



LeMaitre® Aortic Occlusion Catheter

LeMaitre® Aortic Occlusion Catheter
English – Instructions for Use

LeMaitre® Aortenokklusionskatheter
Deutsch – Gebrauchsanweisung

Cathéter d'occlusion aortique LeMaitre®
Français - Mode d'emploi

Catetere per occlusione aortica LeMaitre®
Italiano – Istruzioni per l'uso

Catéter para oclusión aórtica LeMaitre®
Español – Instrucciones de uso

Cateter de Oclusão Aórtica LeMaitre®
Português – Instruções de Utilização

LeMaitre® Aorta-okklusionskateter
Dansk – Brugervejledninger

LeMaitre® Aortaocklusionskateter
Svenska – Bruksanvisning

LeMaitre®aorta-occlusiekatheter
Nederlands – Gebruiksaanwijzing

Καθετήρας αορτικής έμφραξης LeMaitre®
Ελληνικά – Οδηγίες χρήσης

LeMaitre® Aortic Occlusion Catheter

(Model Numbers 2107-80, 2107-81, e2107-80, e2107-81)

English – Instructions for Use

STERILE EO



LATEX

Rx only

Product Description

The LeMaitre® Aortic Occlusion Catheter is offered in two balloon sizes; 28 mm or 45mm. It is a single lumen catheter with a latex balloon specifically designed and sized for use in the outlined general procedures. The single lumen (inflation lumen indicated by the white stop-cock) is used for balloon inflation. Other features include a balloon wall thickness designed to reduce the possibility of puncture by calcium deposits, and a stop-cock to maintain balloon inflation level throughout the procedure.

How Supplied

The LeMaitre Aortic Occlusion Catheter is supplied sterile. This device is packaged in a sterile tray. The sterility of the package is assured as long as it is unopened and undamaged.

Indication

The LeMaitre Aortic Occlusion Catheter is indicated for temporary vessel occlusion.

Specifications Charts

Model Number	Catheter French Size	Usable Length
2107-80, e2107-80	8F	80cm
2107-81, e2107-81	8F	80cm

Model Number	Maximum French Size of Deflated Balloon	Maximum Inflation Volume	Diameter of Inflated Balloon*	Average Assisted Deflation Time*	
				Saline Solution	300mg/L Contrast Solution
2107-80, e2107-80	14F	15mL	28mm	4 sec.	8sec.
2107-81, e2107-81	22F	50mL	45mm	15 sec.	17 sec.

*When inflated to Maximum Inflation Volume.

Contraindications

1. The catheter is not to be used as a dilation catheter.
2. The catheter is not to be used for endarterectomy procedures.
3. The catheter is a temporary device and cannot be implanted.

Warnings

1. Do not reuse. The catheter is for single use only.
2. Air or gas should not be used to inflate the balloon during patient use.
3. Do not inflate the balloon to any greater volume than is necessary to obstruct the blood flow. DO NOT EXCEED the recommended maximum balloon inflation capacity (see specifications chart).
4. Exercise caution when encountering extremely diseased vessels. Arterial rupture or balloon failure due to sharp calcified plaque may occur.
5. Care should be taken when the occlusion causes a high pressure situation, such as in the ascending aorta, which may damage the balloon or cause difficulties to achieve and maintain vessel occlusion.

6. Deflate the balloon prior to inserting or withdrawing the catheter. Avoid using excessive force to push or pull catheter against resistance.
7. The possibility of balloon rupture or failure must be taken into account when considering the risk involved in a balloon catheterization procedure.

Precautions

1. Inspect the product and package prior to use and do not use the catheter if there is any evidence that the package or the catheter has been damaged.
2. Avoid extended or excessive exposure to fluorescent light, heat, sunlight, or chemical fumes to reduce balloon degradation. Excessive handling during insertion, or plaque and other deposits within the blood vessel may damage the balloon and can increase the possibility of balloon rupture.
3. Ensure proper connections between all syringes and hubs to avoid the introduction of air.
4. Do not grasp the balloon with instruments at any time to avoid damage to the latex.
5. Do not expose to organic solvents (e.g, alcohol).
6. Excessive calcification of the site of reconstruction may impair performance.
7. Use of highly viscous or particulate contrast medium is not recommended for balloon inflation because the inflation lumen may become occluded.

Adverse Events

As with all catheterization and surgical procedures, complications may occur. These may include, but are not limited to:

- infection
- local hematomas
- intimal disruption
- arterial dissection
- vessel perforation and rupture
- hemorrhage
- arterial thrombosis
- distal emboli of blood clots or arteriosclerotic plaque
- air embolus
- aneurysms
- arterial spasm
- arteriovenous fistula formation
- balloon rupture
- tip separation with fragmentation and distal embolization
- renal insufficiency
- paraplegia

Instructions for Use

Pre-Use Instructions

1. Aspirate the balloon completely prior to inflation of the balloon with sterile saline to its recommended balloon inflation volume (see specifications chart).
2. Inflate the balloon with sterile saline and inspect for leaks. If there is any evidence of leaks around the balloon or if the balloon will not remain inflated, do not use the product.
3. Check the balloon by inflating and deflating with sterile saline for injection before use. If the balloon does not appear to function normally, do not use the product.
4. Obtain the smallest syringe that will hold the balloon's stated maximum liquid capacity. Fill the syringe to the volume indicated with a sterile, blood compatible medium. Fluid may include a highly diluted, nonparticulate, radiopaque solution. Connect the syringe to the stop-cock.

Catheter Placement

1. Place the catheter into the desired position through an arteriotomy or venotomy.

Balloon Inflation

1. Ensure that the stop-cock is in the open position. Slowly inject the inflation medium until occlusion is obtained. Close the stop-cock to maintain occlusion. Fluoroscopic visualization is recommended where appropriate to ensure proper placement and inflation.

Caution:

1. Overinflation of the balloon may cause vessel damage.
2. The fluid in the syringe should be checked before each inflation. If the amount exceeds the stated capacity, remove the syringe and refill to the proper volume. The amount of fluid remaining in the catheter must be taken into account.

Withdrawing the Catheter

1. To deflate the balloon, open the stop-cock and pull back on the plunger of the syringe. Withdraw the catheter from the insertion point.

Storage Shelf Life

The shelf life is indicated by the USE BY date on the package label. The Use By date printed on each label is NOT a sterility date. The Use By date is based on the normal life expectancy of the natural latex balloon when properly stored. The use of the catheter beyond the expiration date is not recommended because of potential balloon deterioration. LeMaitre Vascular, Inc. does not make provisions for replacing or reprocessing expired product.

Since natural rubber latex is affected by environmental conditions, proper storage procedures must be practiced to achieve optimum shelf life. The product should be stored in a cool dark area away from fluorescent lights, sunlight, and chemical fumes to prevent pre-mature deterioration of the rubber balloon. Proper stock rotation should be practiced.

Re-sterilization/Repackaging

This device is single-use only. Do not reuse, reprocess, or re-sterilize. The cleanliness and sterility of the re-processed device cannot be assured. Reuse of the device may lead to cross contamination, infection, or patient death. The performance characteristics of the device may be compromised due to reprocessing or re-sterilization since the device was only designed and tested for single use. The shelf life of the device is based on single use only. If for any reason this device must be returned to LeMaitre Vascular, place it in its original packaging and return it to the address listed on the box.

Safe Handling and Disposal

This device is single-use and disposable device. Do not implant. Please return the used device only at the time that the device has not performed as intended or the device is related to an adverse event. In other situations, the device should not be returned but disposed accorded to local regulations.

If serious medical incidents should arise during use of this medical device, users should notify both LeMaitre Vascular and the Competent Authority of the country where the user is located.

This product contains no sharps, heavy metals or radioisotopes, and is not infectious or pathogenic. No special requirements for disposal are evident. Please consult local regulations to verify proper disposal.

Cleaning:

1. Devices considered necessary to return should be cleaned using one of the following:
 - a) Sodium hypochlorite solution (500-600 mg/l), or
 - b) Peracetic acid solution with subsequent ultrasonic treatment
2. Devices should then be decontaminated with either:
 - a) 70% solutions of ethanol or isopropanol for a minimum of 3 hours or,
 - b) Ethylene oxide gas
3. Devices should be completely dried prior to packaging.

Packaging:

1. Cleaned devices should be sealed and packed in a manner that minimizes potential for breakage, contamination of the environment or exposure to those handling such packages during transit. For devices capable of penetrating or cutting skin or packaging material, the primary packaging must be capable of maintaining the product without puncture of the packaging under normal conditions of transport.
2. The sealed primary container should be placed inside watertight secondary packaging. The secondary packaging should be labelled with an itemized list

of the contents of the primary receptacle. Cleaning methods should be detailed if possible.

3. Both primary and secondary packaging of cleaned, decontaminated single-use disposable devices should be labelled with an ISO 7000-0659 Biohazard symbol.
4. Primary and secondary packaging must then be packaged inside an outer package, which must be a rigid, fiberboard box. The outer shipping container must be provided with sufficient cushioning material to prevent movement between the secondary and outer containers.
5. Shipping paper and content marking for the outer shipping container are not required.
6. Packages prepared in the above manner may be shipped to:

LeMaitre Vascular
Attn: Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803

Limited Product Warranty; Limitation of Remedies

LeMaitre Vascular, Inc., warrants that reasonable care has been used in the manufacture of this device and that this device is suitable for the indication(s) expressly specified in these instructions for use. Except as explicitly provided herein, LEMAITRE VASCULAR (AS USED IN THIS SECTION, SUCH TERM INCLUDES LEMAITRE VASCULAR, INC., ITS AFFILIATES, AND THEIR RESPECTIVE EMPLOYEES, OFFICERS, DIRECTORS, MANAGERS, AND AGENTS) MAKES NO EXPRESS OR IMPLIED WARRANTIES WITH RESPECT TO THIS DEVICE, WHETHER ARISING BY OPERATION OF LAW OR OTHERWISE (INCLUDING, WITHOUT LIMITATION, ANY IMPLIED WARRANTY OF MERCHANTABILITY OR FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE) AND HEREBY DISCLAIMS THE SAME. This limited warranty does not apply to the extent of any abuse or misuse of, or failure to properly store, this device by the purchaser or any third party. The sole remedy for a breach of this limited warranty shall be replacement of, or refund of the purchase price for, this device (at LeMaitre Vascular's sole option) following the purchaser's return of the device to LeMaitre Vascular. This warranty shall terminate on the expiration date for this device.

IN NO EVENT SHALL LEMAITRE VASCULAR BE LIABLE FOR ANY DIRECT, INDIRECT, CONSEQUENTIAL, SPECIAL, PUNITIVE, OR EXEMPLARY DAMAGES. IN NO EVENT WILL THE AGGREGATE LIABILITY OF LEMAITRE VASCULAR WITH RESPECT TO THIS DEVICE, HOWEVER ARISING, UNDER ANY THEORY OF LIABILITY, WHETHER IN CONTRACT, TORT, STRICT LIABILITY OR OTHERWISE, EXCEED ONE THOUSAND DOLLARS (US\$1,000), REGARDLESS OF WHETHER LEMAITRE VASCULAR HAS BEEN ADVISED OF THE POSSIBILITY OF SUCH LOSS, AND NOTWITHSTANDING THE FAILURE OF THE ESSENTIAL PURPOSE OF ANY REMEDY. THESE LIMITATIONS APPLY TO ANY THIRD-PARTY CLAIMS.

These limitations do not apply to consumers in Australia or to the extent they are precluded by local law in any other jurisdiction.

A revision or issue date for these instructions is included on the back page of these Instructions for Use for the user's information. If twenty-four (24) months has elapsed between this date and product use, the user should contact LeMaitre Vascular to see if additional product information is available.

LeMaitre® Aortenokklusionskatheter

(Modellnummern 2107-80, 2107-81, e2107-80, e2107-81)

Deutsch – Gebrauchsanweisung

STERILE EO



Rx only

Produktbeschreibung

Der LeMaitre® Aortenokklusionskatheter (8 Charr.) ist in zwei Ballongrößen erhältlich; 28 mm oder 45 mm. Es ist ein einlumiger Katheter mit einem Latexballon, der für die Verwendung in den dargestellten allgemeinen Verfahren entworfen und ausgelegt ist. Das einfache Lumen (das Inflationslumen ist durch den weißen Absperrhahn gekennzeichnet) wird für die Balloninflation verwendet. Weitere Merkmale ist die Dicke der Ballonwand, wodurch das Durchstechen infolge von Kalziumablagerungen verringert wird und ein Absperrhahn, der die Balloninflation während des Verfahrens aufrecht erhält.

Lieferform

Der LeMaitre Aortenokklusionskatheter wird steril und nicht-pyrogen geliefert. Das Instrument wird in einer sterilen Schale geliefert. Die Sterilität der Verpackung ist gewährleistet, so lange diese nicht geöffnet und beschädigt wurde.

Indikationen

Der LeMaitre Aortenokklusionskatheter ist für temporäre Gefäßokklusionen vorgesehen.

Spezifikationstabelle

Modellnummer	Kathetergröße in French	Verwendbare Länge
2107-80, e2107-80	8F	80cm
2107-81, e2107-81	8F	80 cm

Modellnummer	Maximale Größe des entleerten Ballons in French	Maximales Inflationsvolumen	Durchmesser des aufgeblasenen Ballons*	Durchschnittliche unterstützte Deflationszeit*	
				Kochsalzlösung	300 mg/ml Kontrastlösung
2107-80, e2107-80	14F	15 mL	28 mm	4 Sek.	8 Sek.
2107-81, e2107-81	22F	50 mL	45 mm	15 Sek.	17 Sek.

*Bei maximalem Inflationsvolumen.

Gegenanzeigen

1. Der Katheter darf nicht als Dilatationskatheter verwendet werden.
2. Der Katheter darf nicht bei der Endarteriektomie angewendet werden.
3. Der Katheter ist für die temporäre Verwendung vorgesehen und darf nicht implantiert werden.

Warnhinweise

1. Nicht wiederverwenden. Der Katheter ist nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt.
2. Bei der Verwendung am Patienten darf der Ballon nicht mit Luft oder Gas aufgepumpt werden.
3. Den Ballon nicht mehr als auf das zum Verschluss des Blutstromes notwendige Volumen füllen. Die empfohlene maximale Aufblas- oder Füllkapazität des Ballons DARF NICHT ÜBERSCHRITTEN WERDEN (siehe Spezifikationstabelle).
4. Beim Umgang mit stark beeinträchtigten Gefäßen vorsichtig vorgehen. Es kann zu

einer Arterienruptur bzw. zu einer Beschädigung des Ballons durch spitze kalzifizierte Plaques kommen.

5. Es sollte mit Umsicht vorgegangen werden, wenn die Okklusion zu einer Hochdrucksituation führt, etwa in der aufsteigenden Aorta, durch die der Ballon beschädigt oder Probleme verursacht werden können, die Gefäßokklusion zu erreichen und beizubehalten.
6. Den Ballon vor dem Einführen bzw. Entfernen des Katheters entleeren. Den Katheter nicht mit Gewalt durch ein Hindernis stoßen oder ziehen.
7. Bei der Abwägung der Risiken eines Eingriffs mit Ballonkatheterisierung muss die Möglichkeit eines Risses oder Versagens des Ballons berücksichtigt werden.

Vorsichtsmaßnahmen

1. Produkt und Verpackung vor dem Gebrauch untersuchen. Der Katheter darf bei Vorliegen von Anzeichen für eine Beschädigung der Verpackung oder des Katheters nicht verwendet werden.
2. Zu starke oder zu lange Exposition gegenüber Fluoreszenzlicht, Hitze, Sonneneinstrahlung oder chemischen Dämpfen muss vermieden werden, um die Lebensdauer des Ballons zu verlängern. Der Ballon kann durch unsachgemäße Handhabung beim Einführen, durch Plaque oder anderen Ablagerungen innerhalb des Gefäßes beschädigt werden und die Gefahr eines Ballonrisses wird erhöht.
3. Die Verbindungen zwischen den Spritzen müssen vollkommen dicht sein, damit keine Luft in das System gelangt.
4. Den Ballon niemals mit einem Instrument greifen, um eine Beschädigung der Latexmembran zu vermeiden.
5. Keinen organischen Lösungsmitteln aussetzen (z. B. Alkohol).
6. Eine übermäßige Kalkeinlagerung an der Rekonstruktionsstelle kann die Funktionsfähigkeit beeinträchtigen.
7. Die Verwendung eines hoch viskosen Kontrastmittels oder Kontrastmittels mit Partikeln wird für die Balloninflation nicht empfohlen, da das Inflationslumen verstopfen kann.

Unerwünschte Ereignisse

Wie bei anderen Katheterverfahren und chirurgischen Eingriffen, kann es auch bei diesem Verfahren zu Komplikationen kommen. Dazu gehören unter anderem:

- Infektion
- Lokale Hämatome
- Intimaruptur
- Arterielle Dissektion
- Perforation und Riss von Gefäßen
- Hämorrhagie
- Arterielle Thrombose
- Distale Embolisierung von Blutgerinnseln oder arteriosklerotischen Plaques
- Luftembolie
- Aneurysma
- Arterielle Spasmen
- Bildung einer arteriovenösen Fistel
- Ballonriss
- Abtrennung der Spitze mit Fragmentierung und distaler Embolisierung
- Niereninsuffizienz
- Paraplegie

Gebrauchsanweisung

Anweisungen vor der Verwendung

1. Den Ballon vor dem Auffüllen vollständig mit steriler Kochsalzlösung bis zur empfohlenen Aufblas- oder Füllkapazität des Ballons füllen (siehe Spezifikationstabelle).
2. Den Ballon mit steriler Kochsalzlösung befüllen und auf Undichtigkeiten überprüfen. Liegen Anzeichen auf Undichtigkeiten des Ballons vor oder der Ballon entleert sich wieder, darf das Produkt nicht verwendet werden.
3. Überprüfen Sie den Ballon vor dem Gebrauch durch Befüllen und Entleeren mit steriler

Kochsalzlösung. Bei Anzeichen einer Funktionsstörung des Ballons darf das Produkt nicht verwendet werden.

- Nehmen Sie die kleinste Spitze, die die angegebene maximale Flüssigkeitskapazität des Ballons aufnehmen kann. Füllen Sie die Spritze bis zu dem angegebenen Volumen mit einem sterilen, blutkompatiblen Mittel. Die Flüssigkeit kann eine stark verdünnte, röntgendichte Lösung ohne Partikel beinhalten. Bringen Sie die Spritze am Absperrhahn an.

Platzierung des Katheters

- Platzieren Sie den Katheter durch Arteriotomie oder Venotomie in der gewünschten Position.

Füllkapazität des Ballons

- Stellen Sie sicher, dass der Absperrhahn offen ist. Injizieren Sie langsam das Füllmittel bis ein Verschluss erreicht ist. Schließen Sie den Absperrhahn, um den Verschluss aufrechtzuerhalten. Gegebenenfalls wird eine fluoroskopische Visualisierung empfohlen, um die korrekte Platzierung und Befüllung sicherzustellen.

Vorsicht:

- Eine übermäßiges Auffüllen des Ballons kann zu Gefäßschäden führen.
- Die Flüssigkeit in der Spritze sollte vor jedem Auffüllen überprüft werden. Überschreitet die Menge die angegebene Kapazität, entfernen Sie die Spritze und füllen Sie das korrekte Volumen ein. Die im Katheter verbleibende Flüssigkeit muss hierbei berücksichtigt werden.

Entfernen des Katheters

- Zum Entleeren des Ballons öffnen Sie den Absperrhahn und ziehen Sie den Spritzenkolben zurück. Ziehen Sie den Katheter aus dem Gefäß zurück.

Lagerung/Haltbarkeitsdauer

Die Haltbarkeitsdauer ist durch das VERFALLSDATUM auf dem Verpackungsetikett angegeben. Das auf dem Etikett aufgedruckte Verfallsdatum bezieht sich NICHT auf die Sterilität des Produktes. Es gibt lediglich die übliche Lebensdauer des Naturlatexballons bei richtiger Lagerung an. Der Katheter sollte nur bis zum angegebenen Verfallsdatum verwendet werden, da die Qualität des Ballons danach vermindert sein könnte. Es gibt seitens LeMaitre Vascular, Inc. keine Vorkehrungen für das Austauschen oder Wiederaufbereiten abgelaufener Produkte.

Da Naturkautschuklatex umweltbedingten Einflüssen ausgesetzt ist, müssen korrekte Lagerbedingungen gewährleistet sein, um eine optimale Haltbarkeit zu erreichen. Das Produkt sollte kühl und dunkel und vor Fluoreszenzlicht, Sonnenlicht und Chemikaliendämpfen geschützt aufbewahrt werden, um eine vorzeitige Alterung des Kautschukballons zu verhindern. Der Lagerbestand sollte regelmäßig ersetzt werden.

Resterilisierung/Wiederverpackung

Dieses Gerät ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Es darf weder wiederverwendet, wiederaufbereitet noch resterilisiert werden. Die Sauberkeit und Sterilität des wiederaufbereiteten Geräts kann nicht garantiert werden. Eine Wiederverwendung des Geräts kann zur Kreuzkontamination, Infektion oder zum Tod des Patienten führen. Aufgrund einer Wiederaufbereitung oder Resterilisierung kann die Leistungsfähigkeit des Gerätes beeinträchtigt werden, da es nur für den Einmalgebrauch bestimmt und getestet wurde. Die Haltbarkeit des Geräts gilt nur für den Einmalgebrauch. Sollte dieses Gerät aus irgendeinem Grund an LeMaitre Vascular zurückgesendet werden müssen, legen Sie es in die Originalverpackung, und schicken Sie das Produkt an die auf der Schachtel angegebene Adresse.

Sichere Handhabung und Entsorgung

Dies ist ein Einwegprodukt zur einmaligen Verwendung. Nicht implantieren. Bitte geben Sie das gebrauchte Produkt nur zurück, wenn das Produkt nicht die gewünschte Leistung erbracht hat oder wenn es in Zusammenhang mit dem Produkt zu einem unerwünschten Ereignis kam. In allen anderen Fällen sollte das Produkt nicht zurückgeschickt, sondern gemäß der örtlichen Bestimmungen entsorgt werden.

Wenn bei der Verwendung dieses Medizinprodukts schwerwiegende medizinische Zwischenfälle auftreten, sollte der Anwender sowohl LeMaitre Vascular als auch die zuständige Behörde des Landes informieren, in dem der Anwender wohnhaft ist.

Dieses Produkt enthält keine scharfen oder spitzen Teile, Schwermetalle oder Radioisotope.

Es ist nicht infektiös oder pathogen. Es gelten keine besonderen Anforderungen für die Entsorgung. Bitte informieren Sie sich über die örtlichen Bestimmungen, um eine ordnungsgemäße Entsorgung sicherzustellen.

Reinigung:

1. Produkte, die zurückgeschickt werden sollen, müssen mit einer der folgenden Methoden gereinigt werden:
 - a) Natriumhypochloritlösung (500–600 mg/l) oder
 - b) Peressigsäurelösung mit nachfolgender Ultraschallbehandlung
2. Die Produkte sollten anschließend dekontaminiert werden mit:
 - a) 70%iger Ethanol- oder Isopropanollösung für mindestens 3 Stunden oder
 - b) Ethylenoxidgas
3. Die Produkte müssen vor dem Verpacken vollständig trocken sein.

Verpackung:

1. Die gereinigten Produkte müssen so versiegelt und verpackt werden, dass die Gefahr für Bruchschäden, eine Kontaminierung der Umgebung oder die Exposition von Personen, welche die Pakete während des Transports handhaben, möglichst gering ist. Bei Produkten, welche die Haut oder das Verpackungsmaterial durchstechen oder durchschneiden können, muss die Primärverpackung in der Lage sein, das Produkt unter normalen Transportbedingungen ohne Durchstechen der Verpackung aufzunehmen.
2. Der versiegelte Primärbehälter muss in eine wasserdichte Sekundärverpackung gelegt werden. Die Sekundärverpackung muss mit einer Einzelaufstellung der Inhalte des Primärbehälters versehen werden. Wenn möglich sollten die Reinigungsmethoden beschrieben werden.
3. Sowohl die Primär- als auch die Sekundärverpackung der gereinigten und dekontaminierten Einwegprodukte muss mit einem Symbol für Biogefährdung gemäß ISO 7000-0659 gekennzeichnet sein.
4. Primär- und Sekundärverpackung müssen anschließend in eine Umverpackung gegeben werden, die aus einem festen Pappkarton besteht. Die Umverpackung muss mit ausreichend Verpackungsmaterial gefüllt werden, um ein Verrutschen der Sekundärverpackung in der Umverpackung zu vermeiden.
5. Versandpapiere und eine Inhaltsbeschreibung sind für die Umverpackung nicht erforderlich.
6. Die laut obiger Beschreibung vorbereiteten Pakete können an folgende Adresse versandt werden:

LeMaitre Vascular
Z. Hd.: Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803

Eingeschränkte Produktgarantie; Einschränkung der Rechtsmittel

LeMaitre Vascular, Inc. garantiert, dass bei der Herstellung dieses Gerätes angemessene Sorgfalt angewendet wurde und dass dieses Gerät für die in dieser Gebrauchsanweisung ausdrücklich angegebene(n) Indikation(en) geeignet ist. Über die hier genannten Gewährleistungszusagen hinaus GIBT LEMAITRE VASCULAR (DIESE BEZEICHNUNG BEZIEHT SICH AUF LEMAITRE VASCULAR, INC., DEREN TOCHTERUNTERNEHMEN SOWIE DEREN MITARbeiter, BEVOLLMÄCHTIGTE, DIREKTOREN, FÜHRUNGSKRÄFTE UND VERTRETER) IM ZUSAMMENHANG MIT DIESEM GERÄT WEDER STILLSCHWEIGEND NOCH AUSDRÜCKLICH GESETZLICHE ODER ANDERWEITIGE GEWÄHRLEISTUNGZUSAGEN AB, UND ÜBERnimmt INSbesondere KEINE GEWÄHR FÜR DIE ALLGEMEINE GEBRAUCHSTAUGLICHKEIT DES GERÄTS ODER DESSEN EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMTEN ZWECK. Diese eingeschränkte Garantie wird nichtig im Falle jeglichen Missbrauchs oder unsachgemäßer Verwendung oder Lagerung dieses Produktes durch den Käufer oder Dritte. Das einzige Rechtsmittel im Falle einer Nichterfüllung dieser eingeschränkten Garantie ist der Austausch des Produktes

oder die Erstattung des Kaufpreises dieses Produktes (nach alleiniger Entscheidung von LeMaitre Vascular) nach Rückgabe des Produktes durch den Käufer an LeMaitre Vascular. Diese Garantie endet mit Ablauf des Haltbarkeitsdatums dieses Produkts.

IN KEINEM FALL HAFTET LEMAITRE VASCULAR FÜR DIREKTE, INDIREKTE, BESONDERE, FOLGESCHÄDEN ODER STRAFSCHADENSERSATZ. DIE GESAMTE HAFTUNG VON LEMAITRE VASCULAR IM ZUSAMMENHANG MIT DIESEM GERÄT BETRÄGT HÖCHSTENS EINTAUSEND US-DOLLAR (1.000 USD), UNABHÄNGIG DAVON, OB DER SCHADEN DURCH EINEN HAFTUNGSANSPRUCH, VERTRAGSGEMÄSS, DURCH EINE VERTRAGSVERLETZUNG, HAFTUNG ODER AUF EINE ANDERE WEISE ENTSTANDEN IST, UND UNABHÄNGIG DAVON, OB LEMAITRE VASCULAR ÜBER EINEN MÖGLICHEN ENTSPRECHENDEN SCHADEN IN KENNTNIS GESETZT WURDE, SOWIE UNGEACHTET DESSEN, OB EIN RECHTSMITTEL SEINEN WESENTLICHEN ZWECK NICHT ERFÜLLT. DIESER ANGABEN GELTEN FÜR ALLE ANSPRÜCHE VON DRITTEN.

Auf der Rückseite dieser Gebrauchsanweisung ist zur Information des Anwenders ein Änderungs- oder Veröffentlichungsdatum für diese Gebrauchsanweisung angegeben. Wenn zwischen diesem Datum und der Verwendung des Produkts vierundzwanzig (24) Monate verstrichen sind, sollte der Anwender bei LeMaitre Vascular nachfragen, ob zusätzliche Produktinformationen vorliegen.

Cathéter d'occlusion aortique LeMaitre®

(Numéros de modèle 2107-80, 2107-81, e2107-80, e2107-81)

Français - Mode d'emploi

STERILE EO



Rx only

Description du produit

Le Cathéter d'occlusion aortique LeMaitre® est offert avec deux tailles de ballonnet, 28 mm et 45 mm. C'est un cathéter à simple lumière avec un ballonnet en latex conçu spécifiquement pour être utilisé dans les interventions générales indiquées, et dont la taille a été pensée à cet effet. La lumière unique (lumière de gonflage indiquée par le robinet blanc) est utilisée pour le gonflage du ballonnet. Le cathéter présente également une épaisseur de paroi de ballonnet conçue pour minimiser la possibilité de perforation due à des dépôts de calcium, ainsi qu'un robinet permettant de maintenir le niveau de gonflage du ballonnet tout au long de la procédure.

Présentation

Le Cathéter d'occlusion aortique LeMaitre est fourni stérile et apyrogène. Le dispositif est emballé dans un plateau stérile. La stérilité de l'emballage est garantie tant qu'il n'est pas ouvert ou endommagé.

Indication

Cathéter d'occlusion aortique LeMaitre sont indiqués pour une occlusion temporaire des vaisseaux.

Tableau des caractéristiques

Numéro de modèle	Taille du cathéter	Longueur utilisable
2107-80, e2107-80	8F	80cm
2107-81, e2107-81	8F	80 cm

Numéro de modèle	Taille maximale du ballonnet dégonflé	Volume maximum de gonflage	Diamètre du ballonnet gonflé*	Durée moyenne de dégonflage assisté*	
				Sérum physiologique	300mgl/ml Solution de contraste
2107-80, e2107-80	14F	15mL	28mm	4s	8s
2107-81, e2107-81	22F	50 mL	45 mm	15 s	17 s

*Avec gonflage au volume maximum.

Contre-indications

1. Le cathéter ne doit pas être utilisé comme cathéter de dilatation.
2. Le cathéter ne doit pas être utilisé pour des interventions d'endartériectomie.
3. Le cathéter est un dispositif temporaire et ne peut pas être implanté.

Mises en garde

1. Ne pas réutiliser. Le cathéter est destiné à un usage unique.
2. Ne pas utiliser d'air ou de gaz pour gonfler le ballonnet lors d'une utilisation chez un patient.
3. Ne pas gonfler le ballonnet au-delà du volume nécessaire au blocage de l'écoulement sanguin. NE PAS DÉPASSER la capacité de gonflage maximale recommandée pour le ballonnet (voir le tableau des caractéristiques).

4. Faire preuve de prudence lors d'interventions sur des vaisseaux très malades. Une rupture de l'artère ou une défaillance du ballonnet à cause d'une plaque calcifiée tranchante peuvent survenir.
5. Faire attention lorsque l'occlusion provoque une situation de pression élevée comme dans l'aorte ascendante. Ceci risque d'endommager le ballonnet ou de rendre plus complexes la réalisation et le maintien de l'occlusion du vaisseau.
6. Dégonfler le ballonnet avant d'insérer ou de retirer le cathéter. Éviter d'utiliser une force excessive pour pousser ou tirer le cathéter en cas de résistance.
7. La possibilité d'une perforation ou d'une défaillance du ballonnet doit être prise en compte lors du calcul des risques liés à une introduction de cathéter avec ballonnet.

Précautions

1. Inspecter le produit et son emballage avant de l'utiliser. Ne pas utiliser le cathéter s'il est évident que l'emballage ou le cathéter a été endommagé.
2. Éviter toute exposition prolongée ou excessive à une source de lumière fluorescente, à la chaleur, aux rayons du soleil ou à des vapeurs chimiques, afin de minimiser la détérioration du ballonnet. Une manipulation excessive lors de l'insertion et la présence de plaque ou autres dépôts dans le vaisseau sanguin peuvent endommager le ballonnet et entraîner la possibilité d'une perforation.
3. S'assurer que les connexions sont correctement mises en place entre les seringues et les ports afin d'éviter toute entrée d'air.
4. Ne jamais saisir le ballonnet au moyen d'instruments afin d'éviter d'endommager le latex.
5. Ne pas exposer à des solvants organiques (par ex. de l'alcool).
6. Une calcification excessive du site de reconstruction peut nuire à la performance.
7. L'emploi d'un milieu de contraste hautement visqueux ou à teneur élevée en particules n'est pas recommandé pour le gonflage du ballonnet, car la lumière de gonflage pourrait s'obstruer.

Effets indésirables

Comme pour toute intervention chirurgicale et introduction de cathéter, des complications peuvent se produire. Celles-ci peuvent inclure, sans s'y limiter :

- infection
- hématomes locaux
- perturbation de l'intima
- dissection de l'artère
- perforation et rupture du vaisseau
- hémorragie
- thrombose artérielle
- embolie distale de caillots sanguins ou de plaques d'artériosclérose
- embolie gazeuse
- anévrismes
- spasme artériel
- formation d'une fistule artérioveineuse
- rupture du ballonnet
- séparation de la pointe avec fragmentation et embolisation distale
- insuffisance rénale
- paraplégie

Mode d'emploi

Avant utilisation

1. Avant de le gonfler, aspirer entièrement le ballonnet avec une solution saline stérile jusqu'à son volume de gonflage recommandé (voir le tableau des caractéristiques).
2. Gonfler le ballonnet avec une solution saline stérile et vérifier l'existence de fuites. En cas de fuite autour du ballonnet, ou si le ballonnet ne reste pas gonflé, ne pas utiliser ce produit.
3. Vérifier le fonctionnement du ballonnet en le gonflant et en le dégonflant au moyen d'une solution saline stérile pour injection avant de l'utiliser. Si le ballonnet ne semble pas fonctionner normalement, ne pas utiliser ce produit.

- Obtenir la plus petite seringue possible pouvant contenir la capacité liquide maximale indiquée pour le ballonnet. Remplir cette seringue jusqu'au volume indiqué avec un milieu stérile et compatible avec le sang. Le fluide peut inclure une solution diluée, radio-opaque et non particulaire. Connecter la seringue au robinet.

Mise en place du cathéter

- Positionner le cathéter à l'emplacement souhaité par le biais d'une artériotomie ou d'une phlébotomie.

Gonflement du ballonnet

- S'assurer que le robinet est ouvert. Injecter lentement le milieu de gonflage jusqu'à obtenir l'occlusion. Fermer le robinet pour maintenir l'occlusion. Il est recommandé de procéder à une visualisation fluoroscopique lorsque cela est approprié afin de garantir une mise en place et un gonflage appropriés.

Attention :

- En cas de gonflage excessif du ballonnet, le vaisseau peut être endommagé.*
- Il convient de vérifier le fluide dans la seringue avant chaque gonflage. Si la quantité de fluide est supérieur à la capacité indiquée, retirer la seringue et la remplir de nouveau jusqu'au volume approprié. La quantité de fluide restant dans le cathéter doit être prise en compte.*

Retirer le cathéter

- Pour dégonfler le cathéter, ouvrir le robinet et tirer sur le poussoir de la seringue. Retirer le cathéter du point d'insertion.

Durée de conservation

La durée de conservation est indiquée sur l'étiquette de l'emballage grâce à la date de péremption (USE BY). La date de péremption indiquée sur chaque étiquette n'est PAS une date limite de stérilité. La date de péremption se base sur la durée de vie normale du ballonnet en latex naturel lorsque celui-ci est conservé de manière appropriée. L'utilisation du cathéter au-delà de la date de péremption n'est pas recommandée en raison d'une dégradation potentielle du ballonnet. LeMaitre Vascular, Inc. ne prévoit aucune disposition pour le remplacement ou le retraitement d'un produit ayant dépassé la date d'expiration.

Le latex de caoutchouc naturel étant affecté par les conditions environnementales, il convient d'utiliser des procédures d'entreposage appropriées afin d'optimiser la durée de conservation. Le produit doit être conservé dans un endroit sombre et frais, à l'écart des lumières fluorescentes, de la lumière du soleil et des vapeurs chimiques afin d'éviter toute détérioration prématuée du ballonnet en caoutchouc. Il convient d'effectuer une rotation des stocks appropriée.

Restérialisation / Reconditionnement

Ce dispositif est à usage unique. Ne pas le réutiliser, le retraiter ou le restérialiser. La propreté et la stérilité du dispositif une fois traité ne peuvent être garanties. La réutilisation de ce dispositif peut entraîner une contamination croisée, une infection ou la mort du patient. Les caractéristiques de performance du dispositif peuvent être compromises en cas de retraitement ou de restérialisation, étant donné qu'il a été conçu et testé pour un usage unique. La durée de conservation du dispositif se base sur un usage unique.

Si pour quelque raison que ce soit, ce dispositif devait être renvoyé à LeMaitre Vascular, le replacer dans son emballage d'origine et le renvoyer à l'adresse indiquée sur la boîte.

Manipulation et élimination en toute sécurité

Ce dispositif est à usage unique et jetable. Ne pas l'implanter. Veuillez renvoyer le dispositif utilisé uniquement s'il n'a pas fonctionné comme prévu ou s'il a provoqué un événement indésirable. Dans les autres cas, le dispositif ne doit pas être retourné mais éliminé conformément aux réglementations locales.

Si de graves incidents médicaux se produisent lors de l'utilisation de ce dispositif médical, les utilisateurs doivent en informer LeMaitre Vascular et l'autorité compétente du pays où ils se trouvent.

Ce produit ne contient aucun composant pointu, métal lourd ou radio-isotope et n'est pas infectieux ni pathogène. Aucune exigence particulière en matière d'élimination n'est stipulée. Veuillez consulter les réglementations locales pour connaître les procédures d'élimination appropriées.

Nettoyage :

1. Les dispositifs considérés comme devant être renvoyés doivent être nettoyés selon l'une des méthodes décrites ci-dessous :
 - a) solution d'hypochlorite de sodium (500-600 mg/l) ; ou
 - b) solution d'acide peracétique avec traitement ultérieur par ultrasons.
2. Les dispositifs doivent ensuite être décontaminés avec :
 - a) des solutions à 70 % d'éthanol ou d'isopropanol pendant au moins 3 heures ; ou
 - b) à l'oxyde d'éthylène.
3. Les appareils doivent être parfaitement séchés avant l'emballage.

Emballage :

1. Les dispositifs nettoyés doivent être scellés et emballés de manière à réduire les risques de cassure, de contamination de l'environnement ou d'exposition aux personnes manipulant ces emballages pendant le transport. Si les dispositifs peuvent traverser ou couper la peau ou les matériaux d'emballage, l'emballage primaire doit être capable de contenir le produit sans que ce dernier ne puisse perforer l'emballage dans des conditions de transport normales.
2. Le conteneur primaire scellé doit être placé dans un emballage secondaire étanche. La liste détaillée du contenu du conteneur primaire doit être apposée sur l'emballage secondaire. Les méthodes de nettoyage doivent être décrites en détail si possible.
3. Un symbole représentant un risque biologique selon la norme ISO 7000-0659 doit être apposé sur les emballages primaire et secondaire des dispositifs jetables à usage unique nettoyés et décontaminés.
4. Les emballages primaire et secondaire doivent ensuite être conditionnés dans un emballage extérieur, qui doit être une boîte en carton rigide. Le conteneur d'expédition extérieur doit être suffisamment rembourré pour empêcher tout mouvement entre les conteneurs secondaire et extérieur.
5. Le papier d'emballage et le marquage du contenu sur le conteneur d'expédition extérieur ne sont pas obligatoires.
6. Les paquets préparés de la manière indiquée ci-dessus peuvent être expédiés à l'adresse suivante :

LeMaitre Vascular
Attn : Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803

Garantie limitée du produit, limitation des recours

LeMaitre Vascular Inc. garantit que tous les soins possibles ont été apportés à la fabrication de ce dispositif et que ce dernier est adapté à la/aux indication(s) expressément indiquée(s) dans ce mode d'emploi. Sauf indications contraires fournies dans le présent document, LEMAITRE VASCULAR (DÉSIGNANT DANS CETTE SECTION LEMAITRE VASCULAR, INC., SES FILIALES ET LEURS EMPLOYÉS, CADRES, DIRECTEURS, GÉRANTS ET AGENTS RESPECTIFS) N'OCTROIE AUCUNE GARANTIE EXPLICITE OU IMPLICITE CONCERNANT CE DISPOSITIF, QUE CE SOIT CONFORMÉMENT À LA LOI OU D'UNE AUTRE MANIÈRE (Y COMPRIS, SANS QUE CETTE LISTE SOIT LIMITATIVE, TOUTE GARANTIE IMPLICITE QUANT À LA QUALITÉ MARCHANDE OU L'ADAPTATION À UN USAGE PARTICULIER) ET LA DÉCLINE. Cette garantie limitée ne s'applique pas à l'usage abusif, la mauvaise utilisation ou la conservation inappropriée de ce dispositif par l'acheteur ou par un tiers quelconque. Le seul recours pour violation de cette garantie limitée sera le remplacement ou le remboursement du prix d'achat de ce dispositif (à la discréction de LeMaitre Vascular) après retour par l'acheteur du dispositif à LeMaitre Vascular. Cette garantie cessera à la date d'expiration de ce dispositif.

EN AUCUN CAS, LEMAITRE VASCULAR NE SERA TENU RESPONSABLE DE TOUT DOMMAGE EXEMPLAIRE, PARTICULIER, IMMATÉRIEL, INDIRECT OU DIRECT. EN AUCUN CAS, LA RESPONSABILITÉ GLOBALE DE LEMAITRE VASCULAR CONCERNANT CE DISPOSITIF, QUELLE QUE SOIT SA PROVENANCE, AU TITRE D'UN PRINCIPE QUELCONQUE DE RESPONSABILITÉ CONTRACTUELLE, EXTRAContractuelle, STRICTE OU AUTRE, NE DÉPASSERA LA SOMME DE MILLE DOLLARS (USD 1 000), MÊME SI LEMAITRE VASCULAR A ETE AVERTI DE LA POSSIBILITE DE CETTE PERTE ET CECI MÊME SI LE RECOURS INDIQUE FAIT DEFAUT A SA VOCATION ESSENTIELLE. CES LIMITATIONS S'APPLIQUENT À TOUTES RÉCLAMATIONS DE TIERS.

Une date de révision ou d'émission de ces instructions est incluse à la dernière page de ces instructions d'utilisation pour information de l'utilisateur. Si vingt-quatre (24) mois se sont écoulés entre cette date et l'utilisation du produit, l'utilisateur contactera LeMaitre Vascular pour savoir si des informations supplémentaires sur le produit sont disponibles.

Catetere per occlusione aortica LeMaitre®

(Numeri di modelli 2107-80, 2107-81, e2107-80, e2107-81)

Italiano – Istruzioni per l'uso

STERILE EO  **Rx only**

Descrizione del prodotto

Il Catetere per occlusione aortica LeMaitre® è offerto in due misure del palloncino: 28 mm o 45 mm. È un catetere a lume singolo con un palloncino di lattice appositamente disegnato e dimensionato per consentirne l'uso nelle procedure generiche di seguito delineate. Il lume singolo (lume d'insufflazione indicato dal rubinetto d'arresto bianco) viene utilizzato per gonfiare il palloncino. Le altre caratteristiche comprendono uno spessore della parete del palloncino tale da ridurre la possibilità che venga lacerato da depositi di calcio appuntiti e un rubinetto d'arresto che mantiene il livello d'insufflazione del palloncino durante l'intera procedura.

Modalità di fornitura

Il Catetere per occlusione aortica LeMaitre è fornito sterile e apirogeno. Il dispositivo è confezionato in un vassoio sterile. La sterilità della confezione è garantita finché la confezione è integra e non danneggiata.

Indicazioni

I cateteri per occlusione aortica LeMaitre sono indicati per l'occlusione temporanea dei vasi.

Diagramma dei dati tecnici

Numero modello	Misura del catetere in French	Lunghezza utile
2107-80, e2107-80	8F	80cm
2107-81, e2107-81	8F	80 cm

Numero modello	Dimen-sione massima in French del palloncino sgonfio	Volume di gonfiag-gio massimo	Diametro del pal-loncino gonfio*	Tempo medio di gonfiag-gio assistito*	
				Soluzi-one fisi-ologica	300 mg/ml Soluzione di contrasto
2107-80, e2107-80	14F	15mL	28mm	4sec.	8 sec.
2107-81, e2107-81	22F	50mL	45mm	15 sec.	17 sec.

*Quando gonfiato al volume di gonfiaggio massimo.

Controindicazioni

1. Non utilizzare il catetere come catetere per dilatazione.
2. Non utilizzare il catetere nelle procedure di endoarteriectomia.
3. Il catetere è un dispositivo temporaneo sconsigliato per l'impianto.

Avvertenze

1. Non riutilizzare. Il catetere è esclusivamente monouso.
2. Non utilizzare aria o gas per gonfiare il palloncino quando è utilizzato sul paziente.
3. Non gonfiare il palloncino ad un volume superiore a quello necessario ad ostruire il flusso ematico. NON SUPERARE la capacità d'insufflazione massima del palloncino (vedere il diagramma dei dati tecnici).
4. Esercitare cautela nei vasi gravemente affetti onde evitare che una placca calcificata e appuntita possa provocare la rottura dell'arteria o il guasto del palloncino.
5. È necessario prestare attenzione quando l'occlusione provoca una situazione di elevata

pressione, come nell'aorta ascendente, che potrebbe danneggiare il palloncino o essere causa di difficoltà a ottenere e mantenere l'occlusione del vaso.

6. Sgonfiare il palloncino prima di introdurre o ritirare il catetere. Non forzare l'introduzione o il ritiro del catetere se si avverte resistenza.
7. Nel valutare i rischi insiti in ogni procedura di cateterismo, considerare la possibilità di rottura o guasto del palloncino.

Precauzioni

1. Prima dell'uso, ispezionare il prodotto e la confezione e non utilizzare il catetere se la confezione o il catetere appaiono danneggiati.
2. Evitare un'esposizione prolungata o eccessiva alle lampade fluorescenti, al calore, alla luce solare o ad esalazioni chimiche onde evitare il deterioramento del palloncino. Una manipolazione eccessiva durante l'introduzione e la presenza di placca o altri depositi nel vaso sanguigno possono danneggiare il palloncino e accrescere la possibilità che si rompa.
3. Verificare che i collegamenti tra tutte le siringhe e gli attacchi siano serrati onde evitare l'infiltrazione di aria.
4. Non utilizzare mai strumenti per afferrare il palloncino onde evitare di danneggiare il lattice.
5. Non porre i cateteri a contatto con solventi organici (ad es. alcool).
6. L'eccessiva calcificazione del sito di ricostruzione può comprometterne le prestazioni.
7. È consigliato l'uso di mezzi di contrasto molto viscosi o con particolato per gonfiare il palloncino, perché possono occluderne il lume.

Eventi avversi

Come in ogni procedura chirurgica o di cateterismo, possono verificarsi complicanze. Queste comprendono a titolo esemplificativo, ma non esaustivo:

- infezione
- ematomi locali
- rottura dell'intima
- dissezione arteriosa
- perforazione e lacerazione del vaso
- emorragia
- trombosi arteriosa
- emboli distali dovuti a coaguli sanguigni o alla placca aterosclerotica
- embolia gassosa
- aneurismi
- arteriospasio
- formazione di una fistola arteriovenosa
- rottura del palloncino
- separazione della punta con frammentazione ed embolia distale
- insufficienza renale
- paraplegia

Istruzioni per l'uso

Istruzioni preparatorie all'uso

1. Aspirare completamente il palloncino prima di insufflarlo con soluzione fisiologica sterile fino al volume d'insufflazione raccomandato per il palloncino (vedere il diagramma dei dati tecnici).
2. Riempire il palloncino con soluzione fisiologica sterile e ispezionarlo per evidenziarne le eventuali perdite. Non utilizzare il prodotto se vi sono evidenze di perdite attorno al palloncino oppure se il palloncino non resta gonfio.
3. Prima dell'uso verificare il palloncino gonfiandolo e sgonfiandolo con soluzione fisiologica sterile per iniezioni. Non utilizzare il prodotto se il palloncino non sembra funzionare normalmente.
4. Procurarsi la siringa più piccola che possa contenere la capacità liquida massima dichiarata per il palloncino. Riempire la siringa fino al volume indicato con un mezzo sterile, emocompatibile. Il fluido può essere costituito da una soluzione radiopaca ad elevata diluizione e priva di particolato. Collegare la siringa al rubinetto d'arresto.

Posizionamento del catetere

1. Posizionare il catetere nell'area desiderata attraverso un'arteriotomia o una venotomia.

Insufflazione del palloncino

1. Verificare che il rubinetto di arresto sia in posizione aperta. Iniettare lentamente il mezzo d'insufflazione fino ad ottenere l'occlusione. Chiudere il rubinetto di arresto per mantenere l'occlusione. Si raccomanda l'utilizzo della fluoroscopia, ove appropriato, per visualizzare il corretto posizionamento e l'insufflazione del palloncino.

Attenzione

1. *L'iper-insufflazione del palloncino può danneggiare il vaso.*
2. *Verificare il fluido contenuto nella siringa prima di ogni insufflazione. Se la quantità ivi contenuta eccede la capacità dichiarata, rimuovere la siringa e riempirla con il volume esatto. Considerare debitamente l'ammontare del fluido rimanente nel catetere.*

Ritiro del catetere

1. Per desufflare il palloncino, aprire il rubinetto di arresto e tirare indietro lo stantuffo della siringa. Ritirare il catetere dal punto d'introduzione.

Vita utile e conservazione a magazzino

La durata di conservazione a magazzino è indicata dalla DATA DI SCADENZA stampata sull'etichetta della confezione. La data di scadenza stampata su ogni etichetta NON È la data di sterilizzazione. La data di scadenza dichiara la durata di vita utile del palloncino in lattice naturale se opportunamente conservato. L'utilizzo del catetere oltre la data di scadenza è sconsigliato perché il palloncino può deteriorarsi. LeMaitre Vascular, Inc.

non garantisce la sostituzione o il ritrattamento dei prodotti scaduti.

Poiché il lattice di gomma naturale risente delle condizioni ambientali, per garantire una durata di conservazione a magazzino ottimale, è necessario adottare procedure di conservazione appropriate. Il prodotto deve essere conservato in un luogo fresco e scuro, lontano da lampade fluorescenti, dalla luce del sole e da esalazioni chimiche onde prevenire il prematuro deterioramento del palloncino di gomma. Adottare un metodo adeguato per la rotazione delle scorte.

Risterilizzazione/Riconfezionamento

Il dispositivo è esclusivamente monouso. Non riutilizzare, ritrattare o risterilizzare.

La pulizia e la sterilità del dispositivo ritrattato non possono essere garantite. Il riutilizzo del dispositivo può causare contaminazione crociata, infezione o il decesso del paziente. Il ritrattamento e la risterilizzazione possono compromettere le caratteristiche prestazionali del dispositivo in quanto quest'ultimo è concepito e testato esclusivamente per un impiego monouso. La durata di conservazione in magazzino indicata tiene conto del fatto che lo stesso è monouso. Qualora il dispositivo debba essere restituito per un qualsiasi motivo a LeMaitre Vascular, reinserirlo nella confezione originale e spedirlo all'indirizzo indicato sulla confezione.

Manipolazione e smaltimento sicuri

Questo dispositivo è esclusivamente monouso e non è riutilizzabile. Non impiantare. Restituire il dispositivo usato solo quando le prestazioni del dispositivo non sono quelle previste o se il dispositivo è implicato in un evento avverso. Nelle altre circostanze, non restituire il dispositivo, ma smaltirlo in osservanza ai regolamenti locali.

Se dovessero sopravvenire incidenti medici gravi durante l'utilizzo di questo dispositivo medico, l'utente è tenuto a notificarli sia a LeMaitre Vascular che all'autorità competente del paese ove risiede.

Il prodotto non contiene parti taglienti/acuminate, metalli pesanti o isotopi radioattivi, non è infettivo né patogeno. Non vi sono requisiti speciali per lo smaltimento. Si prega di consultare i regolamenti locali per verificare le norme relative al corretto smaltimento.

Pulizia:

1. I dispositivi da restituire devono essere puliti adottando una delle procedure seguenti:
 - a) Soluzione di ipoclorito di sodio (500-600 mg/l), oppure
 - b) Soluzione di acido peracetico con successivo trattamento a ultrasuoni
2. I dispositivi devono successivamente essere decontaminati con:
 - a) Soluzione di etanolo o isopropanolo al 70% per almeno 3 ore oppure,
 - b) Gas ossido di etilene
3. I dispositivi devono essere completamente asciutti prima del confezionamento.

Confezionamento:

1. I dispositivi puliti devono essere sigillati e confezionati in modo da ridurre al minimo il potenziale di rottura, contaminazione dell'ambiente o esposizione per

coloro che manipoleranno tali confezioni durante i trasferimenti. Per i dispositivi con la capacità di penetrare o tagliare la pelle o il materiale d'imballaggio, è essenziale che il confezionamento primario sia in grado di conservare il prodotto senza che perfori la confezione in condizioni normali di trasporto.

2. Il primo contenitore sigillato deve essere collocato all'interno dell'imballaggio secondario impermeabile. Il contenitore secondario deve essere etichettato con l'elenco dei materiali contenuti nel primo contenitore. Indicare, se possibile, in dettaglio i metodi di pulizia utilizzati.
3. La confezione primaria e quella secondaria dei dispositivi monouso non riutilizzabili, puliti e decontaminati devono essere etichettate con il simbolo di rischio biologico conforme alla norma ISO 7000-0659.
4. Gli imballaggi primario e secondario devono a loro volta essere confezionati all'interno di un ulteriore imballaggio esterno costituito da una scatola di cartone rigido. Il contenitore di spedizione più esterno deve essere riempito di materiale di imbottitura sufficiente a prevenire il movimento tra la seconda confezione e quelle più esterne.
5. Non è necessario che la confezione esterna di spedizione sia rivestita di carta da pacchi né che riporti l'elenco del contenuto.
6. Le confezioni preparate secondo le modalità sopraindicate possono essere spedite all'indirizzo:

LeMaitre Vascular
Attn: Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803, USA

Garanzia limitata e limitazione di responsabilità

LeMaitre Vascular, Inc. garantisce che nella produzione di questo dispositivo è stata usata una cura ragionevole e che il dispositivo è idoneo per le indicazioni espressamente specificate nelle presenti istruzioni per l'uso. Salvo se diversamente indicato nella presente garanzia, LEMAITRE VASCULAR (NOME UTILIZZATO IN QUESTA SEZIONE PER RIFERIRSI A LEMAITRE VASCULAR, INC., ALLE SUE SOCIETÀ CONTROLLATE E AI RISPECTIVI DIPENDENTI, DIRIGENTI, AMMINISTRATORI E AGENTI) NON FORNISCE alcuna garanzia espresa o tacita relativamente all'uso del dispositivo, in base alle leggi in vigore o ad altre norme (comprese, senza limitazione alcuna, le garanzie tacite di COMMERCIALITÀ O DI IDONEITÀ PER UN USO SPECIFICO), e declina pertanto ogni responsabilità derivante dalle stesse. La presente garanzia limitata non si applica in caso di uso errato o improprio o di conservazione inadeguata del dispositivo da parte dell'acquirente o di terze parti. L'unico rimedio previsto in caso di violazione della presente garanzia limitata consisterebbe nella sostituzione o nel rimborso del prezzo di acquisto (a discrezione di LeMaitre Vascular) in seguito a restituzione del dispositivo dall'acquirente a LeMaitre Vascular. La presente garanzia termina alla data di scadenza del dispositivo.

LEMAITRE VASCULAR NON RICONOSCE ALCUNA RESPONSABILITÀ PER DANNI DIRETTI, INDIRETTI, CONSEQUENZIALI, SPECIALI, PUNITIVI O ESEMPLARI. IN NESSUN CASO LA RESPONSABILITÀ COMPLESSIVA DI LEMAITRE VASCULAR RELATIVAMENTE AL DISPOSITIVO, PER QUALSIASI CAUSA E IPOTESI DI RESPONSABILITÀ QUESTA SIA INSORTA, SIA ESSA DIRETTA, CONTRATTUALE O DERIVANTE DA ATTO ILLICITO, POTRÀ SUPERARE IL VALORE DI MILLE DOLLARI (USD 1.000), ANCHE NEL CASO IN CUI LEMAITRE VASCULAR FOSSE STATA PREVENTIVAMENTE INFORMATA DEL RISCHIO DI TALE DANNO E INDIPENDENTEMENTE DAL FALLIMENTO DELLO SCOPO ESSENZIALE DI QUALSIASI RIMEDIO. LE PRESENTI LIMITAZIONI SI APPLICANO A OGNI RECLAMO PRESENTATO DA TERZI.

La data di revisione o pubblicazione delle presenti istruzioni, riportata sull'ultima pagina delle istruzioni per l'uso, viene fornita all'utilizzatore a titolo informativo. Qualora siano trascorsi ventiquattro (24) mesi tra la data indicata e l'uso del prodotto, è consigliabile rivolgersi a LeMaitre Vascular per verificare se siano disponibili informazioni più aggiornate sul prodotto.

Catéter para oclusión aórtica LeMaitre®

(Modelo números 2107-80, 2107-81, e2107-80, e2107-81)

Español - Instrucciones de uso

STERILE EO



Rx only

Descripción del producto

Catéter para oclusión aórtica LeMaitre® se presentan en dos tamaños de balón, 28 mm o 45 mm. Se trata de un catéter de luz única con un balón de latex específicamente diseñado y dimensionado para su uso en los procedimientos generales esbozados. La luz única (luz de inflado indicada por la llave de tres pasos blanca) se utiliza para inflar el balón. Otras características incluyen un grosor de pared del balón diseñado para reducir la posibilidad de la punción por depósitos de calcio y una llave de tres pasos de cierre para mantener el nivel de inflado del balón durante todo el procedimiento.

Presentación

El Catéter para oclusión aórtica LeMaitre se suministra estéril y no pirógeno. Este dispositivo se envasa en una bandeja estéril. La esterilidad del conjunto está asegurada siempre que no se haya abierto ni dañado.

Indicaciones de uso

Catéter para oclusión aórtica LeMaitre están indicados para la oclusión temporal de un vaso.

Tabla de especificaciones

Número de modelo	Tamaño del catéter en French	Longitud utilizable
2107-80, e2107-80	8F	80 cm
2107-81, e2107-81	8F	80 cm

Número de modelo	Tamaño máximo en French del balón desinflado	Volumen máximo de inflación	Diámetro del balón inflado*	Tiempo medio de deflación asistida*	
				Solución salina	300 mg/l/ml Solución de contraste
2107-80, e2107-80	14F	15 mL	28mm	4s	8s
2107-81, e2107-81	22F	50mL	45mm	15 s	17 s

*Cuando se infla hasta el volumen máximo de inflación.

Contraindicaciones

1. El catéter no se debe utilizar como un catéter de dilatación.
2. El catéter no se debe utilizar para procedimientos de endarterectomía.
3. El catéter es un dispositivo temporal y no puede ser implantado.

Advertencias

1. No reutilizar. El catéter es de un solo uso.
2. No se deben utilizar aire ni ningún gas para inflar el balón durante el uso en el paciente.
3. No inflar el balón a un volumen mayor del necesario para obstruir el flujo de sangre.
NO SUPERAR la capacidad máxima recomendada de inflado del balón (ver tabla de especificaciones).
4. Se ha de extremar la precaución cuando se tratan vasos muy patológicos. Puede producirse una rotura de la arteria o un fallo del balón debido a una placa calcificada cortante.
5. Debe tenerse cuidado si la oclusión provoca una presión alta, como en la aorta ascendente, ya que podría dañarse el balón o podría haber problemas para lograr y mantener la oclusión.

del vaso.

6. Desinflar el globo antes de insertar o retirar el catéter. Evitar el uso de fuerza excesiva para empujar o traccionar del catéter contra resistencia.
7. Al considerar el riesgo involucrado en un procedimiento de cateterización con balón, se ha de tener en cuenta la posibilidad de rotura o fallo del balón.

Precauciones

1. Inspeccione el producto y el paquete antes de su uso y no utilice el catéter si existe alguna evidencia de que el paquete o el catéter se ha dañado.
2. Evitar la exposición prolongada o excesiva a la luz fluorescente, el calor, la luz solar, o humos químicos para reducir la degradación del balón. La manipulación excesiva durante la inserción, la placa u otros depósitos en el vaso sanguíneo pueden dañar el balón y pueden aumentar la posibilidad de rotura del balón.
3. Asegurar las conexiones adecuadas entre todas las jeringas y conectores para evitar la introducción de aire.
4. No agarrar nunca el balón con instrumentos para evitar daños al látex.
5. No exponer a solventes orgánicos (p. ej., alcohol).
6. La presencia de una calcificación excesiva en la zona de reconstrucción puede alterar el rendimiento.
7. No se recomienda el uso de medios de contraste muy viscosos o particulados para el inflado del globo, ya que se puede ocluir la luz de inflado.

Efectos adversos

Al igual que con todos los procedimientos de cateterismo y quirúrgicos, pueden surgir complicaciones. Estas pueden incluir, entre otras:

- infecciones
- hematomas locales
- rotura de la íntima
- disección arterial
- perforación y rotura del vaso
- hemorragia
- trombosis arterial
- embolia distal de coágulos de sangre o placas arterioscleróticas
- émbolos de aire
- aneurismas
- espasmo arterial
- formación de fistulas arteriovenosas
- rotura del balón
- desprendimiento de la punta con fragmentación y embolia distal
- insuficiencia renal
- paraplejia

Instrucciones de uso

Instrucciones previas al uso

1. Aspirar el balón completamente antes del inflado del balón con solución salina estéril al volumen de inflado recomendado del balón (ver tabla de especificaciones).
2. Inflar el balón con solución salina estéril y comprobar que no existen fugas. Si existe cualquier evidencia de fuga alrededor del balón o si el balón no permanece inflado, no utilice el producto.
3. Compruebe el balón, inflándolo y desinflándolo con solución salina estéril para inyección antes de su uso. Si el balón no parece funcionar con normalidad, no utilice el producto.
4. Conseguir la jeringa más pequeña que pueda contener la capacidad máxima del líquido del balón. Llenar la jeringa hasta el volumen indicado con un medio estéril compatible con la sangre. El líquido puede ser una solución no particulada radiopaca altamente diluida. Conectar la jeringa a la llave de tres paso.

Colocación del catéter

1. Colocar el catéter en la posición deseada a través de una arteriotomía o venotomía.

Inflado del balón

1. Comprobar de que la llave de tres pasos está en la posición abierta. Lentamente inyectar el medio de inflado hasta que se obtenga la oclusión. Cerrar la llave de paso para mantener

la oclusión. En los casos apropiados se recomienda la visualización fluoroscópica para comprobar la colocación apropiada y el inflado.

Precaución:

1. *El inflado excesivo del balón puede causar daño a los vasos.*
2. *Antes de cada inflado se debe revisar el líquido de la jeringa. Si la cantidad excede la capacidad indicada, retirar la jeringa y volver a llenarla con el volumen adecuado. Se ha de tomar en cuenta la cantidad de líquido que queda en el catéter.*

Retirada del catéter

1. Para desinflar el balón, abrir la llave de tres pasos y tirar hacia atrás del émbolo de la jeringa. Retirar el catéter desde el punto de inserción.

Almacenamiento y Vida útil

La vida útil se indica mediante la FECHA en la etiqueta del envase. La fecha de caducidad impresa en cada etiqueta NO es una fecha esterilidad. La fecha de caducidad se basa en la expectativa de vida normal del balón de látex natural, cuando se almacena correctamente. No se recomienda el uso del catéter después de la fecha de caducidad, debido a un posible deterioro del balón. LeMaitre Vascular, Inc. no hace provisiones para la sustitución o el reprocesamiento del producto caducado.

Puesto que el látex de caucho natural se ve afectado por las condiciones ambientales, deben llevarse a cabo los procedimientos de almacenamiento adecuados para lograr una vida útil óptima. El producto debe ser almacenado en un lugar fresco y oscuro lejos de las luces fluorescentes, la luz del sol, y los humos químicos para evitar el deterioro prematuro del balón de goma. Se debe realizar una rotación adecuada de las existencias.

Reesterilización/Reenvasado

El dispositivo es de un solo uso. No se debe volver a utilizar, procesar o esterilizar. No se puede garantizar la limpieza y esterilidad de un dispositivo reprocesado. La reutilización del dispositivo puede producir contaminación cruzada, infección o la muerte del paciente. Las características de rendimiento del dispositivo pueden verse comprometidas debido al reprocesamiento o la reesterilización, puesto que únicamente se ha diseñado y sometido a prueba para un solo uso. La vida útil del dispositivo se basa en que sea de un solo uso. Si por algún motivo hubiera que devolver el dispositivo a LeMaitre Vascular, colocar en el embalaje original y enviar a la dirección indicada en la caja.

Manipulación y eliminación seguras

Este dispositivo es de un solo uso y desecharable. No implantar. Devuelva el dispositivo utilizado solo si no ha tenido el resultado esperado o si ha causado un acontecimiento adverso. En otras situaciones, no debe devolver el dispositivo sino eliminarlo conforme a la normativa local.

Si se producen incidencias médicas graves mientras se utiliza este dispositivo médico, los usuarios deben notificarlas a LeMaitre Vascular y a la autoridad competente del país donde se encuentre el usuario.

Este producto no contiene objetos punzantes, metales pesados ni radioisótopos, y no es infeccioso ni patógeno. No existen requisitos especiales evidentes para la eliminación. Revise la normativa local para consultar la eliminación correcta.

Limpieza:

1. Los dispositivos que considere necesario devolver deben limpiarse de uno de estos modos:
 - a) Solución de hipoclorito sódico (500-600 mg/l), o
 - b) Solución de ácido peracético con posterior tratamiento ultrasónico
2. A continuación debe descontaminar los dispositivos con:
 - a) Soluciones de 70 % de etanol o isopropanol durante un mínimo de 3 horas, o
 - b) Gas óxido de etileno
3. Debe secar los dispositivos completamente antes de envar sarlos.

Envase:

1. Debe sellar y envasar los dispositivos limpios de forma que se minimice la posibilidad de rotura, contaminación del entorno o exposición a los que manipulen dichos envases durante el tránsito. Para los dispositivos capaces de penetrar o cortar la piel o el material envasado, el envase principal debe poder mantener el producto sin pinchar el paquete en condiciones normales de

transporte.

2. Debe colocar el contenedor primario sellado dentro del envase secundario estanco. Debe etiquetar el envase secundario con una lista detallada del contenido del receptáculo primario. A ser posible, debe detallar los métodos de limpieza.
3. Debe etiquetar el envase primario y secundario de los dispositivos desechables de un solo uso limpios y descontaminados con un símbolo de peligro biológico ISO 7000-0659.
4. A continuación debe empaquetar el envase primario y secundario dentro de otro paquete externo, que debe ser una caja de fibra rígida. El contenedor de envío externo debe disponer de suficiente material de amortiguación para evitar cualquier movimiento entre los contenedores secundario y exterior.
5. No se requiere un documento de envío ni marcar el contenido para el contenedor de envío externo.
6. Los envases preparados de la forma mencionada pueden enviarse a:

LeMaitre Vascular
Attn: Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803, USA

Garantía limitada del producto. Limitación de acciones

LeMaitre Vascular, Inc. garantiza que este dispositivo se ha fabricado siguiendo los cuidados adecuados y que es adecuado para las indicaciones especificadas expresamente en estas instrucciones de uso. Salvo que se indique expresamente en el presente documento, LEMAIRE VASCULAR (TAL Y COMO SE USA EN ESTA SECCIÓN, DICHO TÉRMINO INCLUYE LEMAIRE VASCULAR, INC., SUS FILIALES Y LOS TRABAJADORES, OFICIALES, DIRECTORES, GERENTES Y AGENTES CORRESPONDIENTES) NO OTORGA NINGUNA GARANTÍA, EXPLÍCITA NI IMPLÍCITA, CON RESPECTO A ESTE DISPOSITIVO, YA SURJA DE OFICIO O POR CUALQUIER OTRO MOTIVO (INCLUYENDO SIN LIMITACIÓN CUALQUIER GARANTÍA IMPLÍCITA DE COMERCIABILIDAD O DE APTITUD PARA UN PROPÓSITO DETERMINADO) Y, EN CONSECUENCIA, RENUNCIA AL OTORGAMIENTO DE ÉSTAS. La presente garantía limitada no se aplica ante ningún tipo de maltrato o mal uso de este dispositivo por parte del comprador o un tercero, o si no se conserva de la forma apropiada. La única acción en caso de incumplimiento de esta garantía limitada será la sustitución de este dispositivo o el reembolso del precio de éste (bajo decisión exclusiva de LeMaitre Vascular), previa devolución del dispositivo a LeMaitre Vascular por parte del comprador. La presente garantía terminará en la fecha de caducidad correspondiente a este dispositivo.

EN NINGÚN CASO SERÁ LEMAIRE VASCULAR RESPONSABLE DE NINGÚN DAÑO DIRECTO, INDIRECTO, CONSECUENCIAL, ESPECIAL, PUNITIVO O EJEMPLAR. ASIMISMO, EN NINGÚN CASO EL CONJUNTO DE LA RESPONSABILIDAD DE LEMAIRE VASCULAR CON RESPECTO A ESTE DISPOSITIVO SUPERARÁ LA CANTIDAD DE MIL DÓLARES ESTADOUNIDENSES (1.000 USD), COMO QUIERA QUE SURJA BAJO CUALQUIER TEORÍA DE RESPONSABILIDAD, YA SEA EN CONTRATO, POR RESPONSABILIDAD EXTRAContractUAL, RESPONSABILIDAD ESTRÍCTA O SIMILAR, INDEPENDIENTEMENTE DE SI LEMAIRE VASCULAR HA RECIBIDO AVISO DE DICHA PÉRDIDA, A PESAR DE LA AUSENCIA DE FIN ESENCIAL DE CUALQUIER ACCIÓN. ESTAS LIMITACIONES SE APLICAN A CUALQUIER RECLAMACIÓN PROCEDENTE DE TERCERAS PARTES.

La última página de estas instrucciones de uso incluye una fecha de revisión o publicación para información del usuario. En caso de que hayan transcurrido veinticuatro (24) meses entre dicha fecha y el uso del producto, el usuario deberá ponerse en contacto con LeMaitre Vascular para comprobar si hay disponible más información sobre el producto.

Cateter de Oclusão Aórtica LeMaitre®

(Números de modelo 2107-80, 2107-81, e2107-80, e2107-81)

Português – Instruções de Utilização

STERILE EO



Rx only

Descrição do produto

O Cateter de Oclusão Aórtica LeMaitre® é disponibilizado em dois tamanhos do balão, de 28 mm ou 45 mm. É um cateter de um único lumen com um balão de látex concebido e dimensionado especificamente para utilização em procedimentos gerais descritos. O lumen único (lumen de insuflação indicado pela torneira branca) é utilizado para a insuflação do balão. Outras características incluem uma espessura da parede do balão concebida para reduzir a possibilidade de perfuração por parte de depósitos de cálcio e uma torneira para manter o nível de insuflação do balão ao longo do procedimento.

Apresentação

O Cateter de Oclusão Aórtica LeMaitre é fornecido esterilizado e apirogénico. Este dispositivo é embalado num tabuleiro esterilizado. A esterilidade da embalagem é garantida desde que esteja fechada e não danificada.

Indicação

Cateter de Oclusão Aórtica LeMaitre® são indicados para a oclusão temporária de vasos.

Tabela de especificações

Número do modelo	Tamanho do cateter em French	Comprimento útil
2107-80, e2107-80	8F	80cm
2107-81, e2107-81	8F	80 cm

Número do modelo	Tamanho máximo do balão desinsufiado em French	Volume máximo de insuflação	Diâmetro do balão insuflado*	Tempo médio de desinsuflação assistida*	
				Solução salina	300 mg/ml Solução de contraste
2107-80, e2107-80	14F	15 mL	28mm	4 seg.	8 seg.
2107-81, e2107-81	22F	50mL	45mm	15 seg.	17 seg.

*Quando insuflado com o volume máximo de insuflação.

Contra-indicações

1. O cateter não deve ser utilizado como um cateter de dilatação.
2. O cateter não deve ser utilizado para procedimentos de endarterectomia.
3. O cateter é um dispositivo temporário e não pode ser implantado.

Advertências

1. Não reutilizar. O cateter destina-se a uma única utilização.
2. Não deverá utilizar-se ar ou gás para insuflar o balão durante a utilização do mesmo no doente.
3. Não insuflar o balão com um volume superior ao necessário para obstruir o fluxo sanguíneo. NÃO EXCEDER a capacidade máxima de insuflação do balão recomendada (consultar a tabela de especificações).
4. Ter cuidado ao deparar-se com vasos extremamente lesados. Pode ocorrer ruptura arterial ou falha do balão devido a placas calcificadas aguçadas.
5. Deve ter cuidado quando a oclusão causar uma situação de pressão elevada, tal como na aorta ascendente, que pode danificar o balão ou dificultar a obtenção e manutenção de oclusão do

vaso.

6. Desinsuflar o balão antes de inserir ou remover o cateter. Evitar exercer força excessiva ao puxar ou empurrar o cateter se detectar resistência.
7. A possibilidade da ruptura ou falha do balão deve ser tida em conta quando se avaliar o risco envolvido num procedimento de cateterização com balão.

Precauções

1. Inspeccionar o produto e a embalagem antes da sua utilização e não utilizar o cateter caso se verifiquem quaisquer evidências que a embalagem ou o cateter foram danificados.
2. Evitar uma exposição excessiva ou prolongada do produto à lâmpadas fluorescentes, ao calor, à luz solar e a gases químicos, para minimizar a degradação do balão. Um manuseamento excessivo durante a inserção do balão, ou as placas e outros depósitos existentes no vaso sanguíneo, podem danificar o balão e aumentar a possibilidade de ruptura do mesmo.
3. Certificar-se de que as ligações entre todas as seringas e os sistemas de ligação são as adequadas para evitar a entrada de ar.
4. Não agarrar o balão com instrumentos, seja em que altura for, para evitar danificar o latex.
5. Não exponha a solventes orgânicos (p.ex., álcool).
6. Calcificação excessiva da zona de reconstrução pode prejudicar o desempenho.
7. A utilização de um meio de contraste altamente viscoso ou em partículas não é recomendada para a inflação do balão pois o lumen de inflação pode ficar oculto.

Eventos adversos

À semelhança do que acontece com todos os procedimentos cirúrgicos e de cateterismo, podem ocorrer complicações. Estas podem incluir, mas sem limitação:

- infecção
- hematomas locais
- ruptura íntima
- dissecção arterial
- perfuração e ruptura dos vasos
- hemorragia
- trombose arterial
- embolias distais dos coágulos sanguíneos ou da placa aterosclerótica
- embolia aérea
- aneurismas
- espasmo arterial
- formação de fistula arteriovenosa
- ruptura do balão
- separação da ponta com fragmentação e embolização distal
- insuficiência renal
- paraplegia

Instruções de utilização

Instruções pré-utilização

1. Aspirar o balão completamente antes da insuflação do balão com soro fisiológico esterilizado até ao seu volume de insuflação do balão recomendado (consultar a tabela de especificações).
2. Insuflar o balão com soro fisiológico esterilizado e inspeccionar quanto a fugas. Se se verificarem quaisquer evidências de fugas em torno do balão ou se o balão não permanecer insuflado, não utilizar o produto.
3. Verificar a integridade do balão insuflando e desinsuflando o mesmo com soro fisiológico esterilizado para injeção antes de proceder à sua utilização. Se o balão aparentar não estar a funcionar normalmente, não utilizar o produto.
4. Obter a seringa mais pequena que irá manter a capacidade máxima de líquidos indicada do balão. Encher a seringa até ao volume indicado com um meio compatível sanguíneo e esterilizado. O fluido pode incluir uma solução radiopaca altamente diluída sem partículas. Ligar a seringa à torneira.

Colocação do cateter

1. Colocar o cateter na posição desejada através de uma arteriotomia ou venotomia.

Insuflação do balão

1. Certificar-se de que a torneira está na posição aberta. Injectar lentamente o meio de insuflação até obter a oclusão. Fechar a torneira para manter a oclusão. Recomenda-se a visualização fluoroscópica quando apropriado para garantir a correcta colocação e insuflação.

Cuidado:

1. *Insuflar excessivamente o balão pode causar danos nos vasos.*
2. *O fluido na seringa deve ser verificado antes de cada insuflação. Se a quantidade exceder a capacidade indicada, remover a seringa e voltar a encher até ao volume adequado. A quantidade de fluido restante no cateter tem de ser tida em consideração.*

Remoção do cateter

1. Para desinsuflar o balão, abrir a torneira e puxar pelo êmbolo da seringa. Remover o cateter pelo ponto de inserção.

Armazenamento/Prazo de validade

O prazo de validade é indicado na data especificada em "UTILIZAR ATÉ" na embalagem. A data de validade impressa em cada rótulo NÃO é uma data de esterilidade. A data de validade baseia-se na esperança de vida útil normal do balão de látex natural quando correctamente armazenado. A utilização do cateter para além da data de validade não é recomendada devido à potencial deterioração do balão. A LeMaitre Vascular, Inc. não prevê a substituição ou reprocessamento de produtos fora do prazo de validade.

Dado que as condições ambientais afectam o látex de borracha natural, é necessário executar procedimentos de armazenamento adequados para alcançar o prazo de validade ideal. O produto deve ser armazenado num local fresco e escuro, sem estar exposto a lâmpadas fluorescentes, à luz solar e a gases químicos, para evitar uma deterioração prematura do balão de borracha. Deverá fazer a rotação de stocks conforme adequado.

Reesterilização/Re-acondicionamento

Este dispositivo destina-se a uma única utilização. Não reutilize, reprocesse ou reesterilize. Não é possível garantir a limpeza e esterilidade do dispositivo reprocessado.

A reutilização do dispositivo pode levar à contaminação cruzada, infecção ou morte do paciente. As características de desempenho do dispositivo podem ficar comprometidas devido ao reprocessamento ou reesterilização, uma vez que o dispositivo foi concebido e testado exclusivamente para uma única utilização. O prazo de validade do dispositivo baseia-se numa única utilização. Se, por qualquer razão, o dispositivo tiver de ser devolvido à LeMaitre Vascular, coloque-o na respectiva embalagem original e devolva-o para o endereço indicado na caixa.

Manuseamento e eliminação seguros

Este dispositivo é um dispositivo descartável para uma única utilização. Não implante. Devolva o dispositivo usado apenas quando o desempenho do dispositivo estiver comprometido ou quando este estiver relacionado com um evento adverso. noutras situações, o dispositivo não deve ser devolvido, mas sim eliminado em conformidade com os regulamentos locais.

Caso ocorram incidentes médicos durante a utilização deste dispositivo médico, os utilizadores devem notificar a LeMaitre Vascular e a autoridade competente do país onde o utilizador reside.

Este produto não contém objetos cortantes, metais pesados ou radioisótopos e não é infecioso nem patogénico. Não existem quaisquer requisitos especiais de eliminação. Consulte os regulamentos locais para verificar como deverá ser feita a eliminação apropriada.

Limpeza:

1. Os dispositivos a devolver devem ser limpos utilizando um dos seguintes produtos:
 - a) Solução de hipoclorito de sódio (500-600 mg/l) ou
 - b) Solução de ácido peracético com tratamento ultrassónico subsequente
2. Em seguida, os dispositivos devem ser descontaminados com:
 - a) Solução de etanol ou isopropanol a 70% durante, no mínimo, 3 horas ou
 - b) Gás de óxido de etileno
3. Os dispositivos devem ser completamente secos antes da embalagem.

Embalagem:

1. Os dispositivos limpos devem ser selados e embalados de modo a minimizar o potencial de quebra, contaminação do ambiente ou exposição aos trabalhadores que manuseiam estas embalagens durante o transporte. Para dispositivos

capazes de penetrar ou cortar a pele ou o material da embalagem, a embalagem primária deve ser capaz de acomodar o produto sem que haja perfuração da embalagem em condições normais de transporte.

2. A embalagem primária selada deve ser colocada dentro de uma embalagem secundária estanque. A embalagem secundária deve ser etiquetada com uma lista discriminada do conteúdo da embalagem primária. Os métodos de limpeza devem ser detalhados, se possível.
3. A embalagem primária e a embalagem secundária de dispositivos descartáveis para uma única utilização limpos e descontaminados devem ser etiquetadas com um símbolo de risco biológico de acordo com a norma ISO 7000-0659.
4. A embalagem primária e secundária devem ser então embaladas dentro de uma embalagem exterior, que deve ser uma caixa de placa de fibra rígida. A embalagem exterior deve ter material suficientemente amortecedor para impedir o movimento entre a embalagem secundária e a embalagem exterior.
5. Não são necessários documentos de transporte e marcação do conteúdo para a embalagem exterior.
6. As embalagens preparadas deste modo podem ser expedidas para:

LeMaitre Vascular
À atenção de: Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803

Garantia Limitada do Produto; Limitação do Direito a Reparação

A LeMaitre Vascular, Inc. garante que foi usado um cuidado razoável no fabrico deste dispositivo e que este é adequado para a(s) indicação(ões) expressamente especificada(s) nestas instruções de utilização. Salvo especificação explícita no presente documento, a LEMAITRE VASCULAR (CONFORME UTILIZADO NESTA SECÇÃO, O TERMO DESIGNA A LEMAITRE VASCULAR, INC., RESPECTIVAS AFILIADAS E RESPECTIVOS FUNCIONÁRIOS, RESPONSÁVEIS DIRECTOS, DIRECTORES, GESTORES E AGENTES) NÃO FORNECE QUAISQUER GARANTIAS EXPLÍCITAS OU IMPLÍCITAS RELATIVAMENTE A ESTE DISPOSITIVO DECORRENTES DA APLICAÇÃO DA LEI OU OUTRO (INCLUINDO, MAS NÃO SE LIMITANDO A QUALQUER GARANTIA IMPLÍCITA DE COMERCIALIZAÇÃO OU ADEQUAÇÃO A UM DETERMINADO FIM), DECLINANDO PELO PRESENTE QUALQUER RESPONSABILIDADE EM RELAÇÃO ÀS MESMAS. Esta garantia limitada não se aplica a situações de utilização abusiva ou incorrecta ou incorrecto armazenamento deste dispositivo por parte do comprador ou de terceiros. Relativamente a qualquer violação da presente garantia limitada, a única forma de reparação consiste na substituição ou reembolso pelo preço de aquisição do dispositivo (a critério exclusivo da LeMaitre Vascular) após devolução do dispositivo à LeMaitre Vascular por parte do comprador. A presente garantia termina no final da data de validade deste dispositivo.

EM CIRCUNSTÂNCIA ALGUMA A LEMAITRE VASCULAR SERÁ CONSIDERADA RESPONSÁVEL POR QUAISQUER DANOS DIRECTOS, INDIRECTOS, CONSEQUENCIAIS, ESPECIAIS, PUNITIVOS OU EXEMPLARES. EM CIRCUNSTÂNCIA ALGUMA A RESPONSABILIDADE AGREGADA DA LEMAITRE VASCULAR RELATIVAMENTE A ESTE DISPOSITIVO, INDEPENDENTEMENTE DA CAUSA, NO ÂMBITO DE QUALQUER TEORIA DE RESPONSABILIDADE, SEJA CONTRATUAL, FRAUDULENTA, RESPONSABILIDADE OBJECTIVA OU OUTRA, SERÁ SUPERIOR A MIL DÓLARES (USD 1.000), INDEPENDENTEMENTE DO FACTO DE A LEMAITRE VASCULAR TER SIDO AVISADA DA POSSIBILIDADE DA REFERIDA PERDA E AINDA QUE O OBJECTIVO PRINCIPAL DA REPARAÇÃO NÃO TENHA SIDO ALCANÇADO. ESTAS LIMITAÇÕES APLICAM-SE A QUAISQUER RECLAMAÇÕES POR PARTE DE TERCEIROS.

A página de verso destas Instruções de Utilização inclui a indicação da respectiva data de revisão ou publicação para informação do utilizador. Caso tenham decorrido vinte e quatro (24) meses entre a data referida e a utilização do produto, o utilizador deverá contactar a LeMaitre Vascular para determinar se estão disponíveis informações adicionais sobre o produto.

LeMaitre® Aorta-okklusionskateter

(Modelnumre 2107-80, 2107-81, e2107-80, e2107-81)

Dansk – Brugervejledninger

STERILE EO



Rx only

Produktbeskrivelse

LeMaitre® Aorta-okklusionskatetrene kan fås med to ballonstørrelser: 28 mm eller 45 mm. Det er et singlelumenkateter med en latexballon, der er specifikt designet og dimensioneret til brug i de beskrevne generelle procedurer. Den enkle lumen (inflationslumen angivet med den hvide stophane) bruges til ballonoppustning. Andre funktioner omfatter en tykkelse på ballonvæggen, der er designet til at reducere muligheden for punktur fra kalkaflejringer og en stophane til at opretholde ballonens oppustningsniveau gennem hele proceduren.

Levering

LeMaitre Aorta-okklusionskatetret leveres steril og ikke-pyrogen. Dette produkt er emballeret i en steril bakke. Emballagens sterilitet garanteres, så længe den er uåbnet og ubeskadiget.

Indikation

LeMaitre Aorta-okklusionskatetre er beregnet til midlertidig karokklusion.

Specifikationsdiagram

Modelnummer	Kateterstørrelse, fransk	Anvendelig længde
2107-80, e2107-80	8F	80cm
2107-81, e2107-81	8F	80 cm

Model-nummer	Maksimal fransk størrelse på den tømte ballon	Maksimal inflations-volumen	Diameteren af den op-pumpede ballon*	Gennemsnitlig, assisteret tømningstid*	
				Salt-vandso-pløsning	300 mg/l/ml Kontrasto-pløsning
2107-80, e2107-80	14F	15 mL	28mm	4 sek.	8 sek.
2107-81, e2107-81	22F	50mL	45mm	15 sek.	17 sek.

*Ved oppumpning til maksimal inflationsvolumen.

Kontraindikationer

1. Kateteret må ikke anvendes som dilatationskateter.
2. Katetret må ikke bruges til endarterektomiprocedurer.
3. Katetret er et midlertidigt produkt og kan ikke implanteres.

Advarsler

1. Må ikke genbruges. Kateteret er kun til engangsbrug.
2. Luft eller gas må ikke anvendes til oppustning af ballonen under patientbehandling.
3. Ballonen må ikke fyldes mere end nødvendigt for at obstruere blodgennemstrømningen. Den anbefalede maksimale balloninflationscapacitet MÅ IKKE OVERSTIGES (se specifikationsdiagrammet).
4. Der skal udvises forsigtighed i forbindelse med ekstremt angrebne kar. Der kan opstå arterieruptur eller ballonsvigt på grund af skarpe kalkaflejringer.
5. Vær forsiktig, når okklusionen forårsager en situation med højt tryk, såsom i aorta

ascendens, som kan beskadige ballonen eller medføre problemer med at opnå og opretholde karokklusion.

6. Tøm ballonen, før kateteret trækkes ud. Undgå at bruge stor kraft for at skubbe eller trække kateteret, hvis der er modstand.
7. Risikoen for sprængning eller svigt af ballonen skal tages i betragtning, når risikoen i forbindelse med ballonkateteriseringsproceduren vurderes.

Sikkerhedsforanstaltninger

1. Produktet og pakningen skal inspiceres før brug og må ikke anvendes, hvis der er tegn på, at pakningen har været brudt, eller at kateteret er beskadiget.
2. Undgå længere tids eller kraftig eksponering for fluorescerende lys, varme, sollys eller kemiske dampe for at formindske nedbrydning af ballonen. Undgå alt for stor håndtering under indføring, da plak og andre aflejringer i karret kan beskadige ballonen og forøge risikoen for ballonruptur.
3. Sørg for at sikre alle forbindelser mellem alle sprøjter og muffer for at undgå at indføre luft i systemet.
4. Undgå at gribe fat i ballonen med instrumenter, så latexmaterialet ikke beskadiges.
5. Udsæt ikke for organiske opløsningsmidler, såsom sprit.
6. Voldsom forkalkning af rekonstruktionsstedet kan have en negativ indflydelse på ydeevnen.
7. Brug af yderst viskøst eller partikulært kontrastmiddel anbefales ikke ved ballonudspilning, da udspilningslumen kan blive okkluderet.

Bivirkninger

Som i forbindelse med alle kateterprocedurer og kirurgiske indgreb kan der opstå komplikationer. Disse kan omfatte, men er ikke begrænset til:

- infektion
- lokale hæmatomer
- intimalt brud
- arteriedissektion
- karperforation og -ruptur
- blødning
- arteriel trombose
- distal emboli af blodkoagel eller arteriosklerotisk plak
- luftemboli
- aneurismer
- arteriel spasme
- arteriovenøs fisteldannelse
- ballonruptur
- separation af spids med fragmentering og distal embolisering
- nyreinsufficiens
- paraplegi

Brugervejledning

Vejledning før brug

1. Aspirer ballonen helt, inden ballonen pustes op, med steril saltopløsning til dens anbefalede oppustningsvolumen for balloner (se specifikationsdiagrammet).
2. Pust ballonen op med steril saltopløsning og se efter utæthedener. Hvis der er tegn på utæthedener omkring ballonen, eller hvis ballonen ikke forbliver oppustet, må kateteret ikke anvendes.
3. Kontroller ballonen ved at fylde den med steril saltopløsning til injektion og tømme den igen inden brug. Produktet må ikke anvendes, hvis ballonen ikke viser sig at fungere normalt.
4. Få fat i den mindste sprøjte, der vil holde ballonens anførte maksimale væskekapacitet. Fyld sprøjten til den angivne volumen med et sterilt, blodkompatibelt middel. Væske kan omfatte en stærkt fortyndet, ikke-partikelholdig, røntgenfast opløsning. Forbind sprøjten til stophanen.

Kateterplacering

1. Placer kateteret i den ønskede stilling gennem en arteriotomi eller venotomi.

Ballonoppustning

1. Sørg for, at stophanen er i åben stilling. Injicer langsomt oppustningsmediet, til der opnås okklusion. Luk stophanen for at opretholde okklusion. Der anbefales fluoroskopisk visualisering, hvor det er relevant, for at sikre korrekt placering og oppustning.

Forsigtig:

1. Overoppustning af ballonen kan forvolde karbeskadigelse.
2. Væsken i sprøjten skal kontrolleres inden hver oppustning. Hvis beløbet overstiger den anførte kapacitet, fjernes sprøjten, og der efterfyldes til korrekte volumen. Der skal tages hensyn til den resterende mængde væske i katetret.

Tilbagetrækning af katetret

1. For at lukke luften ud af ballonen, åbnes stophanen, og sprøjtenes stempel trækkes tilbage. Træk katetret tilbage fra indføringsstedet.

Opbevaring/holdbarhed

Holdbarheden er angivet ved datoen for sidste anvendelse på pakningens etiket.

Den angivne holdbarhedsdato på etiketten er IKKE en sterilitsdato. Holdbarhedsdatoen er baseret på den forventede, normale levetid for ballonen af naturlig latex ved korrekt opbevaring. Det anbefales ikke at anvende kateteret efter udløbsdatoen på grund af potentiel risiko for svækkelse af ballonen. LeMaitre Vascular, Inc. tilbyder ikke udskiftning eller genbehandling af udløbne produkter.

Da naturlig gummilatex påvirkes af det omgivende miljø, skal produktet opbevares korrekt for at opnå en optimal holdbarhed. Produktet skal opbevares mørkt og koldt beskyttet mod fluorescerende lys, sollys og kemiske dampe for at undgå en for tidlig svækkelse af gummiballonen. Der bør anvendes en egnet lagerrotation.

Gensterilisering/ompakning

Udstyret er kun beregnet til engangsbrug. Må ikke genbruges, genbehandles eller resteriliseres. Det genbehandlede udstyrs renhed og sterilitet kan ikke sikres. Genbrug af udstyret kan medføre krydkontaminering, infektion eller patientdødsfald. Udstyrets egenskaber for ydelse kan kompromitteres pga. genbehandling eller resterilisation, fordi udstyret blev udviklet og testet til engangsbrug. Udstyrets holdbarhed er baseret på engangsbrug. Hvis enheden af en eller anden grund skal returneres til LeMaitre Vascular, skal den anbringes i den originale emballage og returneres til den adresse, der er anført på æsken.

Sikker håndtering og bortskaffelse

Dette udstyr er til engangsbrug. Må ikke implanteres. Brugt udstyr bedes kun returneret, hvis det ikke har virket efter hensigten, eller udstyret er knyttet til en bivirkning. I andre situationer bør udstyret ikke returneres, men bortskaffes i henhold til lokale bestemmelser.

Hvis der skulle opstå alvorlige medicinske hændelser i forbindelse med brugen af dette medicinske udstyr, skal brugerne underrette både LeMaitre Vascular og de relevante myndigheder i det land, hvor brugeren befinner sig.

Dette produkt indeholder ingen skarpe og spidse genstande, tungmetaller eller radioaktive isotoper og er ikke smittefarligt eller sygdomsfremkaldende. Der er ingen særlige krav til bortskaffelse. Se de lokale bestemmelser for at sikre korrekt bortskaffelse.

Rengøring:

1. Udstyr, som det skønnes nødvendigt at returnere, skal rengøres på en af følgende måder:
 - a) Natriumhypochloritopløsning (500-600 mg/l), eller
 - b) Opløsning med pereddikesyre med efterfølgende ultralydsbehandling
2. Udstyr skal derefter steriliseres med enten:
 - a) 70 % opløsninger af ethanol eller isopropylalkohol i mindst 3 timer, eller
 - b) Ethylenoxidgas
3. Udstyret skal være helt tørt før emballering.

Emballage:

1. Rengjort udstyr skal forsegles og emballaseres på en måde, der minimerer risikoen for beskadigelse, forurening af miljøet eller eksponering af

de personer, der håndterer sådan emballage under forsendelsen. Til udstyr, der kan gennemtrænge eller skære hud eller emballage, skal den primære emballage være i stand til at holde produktet uden at punktere emballagen under normale transportforhold.

2. Den forseglede primære beholder skal anbringes i vandtæt sekundær emballage. Den sekundære emballage skal mærkes med en detaljeret liste over indholdet i den primære beholder. Rengøringsmetoder bør om muligt beskrives nærmere.
3. Både primær og sekundær emballage fra rengjort, steriliseret udstyr til engangsbrug skal være mærket med et ISO 7000-0659 Biohazard-symbol.
4. Primær og sekundær emballage skal være pakket i en ydre pakke, som skal være en stiv kasse af fiberplade. Den ydre forsendelsesbeholder skal være forsynet med tilstrækkeligt støddæmpende materiale for at forhindre bevægelse mellem de sekundære og ydre beholdere.
5. Forsendelseskort og angivelse af indhold på den ydre forsendelsesbeholder er ikke nødvendig.
6. Pakker, der er klargjort som beskrevet ovenfor, kan sendes til:

LeMaitre Vascular
Att.: Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803

Begrænset produktgaranti; begrænsning af misligholdelsesbeføjelser

LeMaitre Vascular, Inc. garanterer, at der er blevet udvist rimelig omhu ved fremstillingen af denne anordning, og at denne anordning er egnet til de(n) indikation(er), som er udtrykkeligt angivet i denne brugsanvisning. Med undtagelse af, hvad der udtrykkeligt er fremsat heri, FREMSÆTTER LEMAITRE VASCULAR (SÅDANT UDTRYK, SOM BRUGT I DETTE AFSNIT, OMFATTER LEMAITRE VASCULAR, INC., DETS DATTERSELSKABER OG DERES RESPEKTIVE MEDARBEJDERE, FUNKTIONÆRER, DIREKTØRER, LEDERE OG AGENTER) INGEN UDTRYKKELIGE ELLER IMPLICITTE GARANTIER MED HENSYN TIL DETTE PRODUKT, HVAD ENTEN DET OPSTÅR I KRAFT AF LOVEN ELLER PÅ ANDEN MÅDE (INKLUSIVE, UDEN BEGRÆNSNING, EN IMPLICIT GARANTI FOR SALGBARHED ELLER EGNETHED TIL ET BESTEMT FORMÅL) OG FRASIGER SIG HERMED SAMME GARANTIER. Denne begrænsede garanti gælder ikke, hvis produktet udsættes for misbrug, forkert brug eller manglende korrekt opbevaring fra køberens eller en tredjeparts side. Det eneste retsmiddel til en overtrædelse af denne begrænsede garanti skal være en ombytning af eller refusion af købsprisen for dette produkt (ud fra LeMaitre Vasculars valg), når køberen har returneret produktet til LeMaitre Vascular. Denne garanti skal ophøre på udløbsdatoen for dette produkt.

LEMAITRE VASCULAR FRASKRIVER SIG ETHVERT ANSVAR FOR EVENTUEL DIREKTE ELLER INDIREKTE SKADESERSTATNING, ERSTATNING FOR FØLGESKADER OG SPECIELLE SKADER, PØNALERSTATNING ELLER ANDEN SKADESERSTATNING. UNDER INGEN OMSTÅNDIGHEDER VIL LEMAITRE VASCULARS SAMLEDE ERSTATNINGSANSVAR MED HENSYN TIL DETTE PRODUKT, UANSET HVORDAN DET OPSTÅR, UNDER NOGEN TEORI OM ERSTATNINGSANSVAR, PÅ GRUNDLAG AF KONTRAKT, ULOVLIG HANDLING, SKÆRPET ANSVAR ELLER PÅ ANDEN MÅDE, OVERSTIGE ET TUSIND DOLLARS (USD 1.000), UANSET OM LEMAITRE VASCULAR ER BLEVET INFORMERET OM MULIGHEDEN FOR ET SÅDANT TAB OG TIL TRODS FOR EN BRIST I DET EGENTLIGE FORMÅL. DISSE BEGRÆNSNINGER GÆLDER FOR ALLE TREDJE PARTSKLAGER.

Til oplysning for brugeren er en revisions- eller udstedelsesdato for disse instruktioner indeholdt på bagsiden af denne brugervejledning. Hvis der er gået fire og tyve (24) måneder mellem denne dato og brug af produktet, skal brugeren kontakte LeMaitre Vascular for at se, om der findes yderligere produktinformation.

LeMaitre® Aortaocklusionskateter

(Modellnummer 2107-80, 2107-81, e2107-80, e2107-81)

Svenska – Bruksanvisning

STERILE EO



Rx only

Produktbeskrivning

LeMaitre® Aortaocklusionskatetrar finns i två ballongstorlekar; 28 mm eller 45 mm. Katetern har en enkellumen och en latexballong särskilt utformad och dimensionerad för användning vid angiva procedurer. Enkellumen (fyllningslumen indikeras av den vita kranen) används för ballongfyllning. Katetern har dessutom en ballongväggstjocklek utformad för att minska risken för punktering av kalkavlagringar och en kran för att upprätthålla ballongens fyllningsnivå under proceduren.

Leveranssätt

LeMaitre® Aortaocklusionskateter levereras steril och icke-pyrogen. Den här produkten är förpackad i en steril bricka. Förpackningens sterilitet garanteras så länge den är oöppnad och oskadad.

Indikation

LeMaitre® Aortaocklusionskatetrar indiceras för tillfällig kärlocklusion.

Specifikationstabell

Modell-nummer	Kateterns FR-storlek	Användbar längd
2107-80, e2107-80	8F	80cm
2107-81, e2107-81	8F	80 cm

Modell-nummer	Maximal Fr-storlek på tömd ballong	Maximal fyllningsvolym	Diameter på fyld ballong*	Tid i snitt för assisterad tömning*	
				Saltlösning	300 mg/l/ml kontrastlösning
2107-80, e2107-80	14F	15 mL	28mm	4sek.	8sek.
2107-81, e2107-81	22F	50 mL	45 mm	15 sek.	17 sek.

*När den är fyld till maximal fyllningsvolym.

Kontraindikationer

1. Katetern får inte användas som dilationskateter.
2. Katetern får inte användas för endarterektomi-ingrepp.
3. Katetern är avsedd för tillfällig användning och får inte implanteras.

Varningar

1. Återanvänd inte. Katetern rekommenderas endast för engångsbruk.
2. Luft eller gas får inte användas för att fylla ballongen när den används på en patient.
3. Fyll inte ballongen till större volym än vad som är nödvändigt för att täppa till blodflödet. ÖVERSKRID INTE ballongens rekommenderade fyllningskapacitet (se specifikationstabellen).
4. Extra varsamhet ska iakttas vid svårt skadade kärl. Artärbristning eller ballongskador på grund av vass förkalkad plack kan förekomma.
5. Försiktighet bör iakttas då ocklusionen orsakar ett tillstånd med högt tryck, till exempel i aorta ascendens, vilket kan skada ballongen eller orsaka svårigheter i att

uppnå och bibehålla kärlocklusion.

6. Töm ballongen innan katetern dras ut eller förs in. Undvik att använda för mycket kraft för att trycka in eller dra ut katetern vid motstånd.
7. Risken för skada på ballongen måste tas med i beräkningen vid bedömning av riskerna med ballongkateterprocedurer.

Försiktighetsanvisningar

1. Inspektera produkten och dess förpackning före användning och använd inte katetern om det finns något tecken på att förpackningen punkterats eller att katetern har skadats.
2. Utsätt inte produkten för lysrörsbelysning, värme, solljus eller kemiska ångor under längre tid eller mer än nödvändigt för att förhindra att ballongen förstörs. Om man tar för mycket i ballongen under införandet eller om det finns plack och andra ansamlingar inuti blodkärlen kan ballongen skadas, vilket ökar risken för att den brister.
3. Kontrollera att anslutningarna är täta till alla sprutor och ventiler för att undvika att luft tränger in.
4. För att undvika skador på den ömtåliga latexen ska man aldrig ta i ballongen med instrument.
5. Får inte utsättas för organiska lösningar (t.ex. alkohol).
6. Överflödig förkalkning på rekonstruktionsstället kan försämra utförandet.
7. Användning av alltför trögflytande eller partikulärt kontrastmedel rekommenderas inte för ballongfyllning, eftersom fyllningslumen kan ockluderas.

Komplikationer

Som vid alla procedurer med katetrar och kirurgiska instrument kan komplikationer uppstå. Dessa omfattar, men är inte begränsade till:

- infektion
- lokala hematom
- intimal störning
- arteriell dissektion
- perforering och bristning av kärl
- blödning
- arteriell trombos
- distal emboli av blodansamlingar eller arteriosklerotisk plack
- luftemboli
- aneurymer
- arteriell spasm
- arteriovenös fistelbildning
- ballongbristning
- spetsseparation med fragmentering och distal embolisering
- njursvikt
- paraplegi

Bruksanvisning

Preoperativa anvisningar

1. Aspirera ballongen fullständigt innan den fylls med steril koksaltlösning till dess rekommenderade ballongfyllningsvolym (se specifikationstabell).
2. Fyll ballongen med steril koksaltlösning och kontrollera att det inte finns läckor. Om det finns några tecken på att luft läcker ut kring ballongen eller om ballongen inte förblir fylld ska produkten inte användas.
3. Kontrollera att ballongen är hel genom att före användning fylla den med steril koksaltlösning för injektion och sedan tömma den. Om ballongen inte verkar fungera normalt ska produkten inte användas.
4. Ta den minsta sprutan som kan innehålla ballongens angivna maximala vätskekapacitet. Fyll sprutan till den angivna volymen med en steril, blodkompatibel vätska. Vätskan kan inkludera en i hög grad utsprädd, icke-partikulär, röntgentät lösning. Anslut sprutan till kranen.

Kateterplacering

1. Placera katetern i önskad position genom en arteriotomi eller venotomi.

Ballongfyllning

1. Se till att kranen är i öppet läge. Injicera långsamt fyllningsvätskan tills ocklusion uppnås. Stäng kranen för att upprätthålla ocklusion. Röntgengenomlysning rekommenderas när det är lämpligt för att säkerställa korrekt placering och fyllning.

Var försiktig:

1. Överfyllning av ballongen kan orsaka kärlskador.
2. Vätskan i sprutan ska kontrolleras före varje fyllning. Om mängden överstiger den angivna kapaciteten tar du bort sprutan och fyller på nytt till rätt volym. Mängden vätska som finns kvar i katetern måste tas med i beräkningen.

Dra tillbaka katetern

1. För att tömma ballongen öppnar du kranen och drar tillbaka sprutkolven. Dra tillbaka katetern från införingsstället.

Livslängd

Livslängden anges av ANVÄND FÖRE-datumet på förpackningens etikett. Använd före-datumet som är tryckt på varje etikett är INTE ett sterilitetsdatum. Använd före-datumet baseras på den normala förväntade livslängden för naturlatexballongen när den förvaras på rätt sätt. Användning av katetern efter utgångsdatumet rekommenderas inte på grund av möjlig försämring av ballongen. LeMaitre Vascular, Inc. förbindrar sig inte att ersätta eller ombearbeta utgångna produkter.

Eftersom naturgummilatex påverkas av miljöförhållanden ska förvaring ske på rätt sätt för att uppnå optimal livslängd. Produkten ska förvaras mörkt och svalt utan lysrörsbelysning, solljus och kemikalier för att tidig försämring av gummiballongen ska undvikas. En fullgod lagerrotation ska upprätthållas.

Omsterilisering/omförpackning

Den här enheten är endast avsedd för engångsbruk. Får inte återanvändas, omarbetas eller omsteriliseras. Renlighet eller sterilitet för omarbetad enhet kan inte garanteras. Återanvändning av enheten kan leda till korskontaminering, infektion eller patientdödsfall. Enhets prestandaeganskaper kan försämras på grund av omarbetning eller omsterilisering eftersom den enbart har utformats och testats för engångsbruk. Enhets livslängd är enbart baserad på engångsbruk. Om enheten av någon anledning måste returneras till LeMaitre Vascular ska den placeras i originalförpackningen och returneras till adressen som anges på kartongen.

Säker hantering och kassering

Denna enhet är en kasserbar enhet för engångsbruk. Får inte implanteras. Returnera endast den använda enheten då enheten inte har fungerat som avsetts eller relateras till en biverkning. I övriga situationer ska enheten inte returneras utan kasseras enligt lokala föreskrifter.

Om allvarliga medicinska incidenter uppstår under användning av denna medicinska enhet, ska användare meddela både LeMaitre Vascular och behörig myndighet i landet där användaren befinner sig.

Denna produkt innehåller inga vassa kanter, tungmetaller eller radioisotoper och är inte smittsam eller patogen. Det finns inga särskilda krav på kassering. Se lokala föreskrifter för korrekt kassering.

Rengöring:

1. Enheter som måste återlämnas ska rengöras med något av följande:
 - a) Natriumhypokloritlösning (500–600 mg/l)
 - b) Perättiksyralösning med efterföljande ultraljudsbehandling
2. Enheter ska sedan dekontamineras med antingen:
 - a) 70 % lösningar av etanol eller isopropanol i minst tre timmar
 - b) Etylenoxidgas
3. Enheter ska torkas fullständigt före förpackning.

Förpackning:

1. Rengjorda enheter ska försegla och förpackas på ett sätt som minimerar risken för att förpackningen går sönder, förorenar miljön eller

exponerar de som hanterar paket under transport. För enheter som kan penetrera eller skära hud eller förpackningsmaterial måste den primära förpackningen fungera utan att förpackningen punkteras under normala transportförhållanden.

2. Den förseglade primära behållaren måste placeras i en vattentät sekundär förpackning. Den sekundära förpackningen ska märkas med en specificerad lista över innehållet i primärbehållaren. Rengöringsmetoderna bör anges om möjligt.
3. Både den primära och den sekundära förpackningen med rengjorda, dekontaminerade kasserbara engångsenheter ska märkas med en ISO 7000-0659-symbol för bioriskavfall.
4. Primär och sekundär förpackning ska sedan förpackas i en ytterförpackning som måste vara en styr låda av fiberskiva. Den yttre fraktbehållaren måste vara försedd med tillräckligt mycket dämpande material för att förhindra rörelse mellan sekundär och yttre behållare.
5. Fraktpapper och innehållsmärkning för den yttre fraktbehållaren är inte nödvändigt.
6. Paket som förpackats enligt ovanstående kan skickas till:

LeMaitre Vascular
Attn: Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803, USA

Begränsad produktgaranti; Begränsning av ersättning

LeMaitre Vascular, Inc., garanterar att rimlig aktsamhet har iakttagits vid tillverkningen av denna produkt, samt att denna anordning är lämplig för den eller de indikation(er) som uttryckligen specificeras i denna bruksanvisning. Förutom det som uttryckligen anges här GER LEMAITRE VASCULAR (I SAMBAND MED DETTA AVSNITT OMFATTAR DETTA BEGREPP LEMAITRE VASCULAR, INC., DESS FILIALBOLAG OCH DERAS RESPEKTIVE ANSTÄLlda, TJÄNSTEMÄN, STYRELSEMEDLEMMAR, DIREKTÖRER OCH REPRESENTANTER) INGA UTTRYCKLIGA ELLER UNDERFÖRSTÅDDA GARANTIER VAD GÄLLER DENNA ANORDNING, VARE SIG I KRAFT AV LAG ELLER ANNARS (INKLUSIVE, MEN INTET BEGRÄNSAT TILL, VARJE UNDERFÖRSTÅDD GARANTI OM SÄLJBARHET ELLER LÄAMPLIGHET FÖR NÅGOT SPECIFIKT ÄNDAMÅL) OCH FRISKRIVER SIG HÄRMED FRÅN DESSA. Den begränsade garantin gäller inte i mån av missbruk eller oriktig användning eller underlätenhet att korrekt förvara denna anordning av köparen eller tredje part. Den enda ersättningen för brott mot denna begränsade garanti skall vara utbyte av, eller återbetalning av inköpspriset för denna enhet (efter LeMaitre Vasculars gottfinnande) sedan köparen har returnerat enheten till LeMaitre Vascular. Denna garanti upphör att gälla vid denna enhets utgångsdatum.

UNDER INGA OMSTÄNDIGHETER KAN LEMAITRE VASCULAR HÅLLAS ANSVARIG FÖR NÅGON DIREKT, INDIREKT SKADA, FÖLJDSKADA, SÄRSKILD, STRAFFBAR SKADA ELLER SKADEERSÄTTNING. UNDER INGA OMSTÄNDIGHETER SKALL LEMAITRE VASCULARS SAMMANLAGDA ANSVAR AVSEENDE DENNA ANORDNING, OAVSETT HUR DET UPPKOMMER, ENLIGT NÅGON SOM HELST TEORI OM ANSVAR, VARE SIG KONTRAKTUELLT, UTOMOBIGATORISKT ELLER STRIKT ELLER I ÖVRIGT ÖVERSTIGA ETTUSEN US-DOLLAR (US\$ 1 000), OAVSETT OM LEMAITRE VASCULAR HAR INFORMERATS OM MÖJLIGHeten AV SÅDAN FÖRLUST OCH OAKTAT OM ERSÄTTNING INTE UPPFYLLER SITT AVSEDDA SYFTE. DESSA BEGRÄNSNINGAR TILLÄMPAS PÅ EVENTUELLA ANSPRÅK AV TREDJE PART.

Revisions- eller utgivningsdatumet för dessa anvisningar anges på sista sidan i denna bruksanvisning som information till användaren. Om tjugo fyra (24) månader har gått mellan detta datum och det datum denna produkt används bör användaren kontakta LeMaitre Vascular för att undersöka om ytterligare information om produkten finns.

LeMaitre®aorta-occlusiekatheter

(Modelnummer 2107-80, 2107-81, e2107-80, e2107-81)

Nederlands - Gebruiksaanwijzing

STERILE EO



LATEX

Rx only

Productbeschrijving

De LeMaitre®aorta-occlusiekatheter wordt in twee ballonmaten aangeboden; 28 mm of 45 mm. Het is een katheter met enkel lumen en met een latex ballon die speciaal is ontworpen en de juiste afmetingen heeft voor gebruik bij de genoemde algemene procedures. Het enkele lumen (opblaaslumen met de witte stopkraan) wordt gebruikt voor het opblazen van de ballon. Andere kenmerken omvatten een ballonwanddikte die is ontworpen om de kans op doorboring door kalkafzettingen te verkleinen en een stopkraan voor het handhaven van dezelfde mate van opblazen van de ballon gedurende de gehele procedure.

Levering

De LeMaitre®aorta-occlusiekatheter wordt steriel en niet-pyrogeen geleverd. Dit hulpmiddel is verpakt in een steriele schaal. De steriliteit van de verpakking is gegarandeerd zolang deze ongeopend en onbeschadigd is.

Indicatie

De LeMaitre®aorta-occlusiekatheter is bedoeld voor tijdelijke occlusie van een vat.

Specificatietabel

Modelnummer	Kathetermaat in French	Bruikbare lengte
2107-80, e2107-80	8F	80cm
2107-81, e2107-81	8F	80 cm

Modelnummer	Maximale afmeting in French van leeg-gelopen ballon	Maximaal opblaas-volume	Diameter van opgeblazen ballon*	Gemiddelde ondersteunde leeglooptijd*	
				Zoutoplossing	300mg/ml Contrastvloeistof
2107-80, e2107-80	14F	15mL	28mm	4sec.	8sec.
2107-81, e2107-81	22F	50mL	45mm	15 sec.	17 sec.

*Indien opgeblazen tot maximaal opblaasvolume.

Contra-indicaties

1. De katheter mag niet als een dilatatiekatheter worden gebruikt.
2. De katheter mag niet voor endarteriectomieprocedures worden gebruikt.
3. De katheter is een tijdelijk hulpmiddel en kan niet worden geïmplanteerd.

Waarschuwingen

1. Niet hergebruiken. De katheter is uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik.
2. Gebruik geen lucht of gas om de ballon bij gebruik in een patiënt op te blazen.
3. Blaas de ballon niet verder op dan nodig is om de bloedstroming te blokkeren.
De aanbevolen maximale opblaascapaciteit van de ballon NIET OVERSCHRIJDEN (zie de specificatietabel).
4. Ga voorzichtig te werk als u sterk aangetaste bloedvaten tegenkomt. In die gevallen kan een aderruptuur optreden of kan de ballon defect raken door sterk verkalkte

plaques.

5. Er dient zorgvuldig te werk te worden gegaan wanneer de occlusie een hogedruksituatie veroorzaakt, bijvoorbeeld in de aorta ascendens, die de ballon kan beschadigen of er voor kan zorgen dat occlusie van het bloedvat moeilijk kan worden bereikt en gehandhaafd.
6. Laat de ballon leeglopen voordat u de katheter inbrengt of verwijderd. Oefen geen overmatige kracht uit om de katheter tegen weerstand in op te voeren of terug te trekken.
7. Houd rekening met de mogelijkheid van een gescheurde of defecte ballon als u de risico's van een ballonkatherisatie inventariseert.

Voorzorgsmaatregelen

1. Inspecteer vóór gebruik het product en de verpakking en gebruik de katheter niet bij tekenen van beschadiging van de verpakking of de katheter.
2. Vermijd langdurige overmatige blootstelling aan tl-licht, warmte, zonlicht of chemische dampen om degradatie van de ballon te minimaliseren. Door overmatige manipulatie tijdens het inbrengen of ten gevolge van plaque en andere afzettingsvormen in het bloedvat kan de ballon schade oplopen en neemt de kans op scheuren van de ballon toe.
3. Controleer de aansluitingen tussen alle sputen en aansluitpunten om te voorkomen dat er lucht in kan komen.
4. Pak de ballon nooit met instrumenten vast, dit zou de latex kunnen beschadigen.
5. Niet blootstellen aan organische oplosmiddelen (bijvoorbeeld alcohol).
6. Excessieve verkalking van de plek van de reconstructie kan de prestaties nadelig beïnvloeden.
7. Het wordt afgeraden een zeer viskeuze of deeltjes bevattende contrastvloeistof te gebruiken voor het opblazen van de ballon omdat het inflatielumen daardoor verstopt kan raken.

Bijwerkingen

Zoals bij alle katherisatie- en chirurgieprocedures het geval is, zijn complicaties niet uit te sluiten. Dit kunnen onder meer zijn:

- infectie
- lokale hematomen
- intimale verstoring
- aderdissectie
- perforatie en ruptuur van vaatwand
- bloedingen
- arteriële trombose
- distale embolieën of bloedstolsels of arteriosclerotische plaques
- luchtembolie
- aneurysma's
- arteriële spasmen
- vorming van arterioveneuze fistulae
- scheuren van de ballon
- losraken van de punt met fragmentatie en distale embolisatie
- nierinsufficiëntie
- paraplegie

Gebruiksaanwijzing

Voorbereiding

1. Zuig de ballon volledig leeg voorafgaand aan het opblazen met steriele zoutoplossing tot het aanbevolen opblaasvolume van de ballon (zie specifikatietabel).
2. Blaas de ballon op met steriele zoutoplossing en inspecteer op lekkage. Gebruik het product niet als er tekenen van lekkage zijn of als de ballon niet gevuld blijft.
3. Controleer de ballon vóór gebruik door deze met steriele zoutoplossing voor injectie op te blazen en leeg te laten lopen. Gebruik het product niet indien de ballon niet normaal lijkt te functioneren.
4. Neem de kleinste sput die de vermelde maximale vloeistofcapaciteit van de

ballon kan bevatten. Vul de spuit tot het aangegeven volume met een steriel medium dat compatibel is met bloed. Dit kan onder meer een zeer verdunde, niet-deeltjesvormige, radiopake oplossing zijn. Sluit de spuit aan op de stopkraan.

Plaatsing van de katheter

1. Plaats de katheter met behulp van een arteriotomie of venotomie in de gewenste positie.

Opblazen van de ballon

1. Controleer of de stopkraan in de open stand is. Injecteer langzaam het opblaasmedium totdat occlusie is bereikt. Sluit de stopkraan om occlusie te behouden. Waar mogelijk, is fluoroscopisch toezicht aanbevolen om zeker te zijn van het correct plaatsen en opblazen.

Let op:

1. *Door te ver opblazen van de ballon kunnen vaten beschadigd raken.*
2. *De vloeistof in de spuit moet telkens vóór het opblazen worden gecontroleerd. Als de hoeveelheid groter is dan de vermelde capaciteit, moet u de spuit verwijderen en opnieuw vullen tot het juiste volume. Houd rekening met de hoeveelheid vloeistof die in de katheter achterblijft.*

De katheter verwijderen

1. Om de ballon leeg te laten lopen, opent u de stopkraan en trekt de plunjer van de spuit uit. Verwijder de katheter uit het inbrengpunt.

Houdbaarheidsduur bij opslag

De houdbaarheidsduur wordt aangegeven door de UITERSTE GEBRUIKSdatum op het verpakkingsetiket. De uiterste gebruiksdatum op het etiket is GEEN steriliteitstermijndatum. De uiterste gebruiksdatum is gebaseerd op de normale verwachte levensduur van de ballon van natuurlijk latex bij bewaring onder de juiste omstandigheden. Het wordt afgeraden om de katheter na het verstrijken van de uiterste gebruiksdatum nog te gebruiken, vanwege het risico van kwaliteitsverslechtering van de ballon. LeMaitre Vascular, Inc. biedt geen voorzieningen voor het vervangen of herbewerken van producten na het verstrijken van de uiterste gebruiksdatum.

Omdat natuurlijk rubberlatex onderhevig is aan inwerking door omgevingsomstandigheden, moet het product aan de juiste opslagprocedures worden onderworpen, zodat een optimale houdbaarheidsduur wordt verkregen. Om voortijdige kwaliteitsverslechtering van de rubber ballon te voorkomen moet het product in een koele, donkere ruimte worden bewaard, zonder inwerking van tl-licht, zonlicht en chemische dampen. Bij het voorraadbeheer moet een goede rotatiesystematiek worden toegepast.

Hersterilisatie/herverpakking

Dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik. Niet opnieuw gebruiken, recyclen of hersteriliseren. Steriliteit en de afwezigheid van verontreinigingen kunnen bij een gerecycled hulpmiddel niet worden gegarandeerd. Hergebruik van het hulpmiddel kan leiden tot kruiscontaminatie, infectie en overlijden van de patiënt.

De eigenschappen van het hulpmiddel kunnen door recycling en hersterilisatie veranderen omdat het hulpmiddel werd ontworpen en getest voor eenmalig gebruik. De uiterste gebruiksdatum van het hulpmiddel heeft enkel betrekking op eenmalig gebruik. Wanneer het hulpmiddel, om welke reden dan ook, naar LeMaitre Vascular moet worden teruggestuurd, gebruik dan de oorspronkelijke verpakking en stuur het pakket terug naar het adres dat op de doos staat.

Veilige bediening en afvoer

Dit hulpmiddel is uitsluitend voor eenmalig gebruik. Niet implanteren. Retourneer het gebruikte hulpmiddel alleen indien het hulpmiddel niet volgens verwachting functioneert of het gerelateerd is aan een ongewenst voorval. In andere gevallen mag het hulpmiddel niet worden teruggestuurd en moet het volgens de ter plaatse geldende richtlijnen worden afgevoerd.

Als zich ernstige medische voorvalen voordoen tijdens het gebruik van dit medische hulpmiddel, dienen gebruikers zowel LeMaitre Vascular als de bevoegde autoriteiten van het land van de gebruiker op de hoogte gesteld worden.

Dit product bevat geen scherpe onderdelen, zware metalen of radio-isotopen en is niet infectieus of pathogen. Er zijn geen speciale voorzorgsmaatregelen voor afvoer evident.

Raadpleeg de geldende regelgeving voor correcte afvoer.

Reiniging:

1. Hulpmiddelen die voor retourzending worden overwogen, moeten worden gereinigd met een van de volgende middelen:
 - a) natriumhypochlorietoplossing (500-600 mg/l), of
 - b) perazijnzuroplossing met daarna ultrasoonbehandeling, of
2. Hulpmiddelen moeten daarna worden gedecontamineerd met:
 - a) 70% ethanol of isopropanol gedurende minstens 3 uur, of
 - b) ethyleenoxidegas
3. Hulpmiddelen moeten geheel droog zijn voor ze verpakt worden.

Verpakking:

1. Gereinigde hulpmiddelen moeten worden verzegeld en verpakt op een manier die de kans op breuk, contaminatie van de omgeving en blootstelling van degenen die zulke pakketten hanteren tijdens het transport minimaliseert. Voor hulpmiddelen die huid of verpakkingsmateriaal kunnen penetreren of snijden, moet de verpakking in staat zijn het product te bevatten zonder dat de verpakking onder normale transportomstandigheden de verpakking kan doorboren.
2. De verzegelde primaire container moet in een waterdichte secundaire verpakking worden geplaatst. De secundaire verpakking moet worden voorzien van een stuklijst van de inhoud van de primaire verpakking. Reinigingsmethoden moeten zo mogelijk gedetailleerd worden aangegeven.
3. Zowel de primaire als de secundaire verpakking van gereinigde, gedecontamineerde hulpmiddelen voor eenmalig gebruik moeten worden voorzien van een ISO 7000-0659 biorisicolabel.
4. Primaire en secundaire verpakking moeten vervolgens in een buitenverpakking worden geplaatst, wat een stevige vezelkartonnen doos moet zijn. De buitenste verpakking moet worden voorzien van voldoende stootdempend materiaal om beweging van de secundaire verpakking in de buitenverpakking te verhinderen.
5. Verpakkingspapier en indicatie van de inhoud voor de buitenverpakking zijn niet noodzakelijk.
6. Op bovenstaande wijze geprepareerde pakketten kunnen worden verstuurd naar:

LeMaitre Vascular
T.a.v. Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803

Beperkte productgarantie; beperking van verhaal

LeMaitre Vascular, Inc. garandeert dat er redelijke zorg is besteed aan het vervaardigen van dit hulpmiddel en dat dit hulpmiddel geschikt is voor de indicatie(s) die in deze gebruiksaanwijzing uitdrukkelijk is/zijn gespecificeerd. Tenzij in dit document uitdrukkelijk anders is vermeld, VERLEENT LEMAITRE VASCULAR (BIJ GEBRUIK IN DEZE PARAGRAAF OMVAT DEZE NAAM LEMAITRE VASCULAR, INC., AAN DIT BEDRIJF VERBONDEN ONDERNEMINGEN EN DE BIJ OF VOOR DEZE ONDERNEMINGEN WERKZAME WERKNEMERS, LEIDINGGEVENDEN, DIRECTEUREN, MANAGERS EN AGENTEN) GEEN EXPLICITE OF IMPLICiete GARANTIE MET BETrekking tot dit HULPMIDDEL, ongeacht of eventuele aanspraken wettelijk of anderszins zijn gefundeerd. DAARBij ZIJN INbegrepen, ZONDER BEPERKING, IMPLICiete GARANTIES MET BETrekking tot VERHANDELBAARHEID OF GESCHIKTHEID VOOR EEN BEPAALD DOEL, EN DERGELIKE AANSPRAKEN WORDEN HIERBIJ DAN OOK AFGEWEZEN. Deze beperkte garantie geldt niet bij misbruik of oneigenlijk gebruik van dit hulpmiddel of bij nalatigheid van de afnemer of een derde wat betreft de opslag van het hulpmiddel. De enige tegemoetkoming bij schending van deze beperkte garantie bestaat uit vervanging van het hulpmiddel of vergoeding van de aanschafprijs.

(keuze wordt uitsluitend bepaald door LeMaitre Vascular), nadat het hulpmiddel door de afnemer naar LeMaitre Vascular is teruggestuurd. Deze garantie vervalt op de vervaldatum van dit hulpmiddel.

LEMAITRE VASCULAR IS ONDER GEEN BEDING AANSPRAKELIJK VOOR DIRECTE OF INDIRECTE SCHADE, GEVOLGSCHADE, SPECIALE, STRAFRECHTELijke OF SMARTENGELDRECHTELijke CONSEQUENTIES VAN ENIGERLEI AARD. ONDER GEEN BEDING ZAL DE TOTALE AANSPRAKELijkHEID VAN LEMAITRE VASCULAR MET BETrekking tot dit HULPMIDDEL, ONGEACHT HOE EN KRACHTENS WELK AANSPRAKELijkHEIDSBEgINSEL EVENTUELE AANSPRAKEN ZIJN GEFUNDEERD, HETZIJ CONTRACTUEEL, OP GROND VAN ONRECHTMATIGE DAAD, STRIKTE AANSPRAKELijkHEID OF ANDERSZINS, DE WAARDE VAN DUIZEND AMERIKAANSE DOLLAR (\$1.000) OVERSCHRIJDEN, ONGEACHT OF LEMAITRE VASCULAR VAN DE MOGELijkHEID VAN DERGELIKE SCHADE OP DE HOOGTE IS GESTELD EN NIETTEGENSTAANDE HET ONTBREKEN VAN HET WEZENLIJKE DOEL VAN ENIG RECHTSmiddEL. DEZE BEPERKende BEPALINGEN HEBBEN TEvens BETrekking op ALLE AANSPRAKEN VAN DERDEN.

Ter kennisneming door de gebruiker is op de achterpagina van deze gebruiksaanwijzing de datum van uitgave of herziening van deze gebruiksaanwijzing vermeld. Indien tussen deze datum en de datum van ingebruikneming van het product meer dan 24 maanden zijn verstrekken, moet de gebruiker contact met LeMaitre Vascular opnemen om te controleren of er inmiddels nieuwe informatie over het product beschikbaar is.

Καθετήρας αορτικής έμφραξης LeMaitre®

(Αριθμοί μοντέλου 2107-80, 2107-81, e2107-80, e2107-81)

Ελληνικά – Οδηγίες χρήσης

STERILE EO



LATEX

Rx only

Περιγραφή προϊόντας

Οι Καθετήρας αορτικής έμφραξης LeMaitre® προσφέρονται με δύο μεγέθη μπαλονιού, των 28 mm ή 45 mm. Πρόκειται για ένα καθετήρα μονού αυλού με μπαλόνι από λάτεξ με ειδικό σχεδιασμό και μέγεθος για χρήση στις περιγραφόμενες γενικές επεμβάσεις. Ο μονός αυλός (αυλός διόγκωσης που υποδεικνύεται από τη λευκή στρόφιγγα) χρησιμοποιείται για τη διόγκωση του μπαλονιού. Άλλα χαρακτηριστικά περιλαμβάνουν το πάχος τοιχώματος μπαλονιού που είναι σχεδιασμένο για τη μείωση της πιθανότητα διάτρησης από τις εναποθέσεις ασβεστίου και μια στρόφιγγα για τη διατήρηση του επιπέδου διόγκωσης του μπαλονιού σε όλη τη διάρκεια της επέμβασης.

Τρόπος παροχής

Ο Καθετήρας αορτικής έμφραξης LeMaitre παρέχεται αποστειρωμένος και δεν είναι πυρετογόνος. Η συσκευή είναι συσκευασμένη μέσα σε ένα αποστειρωμένο δίσκο. Η στειρότητα της συσκευασίας είναι διασφαλισμένη εφόσον η συσκευασία δεν έχει ανοιχθεί και δεν έχει υποστεί ζημιά.

Ένδειξη

Οι Καθετήρας αορτικής έμφραξης LeMaitre ενδείκνυνται για την προσωρινή φραγή αγγείου.

Πίνακας προδιαγραφών

Αριθμός μοντέλου	Μέγεθος/Γενής καθετήρα	Ωρθιμομήκος
2107-80, e2107-80	8F	80cm
2107-81, e2107-81	8F	80cm

Αριθμός μοντέλου	Μέγιστο μέγεθος/Γενής διαρκειών μπαλονιού	Μέγιστος όμοις διόγκωσης	Διάμετρος διαγκωμένου μπαλονιού*	Μέσογράνοισμα/βοηθώμανης αυστολής*	
				Διάλυμα φυσιολογικού ορού	300mg/mL Σκαραρκικό διάλυμα
2107-80, e2107-80	14F	15mL	28mm	4sec	8sec
2107-81, e2107-81	22F	50mL	45mm	15sec	17sec

*Όταν είναι διογκωμένο στο μέγιστο όγκο διόγκωσης.

Αντενδείξεις

- Ο καθετήρας δεν προορίζεται για χρήση ως καθετήρας διαστολής.
- Ο καθετήρας δεν πρέπει να χρησιμοποιείται για τις επεμβάσεις ενδαρτηρεκτομών.
- Ο καθετήρας είναι μια προσωρινή συσκευή και δεν μπορεί να εμφυτευθεί.

Προειδοποιήσεις

- Ο καθετήρας προορίζεται για μία μόνο χρήση. Μην τον επαναχρησιμοποιήσετε.
- Δεν πρέπει να χρησιμοποιείται αέρας ή αέριο για τη διόγκωση του μπαλονιού κατά τη διάρκεια της χρήσης σε ασθενή.
- Μη διογκώσετε το μπαλόνι σε μεγαλύτερο όγκο από εκείνον που απαιτείται για την έμφραξη της ροής του αίματος. ΜΗΝ ΥΠΕΡΒΕΙΤΕ τη συνιστώμενη χωρητικότητα σε

όγκο του μπαλονιού (δείτε τον πίνακα προδιαγραφών).

4. Πρέπει να δώσετε ιδιαίτερη προσοχή σε περίπτωση που συναντήσετε ιδιαιτέρως παθολογικά αγγεία. Είναι πιθανό να προκύψει αρτηριακή ρήξη ή αστοχία του μπαλονιού λόγω παρουσίας αιχμηρής ασβεστοποιημένης πλάκας.
5. Θα πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα όταν η απόφραξη προκαλεί μία κατάσταση υψηλής πίεσης, όπως στην ανιούσα αορτή, η οποία μπορεί να βλάψει το μπαλόνι ή να προκαλέσει δυσκολίες στην επίτευξη και στη διατήρηση της απόφραξης αγγείου.
6. Ξεφουσκώστε το μπαλόνι πριν την εισαγωγή ή την απόσυρση του καθετήρα. Αποφύγετε την άσκηση υπερβολικής δύναμης για να ωθήσετε ή να τραβήξετε τον καθετήρα σε περίπτωση που συναντήσετε αντίσταση.
7. Η πιθανότητα διάρρηξης ή αστοχίας του μπαλονιού πρέπει να λαμβάνεται υπόψη όταν εξετάζεται ο ενεχόμενος κίνδυνος σε μια επέμβαση καθετηριασμού με μπαλόνι.

Προφυλάξεις

1. Επιθεωρήστε το προϊόν και τη συσκευασία πριν τη χρήση και μη χρησιμοποιήστε τον καθετήρα εάν υπάρχουν ενδείξεις ότι η συσκευασία ή ο καθετήρας έχει υποστεί ζημιά.
2. Αποφύγετε την παρατεταμένη ή υπερβολική έκθεση σε φως φθορισμού, θερμότητα, ηλιακή ακτινοβολία ή χημικές αναθυμιάσεις, ώστε να αποφύγετε τη φθορά του μπαλονιού. Ο υπερβολικός χειρισμός κατά την εισαγωγή ή η πλάκα και άλλες εναποθέσεις εντός του αιμοφόρου αγγείου μπορεί να προκαλέσουν ζημιά στο μπαλόνι και να αυξήσουν την πιθανότητα διάρρηξης του μπαλονιού.
3. Διασφαλίστε ότι οι συνδέσεις μεταξύ όλων των συρίγων και των ομφαλών είναι ασφαλείς, ώστε να αποφύγετε την είσοδο αέρα.
4. Μην πιάνετε ποτέ το μπαλόνι με διάφορα εργαλεία, ώστε να αποφύγετε την καταστροφή του λάτεξ.
5. Μην τον εκθέτετε σε οργανικούς διαλύτες (π.χ. αλκοόλη).
6. Η υπερβολική αποτιτάνωση του σημείου ανακατασκευής μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοση.
7. Η χρήση σκιαγραφικού μέσου με υψηλό ιξώδες ή με σωματίδια δεν συνιστάται για τη διόγκωση του μπαλονιού, διότι ο αυλός διόγκωσης μπορεί να φράξει.

Ανεπιθύμητα συμβάντα

Όπως και με όλες τις επεμβάσεις καθετηριασμού και χειρουργικών επεμβάσεων, είναι πιθανό να εμφανιστούν επιπλοκές. Αυτές συμπεριλαμβάνουν, χωρίς όμως να περιορίζονται στις εξής:

- μόλυνση
- τοπικά αιματώματα
- εσώματη διάρρηξη
- αρτηριακός διαχωρισμός
- διάτρηση και ρήξη αγγείου
- αιμορραγία
- αρτηριακή θρόμβωση
- περιφερικά έμβολα θρόμβων αίματος ή αρτηριοσκληρωτικών πλακών
- εμβολή αέρα
- ανευρύσματα
- αρτηριακός σπασμός
- σχηματισμός αρτηριοφλεβικού συριγγίου
- διάρρηξη μπαλονιού
- αποχωρισμός άκρου με δημιουργία θραυσμάτων και περιφερική εμβολή
- νεφρική ανεπάρκεια
- παραπληγία

Οδηγίες χρήσης

Οδηγίες πριν από τη χρήση

1. Αναρροφήστε πλήρως το μπαλόνι, πριν από τη διόγκωσή του με αποστειρωμένο φυσιολογικό ορό, στο συνιστώμενο όγκο διόγκωσης του μπαλονιού (δείτε τον πίνακα των προδιαγραφών).
2. Διογκώστε το μπαλόνι με αποστειρωμένο φυσιολογικό ορό και ελέγχτε εάν υπάρχουν διαρροές. Εάν υπάρχουν ενδείξεις διαρροών γύρω από το μπαλόνι ή εάν το μπαλόνι δεν παραμένει διογκωμένο, μη χρησιμοποιήστε το προϊόν.

3. Ελέγξτε το μπαλόνι διογκώνοντας και συμπτύσσοντας με αποστειρωμένο ενέσιμο φυσιολογικό ορό πριν τη χρήση. Εάν το μπαλόνι φαίνεται να μη λειτουργεί κανονικά, μη χρησιμοποιήστε το προϊόν.
4. Αποκτήστε μια σύριγγα με το μικρότερο μέγεθος που μπορεί να γεμίσει με τον καθορισμένο μέγιστο όγκο υγρού του μπαλονιού. Γεμίστε τη σύριγγα με ένα αποστειρωμένο και συμβατό με το αίμα μέσο στον υποδεικνυόμενο όγκο. Το υγρό μπορεί να περιλαμβάνει ένα πολύ αραιωμένο, χωρίς διακριτά σωματίδια, ακτινοσκιερό διάλυμα. Συνδέστε τη σύριγγα στη στρόφιγγα.

Τοποθέτηση του καθετήρα

1. Τοποθετήστε τον καθετήρα στην επιθυμητή θέση μέσω μιας αρτηριοτομής ή φλεβοτομής.

Διόγκωση μπαλονιού

1. Βεβαιωθείτε ότι η στρόφιγγα βρίσκεται στην ανοικτή θέση. Εγχύστε σιγά-σιγά το μέσο διόγκωσης έως ότου επιτευχθεί η απόφραξη. Κλείστε τη στρόφιγγα για να διατηρηθεί η απόφραξη. Συνιστάται η ακτινοσκοπική απεικόνιση όπου είναι εφικτό για να διασφαλιστεί η ορθή τοποθέτηση και διόγκωση.

Προσοχή:

1. Η υπερδιόγκωση του μπαλονιού μπορεί να προκαλέσει βλάβη στο αγγείο.
2. Το ρευστό στη σύριγγα θα πρέπει να ελέγχεται πριν από κάθε διόγκωση. Αν η ποσότητα υπερβαίνει την καθορισμένη χωρητικότητα, αφαιρέστε τη σύριγγα και γεμίστε την με τον κατάλληλο όγκο. Η ποσότητα του ρευστού που παραμένει στον καθετήρα θα πρέπει να ληφθεί υπόψη.

Απόσυρση του καθετήρα

1. Για να ξεφουσκώσετε το μπαλόνι, ανοίξτε την στρόφιγγα και τραβήξτε προς τα πίσω το έμβολο της σύριγγας. Αποσύρετε τον καθετήρα από το σημείο εισαγωγής.

Διάρκεια ζωής αποθήκευσης

Η διάρκεια ζωής υποδεικνύεται από την HMEPOMHNIA ΛΗΞΗΣ στην ετικέτα της συσκευασίας. Η ημερομηνία λήξης που αναγράφεται σε κάθε ετικέτα ΔΕΝ αποτελεί ημερομηνία λήξης της στειρότητας. Η ημερομηνία λήξης βασίζεται στη φυσιολογική αναμενόμενη διάρκεια ζωής του μπαλονιού από φυσικό λάτεξ, υπό τις κατάλληλες συνθήκες φύλαξης. Η χρήση του καθετήρα πέρα από την ημερομηνία λήξης δεν συνιστάται, λόγω πιθανής φθοράς του μπαλονιού. Η LeMaitre Vascular, Inc. δεν προβλέπει την αντικατάσταση ή επανεπεξεργασία ληγμένου προϊόντος.

Εφόσον το φυσικό ελαστικό λάτεξ επηρεάζεται από τις περιβαλλοντικές συνθήκες, πρέπει να τηρούνται οι κατάλληλες διαδικασίες φύλαξης ώστε να επιτυγχάνεται η βέλτιστη διάρκεια ζωής του προϊόντος. Το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται σε δροσερό και σκοτεινό μέρος μακριά από φώτα φθορισμού, ηλιακό φως και χημικές αναθυμιάσεις, ώστε να αποτρέπεται η πρόωρη φθορά του ελαστικού μπαλονιού. Πρέπει να γίνεται σωστή ανανέωση των αποθεμάτων.

Επαναποστείρωση/Επανασυσκευασία

Αυτή η συσκευή προορίζεται για μια χρήση μόνο. Μην την επαναχρησιμοποιείτε, επανεπεξεργάζεστε ή επαναποστειρώνετε. Η καθαριότητα και η στειρότητα της επανεπεξεργασμένης συσκευής δεν μπορεί να διασφαλιστεί. Η επαναχρησιμοποίηση της συσκευής μπορεί να οδηγήσει σε μετάδοση μολύνσεων μεταξύ ασθενών, λοιμώξη ή θάνατο του ασθενούς. Τα χαρακτηριστικά απόδοσης της συσκευής μπορεί να επηρεαστούν αρνητικά λόγω της επανεπεξεργασίας ή επαναποστείρωσης, δεδομένου ότι η συσκευή σχεδιάστηκε και δοκιμάστηκε μόνο για μία χρήση. Η διάρκεια ζωής της συσκευής βασίζεται σε μία χρήση μόνο. Εάν για οποιονδήποτε λόγο αυτή η συσκευή πρέπει να επιστραφεί στην LeMaitre Vascular, τοποθετήστε την στην αρχική της συσκευασία και επιστρέψτε την στη διεύθυνση που αναγράφεται στο κουτί.

Ασφαλής χειρισμός και απόρριψη

Η συσκευή αυτή είναι μια αναλώσιμη συσκευή μιας χρήσης. Μην την εμφυτεύετε. Επιστρέψτε τη χρησιμοποιημένη συσκευή μόνον όταν η απόδοση της συσκευής δεν είναι η προβλεπόμενη ή εάν η συσκευή σχετίζεται με ανεπιθύμητο συμβάν. Στις άλλες περιπτώσεις, η συσκευή δεν πρέπει να επιστρέφεται, αλλά να απορρίπτεται σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.

Εάν προκύψουν σοβαρά ιατρικά περιστατικά κατά τη διάρκεια χρήσης αυτού του ιατροτεχνολογικού προϊόντος, οι χρήστες πρέπει να ειδοποιήσουν τόσο την LeMaitre Vascular όσο και την αρμόδια αρχή της χώρας όπου βρίσκεται ο χρήστης.

Το προϊόν αυτό δεν περιέχει αιχμηρά αντικείμενα, βαρέα μέταλλα ή ραδιοισότοπα και δεν είναι λοιμώδες ή παθογόνο. Δεν υπάρχουν εμφανείς ειδικές απαιτήσεις όσον αφορά την απόρριψη. Συμβουλευτείτε τους τοπικούς κανονισμούς για να επαληθεύσετε τη σωστή απόρριψη.

Καθαρισμός:

1. Οι συσκευές για τις οποίες η επιστροφή θεωρείται απαραίτητη πρέπει να καθαρίζονται χρησιμοποιώντας μία από τις παρακάτω μεθόδους:
 - α) Διάλυμα υποχλωριάδους νατρίου (500-600 mg/l), ή
 - β) Διάλυμα υπεροξικού οξέος με επακόλουθη επεξεργασία με υπερήχους
2. Στη συνέχεια, οι συσκευές πρέπει να απολυμαίνονται με μία από τις δύο παρακάτω μεθόδους:
 - α) 70% διάλυμα αιθανόλης ή ισοπροπανόλης για ελάχιστο χρονικό διάστημα 3 ωρών, ή
 - β) Αέριο οξείδιο του αιθυλενίου
3. Οι συσκευές πρέπει να έχουν στεγνώσει πλήρως πριν από τη συσκευασία.

Συσκευασία:

1. Οι καθαρισμένες συσκευές πρέπει να σφραγίζονται και να συσκευάζονται με τρόπο που ελαχιστοποιεί το ενδεχόμενο θραύσης, μόλυνσης του περιβάλλοντος ή έκθεση στα άτομα που χειρίζονται αυτές τις συσκευασίας κατά τη μεταφορά. Για συσκευές ικανές να διατρυπήσουν ή να κόψουν το δέρμα ή το υλικό συσκευασίας, η πρωτεύουσα συσκευασία πρέπει να είναι ικανή να διατηρεί το προϊόν, χωρίς να προκύπτει διάτρηση της συσκευασίας υπό κανονικές συνθήκες μεταφοράς.
2. Ο σφραγισμένος πρωτεύων περιέκτης πρέπει να τοποθετείται εντός υδατοστεγούς δευτερεύουσας συσκευασίας. Η δευτερεύουσα συσκευασία πρέπει να φέρει επισήμανση με μια αναλυτική λίστα του περιεχομένου του πρωτεύοντος δοχείου. Εάν είναι εφικτό, θα πρέπει να αναφέρονται λεπτομερώς και οι μέθοδοι καθαρισμού.
3. Τόσο η πρωτεύουσα όσο και η δευτερεύουσα συσκευασία που περιέχει καθαρισμένες και απολυμασμένες αναλώσιμες συσκευές μιας χρήσης θα πρέπει να φέρουν επισήμανση με το σύμβολο βιολογικού κινδύνου ISO 7000-0659.
4. Η πρωτεύουσα και δευτερεύουσα συσκευασία πρέπει, στη συνέχεια, να συσκευαστούν εντός μιας εξωτερικής συσκευασίας, η οποία πρέπει να είναι ένα άκαμπτο κιβώτιο από ινοσανίδα. Ο εξωτερικός περιέκτης αποστολής πρέπει να διαθέτει επαρκές αποσβεστικό υλικό ώστε να αποτρέπεται η κίνηση μεταξύ του δευτερεύοντος και του εξωτερικού περιέκτη.
5. Δεν απαιτείται χαρτί αποστολής και επισήμανση περιεχομένου για τον εξωτερικό περιέκτη αποστολής.
6. Μπορείτε να στέλνετε τα πακέτα που ετοιμάστηκαν με τον παραπάνω τρόπο στην εξής διεύθυνση:

LeMaitre Vascular
Attn: Complaint Lab
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803

Περιορισμένη εγγύηση προϊόντος, περιορισμός μέτρων αποκατάστασης

Η LeMaitre Vascular, Inc., εγγυάται ότι έχει διθεί εύλογη φροντίδα στην κατασκευή αυτού του προϊόντος και ότι το προϊόν αυτό είναι κατάλληλο για την(ις) ένδειξη(εις) που προσδιορίζεται(ονται) ρητά στις παρούσες οδηγίες χρήσης. Εκτός από τις περιπτώσεις που αναφέρονται ρητά στο παρόν, η LEMAITRE VASCULAR (ΟΠΩΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΣΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΕΝΟΤΗΤΑ, Ο ΟΡΟΣ ΑΥΤΟΣ ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΕΙ ΤΗ LEMAITRE VASCULAR, INC., ΤΙΣ ΘΥΓΑΤΡΙΚΕΣ ΤΗΣ ΚΑΙ ΤΟΥΣ

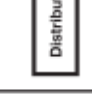
ΑΝΤΙΣΤΟΙΧΟΥΣ ΕΡΓΑΖΟΜΕΝΟΥΣ, ΣΤΕΛΕΧΗ, ΔΙΕΥΘΥΝΤΕΣ, ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΣΤΕΛΕΧΗ ΚΑΙ ΑΝΤΙΠΡΟ-
ΣΩΠΟΥΣ) ΔΕΝ ΠΑΡΕΧΕΙ ΚΑΜΙΑ ΡΗΤΗ ή ΣΙΩΠΗΡΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΣΕ ΣΧΕΣΗ ΜΕ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗ ΑΥΤΗ,
ΕΙΤΕ ΑΥΤΗ ΠΡΟΚΥΠΤΕΙ ΜΕΣΩ ΝΟΜΙΚΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ ΕΙΤΕ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΑ (ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟ-
ΜΕΝΩΝ, ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΑ, ΤΩΝ ΣΙΩΠΗΡΩΝ ΕΓΓΥΗΣΕΩΝ ΕΜΠΟΡΕΥΣΙΜΟΤΗΤΑΣ Η ΚΑΤΑΛΛΗΛΟΤΗΤΑΣ
ΓΙΑ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ) ΚΑΙ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΑΠΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΚΑΘΕ ΤΕΤΟΙΑ ΕΓΓΥΗΣΗ. Αυτή η
περιορισμένη εγγύηση δεν εφαρμόζεται στο βαθμό οποιασδήποτε κακομεταχείρισης ή κακής
χρήσης, ή μη σωστής φύλαξης αυτής της συσκευής από τον αγοραστή ή οποιονδήποτε τρίτο. Η
μόνη αποκατάσταση για παράβαση αυτής της περιορισμένης εγγύησης θα είναι η αντικατάστα-
ση ή η επιστροφή της τιμής αγοράς για τη συγκεκριμένη συσκευή (κατ' επιλογή της LeMaitre
Vascular μόνο) μετά από επιστροφή της συσκευής στην LeMaitre Vascular. Αυτή η εγγύηση θα
τερματιστεί κατά την ημερομηνία λήξης της συσκευής.

ΣΕ ΚΑΜΙΑ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ Η LEMAITRE VASCULAR ΔΕΝ ΕΥΘΥΝΕΤΑΙ ΓΙΑ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΑΜΕΣΗ,
ΕΜΜΕΣΗ, ΠΑΡΕΠΟΜΕΝΗ, ΕΙΔΙΚΗ, ΠΟΙΝΙΚΗ ή ΠΑΡΑΔΕΙΓΜΑΤΙΚΗ ΖΗΜΙΑ. ΣΕ ΚΑΜΙΑ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ
Η ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΕΥΘΥΝΗ ΤΗΣ LEMAITRE VASCULAR ΣΕ ΣΧΕΣΗ ΜΕ ΑΥΤΟ ΤΟ ΠΡΟΙΟΝ, ΜΕ
ΟΠΟΙΟΝΔΗΠΟΤΕ ΤΡΟΠΟ ΚΑΙ ΑΝ ΠΡΟΚΥΠΤΕΙ, ΥΠΟ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΘΕΩΡΙΑ ΕΥΘΥΝΗΣ, ΕΙΤΕ ΥΠΟ
ΜΟΡΦΗ ΣΥΜΒΑΣΗΣ, ΑΔΙΚΗΜΑΤΟΣ, ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΙΚΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ ΕΙΤΕ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΑ, ΔΕΝ
ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΥΠΕΡΒΑΙΝΕΙ ΤΑ ΧΙΛΙΑ ΔΟΛΑΡΙΑ (1.000\$ Η.Π.Α.), ΑΝΕΞΑΡΤΗΤΩΣ ΑΠΟ ΤΟ ΕΑΝ Η
LEMAITRE VASCULAR ΕΧΕΙ ΕΙΔΟΠΟΙΗΘΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΙΘΑΝΟΤΗΤΑ ΤΕΤΟΙΑΣ ΑΠΩΛΕΙΑΣ, ΚΑΙ ΠΑΡΑ
ΤΗΝ ΑΠΟΤΥΧΙΑ ΤΟΥ ΟΥΣΙΑΣΤΙΚΟΥ ΣΚΟΠΟΥ ΟΠΟΙΑΣΔΗΠΟΤΕ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ. ΟΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ
ΑΥΤΟΙ ΙΣΧΥΟΥΝ ΓΙΑ ΤΥΧΟΝ ΑΞΙΩΣΕΙΣ ΤΡΙΤΩΝ.

Προς πληροφόρηση του χρήστη, στην πίσω σελίδα αυτών των οδηγιών χρήσης αναγράφεται η
ημερομηνία αναθεώρησης ή έκδοσης των οδηγιών αυτών. Εάν έχουν παρέλθει είκοσι τέσσερις
(24) μήνες από την ημερομηνία αυτή και μέχρι τη χρήση του προϊόντος, ο χρήστης πρέπει να
επικοινωνήσει με τη LeMaitre Vascular για να διαπιστώσει εάν υπάρχουν διαθέσιμες πρόσθετες
πληροφορίες σχετικά με το προϊόν.

Symbol Legend

		Distributed By:	Rx only			
English	Symbol Legend	Quantity	Distributed By	Do Not Use if Package is Opened or Damaged	CAUTION: This product contains natural rubber latex which may cause allergic reactions.	Inflated Diameter
Deutsch	Symbol-Legende	Menge	Vertrieb	Bei geöffneter oder beschädigter Verpackung nicht verwenden	VORSICHT: Dieses Produkt enthält Naturkautschuklatex, der allergische Reaktionen hervorrufen kann.	Durchmesser im inflatierten Zustand
Français	Légende des symboles	Quantité	Distribué par	Attention : La législation fédérale des Etats-Unis n'autorise la vente de ce dispositif qu'à un médecin ou sur ordre d'un médecin.	ATTENTION : Ce produit contient du latex de caoutchouc naturel susceptible d'occasionner des réactions allergiques.	Diamètre gonflé
Italiano	Legenda	Quantità	Distribuito da	Attenzione: le leggi federali degli Stati Uniti e altre leggi consentono la vendita di questo dispositivo solo a medici dietro prescrizione medica.	ATTENZIONE! Questo prodotto contiene lattice di gomma naturale, che può causare reazioni allergiche.	Diametro gonfiato
Español	Leyenda	Cantidad	Distribuido por	Precaución: La legislación federal de EE.UU. y otras regulaciones restringen la venta de este dispositivo a la prescripción médica.	PRECAUCIÓN: Este producto contiene goma de látex natural y puede causar reacciones alérgicas.	Tamaño máximo en French del balón desinflado

	#	Distributed By:	Rx only	LATEX		
Português	Legenda dos Símbolos	Quantidade	Distribuído por			
Dansk	Symbol-forklaring	Kvantitet	Distribuert af			
Svenska	Symbol-förklaringar	Antal	Distribueras av			
Nederlands	Legenda	Aantal	Distributeur			
Ελληνικά	Υπόμνημα συμβολών	Ποσότητα	Διανέμεται από			
Aviso: A lei federal dos EUA e outras leis limitam a venda deste dispositivo por médicos ou mediante indicação de um médico.		CUIDADO: Este produto contém látex de borracha natural que poderá originar reações alérgicas.		Não Utilizar Caso a Embalagem Esteja Danificada ou Aberta	CUIDADO: Este produto deve ser esterilizado	Não reesterilizar
Advarsel: Ifølge forbundsstatslovgivning og anden lov givning i USA må dette udstyr kun sælges af en læge eller efter dennes anvisning.		FORSIGTIG: Dette produkt indeholder naturgummilatex, som kan forårsage overførsomhedsreaktioner.		Må ikke anvendes, hvis pakningen er åbnet eller beskadiget	Diameter i oppumpet tilstand	Må ikke resteriliseres
Varning: Amerikansk (USA) och andra länders lag medger endast försäljning av läkare eller enligt order av läkare.		LET OP: Dit product bevat natuurlijke latex en kan allergische reacties veroorzaken.		Får inte användas om förpackningen har öppnats eller är skadad	Diameter på tömd ballong	Maximal Fr-størlek på tömd ballong
Let op: Krachtens federaale en andere wetgeving in de Verenigde Staten mag dit product slechts door of in opdracht van artsen worden verkocht.		LET OP: Dit product bevat natuurlijke latex en kan allergische reacties veroorzaken.		Niet gebruiken als verpakking is geopend of beschadigt	Diameter opgeblazen	Maximale afmeting in French van leeggelopen ballon
Προσοχή: Η μιασμοδιακή και δίλλη νομοθεσία των Η.Π.Α. περιορίζει την πώληση αυτής της συσκευής μόνο σε ιατρό ή κατ' ευτολήν ιατρού.		ΠΡΟΣΟΧΗ: Το προϊόν αυτό περιέχει φυσικό ελαστικό κόμμι το οποίο μπορει να προκαλέσει αλλεργικές αντιδράσεις.		Μη χρησιμοποιείτε αν η συσκευασία είναι ανοιχτή ή έχει υποστεί ζημιά	Φουσκωμένη διάμετρος	Μέγιστο μέγεθος French ξεφουσκωμένου μπαλονιού
						Ιατροτεχνολογικό προϊόν

Symbol Legend

	REF	LOT	STERILE EO								
English	Catalog Number	Batch Code	Sterilized with ethylene oxide	Use-by Date	Date of Manufacture	Outer Diameter	Useable Length	Verwendbare Länge	Nicht wiederverwenden	Do not re-use	Consult instructions for use: https://eifu.lemaitre.com
Deutsch	Katalognummer	Chargen-Code	Mit Ethylenoxidgas sterilisiert	Verfallsdatum	Herstellungsdatum	Außen-durchmesser	Verwendbare Länge	Diamètre externe	Ne pas réutiliser	Bitte lesen Sie die Gebrauchsanleitung: https://eifu.lemaitre.com	Maximum Liquid Capacity
Français	Numéro de catalogue	Code du lot	Stérilisé au gaz d'oxyde d'éthylène	Date limite d'utilisation	Date de fabrication	Diamètre externe	Longueur utilisable	Lunghezza utile	Non riutilizzabile	Consulter le mode d'emploi: https://eifu.lemaitre.com	Capacité liquide maximale
Italiano	Numero di catalogo	Codice del lotto	Sterilizzato con ossido di etilene	Utilizzare entro	Data di produzione	Diametro esterno	Lunghezza utile	Non riutilizzabile	Istruzioni per l'uso: https://eifu.lemaitre.com	Capacità liquida massima	Apirogeno
Español	Número de catálogo	Código de lote	Esterilizado con óxido de etileno	Fecha de caducidad	Fecha de fabricación	Diámetro exterior	Longitud utilizable	No reutilizar	Consulte las instrucciones de uso: https://eifu.lemaitre.com	Capacidad de líquido máxima	Apiógeno

REF	LOT	STERILE EO						
Português	Número de catálogo	Código de lote	Esterilizado usando óxido de etileno	Data de validade	Diâmetro externo	Comprimento útil	Uso único	Consultar/instruções de utilização: https://eifu.lemaitre.com
Dansk	Katalog-nummer	Partikode	Steriliseret med ethylenoxid	Holdbarhedsdato	Produktionssdato	Udvendig diameter	Anvendelig længde	Engangsbrug
Svenska	Katalognummer	Satskod	Steriliserað med ethylenoxid	Utgångsdatum	Tillverknings-datum	Ytterdiameter	Användbar längd	Återanvänd inte
Nederlands	Catalogusnummer	Lotcode	Gesteriliseerd met ethyleenoxide	Houdbaarheidsdatum	Fabrikgedatum	Uitwendige diameter	Bruikbare lengte	Niet hergebruiken
Ελληνικά	Αριθμός καταλόγου	Κωδικός παρτίδας	Αποστερωμένο με τη χρήση αιθυλενοξειδίου	Ημερομηνία λήξης	Ημερομηνία κατασκευής	Εξωτερική διάμετρος	Ωφέλιμο μήκος	Μίας χρήσης Συμβουλευτέτε το φυλλάδιο οδηγών χρήσης: https://eifu.lemaitre.com
								Μη πυρετόγονο προϊόν

LeMaitre[®] Aortic Occlusion Catheter



LeMaitre Vascular, Inc.
Customer Service:
Tel: (781) 221-2266
Fax: (781) 221-2223

LeMaitre Vascular ULC
9135 Keele Street, Suite B6
Vaughan, Ontario
Canada L4K 0J4
Tel: 855-673-2266



LeMaitre Vascular GmbH
Otto-Volger-Str. 5a/b
65843 Sulzbach/Ts., Germany
Tel: +49-(0)6196-659230

LeMaitre Vascular GK
1F Kubodera Twin Tower Bldg.
2-9-4 Kudan-minami, Chiyoda-ku
Tokyo 102-0074, Japan
Tel: +81-(0)3-5215-5681



LeMaitre Vascular, Inc.
63 Second Avenue
Burlington, MA 01803