lukemien tarkkuuteen.
- Jos anturin suojakalvoa ei poisteta ennen seurantaa, saatavat StO₂-lukemat voivat olla virheellisiä.

6.0 Tärkeät huomautukset

- Vältä anturin sijoittamista hiusten tai ihokarvojen, nenäontelon, hematooman, syntymämerkin tai rikkoutuneen ihan päälle.
- Vältä anturin kiinnittämistä kohtiin, joissa on ylimääräistä rasvakudosta, askitestä tai turvotusta.
- Anturin valmistuksessa käytettyjä materiaaleja El ole tarkoitettu käytettäväksi uudelleen. Uudelleenkäyttö voi aiheuttaa sen, ettei anturi toimi tarkoitettulla tavalla.

7.0 Käyttöohjeet

Vaihe	Toimenpide
1	Poista anturi pakkauksesta. Tarkista anturi huolellisesti vaurioiden varalta – hävitä anturi ja vaihda se uuteen, jos huomaat vaurioita.
2	Valitse anturin sijoituskohta näytöltä.
3	Puhdista ja kuivaa anturin sijoituskohta (kuva 1).
4	Poista anturin suojakalvo (kuva 2).
5	Anturin kiinnittäminen potilaaseen: a) Serebraalinen käytyö (kuva 3a): valitse alue otsalta reillusti kulmakarvojen yläpuolelta ja juuri hiusrajan alapuolelta. b) Muu kuin serebraalinen käytyö (kuvat 3b, 3c ja 3d): valitse kohta, josta pääset parhaiten käsiksi haluttuun luustolihaskudokseen, esimerkiksi quadriceps (reisi) tai gastrocnemius ja tibialis (pohje), latissimus dorsi (kylikki), ulkoiset vinot vatsalihakset tai vatsa. Huomautus: voit käyttää anturin ja ihan välissä Tegadermia, jos potilaan iho on herkkä tai siinä on turvotusta.
6	Työnnä anturiliiintä suoraan anturikaapelin liittimeen, kunnes se napsahtaa paikalleen (kuva 4). Kiinnitä kaapeli vaateklipsillä, jotta anturin johto ei pääse kiristymään.
7	Taita anturin nauhakaapelia tarvittaessa, jotta saat ohjattua sen haluttuun suuntaan (kuva 4).

Tarkoitettu käytettäväksi vain ForeSight -oksimetriakaapelin ohjelmistoversio 2.5.7 tai uudemman version sekä absoluuttisen FORE-SIGHT ELITE -kudosoksimetrin ohjelmistoversio 4.5.6 tai uudemman version kanssa.

8.0 Hävittäminen

Anturit on tarkoitettu yhden potilaan käyttöön, eikä niitä saa käsitellä uudelleen. Uudelleenkäytetyt anturit aiheuttavat ristkontaminaation tai infektion vaaran. Käytä jokaiselle potilaalle uutta anturia ja hävitä anturi käytön jälkeen. Hävittäminen on tehtävä paikallisten sairaalaan ja laitokseen käytäntöjen mukaisesti.

9.0 Säilytys

Säilytettävä kuivassa ja viileässä.

10.0 Varastointiaika

Suositeltu varastointiaika on merkityn jokaiseen pakkaukseen. Säilytys viimeisen käyttöpäivän jälkeen voi johtaa tuotteen vaurioitumiseen ja toimintahäiriöön.

11.0 Tekninen tuki

Jos tarvitset teknistä tukea, soita Edwards Lifesciences -yhtiön numeroon +358 (0)20 743 00 41.

Lisätietoja saat monitorointijärjestelmän käyttöoppaan uusimmasta versiosta.

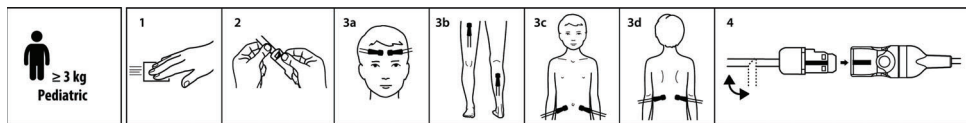
Käyttäjien ja/tai potilaiden on ilmoittettava vakavista tapahtumista valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttäjä ja/tai potilas ovat.

Katso merkkien selitykset tämän asiakirjan lopusta.

Български

ForeSight Jr Среден сензор

FSSEM
≥ 3 kg – педиатричен



Внимателно прочетете тези инструкции за употреба, които разглеждат всички предупреждения, предпазни мерки и остатъчни рискове за това медицинско изделие.

1.0 Описание

Сензорът, когато се използва с кабела на оксиметър ForeSight или в комбинация с абсолютния тъканен оксиметър FORE-SIGHT ELITE, е приложна част за еднократна употреба, която измерва хемоглобина, позволявайки на клинициста непрекъснато и точно да определя абсолютното ниво на сатурация с кислород на кръвта в тъканите (StO_2). Това изделие се доставя нестерилено.

Функционалността на изделието, включително функционалните характеристики, са потвърдени в изчерпателна серия от тестове, за да поддържат безопасността и функционалността на изделието за предназначенната му употреба, когато се използва съгласно установените инструкции за употреба.

Изделието се използва от клиницисти, които са обучени да използват изделия за тъканна оксиметрия в съответствие с техните институционални политики.

Ползата от употребата на сензора ForeSight е неинвазивното осигуряване на кислородна сатурация на тъканите и стойности на хемоглобина, които да позволяват на клиницистите да лекуват своите пациенти. Потенциалните рискове включват изгаряния, токов удар, увреждане на тъканите, транзиторна хипоксия, нежелана реакция към материалите на изделието и/или неподходящо/непредвидено лечение.

2.0 Предназначена употреба/цел

При употреба с усъвършенстваната платформа за мониторинг HemoSphere в комбинация с технологичен модул HemoSphere, предназначена цел е да се следи абсолютната регионална кислородна сатурация в хемоглобина в кръвта под сензора.

3.0 Показания за употреба

Когато се използва с абсолютния тъканен оксиметър FORE-SIGHT ELITE или кабела на оксиметър ForeSight:

Средният сензор е показан за мониторинг на абсолютна регионална кислородна сатурация в хемоглобина в кръвта под сензора при лица с риск от ишемични състояния с редуциран кръвоток или без кръвоток. Предназначен е за употреба при педиатрични пациенти ≥ 3 kg.

4.0 Противопоказания

Сензорът е противопоказан за употреба при пациенти:

- С физическа площ на мястото, твърде ограничена за правилно поставяне на сензора
- С алергични реакции към адхезива на сензора
- Подлагачи се на сканиране с ЯМР заради свързан риск от нараняване

5.0 Предупреждения

- Преглеждайте мястото на сензора най-малко на всеки 12 часа или по-често, както се изисква от протокола на лечебното заведение.
- Отстранете сензора, ако циркулаторното състояние или целостта на кожата са нарушени.
- Не прикрепвайте сензора към наранена или раздразнена кожа.
- Пациентът не трябва да ляга върху сензора или кабела.
- Не използвайте в MR среда поради рисък от изгаряне в резултат на нагряване на сензора.
- Не прикрепвайте сензора към кожа с неодобрени изделия, като ленти за глава, шапки, превръзки, адхезивни ленти и т.н.
- Не поставяйте сензора или принадлежностите върху очи, нос или уста.

Edwards, Edwards Lifesciences, стилизираното лого E, FORE-SIGHT, ForeSight, ForeSight Jr и FORE-SIGHT ELITE са търговски марки на Edwards Lifesciences Corporation. Всички останали търговски марки са собственост на съответните им притежатели.

- Не срязвайте сензора. Срязването на сензора може да доведе до нараняване на пациента.
- Не използвайте в среда на ЯМР.
- Когато се използват в обстановка с LED светлини, сензорите трябва да се покрият с блокер за светлина преди свързване на кабела за предварително зареждане, тъй като някои системи с висок интензитет могат да повлият откриването на светлина от близката инфрачервена област от страна на сензора.
- Използването на превръзки с бариерен филм, различни от Tegaderm, може да повлияе точността на отчитанията на StO₂.
- Ако не премахнете предпазното фолио на сензора преди мониторинг, това може да доведе до неправилни отчитания на StO₂.

6.0 Съобщения за внимание

- Избегвайте да поставяте сензора върху коса, въздушен синус, хематом, родилно петно или кожа с нарушен цялост.
- Избегвайте поставянето на сензора върху места с прекомерно омазняване, асцит или оток.
- Материалите, използвани за производството на сензора, НЕ СА създадени за повторна употреба. Повторна употреба може да доведе до работа на сензора, различна от предназначената.

7.0 Инструкции

Стъпка	Процедура
1	Извадете сензора от опаковката. Внимателно прегледайте сензора за повреди – изхвърлете и подменете, ако установите повреди.
2	Изберете местоположение на сензора на монитора.
3	Почистете и подсушете мястото на сензора (фигура 1).
4	Отстранете предпазното фолио от сензора (фигура 2).
5	<p>Поставете сензора на пациента:</p> <p>a) Церебрална употреба (фигура 3a): Изберете мястото на челото, което е над веждата и малко под линията на косата.</p> <p>b) Нецеребрална употреба (фигури 3b, 3c, 3d): Изберете мястото, което предоставя идеален достъп до желаната тъкан, например latissimus dorsi (странична част на гърба), obliquus externus или корем.</p> <p>Забележка: Можете да използвате Tegaderm между сензора и кожата при пациенти с деликатна кожа или оток.</p>
6	Вкарайте конектора на сензора право в конектора за кабел на сензора, докато не щракне на място (фигура 4). Използвайте скобата за чаршаф, за да захванете кабела и да предотвратите теглени на сензора.
7	Ако е необходимо, сгънете плоския кабел на сензора, за да го прекарате на желаното място (фигура 4).

За употреба само със софтуер на кабел на оксиметър ForeSight версия 2.5.7 или по-нова и със софтуер на абсолютен тъканен оксиметър FORE-SIGHT ELITE версия 4.5.6 или по-нова.

8.0 Извърляне

Сензорите са предназначени за употреба при един пациент и не трябва да се обработват повторно. Сензори, които се използват повторно, крият риск от кръстосано заразяване или инфекция. Използвайте нов сензор за всеки пациент и го изхвърляйте след употреба. Изхвърлянето трябва да е съгласно местните болнични и институционални правила.

9.0 Съхранение

Да се съхранява на хладно, сухо място.

10.0 Срок на годност

Пропоръчительният срок на годност е отбелаян на всяка опаковка. Съхранението извън срока на годност може да доведе до влошаване на състоянието на продукта и неизправност.

11.0 Техническа помощ

За техническа помощ се свържете с Edwards Lifesciences AG на телефон: +420 221 602 251

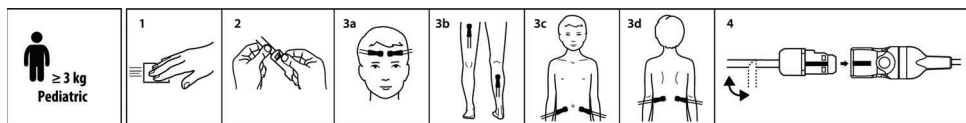
Направете справка с последната версия на ръководството на оператора на системата за мониторинг за повече информация.

Потребителите и/или пациентите трябва да докладват за сериозни инциденти на производителя и компетентния орган на държавата членка, на която е живел потребителят и/или пациентът.

Вижте легендата на символите в края на този документ.

Română

ForeSight Jr
Senzor mediu



Cititi cu atentie aceste instructiuni de utilizare, care contin avertismente, măsuri de precauție și informații privind riscurile reziduale pentru acest dispozitiv medical.

1.0 Descriere

Atunci când este utilizat împreună cu cablul pentru oximetru ForeSight sau în combinație cu oximetrul tisular absolut FORE-SIGHT ELITE, senzorul este o piesă aplicată de unică folosință care măsoară hemoglobina, permitând clinicianului să determine în mod continuu și cu precizie nivelurile absolute de saturatie a oxigenului în sânge din ţesuturi (StO_2). Acest dispozitiv este furnizat nesteril.

Performanța dispozitivului, inclusiv caracteristicile funcționale, a fost verificată printr-o serie de testări complexe care susțin siguranța și performanța dispozitivului pentru utilizarea prevăzută, dacă este utilizat conform instrucțiunilor de utilizare stabilite.

Dispozitiv este utilizat de clinicieni care au fost instruiți pentru utilizarea dispozitivelor de oximetrie a ţesutului, în conformitate cu politicile lor instituționale.

Beneficiul utilizării senzorului ForeSight este furnizarea neinvazivă a valorilor saturării în oxigen a ţesutului și valorilor hemoglobinei, pentru a permite clinicienilor să își gestioneze pacienții. Riscurile potențiale includ arsuri, electrocutare, lezarea ţesuturilor, hipoxie tranzitorie, reacție adversă la materialele dispozitivului și/sau tratament necorespunzător/neintenționat.

2.0 Domeniul de utilizare/Scopul prevăzut

Când se utilizează cu platforma de monitorizare avansată HemoSphere în combinație cu modulul de tehnologie HemoSphere, scopul prevăzut este monitorizarea saturării absolute în oxigen a hemoglobinei din sânge la nivel regional, sub senzor.

3.0 Indicații de utilizare

Atunci când este utilizat împreună cu oximetrul tisular absolut FORE-SIGHT ELITE sau cu cablul pentru oximetru ForeSight:

Senzorul mediu este indicat pentru monitorizarea saturării absolute de oxigen a hemoglobinei din sânge la nivel regional, sub senzor, la persoanele care prezintă risc de stări ischemice cu debit redus sau fără debit. Destinat utilizării pentru pacienții pediatrici ≥ 3 kg.

4.0 Contraindicații

Senzorul este contraindicat pentru utilizare în cazul pacienților:

- Care prezintă o zonă fizică prea limitată pentru amplasarea adecvată a senzorului
- Care prezintă reacții alergice la adezivul senzorului
- Care sunt supuși unui examen IRM din cauza riscului de vătămare asociat

5.0 Avertismente

- Evaluati locația senzorului la cel puțin fiecare 12 ore sau mai des, conform cerințelor protocolului instituției.
- Îndepărtați senzorul dacă starea sistemului circulator sau integritatea pielii s-au deteriorat.
- Nu ataşați senzorul pe pielea lezată sau iritată.
- Nu aşezați pacientul pe senzor sau pe cablu.
- Nu utilizați într-un mediu RM, deoarece există riscul de arsuri ca urmare a încălzirii senzorului.
- Nu ataşați senzorul pe piele cu dispozitive neaprobată, precum bentițe, căciuli, feșe, bandă etc.
- Nu aşezați senzorul sau accesorile peste ochi, nas sau gură.
- Nu tăiați senzorul. Tăierea senzorului poate cauza vătămarea pacientului.
- Nu utilizați într-un mediu RM.
- Când sunt utilizate în sisteme cu lămpi LED, senzorii trebuie să fie acoperiți cu un dispozitiv de blocare a luminii înainte de conectarea la cablul preamplificator, deoarece unele sisteme de intensitate ridicată pot interfera cu capacitatea senzorului de detecție a luminii cu infraroșu apropiat.
- Utilizarea pansamentelor cu peliculă de protecție, altele decât Tegaderm, poate afecta precizia citirilor StO_2 .
- Neîndepărtarea stratului de protecție al senzorului înainte de monitorizare poate determina citiri StO_2 eronate.

6.0 Atenționări

- Evitați poziționarea senzorului pe păr, sinus, hematorm, semne din naștere sau piele lezată.
- Evitați atașarea senzorului pe zone cu exces de ţesut adipos, ascită sau edem.
- Materialele utilizate pentru producția senzorului NU sunt destinate pentru reutilizare. Reutilizarea senzorului poate determina o performanță necorespunzătoare a acestuia.

7.0 Instrucțiuni

Pas	Procedură
1	Scoateți senzorul din pachet. Inspectați cu atenție senzorul, pentru a vedea dacă este deteriorat; eliminați și înlocuiți dacă observați semne de deteriorare.
2	Selectați locația senzorului pe monitor.

Pas	Procedură
3	Curațați și uscați locația senzorului (Figura 1).
4	Îndepărtați stratul de protecție de pe senzor (Figura 2).
5	Aplicați senzorul pe pacient: <ol style="list-style-type: none"> Utilizare cerebrală (Figura 3a): selectați zona de pe frunte deasupra sprâncenei, imediat sub linia părului. Utilizare non-cerebrală (Figurile 3b, 3c, 3d): selectați zona care oferă accesul ideal la tesutul muscular scheletic dorit, de exemplu: cvadriceps (partea superioară a piciorului) sau gastrocnemian și tibial (gambă), latissimus dorsi (lateral), oblic extern sau abdomen. Notă: Puteți utiliza Tegaderm între senzor și piele în cazul pacienților cu piele delicată sau edem.
6	Introduceți conectorul senzorului drept în conectorul pentru senzor al cablului până când se fixează în poziție cu un zgromot (Figura 4). Utilizați clama pentru cearșaf pentru a fixa cablul și a preveni tragerea senzorului.
7	Dacă este necesar, pliați cablul plat al senzorului pentru a-l ghida în direcția dorită (Figura 4).

Pentru utilizare numai cu cablu pentru oximetru ForeSight cu versiunea de software 2.5.7 sau ulterior și cu oximetru tisular absolut FORE-SIGHT ELITE cu versiunea de software 4.5.6 sau ulterior.

8.0 Eliminare

Senzorii sunt destinați utilizării la un singur pacient și nu trebuie reprocesați. Senzorii refolosiți prezintă riscul de contaminare încrucisată sau infecție. Utilizați un senzor nou pentru fiecare pacient și aruncați-l după utilizare. Eliminarea trebuie făcută în conformitate cu politicile locale ale spitalului și instituției.

9.0 Depozitare

A se depozita într-un loc rece și uscat.

10.0 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate recomandată este cea înscrișă pe fiecare ambalaj. Depozitarea pe o perioadă de timp care depășește data expirării poate duce la deteriorarea produsului și funcționare defectuoasă.

11.0 Asistență tehnică

Pentru asistență tehnică contactați Edwards Lifesciences AG la numărul de telefon: +420 221 602 251.

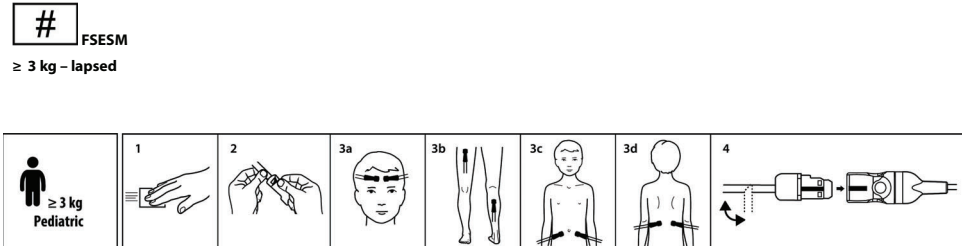
Pentru mai multe informații, consultați cea mai recentă versiune a manualului de utilizare a sistemului de monitorizare.

Utilizatorii și/sau pacienții trebuie să raporteze orice incidente grave producătorului și autorității competente a statului membru în care este stabilit utilizatorul și/sau pacientul.

Consultați legenda de simboluri de la sfârșitul acestui document.

Eesti

ForeSight Jr Keskmine sensor



Enne meditsiiniseadme kasutamist lugege hoolikalt läbi see kasutusjuhend, mis sisaldb vajalikku teavet hoiatustele, ettevaatusabinõude ja jätkohiske kohta.

1.0 Kirjeldus

Sensor koos oksümeetrikaabliga ForeSight või koos absoluutse kudedede oksümeetriga FORE-SIGHT ELITE on ühekordseks kasutamiseks ette nähtud rakendusosa, mis mõõtab hemoglobiini taset, võimaldades arstil pidavalts ja täpselt määräda vere hapnikuga küllastatuse taset koos (StO_2). Seade tarinakse mittesteriilsena.

Seadme toimivust, sealhulgas funktsionaalseid omadusi, kontrolliti ulatusliku testimisseeria abil, et kinnitada seadme ohutust ja toimivust ettenähtud otstarbel, kui seda kasutatakse kasutusjuhendi kohaselt.

Seadet kasutavad arstid, kes on läbinud kudedede oksümeetriaseadmete kasutamise koolituse vastavalt oma asutuse eeskirjadele.

Sensori ForeSight kasutamise kasu on mitteinvasiivne koe hapnikuga küllastatuse ja hemoglobiini väärustuse andmine, et võimaldada arstidel patiente ravid. Võimalike riskide hulgas on pöletused, elektrilöök, koekahjustus, transientne hüopksia, körvaltoime seadme materjalide suhtes ja/või sobimatust soovimatu ravi.

2.0 Sihtotstarve/kasutusotstarve

Kasutamisel koos täiustatud jälgimisplatvormiga HemoSphere kombinatsioonis monitori HemoSphere tehnoloogiamooduliga on kasutusotstarve vere absoluutse regionaalse hemoglobiini hapnikuküllastuse jälgimine sensori all.

3.0 Kasutamisnäidustused

Kasutamisel koos absoluutse kudede oksümeetriiga FORE-SIGHT ELITE või oksümeetriakaabliga ForeSight:

keskmise sensori näidustatud absoluutse piirkondliku vere hemoglobiini hapnikuga küllastatuse taseme mõõtmiseks inimestel, kellel on isheemia korral väheneden või puuduva verevoolu risk. See on ette nähtud kasutamiseks lastel kaaluga ≥ 3 kg.

4.0 Vastunäidustused

Sensori kasutamine on vastunäidustatud järgmistel juhtudel.

- Piirkond sensori korrektseks paigaldamiseks on liiga väike.
- Allergia sensori kinnitusainest vastu.
- Patsientidel, kellel viiakse läbi MRT uuring (vigastuste oht).

5.0 Hoiatused

- **Hinnake sensori kinnituskohta vähemalt iga 12 tunni möödudes või sagedamini, kui seda nõubas asutuse juhis.**
- **Eemaldage sensor, kui vereringe või nahas seisund on halvenenud.**
- **Ärge kinnitage sensorit kahjustunud või ärritunud nahale.**
- **Ärge asetage patiensi sensorile või kaabilile.**
- **Ärge kasutage MR-keskkonnas, kuna sensori kuumenemine võib põhjustada põletusohu.**
- **Ärge kinnitage sensorit nahale selleks otstarbeks mitte ettenähtud vahenditega, näiteks peapaeltega, mütsidega, mähistega, teipidega jne.**
- **Ärge asetage sensorit ega selle lisasid silmadele, ninale ega suule.**
- **Ärge lõigake sensorit. Sensori lõikamine võib tekitada patsiendivigastusi.**
- **Ärge kasutage sensorit MRT seadmes.**
- **Kui seadet kasutatakse LED-valguses, tuleks sensorid enne eelvõimenduskaabliga ühendamist valguse blokatoriga kinni katta, sest mõned suure intensiivsusega süsteemid võivad takistada sensori infrapunktilähedast valguse tuvastamist.**
- **Teista katteside demete kasutamine peale Tegadermi võib mõjutada StO₂ tulemuste täpsust.**
- **Kui sensori kaitsekate enne jälgimist ei eemaldata, võivad StO₂ tulemused olla valeid.**

6.0 Ettevaatusasteid

- **Vältige sensori paigutamist juustele, (välistele) hingamiselunditele, hematoomidele, sünnimärkidele või nahakahjustustele.**
- **Vältige sensori kinnitamist piirkondadesse, kus on liigne rasvkude, astsiti või turse.**
- **Sensori tootmises kasutatavad materjalid EI OLE ette nähtud taaskasutamiseks. Taaskasutamise korral ei pruugi sensor korrektelt töötada.**

7.0 Juhised

Juhis	Protseduur
1	Eemaldage sensor pakendist. Kontrollige sensorit kahjustustesse suhtes. Kahjustustesse leidmisel visake sensor ära ja võtke uus sensor.
2	Valige ekraanil sensori asukoht.
3	Puhastage ja kuivatage sensori asukoht (joonis 1).
4	Eemaldage sensorilt kaitsekate (joonis 2).
5	Paigaldage sensor patsiendi külge. a) Kasutamine peaajul (joonis 3a): valige kinnituskoht otsmikul kulmudest kõrgemal ja kohe juuksepiiri all. b) Kasutamine mitte peaajul (joonised 3b, 3c, 3d): valige asukoht, mille korral on parim juurdepääs soovitud skeletilihaskoole, näiteks reie-nelipealihas (jala ülaosas) või kaksik-säärmarjalihas ja sääreluulihas (küljel), vähimine köhupöökihihas või köht. Märkus. Órna naha või turgsega patiensidel võite naha ja sensori vahel kasutada Tegadermi.
6	Sisestage sensori konnektor otse sensori kaabli konnektorisse, kuni see kohale klöpsatab (joonis 4). Kasutage kaabli fiksseerimiseks ja sensori tömbamise välimiseks klambreid.
7	Vajaduse korral voltige sensori lamedat kaablit, et see suunata soovitud kohta (joonis 4).

Kasutamiseks ainult koos oksümeetriakaabli ForeSight tarkvaraversiooniga 2.5.7 või uuema versiooniga ja koos absoluutse kudede oksümeetri FORE-SIGHT ELITE tarkvaraversiooniga 4.5.6 või uuema versiooniga.

8.0 Kasutuselt kõrvaldamine

Sensorid on ette nähtud kasutamiseks ainult ühel patsiendil ega ole taastöödeldavad. Taaskasutatud sensorid on ristsaastuse ja nakkuse ohu allikad. Kasutage iga patsiendi jaoks uut sensorit ja kõrvaldage see päras tundlikult kasutusest. Kasutuselt kõrvaldamine peab olema kohaliku haigla ja asutuse eeskirjade kohane.

9.0 Hoiustamine

Säilitada jahedas ja kuivas kohas.

10.0 Säilivusaeg

Soovitavat säilivusaeg on märgitud igale pakendile. Hoiustamine kauem kui tootele märgitud aegumiskuupäev ette näeb võib põhjustada toote kvaliteedi halvenemist ja töötörkeid.

11.0 Tehniline tugi

Tehnilise toe saamiseks helistage ettevõttesse Edwards Lifesciences numbril +358 (0)20 743 00 41.

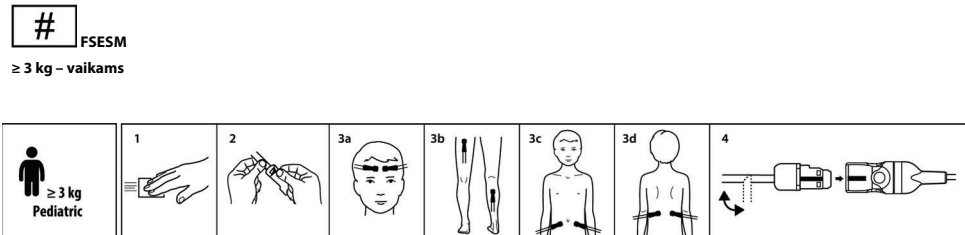
Lisateavet vaadake jälgimissüsteemi kasutusjuhendi uusimast versioonist.

Kasutajad ja/või patsiendid peaksid teatama mis tahes tösistest juhtumitest tootjale ja pädevale asutusele liikmesriigis, kus kasutaja ja/või patsient viibib.

Sümbolite seletuse leiate selle dokumendi lõpus.

Lietuviai

ForeSight Jr Vidutinis jutiklis



Atidžiai perskaitykite šios medicinos priemonės naudojimo instrukcijas, kuriose pateikiți įspėjimai, atsargumo priemonės ir liekamosios rizikos.

1.0 Aprašymas

Šis jutiklis, naudojamas kartu su „ForeSight“ oksimetro kabeliu arba FORE-SIGHT ELITE absoluūčiuoju audinių oksimetru, yra hemoglobiną matuojanti vienkartinio naudojimo darbinė dalis, leidžianti gydytojui nuolat tiksliai nustatyti krauso įsotinimo deguonimi absoluitujį lygį audiniuose (StO_2). Priemonė yra tiekiama nesterili.

Priemonės veiksmingumas, išskaitant funkcinės charakteristikas, buvo patvirtintas atlikus išsamių bandymų seriją, siekiant užtikrinti priemonės saugą ir veiksmingumą, naudojant priemonę pagal paskirtį ir laikantis naudojimo instrukcijų.

Priemonę naudoja gydytojai, išmokyti naudoti audinių oksimetrijos priemones pagal savo įstaigos tvarką.

Naudojant „ForeSight“ jutiklį galima neinvaziniu būdu nustatyti audinių įsotinimo deguonimi ir hemoglobinio vertes, kad gydytojai galėtų kontroliuoti savo pacientus. Galima rizika: nudegimai, elektros smugis, audinių pažeidimas, trumpalaikė hipoksija, nepageidaujama reakcija į priemonę medžiagas ir (arba) netinkamas / nenumatytas gydymas.

2.0 Numatyta paskirtis / tikslas

Naudojant „HemoSphere“ „pažangią stebėjimo platformą“ kartu su „HemoSphere“ technologijos moduliu, siekiama stebeti absoluitų hemoglobinio įsotinimą deguonimi kraujuje srityje po jutikliu.

3.0 Naudojimo indikacijos

Naudojant kartu su FORE-SIGHT ELITE absoluūčiuoju audinių oksimetru arba „ForeSight“ audinių oksimetru kabeliu:

vidutinis jutiklis skirtas absoluūčiam Krauso hemoglobinio įsotinimui deguonimi matuoti srityje po jutikliu asmenims, kuriems yra sumažėjusio arba sustojošio krauso srauto išeminės būklės pavojus. Jis skirtas ≥ 3 kg sveriantiems pacientams vaikams.

4.0 Kontraindikacijos

Jutiklio negalima naudoti, kai:

- fizinės vietos plotas pernelyg ribotas, kad būtu galima tinkamai uždėti jutiklį;
- pasireiškia alerginių reakcijų į jutiklio klijus;
- pacientui atliekama MRT procedūra, nes yra sužeidimo rizika.

5.0 Įspėjimai

- Ne rečiau kaip kas 12 valandų arba dažniau, kaip reikalaujama pagal gydymo įstaigos protokolą, vertinkite jutiklio uždėjimo vietą.
- Jeigu pablogėjo kraujotaka arba odos vientesumas, jutiklį nuimkite.
- Jutiklio nedėkite ant pažeistos ar sudirgintos odos.
- Ant jutiklio ar kabelio neguldykite paciento.
- Nenaudokite MR aplinkoje dėl rizikos nudegti įkaitus jutikliui.
- Jutiklio prie odos netvirtinkite nepatvirtintomis priemonėmis, pavyzdžiui, galvos raiščiais, kepurėmis, skaromis, lipniacija juostelev ir kt.

- **Jutiklio ar priedų nedékite ant akių, nosies ir burnos.**
- **Nekirpkite jutiklio. Perkirpus jutiklij gali būti sužeistas pacientas.**
- **Nenaudokite MRT aplinkoje.**
- **Kai naudojimo aplinka apšviesta šviesos diodais, prieš jungiant prie pirminio stiaprinimo kabelio jutiklij reikia uždengti šviesai nelaidžia priemone, nes kai kurios didelio intensyvumo sistemos gali trukdyti jutikliui aptikti infraraudonajam diapazonui artimą šviesą.**
- **Naudojant barjerinę tvarsčio plėvelę, išskyrus „Tegaderm“, gali sumažėti StO₂ rodmenų tikslumas.**
- **Jeigu prieš matuojant nenuimama apsauginė jutiklio danga, gali būti gaunami kliaudingi StO₂ rodmenys.**

6.0 Perspėjimai

- **Jutiklio nedékite ant plaukų, kvėpavimo takų sinusų, hematomų, apgamų ar pažeistos odos.**
- **Jutiklio nedékite pernelyg išreikštose adipozės, ascito ar edemos vietose.**
- **Jutiklio gamybai naudotos medžiagos NESKIRTOS naudoti pakartotinai. Pakartotinai naudojamas jutiklis gali tinkamai neveikti.**

7.0 Instrukcijos

Veiksma	Procedūra
1	Išimkite jutiklį iš pakuotės. Atidžiai apžiūrėkite jutiklij, ar nesugadintas, pastebėjė sugadinimo požymiu išmeskite ir paimkite kitą.
2	Monitoriuje pasirinkite jutiklio vietą.
3	Nuvalykite ir nusausinkite jutiklio déjimo vietą (1 pav.).
4	Nuo jutiklio nuplēškite apsauginę dangą (2 pav.).
5	Uždékite jutiklį ant paciento. <ul style="list-style-type: none"> a) Smegenų matavimas (3a pav.): pasirinkite kaktos vietą gerokai aukščiau antakii ir vos žemiau plaukų linijos. b) Ne smegenų matavimas (3b, 3c, 3d pav.): pasirinkite vietą, leidžiančią geriausiai pasiekti reikiamą skeleto raumenų audinių, pavyzdžiu: keturgalvijų raumenų (šlaunies) arba dvilypij ar blauzdos raumenų (blauzdos), platujų nugaros raumenų (šono), išorinių istrižiųjų raumenų arba pilvų. Pastaba. Jeigu paciento oda lengvai pažeidžiamą arba pacientas serga edema, tarp jutiklio ir odos galima naudoti „Tegaderm“.
6	I jutiklio kabelio jungties lizdą tiesiai įstumkite jutiklio jungtį, kol ji spragtelėdama užsifiksuos (4 pav.). Kad įtvirtintumėte kabelį ir nebūtų nutrauktas jutiklis, naudokite prie patalynės segamą kabelio apkabą.
7	Prireikus sulankstykite plokščiajį jutiklio kabelį, kad tinkamai išdėstytyumėte (4 pav.).

Skirtas naudoti tik su „ForeSight“ audinių oksimetro kabelio 2.5.7 versijos arba naujesne programine įranga ir FORE-SIGHT ELITE absoliučiojo audinių oksimetro 4.5.6 versijos arba naujesne programinė įranga.

8.0 Šalinimas

Jutikliai skirti naudoti vienam pacientui, jų negalima pakartotinai apdoroti. Pakartotinai naudojant jutiklius kyla kryžminio užteršimo ar infekcijos pavojus. Kiekvienam pacientui naudokite naują jutiklį, kurį po naudojimo išmeskite. Šalinkite pagal vietines ligoninės ir įstaigos strategijas.

9.0 Sandėliavimas

Laikykite vésioje, sausoje vietoje.

10.0 Tinkamumo laikas

Rekomenduojamas tinkamumo laikas pažymėtas ant kiekvienos pakuotės. Pasibaigus tinkamumo laikui, ilgiau sandėliuojančios gaminys gali sugesti ir veikti netinkamai.

11.0 Techninė pagalba

Norėdami gauti techninės pagalbos, skambinkite „Edwards Lifesciences“ telefonu +358 (0)20 743 00 41.

Daugiau informacijos rasite naujausioje stebėjimo sistemos operatoriaus vadovo versijoje.

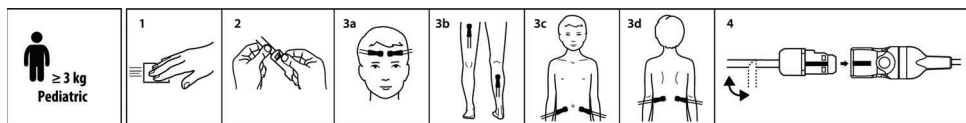
Naudotojai ir (arba) pacientai apie visus rimtus incidentus turėtų pranešti gamintojui ir valstybės narės, kurioje yra naudotojas ir (arba) pacientas, kompetentingai institucijai.

Žr. simbolų paaškinimą šio dokumento pabaigoje.

Latviešu

ForeSight Jr

Vidēji lielais sensors



Uzmanīgi izlasiet šo lietošanas instrukciju, kurā ir ietverta informācija par brīdinājumiem, piesardzības pasākumiem un atlikušajiem riskiem, kas attiecas uz šo medicinisko ierīci.

1.0 Apraksts

Sensors, lietojot to kopā ar ForeSight oksimetra kabeli vai FORE-SIGHT ELITE absolūto audu oksimetru, ir vienreizējai lietošanai paredzēta daļa, kas saskaras ar pacientu un mēra hemoglobinu daudzumu, jaupot ārstam nepārtraukt i precīzi noteikt absolūtu asins skābekļa piesātinājuma līmeni audos (StO_2). Šī ierīce tiek piegādāta nesterila.

Ierīces veikspēja, iekšātātā funkcionalitātē parametrus, ir pārbaudīta vispusīgu testu sērijā, lai apliecinātu ierīces drošumu un veikspēju atbilstoši tās paredzētajam lietojumam, ja ierīci lieto saskaņā ar norādījumiem, kas sniegti lietošanas instrukcijā.

Ierīci izmanto ārsti, kuri apmācīti audu oksimetrijas ierīču lietošanā saskaņā ar attiecīgās iestādes politiku.

ForeSight sensora lietošanas priekšrocība ir iespēja neinvazīvi noteikt skābekļa piesātinājumu audos un hemoglobinās vērtības, tādējādi palīdzot ārstiem strādāt ar pacientiem. Poteicīgi riski ietver apdegumus, elektriskās strāvas triecienus, audu bojājumus, pārejošu hipoksiju, nevēlamu reakciju uz ierīces materiāliem un/vai nepiemiērotu/neparedzētu ārstēšanu.

2.0 Paredzētais lietojums/mērķis

Lietojot kopā ar HemoSphere uzlaboto uzraudzības platformu un HemoSphere tehnoloģijas moduli, paredzētais mērķis ir uzraudzīt absolūto reģionālo hemoglobinās skābekļa piesātinājumu asinis zem sensora.

3.0 Lietošanas indikācijas

Ja izmanto kopā ar FORE-SIGHT ELITE absolūto audu oksimetru vai ForeSight oksimetra kabeli:

Vidēji lielais sensors ir paredzēts asinu absolūtā reģionālā hemoglobinās skābekļa piesātinājumu uzraudzībai zem sensora personām, kam var rasties išņemisks stāvoklis ar samazinātu asins plūsmu vai bez plūsmas. To ir paredzēts izmantot pediatriskajiem pacientiem, kuru svars ≥ 3 kg.

4.0 Kontrindikācijas

Sensors ir kontrindicēts lietošanai pacientiem, kuriem ir tālāk norādītie simptomi.

- Fiziska ķermeņa vieta ir pārāk ierobežota, lai uz tās pareizi novietotu sensoru.
- Alerģiska reakcija uz sensora lipošo materiālu.
- Tieki veikta MRI procedūra, jo pastāv ar traumas gūšanu saistīts risks.

5.0 Brīdinājumi

- Pārbaudiet sensora vietu vismaz reizi 12 stundās vai biežāk, kā noteikts iestādes protokolā.
- Noņemiet sensoru, ja ir pasliktinājies asinsrites vai ādas stāvoklis.
- Nelieciet sensoru uz bojātas vai kairinātas ādas.
- Nenovietojiet pacientu galus stāvokli uz sensora vai kabeļa.
- Ierīci nedrīkst lietot MR vidē, jo sensora sakaršanas dēļ pastāv apdeguma risks.
- Nepiestipriniet sensoru pie ādas, izmantojot neapstiprinātās ierīces, piemēram, galvas apsējus, cepures, pārsējus, limlenti un citas ierīces.
- Nenovietojiet sensoru vai piederumus uz acīm, deguna vai mutēs.
- Sensoru nedrīkst pārgriezt. Sensors pārgriešana pacientam var radīt traumu.
- Nelietojiet sensoru magnētiskās rezonances attēlveidošanas vidē.
- Ja sensori tiek lietoti vidē ar LED apgaismojumu, tie pirms pievienošanas priekšspāstiprinātājam ir jāapklāj ar gaismas bloķētāju, jo dažas augstas intensitātes sistēmas var radīt sensoru tuvās infrasarkanās gaismas noteikšanas traucējumus.
- Ja tiek lietoti aizturošais plēves veida pārējs, kas nav Tegaderm izstrādājums, var tikt ieteikmēta StO_2 lasījumu precīzitāte.
- Ja pirms uzraudzības sākšanas netiks noņemts sensora aizsargpārkājums, StO_2 lasījumi var būt kļūdaini.

6.0 Piesardzības pasākumi

- Nenovietojiet sensoru virs matiem, deguna blakusdobuma, hematomas, dzimumzīmes vai bojātas ādas.
- Nenovietojiet sensoru vietās, kur ir pārmērigs tauku daudzums, ascīvs vai tūska.
- Sensors rāzošānā izmantotie materiāli NAV paredzēti ietrezējai izmantošanai. Otrreizēja izmantošana var izraisīt sensora darbības traucējumus.

7.0 Norādījumi

Darbība	Procedūra
1	Izņemiet sensoru no iepakojuma. Rūpīgi pārbaudiet, vai sensors nav bojāts; ja sensors ir bojāts, izmetiet to un aizstājiet ar jaunu.
2	Atlasiet sensora atrašanās vietu monitorā.
3	Notiriet un nozāvējiet vietu, kur tiek novietots sensors (1. attēls).

Darbiba	Procedūra
4	Noniemiet sensora aizsargpārkājumu (2. attēls).
5	Uzlieciet sensoru uz pacienta: a) Lietošana smadzeņu rajonā (3a attēls): izvēlieties vietu uz pieres pietiekami tālu no uzacim un tieši zem matu augšanas līnijas. b) Lietošana vietas, kas nav smadzeņu rajons (3b, 3c, 3d attēls): izvēlieties vietu, kas nodrošina nevainojamu pieklāvi vajadzīgajiem skeleta muskuļu audiem, piemēram: quadriceps (augšstilbā) vai gastrocnemius un tibialis (kājas lielā), latissimus dorsi jeb muguras plātajam muskulīm (sānos), vēdera ārējam slīpajam muskulīm vai ciemīem vēderā muskuļiem. Piezīme. Starp sensoru un pacienta ādu var uzlikt Tegaderm plēves veida pārsēju, ja pacientam ir jutīga āda vai tūska.
6	Levietojet sensora savienotāju tieši sensora kabeļa savienotajā, līdz tas nosīksējas (4. attēls). Izmantojet palaga fiksatoru, lai nostiprinātu kabeli un nepieļautu sensora izraušanu.
7	Pēc nepieciešamības salokiet sensora plakano kabeli, lai novietotu to vajadzīgajā virzienā (4. attēls).

Lietošanai tikai kopā ar ForeSight oksimetra kabeļa programmatūras versiju 2.5.7 vai jaunāku versiju un ar FORE-SIGHT ELITE absolūtā audu oksimetra programmatūras versiju 4.5.6 vai jaunāku versiju.

8.0 Iznīcināšana

Sensori ir paredzēti lietošanai vienam pacientam, un tos nedrīkst atkārtoti apstrādāt. Sensoru atkārtota izmantošana var radīt savstarpējas kontaminācijas vai infekcijas risku. Katram pacientam izmantojet jaunu sensoru un pēc lietošanas to izmetiet. Iznīcināšana jāveic saskaņā ar vietējiem slimnīcas un iestādes noteikumiem.

9.0 Glabāšana

Uzglabāt vēsā, sausā vietā.

10.0 Uzglabāšanas laiks

Ieteicamais uzglabāšanas laiks ir norādīts uz katru iepakojuma marķējuma. Glabāšana pēc derīguma termiņa beigām var radīt izstrādājuma bojājumus un darbības traucējumus.

11.0 Tehniskā palīdzība

Lai saņemtu tehnisko palīdzību, lūdzu, zvaniet Edwards Lifesciences pa tāluņa nr.: +358 (0)20 743 00 41.

Papildinformāciju skatiet uzraudzības sistēmas lietošanas rokasgrāmatas jaunākajā versijā.

Lietotājiem un/vai pacientiem par jebkādiem noplīniem incidentiem ir jāziņo ražotājam un atbildīgajai iestādei dalībvalsti, kurā atrodas lietotājs un/vai pacients.

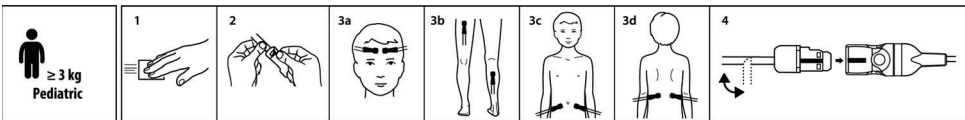
Skatiet simbolu skaidrojumu šī dokumenta beigās.

Türkçe

**ForeSight Jr
Orta Sensör**



≥3 kg — Pediatrik



Bu tıbbi cihaza yönelik uyarılar, önlemleri ve rezidüel riskleri ele alan bu kullanım talimatlarını dikkatle okuyun.

1.0 Açıklama

Sensör, ForeSight oksimetri kablosuya birlikte ya da FORE-SIGHT ELITE mutlak doku oksimetresiyle birlikte kullanıldığından, hemoglobini ölçerek klinisyenin dokudaki kan oksijenasyon satürasyonunun (StO_2) mutlak seviyelerini sürekli ve doğru şekilde belirlemesine olanak tanrıyan tek kullanımlık, hastaya temas eden bir parçadır. Bu cihaz steril olmayan biçimde temin edilir.

İşlevsel özellikler dahil olmak üzere cihaz performansı, mevcut Kullanım Talimatları uyarınca kullanıldığından, cihazın kullanım amacına uygun şekilde güvenilirliğini ve performansını desteklemeye yönelik bir dizi kapsamlı test ile doğrulanmıştır.

Cihaz, kurumsal politikalari uyarınca doku oksimetri cihazlarının kullanımıyla ilgili eğitim almış klinisyenler tarafından kullanılır.

ForeSight sensörün kullanımıyla ilgili fayda, klinisyenlerin hastalarını yönetmesine olanak tanımak üzere, invaziv olmayan şekilde doku oksijen satırasyonu ve hemoglobin değerleri sağlamaktır. Potansiyel riskler, yanıklar, elektrik çarpmasını, doku hasarını, geçici hipoksiyi, cihaz malzemelerine advers reaksiyonu ve/veya uygun olmayan/istenmeyen tedaviyi içerir.

2.0 Kullanım Amacı

HemoSphere teknoloji modülüyle birlikte HemoSphere gelişmiş izleme platformu ile kullanıldığından, kullanım amacı, sensörün altında kanın mutlak bölggesel hemoglobin oksijen satırasyonunu izlemektir.

3.0 Kullanım Endikasyonları

FORE-SIGHT ELITE mutlak doku oksimetresi veya ForeSight oksimetre kablosuya birlikte kullanıldığından:

Orta sensör, düşük akışı ya da akış olmayan iskemik durumlarda ilişkili risk altındaki hastalarda, sensör altında kanın mutlak bölggesel hemoglobin oksijen satırasyonunun izlenmesi için endikedir. ≥3 kg ağırlığındaki pediyatrik hastalarda kullanım için tasarlanmıştır.

4.0 Kontrendikasyonlar

Sensörün aşağıdaki hastalarda kullanımı kontrendikedir:

- Fiziksel alanı düzgün Sensör yerlesimi için çok sınırlı olan
- Sensör yapışkanına alerjik reaksiyonları olan
- İlişkili yaralanma riski nedeniyle MRI taramasından geçen

5.0 Uyarılar

- Sensör bölgесini en az 12 saatte bir veya kurum protokolü gereklere göre daha sık değerlendirin.
- Dolaşım durumu veya cilt bütünlüğü bozulmuşsa sensörü çıkarın.
- Sensörü hasar görmüş veya tahrış olmuş cilde takmayın.
- Hastayı sensör veya kablo üzerine yatırmayın.
- Sensörün ısınması nedeniyle yanık riski söz konusu olduğundan, MR ortamında kullanmayın.
- Sensör saç bandı, şapka, sargı, bant vb. gibi onaylanmamış aparatlarla cilde takmayın.
- Sensörü veya aksesuarları göz, burun veya ağız üzerine yerleştirmeyin.
- Sensörü kesmeyein. Sensörün kesilmesi hastanın yaralanmasına yol açabilir.
- MRI ortamında kullanmayın.
- Bazı yüksek yoğunluklu sistemler sensörün yakın kızılıtesi ışık saptamasıyla etkileşime girebileceğinden, LED aydınlatmalı ortamlarda kullanıldığından, ön yükseltili kablosuna bağlantı öncesinde sensörlerin üzeri bir ışık engelleyiciyle kapatılmalıdır.
- Tegaderm dışında bariyer film pansumanlarının kullanılması StO₂ okumalarının doğruluğunu etkileyebilir.
- İzleme öncesinde sensörün koruyucu kaplamasının çıkarılmaması hatalı StO₂ okumalarına neden olabilir.

6.0 Dikkat Edilmesi Gereken Noktalar

- Sensörü saç, hava sinüsü, hematom, doğum lekesi veya hasar görmüş cilt üzerine yerleştirmekten kaçının.
- Sensörü asırı yağlı, su toplamış veya ödemli bölgelere takmaktan kaçının.
- Sensör üretiminde kullanılan malzemeler tekrar kullanıma yönelik olarak TASARLANMAMİŞTIR. Tekrar kullanım, sensörün amaçlandığı şekilde çalışmamasına neden olabilir.

7.0 Talimatlar

Adım	Prosedür
1	Sensörü paketten çıkarın. Sensörde hasar olup olmadığını anlamak için sensörü dikkatlice inceleyin; hasar bulunursa atın ve yenisińi kullanın.
2	Monitor üzerinde sensör konumunu seçin.
3	Sensör bölgесini temizleyin ve kurutun (Şekil 1).
4	Koruyucu kaplamayı sensörden çıkarın (Şekil 2).
5	Sensörü hastaya uygulayın: a) Serebral Kullanım (Şekil 3a): Alında, kaşların epeyce üzerinde ve saç başlangıcının hemen altındaki bölgeyi seçin. b) Serebral Olmayan Kullanım (Şekil 3b, 3c, 3d): İstenen iskelet kası dokusuna ideal erişimi sağlayan bölgeyi (örneğin, Kuadriseps (üst bacak) veya gastrokremius ve tibialis (baldır), latissimus dorsi (böğür), eksternal oblik veya abdomen) seçin. Not: Hassas ciltli veya ödemli hastalarda sensör ile cilt arasında Tegaderm kullanılsın.
6	Sensör konektörünü yerine oturana kadar düz bir şekilde iterek sensör kablosu konektörüne takın (Şekil 4). Kabloyu sabitlemek ve sensörün çekimmasını önlemek için çarşaf klipsini kullanın.
7	Gerekirse sensörün düz kablosunu katlayarak istenen yönde yönlendirin (Şekil 4).

Yalnızca ForeSight oksimetre kablosu yazılım sürümü 2.5.7 veya üstüyle ve FORE-SIGHT ELITE mutlak doku oksimetresi yazılım sürümü 4.5.6 veya üstüyle kullanım içindir.

8.0 Ürünün Atılması

Sensörler tek hasta kullanımlı tasarılmıştır ve yeniden işlenmeden geçirilmemelidir. Yeniden kullanılan sensörler, çapraz kontaminasyon ya da enfeksiyon riski oluşturur. Her hasta için yeni bir sensör kullanın ve sensörleri kullanıldan sonra atın. Atma işlemi, yerel hastane ve kurum politikaları uyarınca gerçekleştirilmelidir.

9.0 Saklama

Serin, kuru yerde saklayın.

10.0 Raf Ömrü

Tavsiye edilen raf ömrü her ambalajın üzerinde belirtilmiştir. Son kullanma tarihi geçtikten sonra saklanması halinde ürün bozulabilir ve arızalanabilir.

11.0 Teknik Servis

Teknik servis için lütfen aşağıdaki telefon numarasını kullanın: Edwards Lifesciences SA: +41 21 823 4377.

Daha fazla bilgi almak için, izleme sistemi kullanım kılavuzunun en son sürümüne bakın.

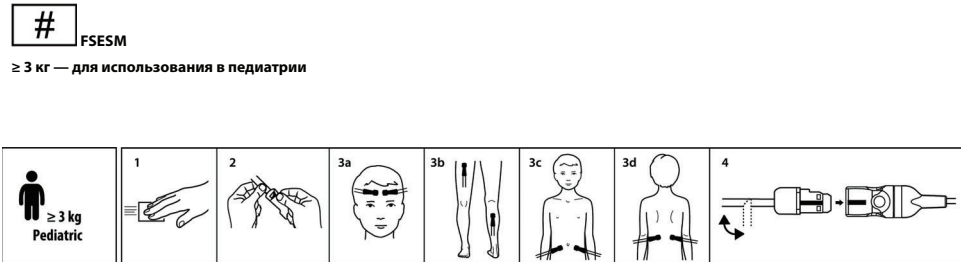
Kullanıcılar ve/veya hastalar, tüm ciddi durumları üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın bağlı olduğu Üye Ülke Yetkili Makamına bildirmelidir.

Bu belgenin sonunda sunulmuş olan simbol açıklamalarına bakın.

Русский

ForeSight Jr

Средний датчик



Внимательно изучите эти инструкции по применению, в которых представлены предупреждения, меры предосторожности и остаточные риски, связанные с использованием этого медицинского устройства.

1.0 Описание

Датчик, используемый в сочетании с оксиметрическим кабелем ForeSight или в сочетании с абсолютным тканевым оксиметром FORE-SIGHT ELITE, представляет собой одноразовый контактирующий с пациентом элемент, который измеряет гемоглобин, позволяя врачу непрерывно и точно определять абсолютную степень насыщения тканей кислородом (StO_2). Данное устройство поставляется в нестерильном виде.

Эффективность устройства, в том числе его функциональные характеристики, подтверждена целым рядом тестов, результаты которых доказывают безопасность и эффективность устройства при использовании по назначению в соответствии с утвержденными инструкциями по применению.

Устройство предназначено для использования врачами, прошедшими обучение по использованию устройств для тканевой оксиметрии, в соответствии с правилами, действующими в лечебном учреждении.

Преимущество использования датчика ForeSight заключается в предоставлении показателей насыщения кислородом тканей и гемоглобина, что позволяет врачам контролировать состояние пациентов. Потенциальные риски включают ожоги, поражение электрическим током, повреждение тканей, транзиторную гипоксию, нежелательную реакцию на материалы устройства и (или) недолговечное/неподходящее лечение.

2.0 Предполагаемое использование/целевое назначение

При использовании с усовершенствованной мониторинговой платформой HemoSphere и технологическим модулем HemoSphere целевым назначением датчика является мониторинг абсолютных показателей насыщения кислородом гемоглобина крови под датчиком.

3.0 Показания к применению

При использовании в сочетании с абсолютным тканевым оксиметром FORE-SIGHT ELITE или оксиметрическим кабелем ForeSight учитывайте следующее.

Средний датчик предназначен для мониторинга степени регионального насыщения крови кислородом у лиц с повышенным риском развития ишемических явлений в условиях пониженного кровотока или отсутствия кровотока. Он предназначен для использования у детей с массой тела ≥ 3 кг.

4.0 Противопоказания

Датчик противопоказан для использования у пациентов:

- со слишком малой площадью участка для надлежащего размещения датчика;
- с аллергическими реакциями на клей датчика;
- проходящих исследование МРТ из-за возможного риска получения травмы.

5.0 Предупреждения

- Проверяйте место размещения датчика по меньшей мере каждые 12 часов или чаще в соответствии с протоколом учреждения.
- В случае нарушения кровообращения или повреждения кожи снимите датчик.

- Не закрепляйте датчик на поврежденных или раздраженных участках кожи.
- Не допускайте, чтобы пациент ложился на датчик или на провод.
- Не используйте в кабинете МРТ: существует риск ожога в результате нагревания датчика.
- Не закрепляйте датчик на коже с помощью неутвержденных приспособлений, таких как повязки, головные уборы, шарфы, ленты и т. д.
- Не размещайте датчик и его комплектующие в области глаз, носа или рта.
- Не разрезайте датчик. Разрезание датчика может привести к травмированию пациента.
- Не используйте в условиях МРТ.
- При использовании в условиях со светодиодным освещением датчики необходимо закрыть защитным экраном перед подключением к кабелю предустановителя, поскольку некоторые системы освещения высокой интенсивности могут создавать помехи для светового обнаружения датчика в ближнем инфракрасном диапазоне.
- Использование любых защитных пленочных пластырей, кроме пластирея Tegaderm, может повлиять на точность показаний насыщения тканей кислородом (StO_2).
- Если не снять защитное покрытие датчика, то показания StO_2 могут оказаться ошибочными.

6.0 Предостережения

- Не размещайте датчик в области волос, на пазухах носа, гематомах, родимых пятнах или на поврежденных участках кожи.
- Не размещайте датчик на участках с избыточными жировыми отложениями, на отечных участках кожи, на животе при наличии асцита.
- Материалы, использованные при изготовлении этого датчика, НЕ предназначены для повторного использования. Повторное использование датчика может привести к его неправильному функционированию.

7.0 Инструкции

Этап	Процедура
1	Достаньте датчик из упаковки. Внимательно осмотрите датчик на предмет отсутствия повреждений. При обнаружении повреждений замените его и утилизируйте.
2	Выберите расположение датчика на мониторе.
3	Очистите и высушите место размещения датчика (рисунок 1).
4	Снимите защитное покрытие с датчика (рисунок 2).
5	<p>Разместите датчик на теле пациента.</p> <p>a) Церебральное размещение (рисунок 3а): выберите место на лбу — выше брови, но чуть ниже линии роста волос.</p> <p>б) Несцеребральное размещение (рисунки 3б, 3с, 3д): выберите участок, который обеспечивает идеальный доступ к требуемым тканям опорно-двигательного аппарата, например четырехглавую мышцу (бедро) или икроножную и большеберццовую мышцы (голень), широчайшую мышцу спины (бок), наружную косую мышцу или брюшную стенку.</p> <p>Примечание. Для пациентов с чувствительной кожей или отечностью разместите пластырь Tegaderm между датчиком и кожей.</p>
6	Вставьте разъем датчика непосредственно в разъем на соответствующем кабеле до щелчка (рисунок 4). Воспользуйтесь зажимом для простыни, чтобы зафиксировать кабель и не допустить натяжения датчика.
7	При необходимости сложите плоский кабель датчика, чтобы придать ему нужное направление (рисунок 4).

Для использования только с программным обеспечением оксиметрического кабеля ForeSight версии 2.5.7 или выше, а также с программным обеспечением абсолютного тканевого оксиметра FORE-SIGHT ELITE версии 4.5.6 или выше.

8.0 Утилизация

Датчики предназначены для однократного использования и не подлежат повторной обработке. Повторное использование датчиков повышает риск перекрестного загрязнения или инфекционных осложнений. Для каждого пациента используйте новый датчик и утилизируйте его после использования. При утилизации соблюдайте местные правила медицинского учреждения.

9.0 Хранение

Хранить в прохладном, сухом месте.

10.0 Срок годности

Рекомендуемый срок годности указан на каждой упаковке. Хранение дольше срока годности может привести к ухудшению рабочих характеристик и неисправности изделия.

11.0 Техническая помощь

За получением технической помощи просьба обращаться в отдел технической поддержки компании Edwards по следующему телефонному номеру: +7 495 258 22 85.

Дополнительную информацию см. в последней версии руководства оператора системы мониторинга.

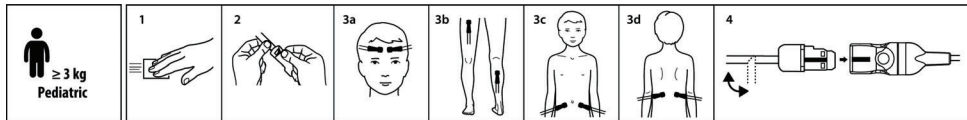
Пользователи и (или) пациенты должны сообщать обо всех серьезных инцидентах производителю и компетентному органу государства-члены, где находится пользователь и (или) пациент.

Условные обозначения приведены в конце этого документа.



FSESM

≥3 kg – pedijatrijski



Pažljivo pročitajte ova uputstva za upotrebu u kom su navedeni upozorenja, mere opreza i preostali rizici koji se odnose na ovo medicinsko sredstvo.

1.0 Opis

Kada se koristi u kombinaciji sa ForeSight kablom oksimetrom ili u kombinaciji sa FORE-SIGHT ELITE apsolutnim tkivnim oksimetrom, senzor je primjenjeni deo za jednokratnu upotrebu koji meri hemoglobin i tako omogućava lekaru da kontinuirano i precizno utvrđuje apsolutne nivoje zasićenosti krvi kiseonikom u tkivu (StO_2). Ovo sredstvo se isporučuje nesterilno.

Performanse sredstva, uključujući funkcionalne karakteristike, potvrđene su u sveobuhvatnoj seriji testiranja kako bi se podržali bezbednost i performanse sredstva za njegovu namenu kad se koristi u skladu sa utvrđenim uputstvima za upotrebu.

Sredstvo treba koriste zdravstveni radnici koji su obučeni za korišćenje sredstava za oksimetriju tkiva u skladu sa politikama njihove ustanove.

Prednost korišćenja ForeSight senzora je da neinvazivno obezbiđe zasićenje tkiva kiseonikom i vrednosti hemoglobina kako bi se zdravstvenim radnicima omogućilo da upravljaju svojim pacijentima. Potencijalni rizici uključuju opekotine, strujni udar, povredu tkiva, tranzientnu hipoksiju, neželjenu reakciju usled materijala sredstva i/ili neodgovarajuće/nenamensko lečenje.

2.0 Predviđena upotreba/namena

Kada se koristi zajedno sa HemoSphere platformom za napredni monitoring u kombinaciji sa HemoSphere tehnološkim modulom, predviđena namena je monitoring apsolute zasićenosti hemoglobina kiseonikom u regiji pod senzorom.

3.0 Indikacije za upotrebu

Kada se koristi zajedno sa FORE-SIGHT ELITE apsolutnim tkivnim oksimetrom ili ForeSight kablom oksimetra:

Srednji senzor je indikovan za nadgledanje apsolute regionalne zasićenosti hemoglobina kiseonikom u krvi pod senzorom kod osoba sa rizikom od ishemijskih stanja sa smanjenim protokom ili bez protoka. Namjenjen je za upotrebu kod pedijatrijskih pacijenata telesne težine ≥ 3 kg.

4.0 Kontraindikacije

Senzor je kontraindikovan za korišćenje kod pacijenata:

- Sa površinom fizičke lokacije koja je previše ograničena za ispravno postavljanje senzora
- Sa alergijskim reakcijama na adheziv senzora
- Koji se podvrgavaju MR skeniranju zbog povezanog rizika od povrede

5.0 Upozorenja

- Vršite procenu mesta senzora najmanje na svakih 12 sati ili češće prema zahtevima protokola ustanove.
- Uklonite senzor ako dođe do pogoršanja stanja cirkulacije ili integriteta kože.
- Ne stavljajte senzor na oštećenu ili irritiranu kožu.
- Ne postavljajte pacijenta da legne na senzor ili kabl.
- Ne koristite u okolini uređaja za magnetnu rezonancu (MR) zbog rizika od opekotina usled zagrevanja senzora.
- Ne stavljajte senzor na kožu pomoću neodobrenih sredstava kao što su trake za glavu, kape, omotači, lepljive trake itd.
- Ne postavljajte senzor ni dodatke preko očiju, nosa ili usta.
- Ne presečajte senzor. Presecanje senzora može da dovede do povrede pacijenta.
- Nemojte koristiti u MR okruženju.
- Kada se koriste u uslovima sa LED osvetljenjem senzori treba da se pokriju blokatorom svetla pre povezivanja sa kablom prepočaćala jer određeni sistemi visokog intenziteta mogu da ometaju detektovanje svetlosti bliske infracrvenoj kod senzora.
- Korišćenje flastera sa barijernim filmom koji nije Tegaderm može da utiče na tačnost čitanja StO_2 .
- Ako se zaštitna postava senzora ne ukloni pre praćenja, to može da dovede do pogrešnih čitanja StO_2 .

6.0 Mere opreza

- Izbegavajte pozicioniranje senzora preko dlaka, vazdušnog sinusa, hematoma, mladeža ili oštećene kože.
- Izbegavajte postavljanje senzora na mesta sa viškom masnog tkiva, ascita ili edema.
- Materijali koji se koriste u proizvodnji senzora NISU predviđeni za ponovnu upotrebu. Ponovna upotreba može da dovede do performansi senzora koje nisu na očekivanom nivou.

7.0 Uputstva

Korak	Procedura
1	Izvadite senzor iz pakovanja. Pažljivo ispitajte da li na senzoru postoje oštećenja. Odbacite ga ili zamenite ako uočite oštećenje.
2	Izaberite lokaciju senzora na monitoru.
3	Očistite i osušite mesto senzora (Slika 1).
4	Skinite zaštitnu postavu sa senzora (Slika 2).
5	Stavite senzor na telo pacijenta: a) Cerebralna upotreba (Slika 3a): Izaberite mesto na čelu, dovoljno iznad obrve i neposredno ispod linije kose. b) Necerebralna upotreba (Slike 3b, 3c, 3d): Izaberite mesto koje pruža idealan pristup željenom skeletnomišićnom tkivu, na primer: quadriceps (natkoljenica) ili gastrocnemius i tibialis (list), najžiriji ledni mišić (bok), spoljni kosi mišić ili abdomeni.
	Napomena: Možete da koristite Tegaderm između senzora i kože kod pacijenata sa osetljivom kožom ili edemom.
6	Umetnute konektor senzora pravo u konektor kabla senzora dok ne nalegne na mesto (Slika 4). Koristite spojnicu za čaršav da biste učvrstili kabli i sprečili povlačenje senzora.
7	Po potrebi presavijte ravni kabl senzora da biste ga usmerili u željenom pravcu (Slika 4).

Za korišćenje samo sa verzijom softvera 2.5.7 ili novijom za ForeSight kabl oksimetra i sa verzijom softvera 4.5.6 ili novijom za FORE-SIGHT ELITE apsolutni tkivni oksimetar.

8.0 Odlaganje

Senzori su predviđeni za korišćenje na jednom pacijentu i nisu za ponovnu obradu. Senzori koji se ponovo koriste predstavljaju rizik od unakrsne kontaminacije ili infekcije. Koristite novi senzor za svakog pacijenta i bacite ga posle upotrebe. Odlaganje na otpad treba obaviti u skladu sa lokalnim smernicama bolnice i ustanove.

9.0 Čuvanje

Čuvati na hladnom i suvom mestu.

10.0 Rok upotrebe

Preporučeni rok upotrebe je označen na svakom pakovanju. Čuvanje nakon datuma isteka može dovesti do propadanja ili kvara proizvoda.

11.0 Tehnička podrška

Za tehničku podršku, pozovite Edwards tehničku podršku na sledeći broj telefona: 49 89 95475-0.

Više informacija potražite u najnovijoj verziji priručnika za rukovaoca sistemom za monitoring.

Korisnici i/ili pacijenti moraju da prijave sve ozbiljne incidente proizvođaču i nadležnom telu države članice u kojoj se korisnik i/ili pacijent nalaze.

Pogledajte legendu sa simbolima na kraju ovog dokumenta.

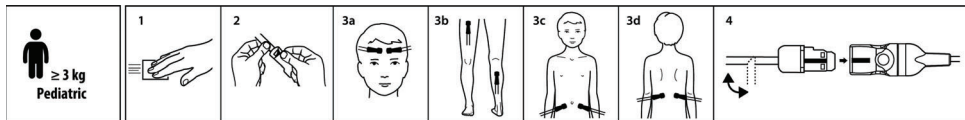
Hrvatski

ForeSight Jr
Srednji senzor



FSES-M

≥ 3 kg - pedijatrijski



Pozorno pročitajte upute za upotrebu u kojima se navode upozorenja, mjere opreza i ostali rizici povezani s ovim medicinskim proizvodom.

1.0 Opis

Senzor, kada se upotrebljava zajedno s kabelom za oksimetar ForeSight ili zajedno s apsolutnim oksimetrom tkiva FORE-SIGHT ELITE, je primjenjen dio za jednokratnu upotrebu koji mjeri hemoglobin, što lječniku omogućuje kontinuirano i precizno određivanje apsolutnih razina zasićenosti krvi kisikom u tkivu (StO_2). Proizvod se isporučuje nesterilan.

Učinkovitost proizvoda, uključujući njegove funkcionalne karakteristike, provjerena je sveobuhvatnim nizom ispitivanja radi utvrđivanja sigurnosti i učinkovitosti proizvoda za njegovu namjenu kada se proizvod upotrebljava u skladu s odgovarajućim uputama za upotrebu.

Proizvod trebao upotrebljavati lječnici koji su prošli obuku o upotrebni uredajuza oksimetriju tkiva u skladu s pravilima svoje ustanove.

Prednost je upotrebe senzora ForeSight neinvazivno navođenje vrijednosti zasićenosti tkiva kisikom i hemoglobinom radi postupanja lječnika sa svojim pacijentima. Potencijalni rizici opeklina, strujni udar, oštećenje tkiva, prolaznu hipoksiju, nuspojavu na materijale proizvoda i ili neodgovarajuće/neplanirano liječenje.

2.0 Namjena/svrha

Kada se upotrebljava s platformom za napredno praćenje HemoSphere zajedno s tehnološkim modulom HemoSphere, namjena je praćenje apsolutne regionalne zasićenosti krvi hemoglobinom i kisikom pod senzorom.

3.0 Indikacije za upotrebu

Kada se upotrebljava zajedno s apsolutnim oksimetrom tkiva FORE-SIGHT ELITE ili kabelom za oksimetar ForeSight:

Srednji senzor indiciran je za praćenje apsolutne regionalne zasićenosti krvi hemoglobinom i kisikom pod senzorom u pojedinaca s rizikom od smanjenog protoka ili ishemskijskih stanja bez protoka. Namijenjen je za upotrebu na pedijatrijskim pacijentima ≥ 3 kg.

4.0 Kontraindikacije

Senzor je kontraindiciran za upotrebu na pacijentima:

- s prevelikim ograničenjima površine fizičkog mesta za ispravno postavljanje senzora
- s alergijskim reakcijama na ljeplilo senzora
- koji se podvrgavaju snimanjem MR-om zbog povezanog rizika od ozljede

5.0 Upozorenja

- Procijenite mjesto senzora najmanje svakih 12 sati ili češće, u skladu sa zahtjevima protokola ustanove.
- Uklonite senzor ako dođe do pogoršanja stanja krvotoka ili ozljede kože.
- Nemojte pričvršćivati senzor na ozlijedenu ili nadraženu kožu.
- Nemojte poleći pacijenta na senzor ili kabel.
- Nemojte upotrebljavati u okruženju MR-a zbog rizika od opeklina kao posljedice zagrijavanja senzora.
- Nemojte pričvršćivati senzor za kožu neodobrenim proizvodima, kao što su trake za glavu, kape, omoti, traka itd.
- Nemojte postavljati senzor ili dodatni pribor preko očiju, nosa ili usta.
- Nemojte rezati senzor. Rezanje senzora može dovesti do ozljede pacijenta.
- Nemojte upotrebljavati u okruženju MR-a.
- Kada se upotrebljavaju u okolini s LED osvjetljenjem, senzore treba prekriti blokadom svjetla prije povezivanja s kabelom pretpočaća jer neki sustavi visokog intenziteta mogu ometati detekciju senzora blisko infracrvenim spektrom.
- Upotreba obloga sa zaštitnom folijom osim obloge Tegaderm može utjecati na preciznost očitanja StO₂.
- Ako ne uklonite zaštitnu oblogu senzora, može doći do netočnih očitanja StO₂.

6.0 Mjere opreza

- Izbjegavajte postavljanje senzora na dlaćice, zračni sinus, hematom, madež ili oštećenu kožu.
- Izbjegavajte pričvršćivanje senzora na mjesto s viškom masnog tkiva, ascitesom ili edemom.
- Materijali koji se koriste u proizvodnji senzora NISU osmišljeni za ponovnu upotrebu. Ponovna upotreba može izazvati rad senzora na način koji nije predviđen.

7.0 Upute

Korak	Postupak
1	Uklonite senzor iz pakiranja. Pažljivo pregledajte ima li na senzoru oštećenja; ako pronadete oštećenje, odložite ga u otpad i zamijenite.
2	Pronadite položaj senzora na monitoru.
3	Očistite i osušite mjesto za senzor (slika 1).
4	Uklonite zaštitnu oblogu sa senzora (slika 2).
5	Postavite senzor na pacijenta: <ol style="list-style-type: none">Cerebralna upotreba (slika 3a): odaberite mjesto na čelu dalje od obrva i neposredno ispod ruba kose.Necerebralna upotreba (slike 3b, 3c, 3d): odaberite mjesto koje omogućuje idealan pristup željenom skeletnom mišićnom tkivu, na primjer, kvadriceps (natkoljenica) ili trbušasti mišić lista i goljenični mišić (list), široki ledni mišić (bok), vanjski kosi mišić ili abdomeni. <p>Napomena: u pacijenata s tankom kožom ili edemom možete upotrijebiti Tegaderm između senzora i kože.</p>
6	Umetnute priključak senzora izravno u priključak na kabelu senzora dok ne škljocne na svoje mjesto (slika 4). Pomoću kopče za platu pričvrstite kabel i sprječite povlačenje senzora.
7	Ako je potrebno, presavintite plosnati kabel senzora da biste ga usmjerili u željenom smjeru (slika 4).

Samo za upotrebu s kabelom za oksimetar ForeSight s inačicom softvera 2.5.7 ili novijom i s apsolutnim oksimetrom za tkivo FORE-SIGHT ELITE s inačicom softvera 4.5.6 ili novijom.

8.0 Odlaganje

Senzori su osmišljeni za upotrebu na jednom pacijentu i ne smiju se ponovno obradivati. Senzori koji se ponovno upotrijebi predstavljaju rizik od križne kontaminacije ili infekcije. Upotrijebite novi senzor za svakog pacijenta i odložite ga u otpad nakon upotrebe. Odlaganje treba izvršiti u skladu s lokalnim pravilima bolnice i ustanove.

9.0 Čuvanje

Pohranite na hladnom, suhom mjestu.

10.0 Vijek trajanja

Preporučeni vijek trajanja označen je na svakom pakiranju. Čuvanje nakon isteka roka valjanosti može dovesti do narušavanja kvalitete proizvoda i neispravnog rada.

11.0 Tehnička pomoć

Za tehničku pomoć nazovite tehničku podršku tvrtke Edwards na sljedeće brojeve telefona:

U UK-u: +44 163527 7334

Za više informacija proučite najnoviju verziju korisničkog priručnika sustava za praćenje.

Korisnici i/ili pacijenti trebali bi prijaviti sve ozbiljne incidente proizvodaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj korisnik i/ili pacijent živi.

Pogledajte legendu simbola na kraju ovog dokumenta.

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförläkning ■ Үйнүүсчүү сүмбөлүү ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolų paaiškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Simbol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	English	Français	Deutsch	Español	Italiano
	Model Number	Référence	Modellnummer	Número de modelo	Numero di modello
	Medical device	Dispositif médical	Medizinprodukt	Producto sanitario	Dispositivo medico
	Serial Number	Numéro de série	Seriennummer	Número de serie	Numero di serie
	Lot Number	N° du lot	Chargenbezeichnung	Número de lote	Numero di lotto
	Quantity	Quantité	Menge	Cantidad	Quantità
	Conformité Européenne (CE Mark)	Conformité européenne (marquage CE)	Conformité Européenne (CE-Kennzeichnung)	Conformité Européenne (Marca CE)	Conformité Européenne (Marchio CE)
	Authorized representative in the European Community/European Union	Représentant autorisé dans la Communauté européenne/l'Union européenne	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft/Europäischen Union	Representante autorizado en la Comunidad Europea/Unión Europea	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea/Unione Europea
	Date of manufacture	Date de fabrication	Herstellungsdatum	Fecha de fabricación	Data di produzione
	Manufacturer	Fabricant	Hersteller	Fabricante	Produttore
	Do not use if package is damaged and consult instructions for use	Ne pas utiliser si le conditionnement est endommagé et consulter le mode d'emploi	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden und Gebrauchsanweisung beachten	No lo utilice si el envase está dañado y consulte las instrucciones de uso	Non utilizzare se la confezione è danneggiata e consultare le istruzioni per l'uso
	Do not re-use	Ne pas réutiliser	Nicht wiederverwenden	No reutilizar	Non riutilizzare
	Use-by date	Date d'expiration	Verwendbar bis	Fecha de caducidad	Utilizzare entro
	Separate collection for electrical and electronic equipment in accordance with EC directive 2012/19/EU	Tri sélectif des équipements électriques et électroniques conformément à la Directive CE 2012/19/EU	Getrennte Sammlung von Elektro- und Elektronikgeräten gemäß EU-Richtlinie 2012/19/EU	Recogida por separado de equipos eléctricos y electrónicos según la directiva de la CE 2012/19/EU	Raccolta separata per attrezzature elettriche ed elettroniche in conformità alla direttiva CE 2012/19/EU

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförklaring ■ Үйнүүцаа сүмбөлүү ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolų paaiškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Символ Акыламалари ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	English	Français	Deutsch	Español	Italiano
	Follow instructions for use	Consulter le mode d'emploi	Gebrauchsanweisung lesen	Siga las instrucciones de uso	Consultare le istruzioni per l'uso
	MR Unsafe	Risques en milieu RM	MR-unsicher	No seguro para RM	Non compatibile con RM
	Fragile, handle with care	Fragile, manipuler avec précaution	Vorsicht! Zerbrechlich!	Frágil, manipular con cuidado	Fragile, maneggiare con cura
	Non-sterile	Non stérile	Unsteril	No estéril	Non sterile
	Not made with natural rubber latex	Non fabriqué à partir de latex de caoutchouc naturel	Nicht aus Latex hergestellt	No contiene látex de caucho natural.	Non realizzato in lattice di gomma naturale
	Follow instructions for use on the website	Consulter le mode d'emploi sur le site Web	Siehe Gebrauchs-anweisung auf Website	Siga las instrucciones de uso del sitio web	Seguire le istruzioni per l'uso sul sito Web
	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	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
	Importer	Importateur	Importeur	Importador	Importatore
	Store in a cool, dry place	Conserver dans un endroit frais et sec	Das Produkt an einem kühlen, trockenen Ort lagern	Guárdese en un lugar fresco y seco	Conservare in un luogo fresco e asciutto
	Unique device identifier	Identifiant unique du dispositif	Einmalige Produktkennung	Identificador único del dispositivo	Identificatore univoco del dispositivo

	Nederlands	Dansk	Svenska	Ελληνικά	Português
	Modelnummer	Modelnummer	Modellnummer	Αριθμός μοντέλου	Número de modelo
	Medisch hulpmiddel	Medicinsk udstyr	Medicinteknisk produkt	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Dispositivo médico
	Serienummer	Serienummer	Serienummer	Αριθμός σειράς	Número de série

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförläkning ■ Үйнүүсчүү сүмбөлүүн ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolii paaiškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Simbol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Nederlands	Dansk	Svenska	Ελληνικά	Português
LOT	Lotnummer	Partinummer	Lotnummer	Αριθμός παρτίδας	Número de lote
QTY	Hoeveelheid	Mængde	Antal	Ποσότητα	Quantidade
CE 0123	Conformité Européenne (CE-markering)	Conformité Européenne (CE-mærke)	Conformité Européenne (CE-märke)	Conformité Européenne (Σήμανση CE)	Conformité Européenne (Marcacao CE)
EC REP	Geautoriseerde vertegenwoordiger in de Europees Gemeenschap/Europese Unie	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab/Den Europæiske Union	Auktoriserad representant inom Europeiska gemenskapen/Europeiska unionen	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα/Ευρωπαϊκή Ένωση	Representante autorizado na Comunidade Europeia/União Europeia
	Fabricagedatum	Fremstillingsdato	Tilverkningsdatum	Ημερομηνία κατασκευής	Data de fabrico
	Fabrikant	Producent	Tillverkare	Κατασκευαστής	Fabricante
	Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd en raadpleeg de gebruiksaanwijzing	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget, og se brugsanvisningen	Använd inte om förpackningen är skadad och se bruksanvisningen	Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά και συμβουλεύτετε τις οδηγίες χρήσης	Não utilizar se a embalagem estiver danificada e consultar as instruções de utilização
	Niet hergebruiken	Må ikke genanvendes	Får inte återanvändas	Μη επαναχρησιμοποιείτε	Não reutilizar
	Vervaldatum	Dato for sidste anvendelse	Sista förbrukningsdag	Ημερομηνία λήξης	Data de vencimento
	Gescheiden inzameling voor elektrische en elektronische apparatuur in overeenstemming met EG-richtlijn 2012/19/EU.	Separat indsamlung af elektrisk og elektronisk udstyr iht. EF-direktivet 2012/19/EU	Separat insamling för elektrisk och elektronisk utrustning i enlighet med EG-direktiv 2012/19/EU	Ξεχωριστή συλλογή για ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό σύμφωνα με την Οδηγία του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου 2012/19/EE	Recolha seletiva de equipamentos elétricos e eletrônicos em conformidade com a diretiva CE 2012/19/UE
	Volg de gebruiksaanwijzing	Følg brugsanvisningen	Följ bruksanvisningen	Ακολουθείτε τις οδηγίες χρήσης	Seguir as instruções de utilização
	MR-onveilig	MR-usikker	MR-farlig	Μη ασφαλές σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR)	Utilização não segura em ambiente de RM
	Breekbaar, voorzichtigheid geboden	Skrøbelig, skal håndteres forsiktig	Ömtåligt, hanteras försiktigt	Εύθραυστο: χειρίστετε με προσοχή	Frágil, manuseie com cuidado

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförforklaring ■ Үйнүүсчүү сүмбөлүүн ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolii paaiškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Символ Аçıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Nederlands	Dansk	Svenska	Ελληνικά	Português
	Niet-steriel	Ikke-steril	Icke-steril	Μη αποστειρωμένο	Não esterilizado
	Bevat geen natuurlijk rubberlatex	Ikke fremstillet med naturligt gummilatex	Innehåller inte naturgummilatex	Δεν κατασκευάζεται από φυσικό λάτεξ	Não fabricado com látex de borracha natural
	Volg de gebruiksaanwijzing op de website	Følg brugsanvisningen på hjemmesiden	Följ bruksanvisningen på webbplatsen	Ακολουθείτε τις οδηγίες χρήσης που αναφέρονται στην τοποθεσία web	Seguir as instruções de utilização no site
	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	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
	Importeur	Importør	Importör	Εισαγωγέας	Importador
	Op een koele en droge plaats bewaren	Skal opbevares køligt og tørt	Förvara produkten svalt och torrt.	Φυλάσσετε σε δροσερό και ένηρό χώρο	Guardar num local fresco e seco
	Unieke instrumentidentificatie	Unik udstyridentifikation	Unik produktidentifiering	Αποκλειστικό αναγνωριστικό ιατροτεχνολογικού προϊόντος	Identificador único de dispositivo

	Česky	Magyar	Polski	Slovensky	Norsk
	Číslo modelu	Típuszám	Numer modelu	Číslo modelu	Modellnummer
	Zdravotnický prostředek	Orvosi eszköz	Wyrób medyczny	Zdravotnícka pomôcka	Medisinsk utstyr
	Sériové číslo	Sorozatszám	Numer seryjny	Sériové číslo	Serienummer
	Číslo šarže	Tételszám	Numer serii	Číslo šarže	Lotnummer
	Množství	Mennyiségek	Ilość	Množstvo	Antall
	Conformité Européenne (značka CE)	Conformité Européenne (CE-jelölés)	Conformité Européenne (oznakowanie CE)	Conformité Européenne (značka CE)	Conformité Européenne (CE-merke)

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförklaring ■ Үйнүүсчүү сүмбөлүү ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolų paaiškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Символ Аçıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Česky	Magyar	Polski	Slovensky	Norsk
	Autorizovaný zástupce v Evropském společenství / Evropské unii	Hivatalos képviselő az Európai Közösségen/Európai Unióban	Autoryzowany przedstawiciel we Wspólnotie Europejskiej/Unii Europejskiej	Autorizovaný zástupca v krajinách Európskeho spoločenstva/Européjskej únie	Autorisert representant i Det europeiske fellesskap / EU
	Datum výroby	Gyártás ideje	Data produkcji	Dátum výroby	Produksjonsdato
	Výrobce	Gyártó	Producent	Výrobca	Produsent
	Nepoužívejte, pokud je obal poškozený, a postupujte podle návodu k použití	Ne használja, ha a csomagolás sérült, hanem olvassa el a használati utasítást	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone, oraz zapoznać się z instrukcją użycia	Nepoužívajte, ak je obal poškodený, a prečítajte si návod na použitie	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet. Se bruksanvisningen
	Nepoužívejte opakovane	Tilos újrafelhasználni	Nie używać ponownie	Nepoužívajte opakowane	Må ikke gjenbrukes
	Datum použitelnosti	Felhasználható	Data przydatności do użycia („Zużyć do“)	Dátum spotreby	Utløpsdato
	Separovaný sběr elektrických a elektrotechnických zařízení v souladu se směrnicí Evropského parlamentu a Rady 2012/19/EU	Az elektromos és elektronikus készülékek szeklektív gyűjtése az EU 2012/19/EU direktívája szerint	Selektywna zbiórka sprzętu elektrycznego i elektronicznego zgodnie z dyrektywą WE 2012/19/UE	Separovaný zber elektrických a elektronických zariadení v súlade so smernicou Európskeho parlamentu a Rady 2012/19/EÚ	Separat innsamling for elektrisk og elektronisk utstyr i samsvar med EF-direktivet 2012/19/EU
	Dodržujte návod k použití	Kövesse a használati utasítást	Postępować zgodnie z instrukcją stosowania	Postupujte podľa návodu na použitie	Følg bruksanvisningen
	Není bezpečný v prostředí MR	MR-környezetben nem biztonságos	Produktu nie można bezpiecznie używać w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego	Nie je bezpečné v prostredí MR	MR-usikker
	Krehké, zacházejte s výrobkem opatrne	Törékeny, óvatos kezelést igényel	Delikatne, obchodzić się ostrożnie	Krehké, manipulujte opatrné	Skjør, håndteres med forsiktighet
	Nesterilní	Nem steril	Niejałowy	Nesterilné	Usteril
	Při výrobě nebyl použit latex z přírodního kaučuku	Nem természeset latexgumi felhasználásával készült.	Nie zawiera lateksu naturalnego	Neobsahuje prírodný kaučukový latex	Fremstilt uten naturgummiateks
	Dodržujte návod k použití uvedený na webových stránkách	Kövesse a következő honlapon található használati utasítást	Postępować zgodnie z instrukcją stosowania na stronie internetowej	Postupujte podľa návodu na použitie na webovej stránke	Følg bruksanvisningen på nettsiden

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförklaring ■ Үйнүүсчүү сүмбөлүү ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolii paaiškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Символ Аçıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Česky	Magyar	Polski	Slovensky	Norsk
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	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
	Dovozce	Importör	Importer	Dovozca	Importør
	Uskladňete na chladném a suchém místě.	Hűvös, száraz helyen tartandó	Należy przechowywać w chłodnym i suchym miejscu	Skladujte na chladnom a suchom mieste	Oppbevares tørt og kjølig
UDI	Jedinečné číslo zařízení	Egyedi eszközazonosító	Unikalny identyfikator wyrobu medycznego	Jedinečný identifikátor pomôcky	Unik enhetsidentifikator

	Suomi	Български	Română	Eesti	Lietuvių
#	Mallinumero	Номер на модела	Număr model	Mudeli number	Modelio numeris
MD	Lääkinnällinen laite	Медицинско изделие	Dispozitiv medical	Meditsiiniseade	Medicinos priemonė
SN	Sarjanumero	Сериен номер	Număr de serie	Seerianumber	Serijos numeris
LOT	Eränumero	Партиден номер	Număr de lot	Partii number	Partijos numeris
QTY	Määrä	Количество	Cantitate	Kogus	Kiekis
CE 0123	Conformité Européenne (CE-merkintä)	Conformité Européenne (CE маркировка)	Conformité Européenne (marcaj CE)	Conformité Européenne (CE-märk)	Conformité Européenne (CE žymė)
EC REP	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä / Euroopan unionissa	Уполномочен представител в Европейската общност/Европейския съюз	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană/Uniunea Europeană	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses / Euroopa Liidus	Igaliotasis atstovas Europos Bendiuryje / Europos Sąjungoje
	Valmistuspäivämäärä	Дата на производство	Data fabricației	Tootmiskuupäev	Pagaminimo data
	Valmistaja	Производител	Producător	Tootja	Gamintojas

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförklaring ■ Үйнүүсчүү сүмбөлүү ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolų paaiškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Символ Акциламалари ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Suomi	Български	Română	Eesti	Lietuvių
	Älä käytä, jos pakkaus on vahingoittunut, ja katso käyttöohjeet	Да не се използва, ако опаковката е повредена, и направете справка с инструкциите за употреба	A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat. Consultați instrucțiunile de utilizare	Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud, ja palun lugege kasutusjuhiseid	Nenaudoti, jei pakuočė pažeista, ir žr. naudojimo instrukcijas
	Ei uudelleenkäytettävä	Да не се използва повторно	A nu se reutiliza	Mitte korduskasutada	Nenaudoti pakartotinai
	Viimeinen käyttöpäivä	Срок на годност	Data expirării	Kõlblik kuni	Naudoti iki nurodytos datos
	Erottele sähköiset ja elektroniset laitteet EY-direktiivin 2012/19/EU mukaisesti	Разделно събиране на електрическо и електронно оборудване според Директивата на ЕС 2012/19/EC	Colectarea separată a echipamentelor electrice și electronice, în conformitate cu directiva CE 2012/19/UE	Elektri- ja elektroonika-seadmete eraldi kogumine kooskõlas EU direktiiviliga 2012/19/EL	Atskiras elektros ir elektronines įrangos atliekų surinkimas pagal EB direktyvą 2012/19/ES
	Noudata käyttöohjeita	Спазвайте инструкциите за употреба	Respectați instrucțiunile de utilizare	Järgige kasutusjuhendit	Vadovautis naudojimo instrukcijomis
	Ei sovi magneettikuvausseen	Небезопасно при МР	Incompatibil RM	Ohtlik magnetresonantstomograafias	MR nesaugus
	Särkyvä, käsiteltävä varoen	Чупливо, да се борави внимателно	Fragil, a se manipula cu atenție	Örn, käsitseda ettevaatlikult	Trapus, elgtis atsargiai
	Epästerili	Нестерилно	Nesteril	Mittesteriliine	Nesterilus
	Ei sisällä luonnonkumilatexia	Не е произведено с естествен каучуков латекс.	Nu este fabricat cu latex din cauciuc natural	Pole valmistatud looduslikust kummilateksist.	Pagaminta be natūralios gumos lateko
	Noudata käyttöohjeita, jotka ovat verkkosivustolla	Спазвайте инструкции за употреба, дадени на уебсайта	Respectați instrucțiunile de utilizare disponibile pe site-ul web	Järgige kasutusjuhendit, mille leiate veebisaidilt	Vadovautis naudojimo instrukcijomis, pateikiamomis svetainėje
	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	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
	Maahantuaja	Вносител	Importator	Importija	Importuotojas

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförklaring ■ Үйнүүсчүү сүмбөлүү ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Sümbole seleitus ■ Simbolų paaiškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Символ Аçıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Suomi	Български	Română	Eesti	Lietuvių
	Säilytettävä kuivassa ja viileässä	Да се съхранява на хладно, сухо място	Stocări într-un loc rece și uscat	Säilitada jahedas ja kuivas kohas.	Laikyti vėsioje, sausoje vietoje
	Laitteen yksilöivä tunnus	Уникален идентификатор на изделието	Identifier unic al dispozitivului	Seadme kordumatu identifitseerimistunnus	Unikalnis priemonės identifikatorius

	Latviešu	Türkçe	Русский	Srpski	Hrvatski
	Modeļa numurs	Model Numarası	Номер модели	Broj modela	Broj modela
	Mediciniska ierīce	Tibbi cihaz	Медицинское устройство	Medicinsko sredstvo	Medicinski uredaj
	Sērijas numurs	Seri Numarası	Серийный номер	Serijski broj	Serijski broj
	Partijas numurs	Lot Numarası	Номер партии	Broj partije	Broj serije
	Daudzums	Miktar	Количество	Količina	Količina
	Conformité Européenne (CE markējums)	Conformité Européenne (CE İşareti)	Conformité Européenne (маркировка CE)	Conformité Européenne (CE znak)	Conformité Européenne (oznaka CE)
	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā/Eiropas Savienībā	Avrupa Birliği'nde/Avrupa Topluluğu'nda Yetkili Temsilci	Официальный представитель в Европейском сообществе/Европейском союзе	Ovlašćeni predstavnik u Evropskoj zajednici / Evropskoj Uniji	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici / Europskoj uniji
	Izgatavošanas datums	Üretim tarihi	Дата производства	Datum proizvodnje	Datum proizvodnje
	Ražotājs	Üretici	Производитель	Proizvođač	Proizvođač
	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts, un skaņās lietosānas instrukciju	Ambalaj hasarlıya kullanmayın ve kullanım talimatlarına başvurun	Не использовать, если упаковка повреждена; использовать в соответствии с инструкцией	Ne koristite ako je pakiranje oštećeno i pogledajte uputstvo za upotrebu	Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno i pogledajte upute za upotrebu
	Nelietot atkārtoti	Yeniden kullanmayın	Не подлежит повторному использованию	Ne koristiti ponovo	Nemojte ponovno upotrebljavati

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförklaring ■ Үйнүүсчүү сүмбөлүү ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Sümbole seleitus ■ Simbolų paaiškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Символ Акциламалари ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Latviešu	Türkçe	Русский	Srpski	Hrvatski
	Derīguma termiņš	Son kullanma tarihi	Использовать до	Rok korišćenja	Rok upotrebe
	Dalīta elektrisko un elektronisko iekārtu savākšana saskaņā ar ES direktīvu 2012/19/ES	2012/19/EU sayılı EC direktifi uyarınca elektrikli ve elektronik ekipmanlar ayrı toplamalıdır	Раздельный сбор электрического и электронного оборудования в соответствии с директивой EC 2012/19/EU	Odvjeno sakupljanje električne i elektronske opreme u skladu sa direktivom EZ 2012/19/EU	Odvjeno prikupljanje električne i elektronske opreme u skladu s direktivom EZ-a 2012/19/EU
	Levērojiet lietošanas instrukciju	Kullanım talimatlarını takip edin	Следуйте инструкциям по применению	Pridržavajte se uputstva za upotrebu	Pridržavajte se uputa za upotrebu
	Nedrīkst lietot MR vidē	MR için Güvenli Değildir	Опасно при проведении МРТ	Nije bezbedno za MR	Nije sigurno kod pregleda MR-om
	Trausls, rikoties piešķardzīgi	Kirilabilir, dikkatli taşıyın	Хрупкое изделие, обращаться с осторожностью	Lomljivo, rukovati sa oprezom	Lomljivo, pažljivo rukovati
	Nesterils	Steril değildir	Нестерильно	Nesterilno	Nesterilno
	Izgatavošanā nav izmantots dabiskā kaučuka lateks	Doğal kauçuk lateksten yapılmamıştır	Не содержит натурального каучукового латекса	Ne sadrži lateks od prirodne gume	Nije izradeno od prirodnog gumenog lateksa
	Levērojiet lietošanas instrukciju, kas pieejama tīmekļa vietnē	Web sitesinde bulunan kullanım talimatlarını takip edin	Следуйте инструкциям по применению на веб-сайте	Pridržavajte se uputstva za upotrebu sa veb-sajta	Pridržavajte se uputa za upotrebu na internetskoj stranici
	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	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
	Importētājs	İthalatçı	Импортер	Uvoznik	Uvoznik
	Uzglabāt vēsā, sausā vietā	Serin, kuru yerde saklayın	Хранить в прохладном, сухом месте	Čuvati na hladnom i suvom mjestu	Pohranite na hladnom, suhom mjestu
	Unikāls ierices identifikators	Benzersiz cihaz tanımlayıcı	Уникальный идентификатор устройства	Jedinstveni identifikator sredstva	Jedinstveni identifikator proizvoda

Symbol Legend ■ **Légende des symboles** ■ **Zeichenerklärung** ■ **Significado de los símbolos** ■ **Legenda dei simboli** ■ **Lijst met symbolen**
■ **Symbolforklaring** ■ **Symbolförförklaring** ■ **Үлгүсүмчүлүк симболову** ■ **Legenda de símbolos** ■ **Legenda se symboly** ■ **Jelmagyarázat** ■ **Legenda symboli** ■ **Vysvetlivky k symbolom** ■ **Symbolforklaring** ■ **Merkkien selitykset** ■ **Легенда на символите** ■ **Legenda de simboluri** ■ **Simbolite seletus** ■ **Simbolii paaiškinimas** ■ **Simbolu skaidrojums** ■ **Сembol Açıklamaları** ■ **Условные обозначения** ■ **Legenda sa simbolima**
■ **Legenda simbola**

Note: Not all symbols may be included in the labeling of this product. ■ **Remarque :** il est possible que certains symboles n'apparaissent pas sur les étiquettes de ce produit. ■ **Hinweis:** Unter Umständen sind nicht alle Zeichen auf dem Produktetikett aufgeführt. ■ **Nota:** Es posible que no todos los símbolos aparezcan en el etiquetado de este producto. ■ **Nota:** alcuni simboli potrebbero non essere stati inseriti sull'etichetta del prodotto.

■ **Opmerking:** Het label van dit product bevat misschien niet alle symbolen. ■ **Bemærk:** Alle symbolerne er muligvis ikke inkluderet på produktmærkaterne. ■ **Obs!** Alla symboler kanske inte används för märkning av denna produkt. ■ **Σημέιωση:** Ενδέχεται να μην συμπεριλαμβάνονται όλα τα σύμβολα στη σήμανση αυτού του προϊόντος. ■ **Nota:** poderão não estar incluídos todos os símbolos na rotulagem deste produto.

■ **Poznámka:** Štítky tohoto výrobku nemusí obsahovat všechny symboly. ■ **Megjegyzés:** Elképzelhető, hogy a termék címkején nem szerepel az összes szimbólum. ■ **Uwaga:** Na etykiecie niniejszego produktu mogą nie znajdować się wszystkie symbole. ■ **Poznánka:** Je možné, že na štítku pre tento produkt nie sú uvedené všetky symboly. ■ **Merk:** Alle symboler er kanskje ikke inkludert på produktmerkingen. ■ **Huomautus:** kaikkia symboleja ei väittämättä ole käytetty tämän tuotteen pakkausmerkinnöissä. ■ **Забележка:** Възможно е не всички символи да са включени в етикета на този продукт. ■ **Nota:** este posibil ca nu toate simbolurile să fie incluse pe eticheta acestui produs. ■ **Märkus.** Kõik sümbolid ei pruugi autud toote etiketil esineda. ■ **Pastaba.** Šio gaminio etiketėje galį būti pateiktai ne visi simboliai. ■ **Piezime.** Šī izstrādājuma markējumā var nebūt iekļauti visi simboli. ■ **Not:** Bu ürünün etiketine tüm semboller yer almamış olabilir. ■ **Примечание.** На этикетках данного изделия могут указываться не все символы. ■ **Napomena:** Na ambalaži proizvoda se možda ne nalaze svi simboli. ■ **Napomena:** na označama ovog proizvoda ne moraju se nalaziti svi simboli.



EC REP

Edwards Lifesciences GmbH
Parkring 30
85748 Garching bei München
Germany

09/23

10042626002 A / DOC-0218698 A

© Copyright 2023, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved



Edwards Lifesciences LLC
One Edwards Way
Irvine, CA 92614 USA
Made in China



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

Telephone 949.250.2500

Web IFU

800.424.3278

FAX 949.250.2525