

MultiTASC™ Dissection/ Transection Device

Instructions for Use - English

MultiTASC™ Dissektions-/Transektionsgerät

Gebrauchsanweisung - Deutsch

MultiTASC™ Dispositif de dissection/section

Mode d'emploi - Français

Dispositivo di dissezione/sezionamento trasversale MultiTASC™

Istruzioni per l'uso - Italiano

MultiTASC™ Dispositivo de disección/trasección

Instrucciones de uso - Español

MultiTASC™ Dispositivo para Dissecação/Transecção

Instruções de Utilização - Português

MultiTASC™ Dissektion/ Transektion Enhed

Brugervejledning – dansk

MultiTASC™-instrument för dissektion/transektion

Bruksanvisning – Svenska

MultiTASC™ Ontleed/Doorsnij apparaat

Gebruiksaanwijzing - Nederlands

Συσκευή εγκάρσιας τομής/διαχωρισμού MultiTASC™

Οδηγίες χρήσης - Ελληνικά

MultiTASC™ Dissection/Transection Device

(Model Numbers 4500-03, 4500-04, 4500-05, 4500-06, 4500-07, 4500-08, 4500-09, 4500-10, e4500-03, e4500-04, e4500-05, e4500-06, e4500-07, e4500-08, e4500-09, e4500-10)

Instructions for Use - English

STERILE EO

Description

The MultiTASC™ Dissection/Transection Device consists of two coaxial metal rings which are connected to a removable handle through concentric tubes.

The device is designed to dissect an atheromatous core from the vessel wall. The core is then transected and extracted from the vessel.

Indication for Use

This device is intended for remote endarterectomy of peripheral blood vessels during vascular reconstruction.

Contraindications

The MultiTASC™ Device is not recommended for the following:

1. pregnant women,
2. patients with allergy to any of the device materials,
3. patients with an aneurysm in the targeted vessel,
4. patients with severe calcification,
5. use in coronary, internal carotid arteries, or other vessels of the central circulatory system.

Warnings

1. Do not use if the package or device is damaged.
2. Do not use if inner packaging is opened outside a sterile environment.
3. This device is to be used by a qualified physician.
4. Do not use if vessel wall layers are overly coherent and the atheromatous segment is difficult to separate from the vessel.

Precautions

1. United States Federal and other law restricts this device to sale on or by the order of a physician.
2. Do not use device past the expiration date printed on the labeling.
3. This device is single use only. Do not reuse, reprocess, or re-sterilize (reference "Re-sterilization/ Repackaging" section of this document for further details).
4. Never attempt to use this device without fluoroscopy.
5. Do not use excessive force to strip/remove atheromatous segments from occluded vessel.
6. Ensure ALL dissected atheromatous material is removed.
7. This device is not designed to transect calcified material. Attempted transection of such material may damage the device. If the rings or shaft of the device become bent, do not attempt to repair the device or use in the patient. Withdraw from the patient and dispose of the device.
8. Do not attempt dissection after core transection without inspecting the rings for misalignment. This may be done under fluoroscopy.

Potential Complications

- Incisional/puncture site inflammation, hematoma, seroma, or bleeding
- Superficial or deep wound infection
- Vessel injury, dissection, perforation or rupture
- Vessel spasm
- Emboli, thrombosis or acute occlusion
- Fever, drug reactions or allergic reactions to contrast medium
- Additional surgical intervention

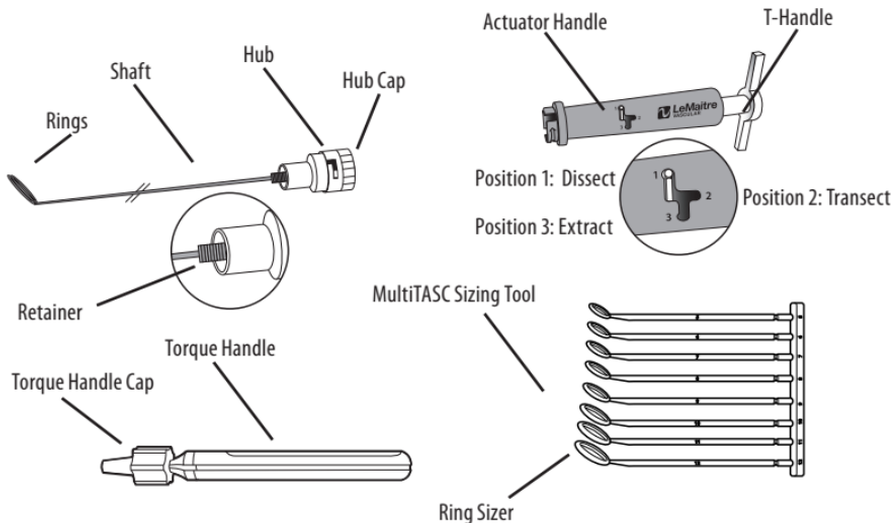
- Limb loss due to distal embolization
- Renal failure
- Re-occlusion/restenosis
- Post operative hemorrhage
- Edema
- Pseudo aneurysm
- Fractured atheromatous
- Death

Additional Required Items

- High resolution fluoroscopic imaging capabilities
- MultiTASC™ Sizing Tool
- Radiopaque ruler/tape (optional)
- Periscope™ Dissector (as required)
- Martin™ Dissector (as required)
- EndoHelix™ Retrieval Device (as required)

Specifications

Catalog Number	Description	Inner Diameter	Outer Diameter	Useable Length	Sizing Tool
4500-03, e4500-03	MultiTASC Dissection/Transection Device; Size 5	3.5 mm	5.5 mm	55 cm	5
4500-04, e4500-04	MultiTASC Dissection/Transection Device; Size 6	4.5 mm	6.5 mm	55 cm	6
4500-05, e4500-05	MultiTASC Dissection/Transection Device; Size 7	5.5 mm	7.5 mm	55 cm	7
4500-06, e4500-06	MultiTASC Dissection/Transection Device; Size 8	6.5 mm	8.5 mm	55 cm	8
4500-07, e4500-07	MultiTASC Dissection/Transection Device; Size 9	7.5 mm	9.5 mm	55 cm	9
4500-08, e4500-08	MultiTASC Dissection/Transection Device; Size 10	8.5 mm	10.5 mm	55 cm	10
4500-09, e4500-09	MultiTASC Dissection/Transection Device; Size 11	9.5 mm	11.5 mm	55 cm	11
4500-10, e4500-10	MultiTASC Dissection/Transection Device; Size 12	10.5 mm	12.5 mm	55 cm	12



To Open Package

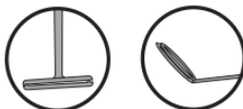
1. Open box and pull pouch out.
2. Peel apart pouch tabs and present product tray to personnel in sterile environment.

Pre-Use Inspection

Prior to introducing device into the patient, complete the following functionality checks:

1. Inspect packaging and all components for damage.
2. Inspect rings for misalignment. If rings are misaligned, do not use device. A slight gap between the rings is acceptable.

Acceptable:



Unacceptable:



Instructions for Use

1. Perform a surgical cut down to the vessel that requires treatment.
2. Isolate the vessel and perform an arteriotomy long enough to expose the atheromatous core.
3. Dissect the atheromatous core from the vessel wall using the appropriate surgical instruments.
4. Use the MultiTASC Sizing Tool to confirm the ring size required.

5. Select the MultiTASC Dissection/Transection Device that corresponds to ring size determined in the previous step.
6. Complete steps indicated in the "Pre-Use Inspection" section of this document prior to introducing device into the patient.
7. Device is packaged with torque handle in place. Slide torque handle to desired location and rotate torque handle cap to lock.



8. Place rings over the atheromatous core. Under fluoroscopic guidance, begin dissection by moving the device distally into the vessel. Slowly advance the device distally until the endpoint of atheromatous core is reached.

Note: *The torque handle may be repositioned as the device is advanced. To do so, loosen the torque handle cap, reposition, and tighten torque handle cap to lock in desired position.*

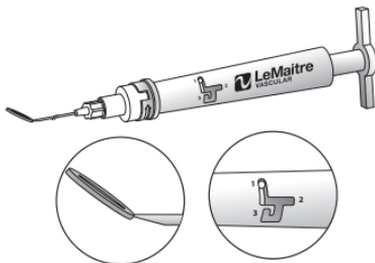
Note: *A heavily calcified atheromatous core may require the use of the Martin Dissector. In the event that use of the Martin Dissector is required, remove MultiTASC Device and refer to the Instructions for Use accompanying the Martin Dissector.*

9. When the endpoint of the atheromatous core is reached, loosen the torque handle cap completely and slide torque handle until entirely disengaged from the torque handle cap. Remove the torque handle from the shaft. Slide torque handle cap to retainer and tighten to secure.
10. Remove hub cap from proximal end of the shaft by rotating the hub cap.

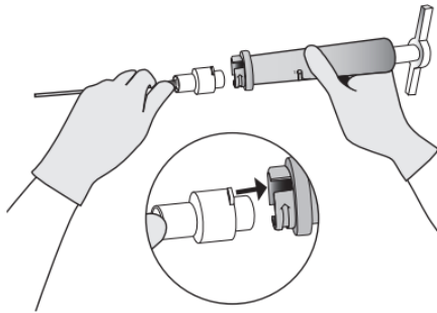
Note: *Do not rotate the hub or shaft while removing hub cap.*



11. Verify that the actuator handle is in "Position 1" and slide over the hub into the mating slots.

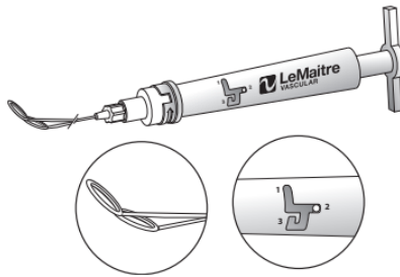


12. Maintain the position of the hub/shaft and rotate the actuator handle in direction of arrow indicated on the actuator handle until a positive stop is detected (approximately 90°), locking hub/shaft and actuator handle together.



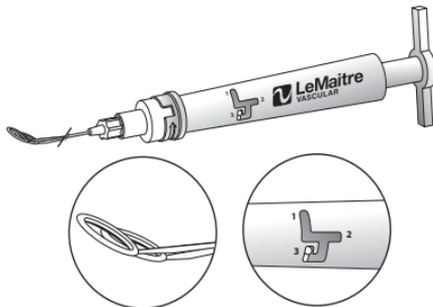
Note: Do not rotate the hubs or shaft while attaching the actuator handle.

13. To transect atheromatous core from the endpoint, rotate the t-handle from "Position 1" and retract proximally into "Position 2."



Note: Do not rotate actuator handle.

14. With atheromatous core transected from endpoint, advance the t-handle distally and rotate into "Position 3" to create a backstop for the atheromatous core for extraction.



15. Slowly retract entire device proximally to extract atheromatous core from vessel.

Note: Forceps may be required to guide the atheromatous core from vessel as it is being extracted.

Continue extraction until device is fully removed from the vessel. In the event that core fragments remain within the vessel, an EndoHelix Retrieval Device may be used. In the event that use of the EndoHelix Retrieval Device is required, remove the MultiTASC Device and refer to the EndoHelix Retrieval Device Instructions for Use.

16. Perform an angiogram to ensure the atheromatous core is completely removed from vessel and to determine the proper endovascular technique required to treat the intimal flap at the endpoint. If necessary, the Periscope Dissector Device may be used to aid guidewire crossing of the endpoint. In the event that use of

a Periscope Dissector Device is required, remove the MultiTASC Device and refer to the Periscope Dissector Instructions for Use.

17. In the event that further dissection is desired, remove actuator handle by rotating it in the direction opposite the arrow indicated on the handle until a positive stop is detected (approximately 90°). Inspect the rings for misalignment, this may be done under fluoroscopy. If rings are misaligned, do not use device. Disconnect the actuator handle from the hub. Attach the hub cap to the hub. Loosen torque handle cap from the retainer and attach torque handle to the shaft. Position the torque handle in desired position and tighten torque handle cap. Return to Step 8 to complete dissection.

Storage

Store in a cool, dry place.

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 and structural integrity 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.

Limited Product Warranty; Limitation of Remedies

LeMaitre Vascular, Inc. warrants that reasonable care has been used in the manufacture of this device. Except as explicitly provided herein, LEMAITRE VASCULAR (AS USED IN THIS SECTION, SUCH TERMS INCLUDE 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. LeMaitre Vascular makes no representation regarding the suitability for any particular treatment in which this device is used, which determination is the sole responsibility of the purchaser. 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.

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.

MultiTASC™ Dissektions-/Transektionsgerät

(Modellnummern 4500-03, 4500-04, 4500-05, 4500-06, 4500-07, 4500-08, 4500-09, 4500-10, e4500-03, e4500-04, e4500-05, e4500-06, e4500-07, e4500-08, e4500-09, e4500-10)

Gebrauchsanweisung - Deutsch

STERILE EO

Beschreibung

Das MultiTASC™ Dissektions-/Transektionsgerät besteht aus zwei koaxialen Metallringen welche mit einem entfernbar Griff durch konzentrische Röhren verbunden sind.

Das Gerät ist konstruiert, um einen atheromatösen Kern von der Gefäßwand zu sezieren. Der Kern wird dann abgetrennt und aus dem Gefäß entfernt.

Gebrauchsanweisung

Das Gerät ist für die Fern-Endarteriektomie von peripheren Blutgefäßen während einer Gefäßrekonstruktion gedacht.

Kontraindikationen

Das MultiTASC™ Gerät wird nicht empfohlen bei:

1. Schwangeren
2. Patienten mit einer Allergie gegen das Stentmaterial,
3. Patienten mit einem Aneurysma in dem betroffenen Gefäß,
4. Patienten mit schwerer Verkalkung,
5. der Verwendung für Konorararterien, Halsschlagadern oder anderen Gefäßen des zentralen Kreislaufsystems.

Warnhinweise

1. Nicht verwenden, wenn die Packung oder das Gerät beschädigt sind.
2. Nicht verwenden, wenn die innere Packung außerhalb einer sterilen Umgebung geöffnet ist.
3. Das Produkt darf nur von einem zugelassenen Arzt verwendet werden.
4. Verwenden Sie es nicht, wenn die Schichten der Gefäßwand größtenteils kohärent sind und das atheromatöse Segment schwer von dem Gefäß trennbar ist.

Vorsichtsmaßnahmen

1. Gemäß den Bundesgesetzen der USA darf dieses Produkt nur von einem Arzt oder im Auftrag eines Arztes verkauft werden.
2. Das Gerät nicht nach Ablauf des auf dem Etikett aufgedruckten Datums verwenden.
3. Das Gerät ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Es darf weder wiederverwendet, wiederaufbereitet noch resterilisiert werden (siehe Abschnitt „Resterilisation/Wiederverpackung“ dieses Dokuments für weitere Details).
4. Niemals versuchen, diese Vorrichtung ohne Durchleuchtungskontrolle einzuführen.
5. Verwenden Sie keine übermäßige Kraft, um die atheromatösen Segmente von dem verschlossenen Gefäß abzulösen/zu entfernen.
6. Versichern Sie sich, dass das seziierte atheromatöse Material VOLLSTÄNDIG entfernt wird.
7. Das Gerät ist nicht konzipiert um kalzifiziertes Material abzutrennen. Der Versuch solches Material abzutrennen kann das Gerät zerstören. Wenn die Ringe oder der Schaft des Geräts verbogen sind, versuchen Sie nicht das Gerät zu reparieren oder an einem Patienten zu verwenden. Entfernen Sie das Gerät aus dem Patienten und entsorgen es.
8. Bevor Sie nach der Kerntransektion die Dissektion durchführen, müssen Sie die Ringe auf Dezentrierung überprüfen. Dies kann unter einer Durchleuchtungskontrolle geschehen.

Mögliche Komplikationen

- Örtliche Entzündungen des Einschnitts/Durchstichs, Hämatome, Serom oder Blutungen
- Oberflächliche oder tiefe Wundinfektionen
- Gefäßverletzungen, Dissektion, Perforation oder Ruptur
- Gefäßspasmus
- Embolie, Thrombose oder akute Okklusion (akuter Verschluss)

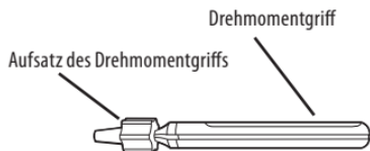
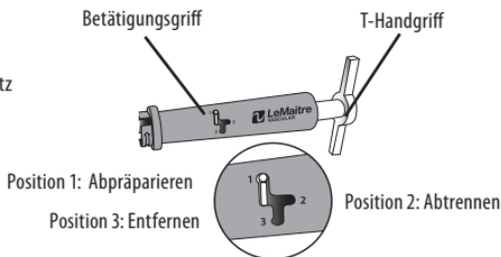
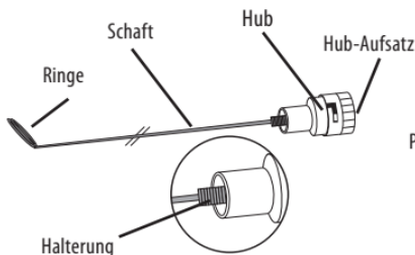
- Fieber, Nebenwirkungen des oder allergische Reaktionen auf das Kontrastmittel
- Zusätzlicher chirurgischer Eingriff
- Gliedmaßenverlust aufgrund von distaler Embolisation
- Nierenversagen
- Reokklusion/Restenosen
- Nachblutungen
- Ödem
- Pseudoaneurysma
- Gebrochene Gefäßwände (Atheromatose)
- Exitus

Zusätzlich erforderliche Gegenstände

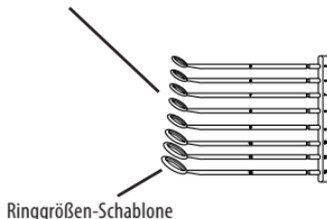
- Hochauflösende Fluoroskopie-Bildgebungseinrichtungen
- MultiTASC™ Kalibrierungsinstrument
- Radiopakes Lineal/Band(optional)
- Periscope™ Dissektor (bei Bedarf)
- Martin™ Dissektor (bei Bedarf)
- EndoHelix™ Entnahmegerät (bei Bedarf)

Spezifikationen

Katalognummer	Beschreibung	Innen-durchmesser	Außen-durchmesser	Nutzbare Länge	Kalibrierungsinstrument
4500-03, e4500-03	MultiTASC Dissektions-/ Transsektionsgerät; Größe 5	3,5 mm	5,5 mm	55 cm	5
4500-04, e4500-04	MultiTASC Dissektions-/ Transsektionsgerät; Größe 6	4,5 mm	6,5 mm	55 cm	6
4500-05, e4500-05	MultiTASC Dissektions-/ Transsektionsgerät; Größe 7	5,5 mm	7,5 mm	55 cm	7
4500-06, e4500-06	MultiTASC Dissektions-/ Transsektionsgerät; Größe 8	6,5 mm	8,5 mm	55 cm	8
4500-07, e4500-07	MultiTASC Dissektions-/ Transsektionsgerät; Größe 9	7,5 mm	9,5 mm	55 cm	9
4500-08, e4500-08	MultiTASC Dissektions-/ Transsektionsgerät; Größe 10	8,5 mm	10,5 mm	55 cm	10
4500-09, e4500-09	MultiTASC Dissektions-/ Transsektionsgerät; Größe 11	9,5 mm	11,5 mm	55 cm	11
4500-10, e4500-10	MultiTASC Dissektions-/ Transsektionsgerät; Größe 12	10,5 mm	12,5 mm	55 cm	12



MultiTASC Kalibrierungsinstrument



So öffnen Sie diese Verpackung

1. Schachtel öffnen und Beutel herausziehen.
2. Die Laschen an der Verpackung auseinanderziehen, und die Produktschale einer Person im sterilen Bereich reichen.

Inspektion vor der Verwendung

Bevor die Vorrichtung in den Patienten eingeführt wird, müssen folgende Funktionsprüfungen durchgeführt werden:

1. Verpackung und alle Komponenten auf Beschädigung kontrollieren.
2. Ringe auf Dezentrierung überprüfen. Wenn die Ringe dezentriert sind, dürfen Sie das Gerät nicht verwenden. Eine leichte Lücke zwischen den Ringen ist akzeptabel.

Akzeptabel:



Inakzeptabel:



Gebrauchsanweisung

1. Führen Sie einen chirurgischen Schnitt bis zu dem Gefäß aus, welches die Behandlung erfordert.
2. Isolieren die das Gefäß und führen Sie eine Arteriotomie aus, die lang genug ist und den atheromatösen Kern freizulegen.
3. Präparieren Sie den atheromatösen Kern von der Gefäßwand ab, indem Sie das entsprechende chirurgische Instrument verwenden.
4. Verwenden Sie das MultiTASC Kalibrierungsinstrument, um die erforderliche Ringgröße einzustellen.
5. Wählen Sie das entsprechende MultiTASC Dissektions-/Transsektionsgerät für die im vorigen Schritt festgestellte Ringgröße aus.

6. Vervollständigen Sie die im Abschnitt „Inspektion vor der Verwendung“ dieses Dokumentes angegebenen Schritte, bevor Sie das Gerät in den Patienten einführen.
7. Das Gerät ist mit einem vormontierten Drehmomentgriff verpackt. Schieben Sie den Drehmomentgriff in seine gewünschte Position und drehen dann den Aufsatz des Drehmomentgriffs zum feststellen.

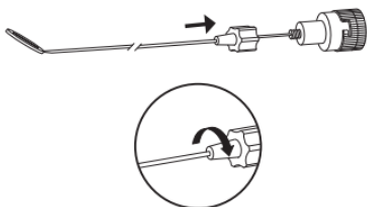


8. Platzieren Sie die Ringe über den atheromatösen Kern. Beginnen Sie unter fluoroskopischer Führung mit der Dissektion indem Sie das Gerät distal in das Gefäß bewegen. Schieben Sie das Gerät langsam distal vor, bis der Endpunkt des atheromatösen Kerns erreicht ist.

Hinweis: Während das Gerät vorgeschoben wird, muss der Drehmomentgriff gegebenenfalls neu positioniert werden. Um das zu tun, lösen Sie den Aufsatz des Drehmomentgriffs, positionieren ihn neu und ziehen den Aufsatz des Drehmomentgriffs in der gewünschten Position zum verschließen an.

Hinweis: Ein stark kalzifizierter atheromatöser Kern kann die Verwendung des Martin Dissektors erfordern. Für den Fall, dass ein Martin Dissektor erforderlich ist, entfernen Sie das MultiTASC Gerät und beziehen sich auf die beigegefügte Bedienungsanleitung des Martin Dissektors.

9. Wenn Sie den Endpunkt des atheromatösen Kerns erreicht haben, lösen Sie den Aufsatz des Drehmomentgriffs vollständig und schieben den Drehmomentgriff bis dieser vollständig vom Aufsatz des Drehmomentgriffs gelöst ist. Entfernen Sie den Drehmomentgriff vom Schaft. Schieben Sie den Aufsatz des Drehmomentgriffs auf die Halterung und ziehen Sie diesen zum Sichern fest.

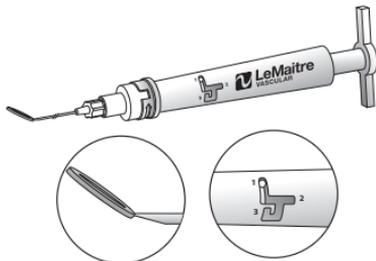


10. Entfernen Sie den Hub-Aufsatz vom proximalen Ende des Schafts, indem Sie den Hub-Aufsatz drehen.

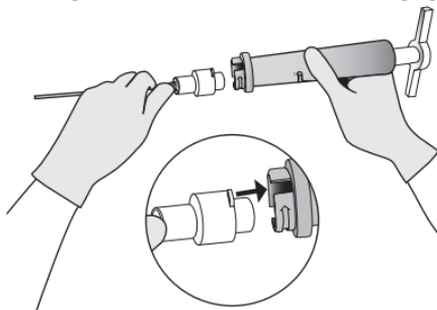
Hinweis: Drehen Sie weder den Hub noch den Schaft, während sie den Hub-Aufsatz entfernen.



11. Überprüfen Sie, dass sich der Betätigungsgriff in „Position 1“ befindet und schieben Sie ihn über den Hub in den Verbindungsschlitz.

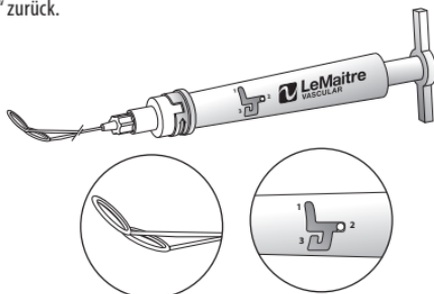


12. Behalten Sie die Position des Hubs/Schafts bei und drehen Sie den Betätigungsgriff in Richtung des Pfeils am Betätigungsgriff bis zum Anschlag (ca. 90°), um den Hub/Schaft und den Betätigungsgriff aneinander zu befestigen.



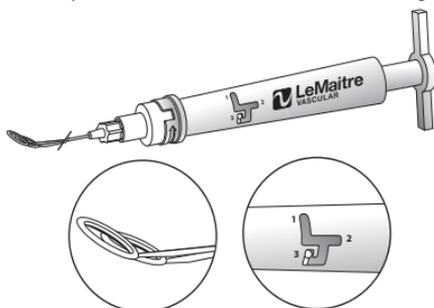
Hinweis: Drehen Sie weder den Hub noch den Schaft während sie den Betätigungsgriff anschließen

13. Um den atheromatösen Kern vom Endpunkt abzutrennen, drehen Sie den T-Griff aus „Position 1“ und ziehen Sie ihn ungefähr in „Position 2“ zurück.



Hinweis: Den Betätigungsgriff nicht drehen.

14. Mit dem vom Endpunkt abgetrennten atheromatösen Kern, schieben Sie den Betätigungsgriff distal und drehen ihn in „Position 3“, um eine Rücklaufsperrung für den atheromatösen Kern zur Entfernung zu erzeugen.



15. Ziehen Sie das gesamte Gerät langsam proximal zurück, um den atheromatösen Kern vom Gefäß zu entfernen.

Hinweis: Eventuell werden Zangen benötigt, um den atheromatösen Kern beim Entfernen vom Gefäß zu führen.

Fahren Sie mit dem Entfernen fort, bis das Gerät vollständig vom Gefäß entfernt ist. Für den Fall, dass Kernreste im Gefäß verbleiben, sollte ein EndoHelix Entnahmegerät verwendet werden. Für den Fall, dass ein EndoHelix Entnahmegerät erforderlich ist, entfernen Sie das MultiTASC Gerät und beziehen sich auf die beigelegte Bedienungsanleitung des EndoHelix Entnahmegeräts.

16. Führen Sie ein Angiogramm durch, um sicherzustellen, dass der atheromatöse Kern vollständig vom Gefäß entfernt wurde und um die ordnungsgemäße endovaskuläre Technik zu bestimmen, die für die Behandlung des Intimalappens am Endpunkt erforderlich ist. Falls notwendig, sollte das Periscope Dissektionsgerät verwendet werden, um den Führungsdraht für die Überwindung des Endpunktes zu unterstützen. Für den Fall, dass ein Periscope Dissektionsgerät erforderlich ist, entfernen Sie das MultiTASC Gerät und beziehen sich auf die beigelegte Bedienungsanleitung des Periscope Dissektionsgeräts.
17. Für den Fall, dass eine weitere Dissektion gewünscht ist, entfernen Sie den Betätigungsgriff, indem Sie bis zum Anschlag (ca. 90°) in die entgegengesetzte Richtung des Pfeils am Betätigungsgriffs drehen. Überprüfen Sie die Ringe auf Dezentrierung, dies kann unter einer Durchleuchtungskontrolle geschehen. Wenn die Ringe dezentriert sind, dürfen Sie das Gerät nicht verwenden. Trennen Sie den Betätigungsgriff vom Hub. Schließen Sie den Hub-Aufsatz an den Hub an. Lösen Sie den Aufsatz des Drehmomentgriffs von der Halterung und schließen den Drehmomentgriff an den Schaft an. Positionieren Sie den Drehmomentgriff in die gewünschte Position und ziehen Sie den Aufsatz des Drehmomentgriffs an. Kehren Sie zu Schritt 8 zurück um die Dissektion zu vervollständigen

Lagerung

Kühl und trocken lagern.

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 Gerätes kann zur Kreuzkontamination, Infektion oder zum Tod des Patienten führen. Aufgrund einer Wiederaufbereitung oder Resterilisierung kann die Leistungsfähigkeit und die strukturelle Integrität des Gerätes beeinträchtigt werden, da es nur für den einmaligen Gebrauch 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.

Eingeschränkte Produktgarantie; Einschränkung der Rechtsmittel

LeMaitre Vascular Inc. gewährleistet, dass bei der Herstellung dieses Gerätes angemessene Sorgfalt angewandt wurde. Über die hier genannten Gewährleistungszusagen hinaus GIBT LEMAITRE VASCULAR (DIESE BEZEICHNUNG BEZIEHT LEMAITRE VASCULAR, INC., DEREN TOCHTERUNTERNEHMEN SOWIE DEREN MITARBEITER, BEVOLLMÄCHTIGTE, DIREKTOREN, FÜHRUNGSKRÄFTE UND VERTRETER MIT EIN) IM ZUSAMMENHANG MIT DIESEM GERÄT WEDER STILLSCHWEIGEND NOCH AUSDRÜCKLICH GESETZLICHE ODER AUSERWEITETE GEWÄHRLEISTUNGSZUSAGEN AB UND ÜBERNIMMT INSBESONDERE KEINE GEWÄHR FÜR DIE ALLGEMEINE GEBRAUCHSTAUGLICHKEIT DES GERÄTS ODER DESSEN EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMTEN ZWECK.

LeMaitre Vascular macht keine Angaben in Bezug auf die Eignung für spezielle Behandlungen, bei denen dieses Produkt verwendet wird. Die Beurteilung dessen liegt in der alleinigen Verantwortung des Käufers. Diese eingeschränkte Gewährleistungszusage erlischt bei Missbrauch oder bei 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 Produktes.

IN KEINEM FALL HAFTET LEMAITRE VASCULAR FÜR DIREKTE, INDIREKTE, BESONDERE, FOLGESCHÄDEN ODER STRAFSCHADENSERSATZ. DIE GESAMTE HAFTUNG VON LEMAITRE VASCULAR IM ZUSAMMENHANG MIT DIESEM GERÄT IST AUF HÖCHSTENS EINTAUSEND US-DOLLAR (1.000 USD) BESCHRÄNKT, UNABHÄNGIG DAVON, OB ES SICH UM EINEN FALL VON VERTRAGS-, DELIKTS- ODER GEFÄHRDUNGSHAFTUNG ODER UM EINE HAFTPFLICHT AUF ANDERER HAFTUNGSGRUNDLAGE HANDELT, UND UNABHÄNGIG DAVON, OB LEMAITRE VASCULAR ÜBER DIE MÖGLICHKEIT EINES SOLCHEN SCHADENS IN KENNNTNIS GESETZT WURDE, SOWIE UNGEACHTET DESSEN, OB EIN RECHTSMITTEL SEINEN WESENTLICHEN ZWECK ERFÜLLT HAT ODER NICHT. DIESE 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 Produktes vierundzwanzig (24) Monate verstrichen sind, sollte der Anwender bei LeMaitre Vascular nachfragen, ob zusätzliche Produktinformationen vorliegen.

MultiTASC™ Dispositif de dissection/section

(Numéros de modèles 4500-03, 4500-04, 4500-05, 4500-06, 4500-07, 4500-08, 4500-09, 4500-10, e4500-03, e4500-04, e4500-05, e4500-06, e4500-07, e4500-08, e4500-09, e4500-10)

Mode d'emploi - Français

STERILE EO

Description

Le dispositif MultiTASC™ de dissection/section consiste en deux anneaux métalliques coaxiaux connectés à une poignée amovible à travers des tubes concentriques.

Le dispositif est prévu pour la dissection du noyau d'une plaque d'athérome de la paroi vasculaire. Le noyau est alors sectionné et extrait du vaisseau.

Indications

L'usage de ce dispositif est destiné à l'endartériectomie à distance des vaisseaux sanguins périphériques lors de la reconstruction vasculaire.

Contre-indications

L'utilisation du dispositif MultiTASC n'est pas recommandée dans les cas suivants :

1. femmes enceintes,
2. patients allergiques à l'un des matériaux du dispositif,
3. patients atteints d'anévrisme au niveau du vaisseau visé,
4. patients souffrant de calcification grave,
5. l'utilisation de cet appareil est contre-indiquée dans les artères coronaires, les artères carotides internes ainsi que les autres vaisseaux du système circulatoire central.

Mises en garde

1. Ne pas utiliser si l'emballage ou le dispositif est endommagé.
2. Ne pas utiliser si le conditionnement interne est ouvert dans un environnement non stérile.
3. Ce dispositif ne doit être utilisé que par un médecin qualifié.
4. Ne pas utiliser si les couches de la paroi vasculaire sont trop cohérentes et le segment d'athérome est difficile à séparer du vaisseau.

Précautions

1. La législation fédérale des États-Unis n'autorise la vente de ce dispositif qu'à un médecin ou sur prescription médicale.
2. Ne pas utiliser le dispositif après la date limite d'utilisation imprimée sur l'étiquette.
3. Ce dispositif est à usage unique exclusivement. Ne pas réutiliser, reconditionner ou restériliser (se reporter à la rubrique « Restérilisation/reconditionnement » de ce document pour de plus amples détails).
4. Ne jamais tenter d'utiliser ce dispositif sans fluoroscopie.
5. Ne recourez pas à une force excessive pour retirer les segments d'athérome du vaisseau obstrué.
6. Assurez-vous que TOUTE la matière athéromateuse disséquée soit retirée.
7. Ce dispositif n'est pas prévu pour sectionner des matières calcifiées. La section de telles matières est susceptible d'endommager le dispositif. Si les anneaux ou le manche du dispositif se recourbent, n'essayez pas de réparer le dispositif ou de l'utiliser sur le patient. Retirez-le du patient et mettez-le au rebut.
8. N'essayez pas de procéder à une dissection après la section du noyau sans inspecter l'alignement des anneaux. Cela peut se réaliser sous fluoroscopie.

Complications éventuelles

- Inflammation du site d'incision/de ponction, hématome, sérome ou saignements
- Infection superficielle ou profonde de la plaie
- Blessure, dissection, perforation ou rupture du vaisseau
- Spasme du vaisseau

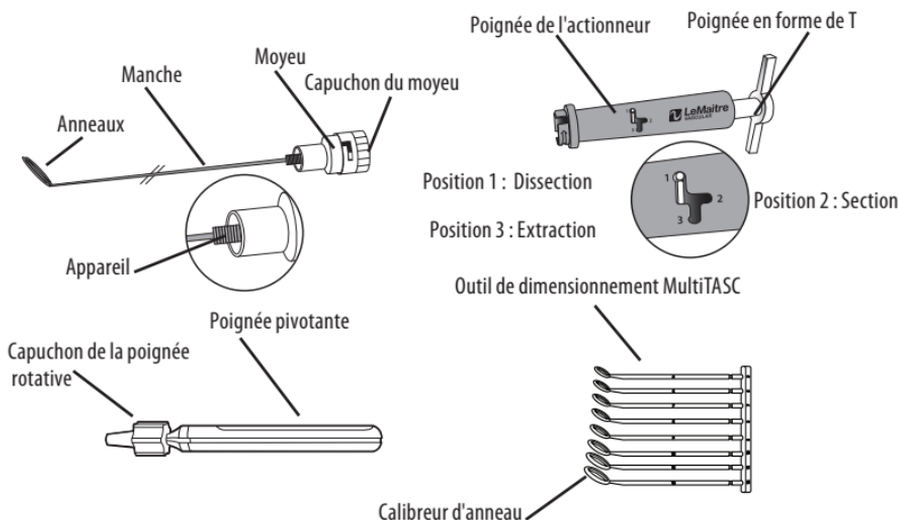
- Embolie, thrombose ou occlusion aiguë
- Fièvre, réactions aux médicaments ou réactions allergiques au liquide de contraste
- Autre intervention chirurgicale
- Perte de membres suite à une embolisation distale
- Insuffisance rénale
- Ré-occlusion/resténose
- Hémorragie post-opératoire
- Œdème
- Pseudo anévrisme
- Athérome fracturé
- Décès

Matériels supplémentaires requis

- Capacités d'image fluoroscopique de haute résolution
- Outil de dimensionnement MultiTASC™
- Règle/ruban radio-opaque (en option)
- Dissecteur Periscope™ (si besoin est)
- Dissecteur Martin™ (si besoin est)
- Dispositif de stockage EndoHelix™ (si besoin est)

Caractéristiques

Numéro de référence	Description	Diamètre interne	Diamètre externe	Longueur utilisable	Outil de dimensionnement
4500-03, e4500-03	Dispositif de dissection/ section MultiTASC; taille 5	3,5 mm	5,5 mm	55 cm	5
4500-04, e4500-04	Dispositif de dissection/ section MultiTASC; taille 6	4,5 mm	6,5 mm	55 cm	6
4500-05, e4500-05	Dispositif de dissection/ section MultiTASC; taille 7	5,5 mm	7,5 mm	55 cm	7
4500-06, e4500-06	Dispositif de dissection/ section MultiTASC; taille 8	6,5 mm	8,5 mm	55 cm	8
4500-07, e4500-07	Dispositif de dissection/ section MultiTASC; taille 9	7,5 mm	9,5 mm	55 cm	9
4500-08, e4500-08	Dispositif de dissection/ section MultiTASC; taille 10	8,5 mm	10,5 mm	55 cm	10
4500-09, e4500-09	Dispositif de dissection/ section MultiTASC; taille 11	9,5 mm	11,5 mm	55 cm	11
4500-10, e4500-10	Dispositif de dissection/ section MultiTASC; taille 12	10,5 mm	12,5 mm	55 cm	12



Pour ouvrir l'emballage

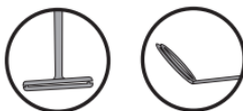
1. Ouvrir la boîte et retirer le sachet.
2. Retirer les étiquettes du sachet et présenter le produit au personnel, dans un environnement stérile.

Inspection avant utilisation

Avant d'introduire le dispositif dans le corps du patient, procéder aux contrôles fonctionnels suivants :

1. Inspecter l'emballage et tous les composants pour vérifier qu'ils ne sont pas endommagés.
2. Inspecter l'alignement des anneaux. Ne pas utiliser le dispositif si les anneaux ne sont pas alignés. Un léger vide entre les anneaux est acceptable.

Acceptable:



Inacceptable:



Mode d'emploi

1. Pratiquer une incision chirurgicale sur le vaisseau qui exige le traitement.
2. Isoler le vaisseau et pratiquer une artériectomie suffisamment longue pour exposer le noyau de la plaque d'athérome.
3. Disséquer le noyau de la plaque d'athérome de la paroi vasculaire à l'aide des instruments chirurgicaux appropriés.
4. Utiliser l'outil de dimensionnement MultiTASC pour confirmer la taille d'anneau requise.
5. Sélectionner le dispositif de dissection/section MultiTASC correspondant à la taille d'anneau déterminée lors de l'étape précédente.
6. Procéder aux étapes énoncées dans la section « Inspection avant utilisation » de ce document avant d'introduire le dispositif dans le patient.

7. Le dispositif est emballé avec une poignée pivotante en place. Faire glisser la poignée sur l'emplacement désiré et tourner le capuchon de la poignée pivotante pour verrouiller.

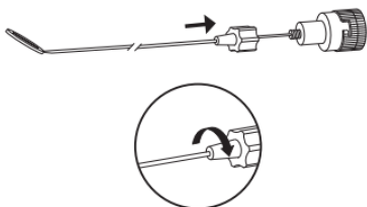


8. Placer les anneaux sur le noyau de la plaque d'athérome. En suivant les indications fluoroscopiques, commencer la dissection en déplaçant le dispositif de manière distale dans le vaisseau. Avancer lentement le dispositif de manière distale jusqu'à ce que le bout du noyau de la plaque d'athérome soit atteint.

Remarque : *La poignée pivotante peut être repositionnée à mesure que le dispositif est avancé. Pour ce faire, desserrer le capuchon de la poignée pivotante, repositionner et resserrer le capuchon de la poignée rotative pour verrouiller dans la position désirée.*

Remarque : *Un noyau de plaque d'athérome très calcifié peut exiger l'utilisation d'un dissecteur Martin. Dans l'éventualité où un dissecteur Martin serait nécessaire, retirer le dispositif MultiTASC et se reporter au Mode d'emploi du dissecteur Martin.*

9. Lorsque le bout du noyau de la plaque d'athérome est atteint, desserrer complètement le capuchon de la poignée pivotante et faire glisser celle-ci entièrement dégagée de son capuchon. Retirer la poignée pivotante du manche. Faire glisser le capuchon de la poignée pivotante sur l'appareil et resserrer pour sécuriser.

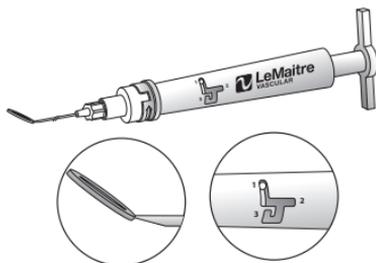


10. Retirer le capuchon du moyeu du bout proximal du manche en tournant le capuchon du moyeu.

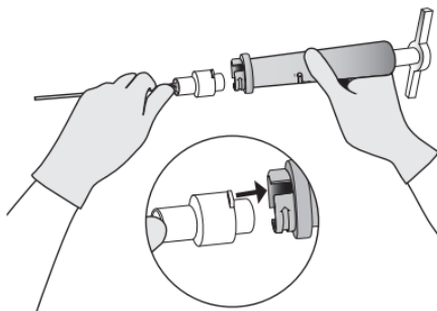
Remarque : *Ne pas tourner le moyeu ou le manche en retirant le capuchon du moyeu.*



11. Vérifier que la poignée de l'actionneur est en « Position 1 » et faire glisser sur le moyeu dans les fentes d'assemblage.

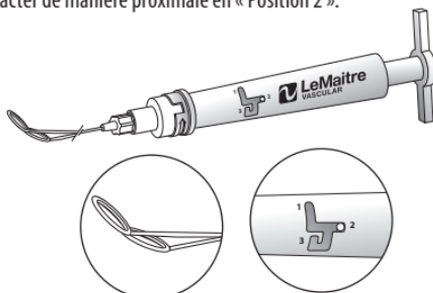


12. Maintenir la position du moyeu/manche et tourner la poignée de l'actionneur en suivant la direction indiquée par la flèche située sur la poignée de l'actionneur jusqu'à ce qu'un arrêt fixe soit détecté (approximativement 90°), en verrouillant le moyeu/manche et la poignée de l'actionneur ensemble.



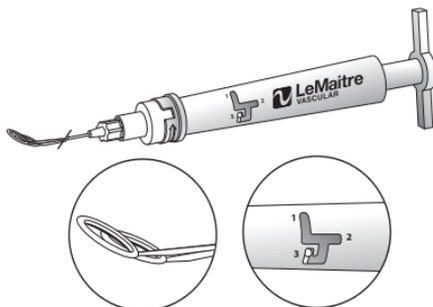
Remarque : *Ne pas faire tourner les moyeux ou le manche en fixant la poignée de l'actionneur.*

13. Pour la section du noyau de la plaque d'athérome de la pointe, tourner la poignée en forme de T à partir de la « Position 1 » et la rétracter de manière proximale en « Position 2 ».



Remarque : *Ne pas faire pivoter la poignée de l'actionneur.*

14. Une fois le noyau de la plaque d'athérome sectionné de la pointe, avancer la poignée de l'actionneur de manière distale et faire pivoter en « Position 3 » pour créer une sécurité pour l'extraction du noyau de la plaque d'athérome.



15. Retirer lentement tout le dispositif de manière proximale pour extraire le noyau de la plaque d'athérome du vaisseau.

Remarque : *Des pinces peuvent s'avérer nécessaires pour guider le noyau de la plaque d'athérome lors de son extraction du vaisseau.*

Continuer l'extraction jusqu'à ce que le dispositif soit totalement retiré du vaisseau. Dans le cas où des fragments de noyaux demeurent dans le vaisseau, un dispositif de retrait EndoHelix peut être utilisé. Dans l'éventualité où un dispositif de retrait EndoHelix serait nécessaire, retirer le dispositif MultiTASC et se reporter au Mode d'emploi du dispositif de retrait EndoHelix.

16. Pratiquer une angiographie pour s'assurer que le noyau de la plaque d'athérome est totalement retiré du vaisseau et pour déterminer la technique endovasculaire requise afin de traiter le flap intimal au bout. S'il y a lieu, le dispositif de dissection Periscope Dissector Device peut être utilisé pour aider au croisement de la pointe du fil-guide. Dans l'éventualité où un dispositif de dissection Periscope Dissector Device serait nécessaire, retirer le dispositif MultiTASC et se reporter au Mode d'emploi du dispositif de dissection Periscope Dissector Device.
17. Dans le cas où une autre dissection serait désirée, retirer la poignée de l'actionneur en la faisant pivoter dans la direction opposée à celle indiquée par la flèche située sur la poignée jusqu'à ce qu'un arrêt fixe soit détecté (approximativement 90°). Inspecter l'alignement des anneaux, cela peut se réaliser sous fluoroscopie. Ne pas utiliser le dispositif si les anneaux ne sont pas alignés. Déconnecter la poignée de l'actionneur du moyeu. Fixer le capuchon du moyeu sur le moyeu. Desserrer le capuchon de la poignée pivotante de l'appareil et fixer la poignée pivotante sur le manche. Positionner la poignée pivotante dans la position désirée et resserrer le capuchon de la poignée pivotante. Revenir à l'étape 8 pour terminer la dissection.

Stockage

Conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Restérilisation/reconditionnement

Ce dispositif est exclusivement à usage unique. Ne jamais le réutiliser, le reconditionner ou le restériliser. La propreté et la stérilité d'un dispositif reconditionné ne peuvent pas être garanties. Le fait de réutiliser le dispositif peut engendrer des risques de contamination croisée, d'infection, voire de décès du patient. Les caractéristiques de performances du dispositif et l'intégrité de sa structure peuvent être compromises en cas de reconditionnement ou de restérilisation du dispositif, celui-ci n'ayant été conçu et testé qu'en vue d'un usage unique. La durée de conservation du dispositif tient compte d'un usage unique. Si, pour une raison quelconque, le dispositif doit être renvoyé à LeMaitre Vascular, le placer dans son emballage d'origine et le renvoyer à l'adresse indiquée sur la boîte.

Produit à garantie limitée, limitation des recours

LeMaitre Vascular, Inc. assure que ce dispositif a été fabriqué avec un soin raisonnable. Sauf indications contraires 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. LeMaitre Vascular ne cautionne en aucun cas l'adaptation de ce dispositif à un traitement particulier, laissant à l'acheteur la seule responsabilité de le déterminer. 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 du dispositif (à la discrétion de LeMaitre Vascular), après renvoi du dispositif par l'acheteur 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, EXTRA CONTRACTUELLE, STRICTE OU AUTRE, NE DÉPASSERA LA SOMME DE MILLE DOLLARS (US\$ 1 000), MÊME SI LEMAITRE VASCULAR A ÉTÉ PRÉVENU DE LA POSSIBILITÉ D'UNE TELLE PERTE, ET NONOBTANT LE MANQUEMENT AU BUT ESSENTIEL DE TOUT RECOURS. CES LIMITATIONS S'APPLIQUENT À TOUTE RÉCLAMATION DE TIERS.

Une date de révision ou d'émission de ces instructions est incluse à la dernière page de ce mode d'emploi à titre informatif pour 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.

Dispositivo di dissezione/sezionamento trasversale MultiTASC™

(Modelli 4500-03, 4500-04, 4500-05, 4500-06, 4500-07, 4500-08, 4500-09, 4500-10, e4500-03, e4500-04, e4500-05, e4500-06, e4500-07, e4500-08, e4500-09, e4500-10)

Istruzioni per l'uso - Italiano

STERILE EO

Descrizione

Il dispositivo di dissezione/sezionamento trasversale MultiTASC™ è composto da due anelli metallici coassiali collegati a un'impugnatura rimovibile mediante tubi concentrici.

Il dispositivo consente di dissezionare una placca ateromatosa dalla parete vasale, di sezionarla trasversalmente e di estrarla dal vaso.

Indicazioni per l'uso

Questo dispositivo è stato progettato per l'endoarteriectomia a distanza dei vasi sanguigni periferici negli interventi di ricostruzione vascolare.

Controindicazioni

MultiTASC non è raccomandato per:

1. donne in gravidanza,
2. pazienti con allergie ai materiali del dispositivo,
3. pazienti con aneurisma nel vaso bersaglio,
4. pazienti con calcificazione severa,
5. uso in arterie coronariche e carotidiche interne o altri vasi del sistema circolatorio centrale.

Avvertenze

1. Non utilizzare se la confezione o il dispositivo sono danneggiati.
2. Non utilizzare se la confezione interna è aperta al di fuori di un ambiente sterile.
3. Questo dispositivo deve essere utilizzato da un medico specializzato.
4. Non utilizzare se gli strati delle pareti vasali aderiscono tra di loro e se è difficile separare il segmento ateromatoso dal vaso.

Precauzioni

1. Le leggi federali degli Stati Uniti e altre leggi consentono la vendita di questo dispositivo solo a medici o dietro prescrizione medica.
2. Non utilizzare il dispositivo una volta trascorsa la data di scadenza riportata sull'etichetta.
3. Il dispositivo è soltanto monouso. Non riutilizzare, ritrattare o risterilizzare (per maggiori informazioni consultare la sezione "Risterilizzazione e riconfezionamento" in questo documento).
4. Non tentare mai di utilizzare il dispositivo senza fluoroscopia.
5. Non applicare una pressione eccessiva per escindere o asportare i segmenti ateromatosi dal vaso occluso.
6. Verificare di aver rimosso TUTTO il materiale ateromatoso dissezionato.
7. Questo dispositivo non è adatto per il sezionamento trasversale di materiale calcificato. Il sezionamento trasversale di tale materiale può provocare danni al dispositivo. Qualora gli anelli o lo stelo del dispositivo vengano piegati, non tentare di riparare il dispositivo o di utilizzarlo su un paziente. Estrarre il dispositivo dal paziente ed eliminarlo.
8. Non tentare di eseguire una dissezione dopo il sezionamento trasversale della placca senza aver prima verificato il corretto allineamento degli anelli. Questa operazione può essere effettuata mediante fluoroscopia.

Possibili complicanze

- Infiammazione, ematoma, seroma o emorragia nel sito di incisione/perforazione
- Infezione superficiale o profonda della ferita
- Lesioni, dissezione, perforazione o rottura del vaso
- Vasospasmo
- Embolia, trombosi o occlusione acuta

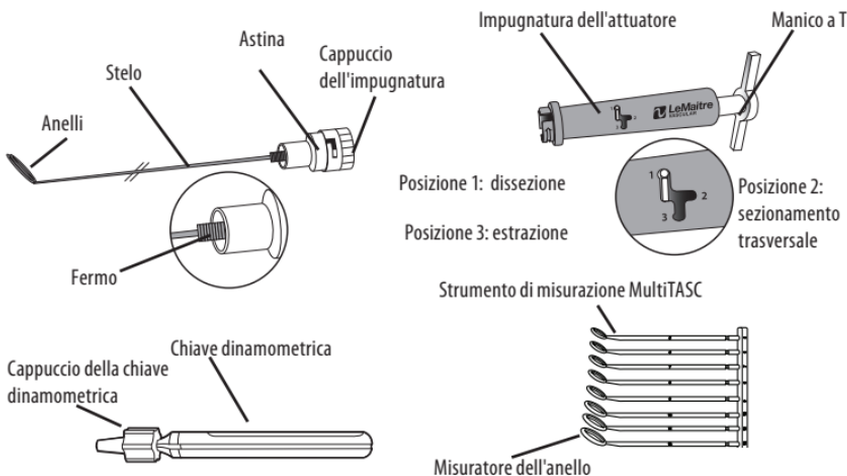
- Febbre, reazioni ai farmaci o reazioni allergiche al mezzo di contrasto
- Necessità di un ulteriore intervento chirurgico
- Perdita dell'arto a causa di embolizzazione distale
- Insufficienza renale
- Riocclusione/ristenosi
- Emorragia post-operatoria
- Edema
- Pseudo aneurisma
- Rottura dell'ateroma
- Morte

Altre attrezzature necessarie

- Sistema di imaging con fluoroscopia ad alta risoluzione
- Strumento di misurazione MultiTASC™
- Righello/nastro radiopaco (opzionale)
- Dissettore Periscope™ (se necessario)
- Dissettore Martin™ (se necessario)
- Dispositivo di recupero EndoHelix™ (se necessario)

Specifiche tecniche

Numero di catalogo	Descrizione	Diametro interno	Diametro esterno	Lunghezza utile	Strumento di misurazione
4500-03, e4500-03	Dispositivo di dissezione/ sezionamento trasversale MultiTASC; Misura 5	3,5 mm	5,5 mm	55 cm	5
4500-04, e4500-04	Dispositivo di dissezione/ sezionamento trasversale MultiTASC; Misura 6	4,5 mm	6,5 mm	55 cm	6
4500-05, e4500-05	Dispositivo di dissezione/ sezionamento trasversale MultiTASC; Misura 7	5,5 mm	7,5 mm	55 cm	7
4500-06, e4500-06	Dispositivo di dissezione/ sezionamento trasversale MultiTASC; Misura 8	6,5 mm	8,5 mm	55 cm	8
4500-07, e4500-07	Dispositivo di dissezione/ sezionamento trasversale MultiTASC; Misura 9	7,5 mm	9,5 mm	55 cm	9
4500-08, e4500-08	Dispositivo di dissezione/ sezionamento trasversale MultiTASC; Misura 10	8,5 mm	10,5 mm	55 cm	10
4500-09, e4500-09	Dispositivo di dissezione/ sezionamento trasversale MultiTASC; Misura 11	9,5 mm	11,5 mm	55 cm	11
4500-10, e4500-10	Dispositivo di dissezione/ sezionamento trasversale MultiTASC; Misura 12	10,5 mm	12,5 mm	55 cm	12



Apertura della confezione

1. Aprire la scatola ed estrarre l'involucro.
2. Strappare le linguette della confezione e presentare il prodotto al personale in un ambiente sterile.

Ispezione prima dell'uso

Prima di introdurre il dispositivo nel paziente, eseguire i seguenti controlli funzionali.

1. Ispezionare la confezione e verificare che i componenti non siano danneggiati.
2. Verificare che gli anelli siano allineati. Se non lo sono, non utilizzare il dispositivo. Un leggero divario tra gli anelli è accettabile.

Accettabile:



Inaccettabile:



Istruzioni per l'uso

1. Incidere il vaso da trattare.
2. Isolare il vaso ed eseguire un'arteriotomia sufficiente a esporre la placca ateromatosa.
3. Dissezionare la placca ateromatosa dalla parete vasale utilizzando strumenti chirurgici appropriati.
4. Utilizzare lo strumento di misurazione MultiTASC per stabilire le dimensioni dell'anello da utilizzare.
5. Scegliere il dispositivo di dissezione/sezionamento trasversale MultiTASC adeguato alle dimensioni dell'anello stabilite nell'operazione precedente.
6. Prima di introdurre il dispositivo nel paziente, eseguire le operazioni indicate nella sezione "Ispezione prima dell'uso" di questo documento.
7. Il dispositivo include una chiave dinamometrica. Infilare la chiave dinamometrica nel punto desiderato e ruotare il cappuccio fino a bloccarlo.

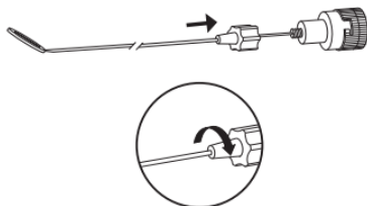


8. Posizionare gli anelli sulla placca ateromatosa. Sotto osservazione fluoroscopica, cominciare a dissezionare introducendo il dispositivo in direzione distale nel vaso. Far avanzare lentamente il dispositivo in direzione distale finché non si raggiunge l'estremità della placca ateromatosa.

Nota: è possibile riposizionare la chiave dinamometrica durante l'operazione di avanzamento del dispositivo. A tal fine, allentare il cappuccio della chiave dinamometrica, riposizionarla e serrare nuovamente il cappuccio per bloccarlo nella posizione desiderata.

Nota: in presenza di placche ateromatose con calcificazioni severe potrebbe essere necessario utilizzare il dissettore Martin. Qualora sia necessario utilizzare il dissettore Martin, rimuovere il dispositivo MultiTASC e consultare le Istruzioni per l'uso del dissettore Martin.

9. Una volta raggiunta l'estremità della placca ateromatosa, allentare completamente il cappuccio della chiave dinamometrica e sfilare la chiave dinamometrica fino a sganciarla del tutto dal cappuccio. Rimuovere la chiave dinamometrica dallo stelo. Spingere il cappuccio della chiave dinamometrica fino al fermo e serrare per bloccarlo.

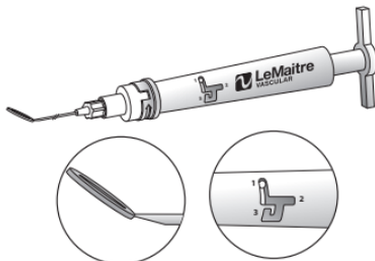


10. Rimuovere il cappuccio dell'astina dall'estremità prossimale dello stelo effettuando una rotazione.

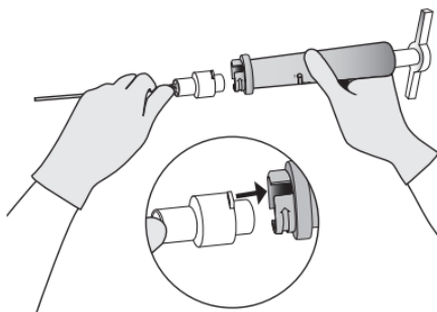
Nota: non ruotare l'astina o lo stelo durante l'operazione di rimozione del cappuccio dell'astina.



11. Verificare che l'impugnatura dell'attuatore si trovi in "Posizione 1", quindi far scorrere l'astina negli alloggi di assemblaggio.



12. Mantenere l'astina/stelo in posizione, quindi ruotare l'impugnatura dell'attuatore nella direzione indicata dalla freccia sull'impugnatura dell'attuatore fino ad avvertire un ostacolo (dopo aver compiuto una rotazione di circa 90°), bloccando insieme astina/stelo e impugnatura dell'attuatore.



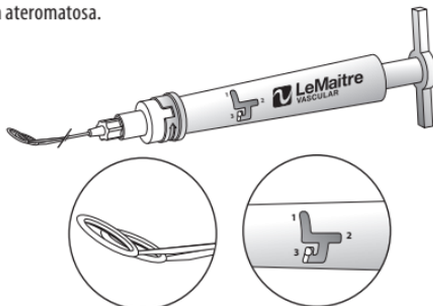
Nota: non ruotare le astine o lo stelo durante l'operazione di collegamento dell'impugnatura dell'attuatore.

13. Per sezionare trasversalmente la placca ateromatosa dall'estremità, ruotare l'impugnatura a T dalla "Posizione 1", quindi ritrarla in direzione prossimale in "Posizione 2".



Nota: non ruotare l'impugnatura dell'attuatore.

14. Dopo aver sezionato trasversalmente la placca ateromatosa dall'estremità, far avanzare l'impugnatura dell'attuatore in direzione distale e portarla in "Posizione 3" per creare un blocco antiritorno che consenta l'estrazione della placca ateromatosa.



15. Ritrarre lentamente l'intero dispositivo in direzione prossimale per estrarre la placca ateromatosa dal vaso.

Nota: potrebbe essere necessario l'uso del forcipe per avvalersi di una guida durante l'operazione di estrazione della placca ateromatosa dal vaso.

Continuare l'estrazione fino alla completa rimozione del dispositivo dal vaso. In presenza di frammenti della placca all'interno del vaso, potrebbe essere necessario utilizzare il dispositivo di recupero EndoHelix. Qualora sia necessario utilizzare il dispositivo di recupero EndoHelix, rimuovere il dispositivo MultiTASC e consultare le Istruzioni per l'uso del dispositivo di recupero EndoHelix.

16. Eseguire un angiogramma per verificare che la placca aterosclerotica sia stata rimossa completamente dal vaso e per stabilire la tecnica endovascolare più appropriata per il trattamento del lembo della tunica intima all'estremità. Se necessario, utilizzare il dissettore Periscope per avvalersi di una guida durante l'operazione di attraversamento del filo guida dell'estremità. Qualora sia necessario utilizzare il dissettore Periscope, rimuovere il dispositivo MultiTASC e consultare le Istruzioni per l'uso del dissettore Periscope.
17. Qualora si desideri procedere a un'ulteriore dissezione, rimuovere l'impugnatura dell'attuatore ruotandola nella direzione opposta a quella indicata dalla freccia sull'impugnatura fino ad avvertire un ostacolo (dopo aver compiuto una rotazione di circa 90°). Verificare che gli anelli siano allineati. Questa operazione può essere effettuata mediante fluoroscopia. Se non lo sono, non utilizzare il dispositivo. Staccare l'impugnatura dell'attuatore dall'astina. Collegare il cappuccio dell'astina all'astina. Allentare il cappuccio della chiave dinamometrica dal fermo e collegare la chiave dinamometrica allo stelo. Posizionare la chiave dinamometrica nel punto desiderato e serrare il cappuccio. Ripetere l'operazione descritta al Punto 8 per completare la dissezione.

Stoccaggio

Conservare in un luogo fresco e asciutto.

Risterilizzazione/Riconfezionamento

Il dispositivo è esclusivamente monouso. Non riutilizzare, ritrattare o risterilizzare. Non è possibile garantire la pulizia e la sterilità del dispositivo ritrattato. Il riutilizzo del dispositivo può causare contaminazione incrociata, infezione o decesso del paziente. Il ritrattamento e la risterilizzazione possono compromettere le caratteristiche prestazionali e l'integrità strutturale del dispositivo, in quanto quest'ultimo è concepito e testato esclusivamente per un impiego monouso. La conservabilità del dispositivo dipende dal 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.

Garanzia limitata e limitazione di responsabilità

LeMaitre Vascular, Inc. garantisce che il prodotto è stato fabbricato con ragionevole cura e attenzione. Se non diversamente indicato nella presente garanzia, LEMAITRE VASCULAR (NOME UTILIZZATO IN QUESTA SEZIONE PER RIFERIRSI A LEMAITRE VASCULAR, INC., ALLE SUE SOCIETÀ CONTROLLATE E AI RISPETTIVI DIPENDENTI, DIRIGENTI, AMMINISTRATORI E AGENTI) NON FORNISCE ALCUNA GARANZIA ESPLICITA O IMPLICITA RELATIVAMENTE ALL'USO DEL DISPOSITIVO, IN BASE ALLE LEGGI IN VIGORE O SU ALTRE BASI (COMPRESSE, SENZA LIMITAZIONE ALCUNA, LE GARANZIE IMPLICITE DI COMMERCIALITÀ E DI IDONEITÀ PER UN USO SPECIFICO), E DECLINA PERTANTO OGNI RESPONSABILITÀ DERIVANTE DALLE STESSA. LeMaitre Vascular non garantisce l'idoneità del dispositivo per alcuno specifico trattamento, poiché questa determinazione è responsabilità dell'acquirente. 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 terzi. L'unico rimedio previsto in caso di violazione della presente garanzia limitata consisterà 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, CONSEGUENZIALI, SPECIALI, PUNITIVI O ESEMPLARI. LA RESPONSABILITÀ COMPLESSIVA DI LEMAITRE VASCULAR RELATIVAMENTE AL DISPOSITIVO, SIA ESSA DIRETTA, CONTRATTUALE O DERIVANTE DA ATTO ILLECITO, NON POTRÀ SUPERARE IL VALORE DI MILLE DOLLARI (\$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 QUALSIASI RECLAMO PRESENTATO DA TERZI.

La data di revisione o emissione di queste istruzioni, riportata sull'ultima pagina delle Istruzioni per l'uso, viene fornita all'utente a titolo informativo. Qualora siano trascorsi ventiquattro (24) mesi dalla data indicata e dall'uso del prodotto, ?consigliabile rivolgersi a LeMaitre Vascular per verificare se sono disponibili informazioni più aggiornate sul prodotto.

MultiTASC™ Dispositivo de disección/trasección

(Números de modelo 4500-03, 4500-04, 4500-05, 4500-06, 4500-07, 4500-08, 4500-09, 4500-10, e4500-03, e4500-04, e4500-05, e4500-06, e4500-07, e4500-08, e4500-09, e4500-10)

Instrucciones de uso: español

STERILE EO

Descripción

El Dispositivo de disección/trasección MultiTASC™ consta de dos anillos coaxiales de metal conectados a un mango desmontable a través de tubos concéntricos.

El dispositivo está diseñado para diseccionar un núcleo ateromatoso de la pared del vaso. El núcleo se transecciona a continuación y se extrae del vaso.

Indicaciones de uso

Este dispositivo está indicado para la endarterectomía remota de vasos sanguíneos periféricos durante la reconstrucción vascular.

Contraindicaciones

El dispositivo MultiTASC no está recomendado en los siguientes casos:

1. mujeres embarazadas,
2. pacientes con alergia a algún material del dispositivo,
3. pacientes con un aneurisma en el vaso objetivo,
4. paciente con calcificación aguda,
5. uso en las arterias carótida interna, coronaria u otros vasos del sistema circulatorio central.

Advertencias

1. No utilizar si el envase o el dispositivo está dañado.
2. No utilizar si el envasado interno ha sido abierto fuera de la zona estéril.
3. Solamente podrá hacer uso de este dispositivo un médico cualificado.
4. No utilizar si las capas de la pared del vaso son excesivamente coherentes y es difícil separar el segmento ateromatoso del vaso.

Precauciones

1. Las legislaciones española y europea, y demás normativas aplicables, autorizan la venta de este dispositivo exclusivamente bajo prescripción médica.
2. No emplee el dispositivo pasada la fecha de caducidad indicada en el envase.
3. Este dispositivo es de un solo uso. No reutilizar, reprocesar, ni reesterilizar (consulte la sección "Reesterilización y reenvasado" de este documento para más información).
4. No intentar nunca utilizar este dispositivo si no es mediante observación fluoroscópica.
5. No utilizar una fuerza excesiva para despegar/extraer los segmentos ateromatosos del vaso ocluido.
6. Asegurarse de extraer TODO el material ateromatoso diseccionado.
7. El dispositivo no está diseñado para transeccionar material calcificado. Si se trata de transeccionar dicho material se podría dañar el dispositivo. Si los anillos o el eje del dispositivo se doblan no se debe tratar de repararlos ni se debe utilizar en el paciente. Extraer el dispositivo del paciente y desecharlo.
8. No tratar de realizar la disección después de la transección del núcleo sin inspeccionar los anillos con anterioridad por si se hubieran desalineado. Esta acción se puede llevar a cabo con el fluoroscopio.

Posibles complicaciones

- Inflamación, hematoma, seroma o hemorragia en el lugar de la incisión / punción
- Infección superficial o profunda de la herida
- Lesión, disección, perforación o ruptura del vaso
- Espasmo del vaso
- Embolia, trombosis u oclusión aguda

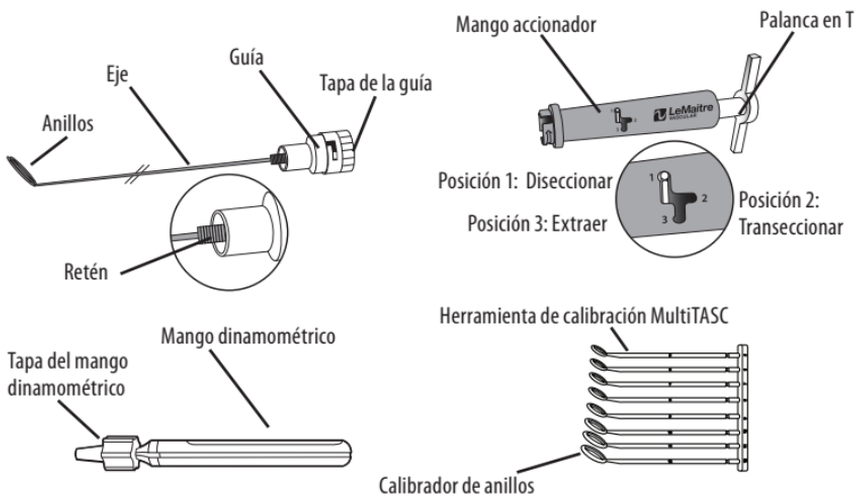
- Fiebre, reacciones al fármaco o reacciones alérgicas al medio de contraste
- Intervención quirúrgica adicional
- Pérdida de la extremidad debido a embolización distal
- Insuficiencia renal
- Reoclusión o reestenosis
- Hemorragia posoperatoria
- Edema
- Pseudoaneurisma
- Ateromatoso fracturado
- Fallecimiento

Elementos necesarios adicionales

- Funcionalidad para el diagnóstico por imagen fluoroscópica de alta resolución
- Herramienta de calibración MultiTASC™
- Regla/cinta radiopaca (opcional)
- Disector Periscope™ (si fuera necesario)
- Disector Martin™ (si fuera necesario)
- Dispositivo de extracción EndoHelix™ (si fuera necesario)

Especificaciones

Número de catálogo	Descripción	Diámetro interior	Diámetro exterior	Longitud utilizable	Herramienta de calibración
4500-03, e4500-03	MultiTASC Dispositivo de disección/transección; Tamaño 5	3,5 mm	5,5 mm	55 cm	5
4500-04, e4500-04	MultiTASC Dispositivo de disección/transección; Tamaño 6	4,5 mm	6,5 mm	55 cm	6
4500-05, e4500-05	MultiTASC Dispositivo de disección/transección; Tamaño 7	5,5 mm	7,5 mm	55 cm	7
4500-06, e4500-06	MultiTASC Dispositivo de disección/transección; Tamaño 8	6,5 mm	8,5 mm	55 cm	8
4500-07, e4500-07	MultiTASC Dispositivo de disección/transección; Tamaño 9	7,5 mm	9,5 mm	55 cm	9
4500-08, e4500-08	MultiTASC Dispositivo de disección/transección; Tamaño 10	8,5 mm	10,5 mm	55 cm	10
4500-09, e4500-09	MultiTASC Dispositivo de disección/transección; Tamaño 11	9,5 mm	11,5 mm	55 cm	11
4500-10, e4500-10	MultiTASC Dispositivo de disección/transección; Tamaño 12	10,5 mm	12,5 mm	55 cm	12



Para abrir el envase

1. Abrir la caja y sacar la bolsa.
2. En un entorno estéril, despegar las etiquetas y entregar la bandeja al personal de quirófano.

Inspección de pre-utilización

Antes de introducir el dispositivo en el paciente, LeMaitre Vascular recomienda realizar las siguientes comprobaciones de funcionamiento:

1. Inspeccionar el embalaje y todos los componentes para comprobar que no presenten ningún daño.
2. Inspeccionar los anillos por si se hubieran desalineado. Si los anillos se hubieran desalineado, no utilice el dispositivo. Un pequeño hueco entre los anillos es aceptable.

Aceptable:



Inaceptable:



Instrucciones de uso

1. Realizar una incisión quirúrgica en el vaso que requiere tratamiento.
2. Aislar el vaso y realizar una arteriotomía que sea lo suficientemente larga como para exponer el núcleo ateromatoso.
3. Diseccionar el núcleo ateromatoso del vaso utilizando los instrumentos quirúrgicos apropiados.
4. Utilizar la herramienta de calibración MultiTASC para confirmar el tamaño del anillo necesario.
5. Seleccionar el dispositivo de Discción Transección MultiTASC que corresponda al tamaño del anillo determinado en el paso anterior.
6. Completar los pasos indicados en la sección "Inspección de pre-utilización" de este documento antes de introducir el dispositivo en el paciente.

7. El dispositivo viene empaquetado con el mango dinamométrico colocado en su sitio. Deslizar el mango dinamométrico hasta el lugar deseado y girar la tapa del mismo para bloquearlo.

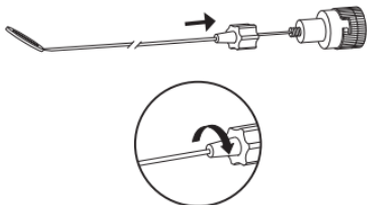


8. Colocar los anillos sobre el núcleo ateromatoso. Mediante supervisión fluoroscópica, comenzar la disección desplazando el dispositivo distalmente hacia el interior del vaso. Avanzar el dispositivo despacio distalmente hasta que alcance el extremo del núcleo ateromatoso.

Nota: El mango dinamométrico se puede recolocar durante el avance del dispositivo. Para hacer esto, aflojar la tapa del mango dinamométrico, recolocarla y volver a apretarla para bloquearla en la posición deseada.

Nota: Puede que un núcleo ateromatoso muy calcificado requiera la utilización del disector Martin. Si se requiere el uso del disector Martin, extraer el dispositivo MultiTASC y consultar las instrucciones que acompañan al disector Martin.

9. Cuando se alcance el extremo del núcleo ateromatoso, aflojar la tapa del mango dinamométrico completamente y deslizarlo hasta que se desenganche completamente de la tapa. Extraer el mango dinamométrico de eje. Deslizar la tapa del mango dinamométrico hacia el retén y apretar para asegurarla.

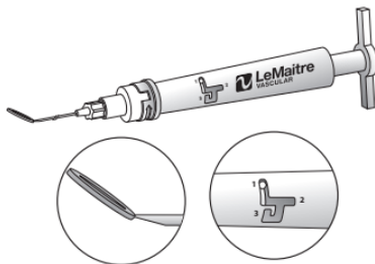


10. Extraer la tapa de la guía del extremo proximal del eje girándola.

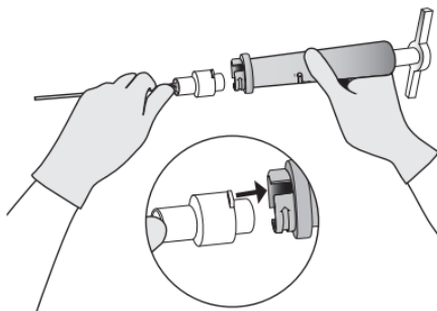
Nota: No girar la guía ni el eje mientras que se extrae la tapa de la guía.



11. Verifique que el mango accionador se encuentre en la "Posición 1" y deslice la guía hacia el interior de las ranuras de acople.

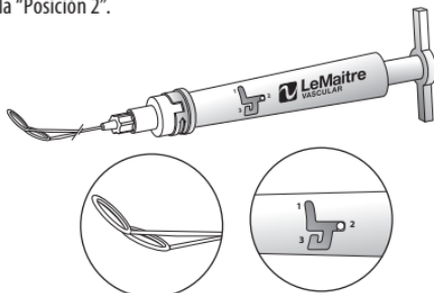


12. Mantener la posición de la guía/eje y girar el mango accionador en la dirección que indica la flecha del mismo hasta que se detenga (aproximadamente 90 °), dejando la guía/eje y el mango accionador juntos en posición de bloqueo.



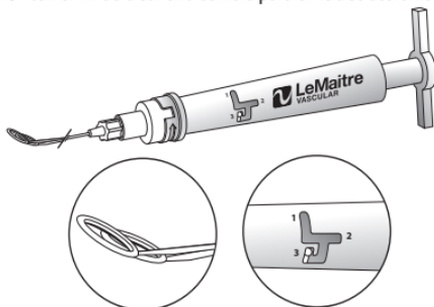
Nota: No girar las guías/ejes mientras que se coloca el mango accionador.

13. Para transeccionar el núcleo ateromatoso desde el extremo, gire la palanca en T desde la "Posición 1" y retire proximalmente hasta la "Posición 2".



Nota: No girar el mango accionador.

14. Con el núcleo ateromatoso transeccionado desde el extremo, avanzar el mango accionador distalmente y girar hasta la "Posición 3" con el fin de crear una barrera para el núcleo ateromatoso durante la extracción.



15. Retirar despacio el dispositivo completo proximalmente para extraer el núcleo ateromatoso del vaso.

Nota: Puede que sea necesario utilizar fórceps para guiar el núcleo ateromatoso desde el vaso durante la extracción.

Continúe la extracción hasta que el dispositivo se haya extraído completamente del vaso. Si hubieran quedado fragmentos del núcleo dentro del vaso, se puede utilizar un dispositivo de extracción EndoHelix. Si fuera necesario el uso de un dispositivo de extracción EndoHelix, extraiga el dispositivo MultiTASC y consulte las instrucciones de uso del dispositivo de extracción EndoHelix.

16. Llevar a cabo un angiograma para asegurarse de que el núcleo ateromatoso se haya extraído completamente del vaso y para determinar la técnica endovascular correcta requerida para tratar el colgajo intimal en el extremo. Si fuera necesario el dispositivo disector Periscope se puede utilizar como ayuda en el cruce del alambre guía del extremo. Si es necesario utilizar un dispositivo disector Periscope, extraiga el dispositivo MultiTASC y consulte las instrucciones de uso del disector Periscope.
17. Si desea llevar a cabo una disección adicional, extraiga el mango accionador girándolo en dirección contraria a la que indica la flecha del mismo hasta que se detenga (aproximadamente 90 °). Inspeccionar los anillos por si se hubieran desalineado, esta acción se puede llevar a cabo con el fluoroscopio. Si los anillos se hubieran desalineado, no utilice el dispositivo. Desconecte el mango accionador de la guía. Coloque la tapa de la guía en la guía. Afloje la tapa del mango dinamométrico del retén y coloque el mango dinamométrico en el eje. Sitúe el mango dinamométrico en la posición deseada y apriete la tapa del mismo. Vuelva al paso 8 para completar la disección.

Almacenamiento

Conservar en un lugar fresco y seco.

Re-esterilización/Re-ensogado

Este dispositivo es de un solo uso. No se debe volver a utilizar, procesar o esterilizar. La limpieza y esterilidad de un dispositivo reprocesado no se puede garantizar. La reutilización del dispositivo puede producir contaminación cruzada, infección o la muerte del paciente. Las características de rendimiento del dispositivo y la integridad estructural 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.

Garantía limitada del producto. Limitación de acciones

LeMaitre Vascular, Inc. garantiza que este dispositivo se ha fabricado con un cuidado razonable. Salvo que se indique expresamente en el presente documento, LEMAITRE VASCULAR (TAL Y COMO SE USA EN ESTA SECCIÓN, DICHO TÉRMINO INCLUYE LEMAITRE 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. LeMaitre Vascular no se responsabiliza de la idoneidad de este dispositivo para ningún tratamiento en concreto, la determinación del cual es responsabilidad exclusiva del comprador. 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 este (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, LEMAITRE VASCULAR SERÁ RESPONSABLE DE NINGÚN DAÑO DIRECTO, INDIRECTO, CONSECUENCIAL, ESPECIAL, PUNITIVO O EJEMPLAR. ASIMISMO, EN NINGÚN CASO EL CONJUNTO DE LA RESPONSABILIDAD DE LEMAITRE VASCULAR CON RESPECTO A ESTE DISPOSITIVO SUPERARÁ LA CANTIDAD DE MIL DÓLARES ESTADOUNIDENSES (1.000 \$), COMO QUIERA QUE SURJA BAJO CUALQUIER TEORÍA DE RESPONSABILIDAD, YA SEA EN CONTRATO, POR RESPONSABILIDAD EXTRA CONTRACTUAL, RESPONSABILIDAD ESTRICTA O SIMILAR, INDEPENDIENTEMENTE DE SI LEMAITRE 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 el 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.

MultiTASC™ Dispositivo para Dissecação/Transecção

(Numeração dos modelos 4500-03, 4500-04, 4500-05, 4500-06, 4500-07, 4500-08, 4500-09, 4500-10, e4500-03, e4500-04, e4500-05, e4500-06, e4500-07, e4500-08, e4500-09, e4500-10)

Instruções de utilização – Português

STERILE EO

Descrição

O dispositivo para Dissecação/Transecção MultiTASC™ consiste em duas argolas metálicas coaxiais ligadas a um cabo amovível através de tubos concêntricos.

O dispositivo está concebido para dissecar uma placa ateromatosa da parede do vaso sanguíneo. A placa é transeccionada e extraída do vaso sanguíneo.

Indicação de utilização

Este dispositivo está concebido para endarterectomia remota dos vasos sanguíneos periféricos durante a reconstrução vascular

Contra-indicações

O dispositivo MultiTASC não é recomendado nos seguintes casos:

1. mulheres grávidas,
2. pacientes com alergia a qualquer um dos materiais do dispositivo,
3. pacientes com um aneurisma no vaso sanguíneo em causa,
4. pacientes com uma calcificação acentuada,
5. utilização em doenças coronárias, artérias carótidas internas ou outros vasos sanguíneos do sistema circulatório central.

Avisos

1. Não utilize o dispositivo, se a respectiva embalagem estiver danificada.
2. Não use se a embalagem interna for aberta fora de um ambiente estéril.
3. Este dispositivo é para ser usado por um médico qualificado.
4. Não utilize, se as paredes dos vasos sanguíneos apresentarem uma aderência excessiva e for difícil separar o segmento ateromatoso do respectivo vaso sanguíneo.

Precauções

1. A legislação federal norte-americana, entre outras, limita a venda deste dispositivo a médicos ou por indicação destes.
2. Não utilize o dispositivo após a data de fim de validade indicada na etiqueta.
3. Este dispositivo destina-se a uma única utilização. Não reutilize, não repita o procedimento ou re-esterilize (para mais pormenores, leia a secção deste documento referente à “Re-esterilização/Re-acondicionamento”).
4. Nunca tente utilizar este dispositivo sem a utilização de fluoroscopia.
5. Não utilize força excessiva para retirar/remover os segmentos ateromatosos do vaso sanguíneo obstruído.
6. Certifique-se que TODO o material ateromatoso dissecado é removido.
7. Este dispositivo não está concebido para dissecar material calcificado. A tentativa de transecção desse material pode danificar o dispositivo. Se as argolas ou a haste do dispositivo ficarem curvadas, não tente reparar o dispositivo ou utilizá-lo no paciente. Retire do paciente e elimine o dispositivo.
8. Não tente a dissecação após a transecção da placa sem verificar se as argolas estão desalinhadas. Isso pode ser feito sob fluoroscopia.

Complicações Potenciais

- Inflamação do local da incisão/perfuração, hematoma, seroma ou hemorragia.
- Infecção superficial ou profunda da ferida.
- Lesão, dissecação, perfuração ou ruptura do vaso sanguíneo.
- Espasmo do vaso sanguíneo.

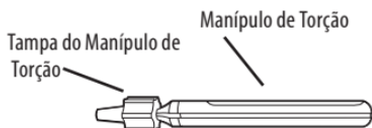
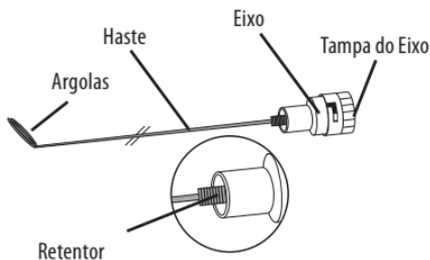
- Embolia, trombose ou obstrução aguda.
- Febre, reacção aos fármacos, reacções alérgicas ao meio de contraste.
- Intervenção cirúrgica adicional.
- Perda de membro devido à embolização distal.
- Insuficiência renal.
- Re-obstrução/reestenose.
- Hemorragia pós-operatória.
- Edema
- Pseudo aneurisma
- Ateromatose fracturada
- Morte

Itens Adicionais Requeridos

- Capacidades de imagiologia fluoroscópica de alta resolução
- Instrumento Calibrador MultiTASC™
- Escala graduada/adesivo radiopaco (opcional)
- Periscópio™ Dissector (conforme o exigido)
- Dissector Martin™ (conforme o exigido)
- Dispositivo de Recuperação EndoHelix™ (conforme o exigido)

Especificações

Número de catálogo	Descrição	Diâmetro interno	Diâmetro externo	Comprimento útil	Instrumento Calibrador
4500-03, e4500-03	Dispositivo para Dissecação/ Transecção MultiTASC; Tamanho 5	3,5 mm	5,5 mm	55 cm	5
4500-04, e4500-04	Dispositivo para Dissecação/ Transecção MultiTASC; Tamanho 6	4,5 mm	6,5 mm	55 cm	6
4500-05, e4500-05	Dispositivo para Dissecação/ Transecção MultiTASC; Tamanho 7	5,5 mm	7,5 mm	55 cm	7
4500-06, e4500-06	Dispositivo para Dissecação/ Transecção MultiTASC; Tamanho 8	6,5 mm	8,5 mm	55 cm	8
4500-07, e4500-07	Dispositivo para Dissecação/ Transecção MultiTASC; Tamanho 9	7,5 mm	9,5 mm	55 cm	9
4500-08, e4500-08	Dispositivo para Dissecação/ Transecção MultiTASC; Tamanho 10	8,5 mm	10,5 mm	55 cm	10
4500-09, e4500-09	Dispositivo para Dissecação/ Transecção MultiTASC; Tamanho 11	9,5 mm	11,5 mm	55 cm	11
4500-10, e4500-10	Dispositivo para Dissecação/ Transecção MultiTASC; Tamanho 12	10,5 mm	12,5 mm	55 cm	12



Para abrir a embalagem

1. Abra a caixa e puxe a bolsa para fora.
2. Desaperte as presilhas da bolsa e apresente o tabuleiro do produto num ambiente esterilizado

Verificação da Pré-Utilização

Efectue as seguintes verificações de funcionalidade, antes de introduzir o dispositivo no paciente:

1. Verifique se o invólucro e todos os componentes estão danificados.
2. Verifique se as argolas estão desalinhasadas. Se as argolas estiverem desalinhasadas, não utilize o dispositivo. É de aceitar um ligeiro intervalo entre as argolas.

Aceitável:



Inaceitável:



Instruções de Utilização

1. Efectue uma incisão descendente no vaso sanguíneo que necessita de tratamento.
2. Isole o vaso e efectue uma arteriotomia com o comprimento suficiente para expor a placa aterotomatosa.
3. Dissecte a placa aterotomatosa da parede do vaso sanguíneo, utilizando instrumentos cirúrgicos adequados.
4. Utilize o Instrumento Calibrador MultiTASC para confirmar o tamanho necessário da argola.
5. Seleccione o Dispositivo de Dissecção/Transecção MultiTASC que corresponde ao tamanho da argola determinada no passo anterior.
6. Complete os passos indicados na secção da "Verificação da Pré-Utilização" deste documento antes de introduzir o dispositivo no paciente.

7. O dispositivo é embalado com o manípulo de torção já incorporado. Faça deslizar o manípulo de torção para a posição desejada e rode a tampa do manípulo de torção para fechar.

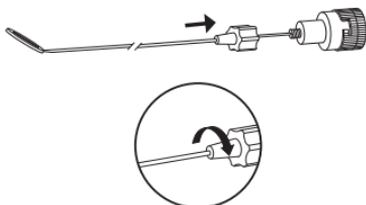


8. Coloque as argolas sobre a placa ateromatosa. Sob orientação fluoroscópica, comece por mover distalmente o dispositivo dentro do vaso. Lentamente, avance distalmente o dispositivo até atingir o ponto extremo da placa ateromatosa.

Nota: O manípulo de torção pode ser reposicionado à medida que o dispositivo avança. Para isso, desaperte a tampa do manípulo de torção, reposicione e volte a apertar a tampa do manípulo de torção para fechar na posição desejada.

Nota: Uma placa ateromatosa densamente calcificada pode exigir a utilização do Dissector Martin. Caso essa utilização seja necessária, remova o dispositivo MultiTASC e consulte as Instruções de Utilização que acompanham o Dissector Martin.

9. Ao atingir o ponto extremo da placa ateromatosa, desaperte completamente a tampa do manípulo de torção e faça deslizar o manípulo de torção até se desprender totalmente da tampa. Remova o manípulo de torção da haste. Faça deslizar a tampa do manípulo de torção para o retentor e aperte com firmeza.

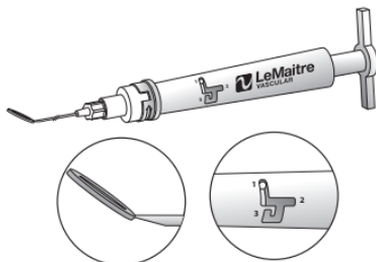


10. Remova a tampa do eixo a partir da extremidade proximal da haste, rodando a tampa do eixo.

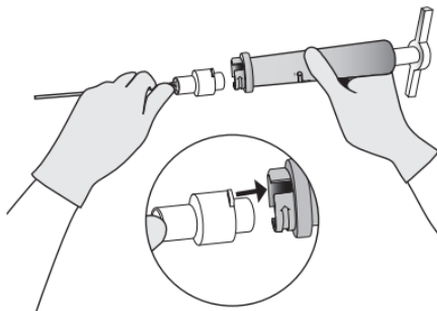
Nota: Não rode o eixo ou a haste enquanto remove a tampa do eixo.



11. Verifique se o manípulo activador está na "Posição 1" e faça deslizar sobre o eixo para dentro das ranhuras correspondentes.

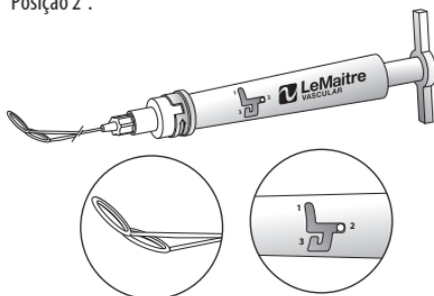


12. Mantenha a posição do eixo/haste e rode o manipulador activador em direcção à seta nele indicada até ser detectada uma paragem positiva (aproximadamente 90°), fechando juntos o eixo/haste e o manipulador activador.



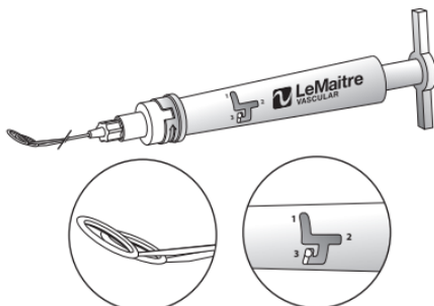
Nota: Não rode os eixos ou a haste enquanto anexa o manipulador activador.

13. Para uma transecção na placa ateromatosa a partir da extremidade, rode o cabo em T da "Posição 1" e retraia proximalmente para a "Posição 2".



Nota: Não rode o manipulador activador.

14. Realizada a transecção na placa ateromatosa a partir da extremidade, avance distalmente o manipulador activador e rode para a "Posição 3" de modo a criar um bloqueio de retorno na extracção da placa ateromatosa.



15. Lentamente, recolha proximalmente todo o dispositivo para extrair a placa ateromatosa do vaso sanguíneo.

Nota: Podem ser necessários forceps (pinças) para orientar a placa ateromatosa, à medida que está a ser extraída.

Continue a extracção até o dispositivo estar totalmente removido do vaso sanguíneo. No caso de permanecerem fragmentos da placa dentro do vaso, pode ser utilizado um Dispositivo de Recuperação

- EndoHelix. Caso seja necessária a utilização do Dispositivo de Recuperação EndoHelix, remova o Dispositivo MultiTASC e consulte as Instruções de Utilização do Dispositivo de Recuperação EndoHelix.
16. Efetue um angiograma para certificar que a placa aterosclerótica está totalmente removida do vaso sanguíneo e determinar qual a técnica endovascular adequada para o tratamento de tecidos residuais íntimos na extremidade. Se necessário, pode ser utilizado o Dispositivo do Periscópio Dissector para ajudar no cruzamento do fio-guia na extremidade. Em caso de utilização do Dispositivo do Periscópio Dissector, remova o Dispositivo MultiTASC e consulte as Instruções de Utilização do Dispositivo do Periscópio Dissector.
 17. Caso deseje outra dissecação, remova o manipulador activador, rodando na direcção oposta a seta indicada no manipulador até ser detectada uma paragem positiva (aproximadamente 90°). Verifique as argolas por causa do desalinhamento, pode ser feito sob fluoroscopia. Se as argolas estiverem desalinhadas, não utilize o dispositivo. Desligue o manipulador activador do eixo. Anexe ao eixo a tampa do eixo. Desaperte a tampa do manipulador de torção do retentor e anexe o manipulador de torção à haste. Coloque o manipulador de torção na posição desejada e aperte a tampa do manipulador de torção. Volte ao Passo 8 para completar a dissecação.

Armazenamento

Guarde num local fresco e seco.

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 actuação e a integridade da estrutura do dispositivo podem estar comprometidas devido ao reprocessamento ou re-esterilização, visto que foi concebido e testado apenas 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 respetiva embalagem original e devolva-o para o endereço indicado na caixa.

Garantia Limitada do Produto; Limitação do Direito a Reparação

A LeMaitre Vascular, Inc. garante que foi usado um cuidado razoável no fabrico deste dispositivo. Salvo quando explicitamente indicado no presente documento, a LEMAITRE VASCULAR (CONFORME UTILIZADO NESTA SECÇÃO, ESTES TERMOS DESIGNAM A LEMAITRE VASCULAR, INC., RESPECTIVAS AFILIADAS E RESPECTIVOS FUNCIONÁRIOS, ESTES TERMOS DIRECTOS, DIRECTORES, GESTORES E AGENTES) NÃO FORNECE QUAISQUER GARANTIAS EXPLÍCITAS OU IMPLÍCITAS RELATIVAMENTE A ESTE DISPOSITIVO, DECORRENTES DA APLICAÇÃO DA LEI OU OUTRAS (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. A LeMaitre Vascular não efetua qualquer declaração relativamente à adequação do dispositivo a qualquer tratamento específico no qual o mesmo seja utilizado, sendo esta determinação da exclusiva responsabilidade do comprador. Esta garantia limitada não se aplica em situações de utilização abusiva ou incorreta, ou incorreto armazenamento, deste dispositivo por parte do comprador ou de terceiros. A única indemnização por quebra desta garantia limitada deve ser a substituição deste dispositivo ou o reembolso do preço da mercadoria (se esta for a única opção da LeMaitre Vascular), seguida de devolução do dispositivo pelo comprador à LeMaitre Vascular. A presente garantia termina no final da data de validade do dispositivo.

EM CIRCUNSTÂNCIA ALGUMA, A LEMAITRE VASCULAR SERÁ CONSIDERADA RESPONSÁVEL POR QUAISQUER DANOS, DIRETOS, INDIRETOS, 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, EXTRA-CONTRATUAL, RESPONSABILIDADE OBJETIVA OU OUTRA, SERÁ SUPERIOR A MIL DÓLARES (USD 1000), INDEPENDENTEMENTE DO FACTO DA LEMAITRE VASCULAR TER SIDO AVISADA DA POSSIBILIDADE DE OCORRÊNCIA DA REFERIDA PERDA E AINDA QUE O OBJETIVO PRINCIPAL DA REPARAÇÃO NÃO TENHA SIDO ALCANÇADO. ESTAS LIMITAÇÕES APLICAM-SE A QUAISQUER RECLAMAÇÕES POR PARTE DE TERCEIROS.

A página de verso destas instruções inclui a indicação da respetiva data de revisão ou de emissão, 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.

MultiTASC™ Dissektion/Transektion Enhed

(Modelnumre 4500-03, 4500-04, 4500-05, 4500-06, 4500-07, 4500-08, 4500-09, 4500-10, e4500-03, e4500-04, e4500-05, e4500-06, e4500-07, e4500-08, e4500-09, e4500-10)

Brugervejledning – Dansk

STERILE EO

Beskrivelse

MultiTASC™ Dissektion/Transektion Enhed består af to koaksiale metalringe, som er forbundne med et aftageligt håndtag igennem koncentriske rør.

Enheden er designet til at dissekere en atheromatøs kerne fra karvæggen. Kernen bliver derefter transekeret og trukket ud af karret.

Brugsindikationer

Denne enhed er beregnet til fjern-endarterektomi af perifere blodkar under vaskulær genopbygning.

Kontraindikationer

MultiTASC Enheden anbefales ikke til følgende:

1. Gravide kvinder,
2. Patienter, som er allergiske overfor nogen af enhedens materialer,
3. Patienter, som har en aneurisme i det pågældende kar,
4. Patienter, som lider af alvorlig forkalkning,
5. Brug i kranspulsåren, indre halspulsårer og andre kar i det centrale kredsløb.

Advarsler

1. Må ikke bruges, hvis emballagen eller enheden er beskadiget.
2. Må ikke bruges, hvis den indre del af pakken har været åbnet i et usterilt miljø.
3. Denne enhed er beregnet til brug af en kvalificeret læge.
4. Må ikke bruges, hvis karvæggens lag er for kohærente, og det er svært at fjerne det atheromatøse område fra karret.

Forholdsregler

1. Ifølge forbundsstatslovgivning og anden lovgivning i USA må dette udstyr kun sælges af en læge eller efter dennes anvisning.
2. Brug ikke enheden hvis udløbsdatoen på mærkaten er overskredet.
3. Denne enhed er kun beregnet til engangsbrug. Må ikke genbruges, genbehandles eller gensteriliseres (der refereres til "Gensterilisering/Ompakning" afsnittet i dette dokument for yderligere detaljer).
4. Der må aldrig gøres forsøg på at bruge enheden uden brug af fluoroskopi.
5. Brug ikke overdreven kraft til at udtrække/fjerne de atheromatøse områder fra det okkluderede kar.
6. Kontrollér, at ALT dissekeret, atheromatøst materiale er fjernet.
7. Denne enhed er ikke designet til at transekere forkalket materiale. Forsøg på at transekere denne type materiale kan ødelægge enheden. Hvis ringene eller enhedens skaft bliver bøjet, må der ikke gøres forsøg på at reparere enheden eller bruge den i patienten. Træk enheden ud af patienten og bortskaft enheden.
8. Forsøg ikke at udføre en dissektion efter kernen er blevet transekeret, uden først at kontrollere, at ringene ikke er fejlbehæftede. Dette kan gøres under fluoroskopi.

Potentielle komplikationer

- Inflammation ved incisions-/punkturstedet, hæmatom, væskeansamling eller blødning
- Infektion af overfladisk eller dybt sår
- Karbeskadigelse, dissektion, perforering eller ruptur
- Karspasme
- Emboli, trombose eller akut okklusion
- Feber, reaktion på medicin eller allergiske reaktioner på kontrastmidler

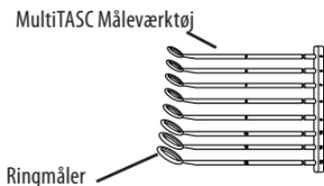
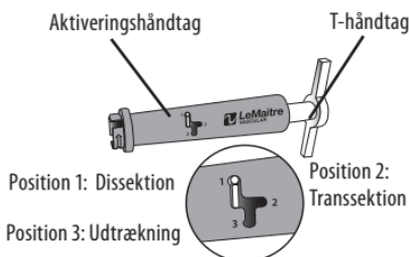
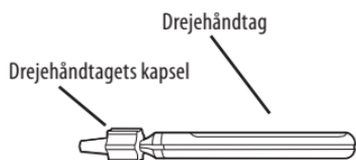
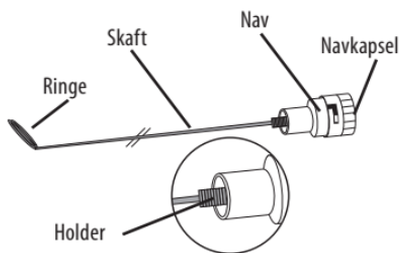
- Yderligere kirurgiske indgreb
- Lab af lemmer på grund af distal embolisering
- Nyresvigt
- Reokklusion/restenose
- Postoperativ blødning
- Ødem
- Pseudo-aneurisme
- Fraktureret atheromatøs kerne
- Dødsfald

Yderligere påkrævede enheder

- Fluoroskopiske visualiseringsenheder med høj opløsning
- MultiTASC™ Måleværktøj
- Røntgentæt lineal/tape (valgfrit)
- Periscope™ Dissektor (påkrævet)
- Martin™ Dissektor (påkrævet)
- EndoHelix™ Udtrækningsenhed (påkrævet)

Specifikationer

Katalog-nummer	Beskrivelse	Indvendig diameter	Ydre diameter	Anvendelig længde	Måleværktøj
4500-03, e4500-03	MultiTASC Dissektion/ Transsektion Enhed; størrelse 5	3,5 mm	5,5 mm	55 cm	5
4500-04, e4500-04	MultiTASC Dissektion/ Transsektion Enhed; størrelse 6	4,5 mm	6,5 mm	55 cm	6
4500-05, e4500-05	MultiTASC Dissektion/ Transsektion Enhed; størrelse 7	5,5 mm	7,5 mm	55 cm	7
4500-06, e4500-06	MultiTASC Dissektion/ Transsektion Enhed; størrelse 8	6,5 mm	8,5 mm	55 cm	8
4500-07, e4500-07	MultiTASC Dissektion/ Transsektion Enhed; størrelse 9	7,5 mm	9,5 mm	55 cm	9
4500-08, e4500-08	MultiTASC Dissektion/ Transsektion Enhed; størrelse 10	8,5 mm	10,5 mm	55 cm	10
4500-09, e4500-09	MultiTASC Dissektion/ Transsektion Enhed; størrelse 11	9,5 mm	11,5 mm	55 cm	11
4500-10, e4500-10	MultiTASC Dissektion/ Transsektion Enhed; størrelse 12	10,5 mm	12,5 mm	55 cm	12



Åbning af æsken

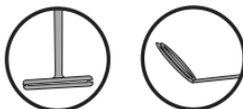
1. Åbn æsken, og træk posen ud.
2. Træk posen af ved hjælp af fligene, og aflever posen på en bakke til personalet i et sterilt område.

Kontrol eftersyn før brug

Inden enheden føres ind i patienten, skal følgende funktionalitetskontrol udføres:

1. Undersøg, at indpakningen og alle delene ikke er beskadigede.
2. Undersøg, at ringene ikke er fejlbehæftede. Hvis ringene er fejlbehæftede, må enheden ikke anvendes. Et mindre mellemrum mellem ringene er acceptabelt.

Acceptabelt:



Unacceptabelt:



Brugervejledning

1. Udfør et kirurgisk snit ned til det kar, som kræver behandling.
2. Isolér karret, og udfør en arteriotomi, som er lang nok til at kunne blotte den atheromatøse kerne.
3. Disseker den atheromatøse kerne fra karvæggen ved at bruge passende kirurgiske instrumenter.
4. Før at kontrollere den påkrævede ringstørrelse, skal MultiTASC Måleværktøj bruges.
5. Vælg den MultiTASC Dissektion/Transsektion Enhed, som svarer til den ringstørrelse, som blev valgt i forrige punkt.
6. Udfør kontrol eftersynet, som er beskrevet i afsnittet "Kontrol eftersyn før brug" i dette dokument, før enheden indføres i patienten.

7. Enheden er emballeret, således at drejhåndtaget er på plads. Før drejhåndtaget til den ønskede placering, og drej drejhåndtagets kapsel rundt for at låse den.

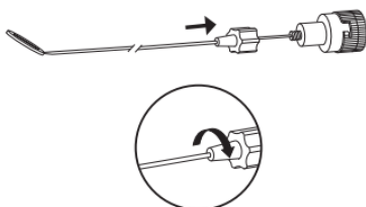


8. Placer ringene over atheromatøse kerne. Start dissektionen ved at bevæge enheden distalt ind i karret ved hjælp af fluoroskopet. Bevæg enheden langsomt, distalt fremad, indtil den atheromatøse kernes endepunkt er nået.

Bemærk: Det kan være nødvendigt at repositionere drejhåndtaget, efterhånden som enheden føres ind. For at gøre dette løsnes drejhåndtagets kapsel, repositionér derefter drejhåndtaget, og spænd drejhåndtagets kapsel for at låse det i den ønskede position.

Bemærk: En meget tilkalket atheromatøs kerne kan kræve brug af Martin Dissektoren. I tilfælde af, at det er nødvendigt at bruge Martin Dissektoren, fjern da MultiTASC Enheden, og læs brugervejledningen, som følger med Martin Dissektoren.

9. Når endepunktet i den atheromatøse kerne er nået, løsn drejhåndtagets kapsel fuldstændigt, og drej drejhåndtaget, indtil det er fuldstændigt frigjort fra drejhåndtagets kapsel. Fjern drejhåndtaget fra skaftet. Før drejhåndtagets kapsel ind i holderen, og spænd den for at fastgøre den.

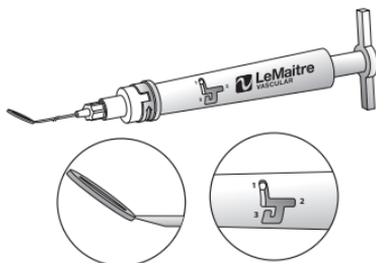


10. Fjern den navkapsel fra skaftets proksimale ende ved at rotere den navkapsel.

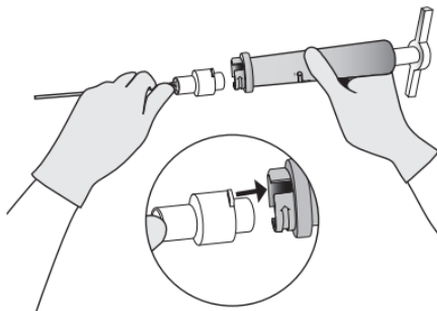
Bemærk: Drej ikke navet eller skaftet, mens du fjerner den navkapsel.



11. Kontrollér, at aktiveringshåndtaget er indstillet på "Position 1", og før navet ind i de tilsvarende åbninger.

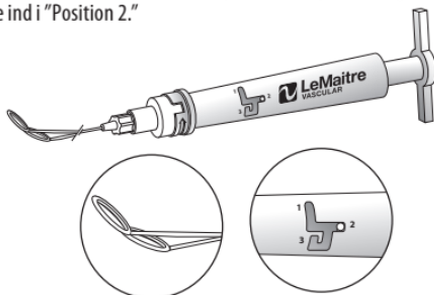


12. Fasthold navets/skafkets position, og drej aktiveringshåndtaget i pilens retning, som er angivet på aktiveringshåndtaget, indtil det kommer til et naturligt stop (ca. 90°), således at navet/skafket og aktiveringshåndtaget låses sammen.



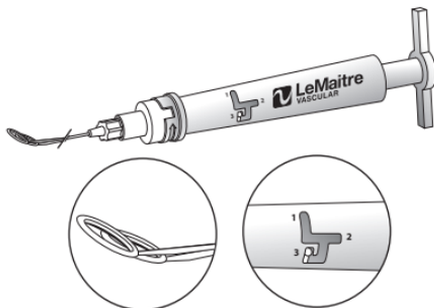
Bemærk: Drej ikke navene eller skafket rundt, mens du fastgør aktiveringshåndtaget.

13. For at transekere den atheromatøse kerne fra endepunktet, drej t-håndtaget rundt fra "Position 1", og træk den proksimalt tilbage ind i "Position 2."



Bemærk: Drej ikke aktiveringshåndtaget rundt.

14. Når den atheromatøse kerne er transekert fra endepunktet, føres aktiveringshåndtaget distalt frem og drejes ind i "Position 3" for at skabe en bagstopper til udtrækning af den atheromatøse kerne.



15. Træk langsomt hele enheden proksimalt ud, for at trække den atheromatøse kerne ud af karret.

Bemærk: Det kan være nødvendigt at bruge en tang for at lede den atheromatøse kerne ud af karret, mens den trækkes ud.

Fortsæt udtrækningen, indtil enheden er fuldstændigt fjernet fra karret. I tilfælde af, at der stadig er kernefragmenter inde i karret, kan det være nødvendigt at bruge EndoHelix Udtrækningsenheden.

- Hvis det er nødvendigt at bruge EndoHelix Udtrækningsenheden, fjern da MultiTASC Enheden, og læs brugervejledningen for EndoHelix Udtrækningsenheden.
16. Udfør et angiogram for at sikre, at den atheromatøse kerne er fuldstændigt fjernet fra karret, og for at bestemme den rette endovaskulære teknik, som er nødvendig til behandling af den intimale klap ved endepunktet. Hvis det er nødvendigt, kan Periscope Dissektoren bruges som hjælp til endepunktets guidewire passage. Hvis det er nødvendigt at bruge Periscope Dissektoren, fjern da MultiTASC Enheden, og læs brugervejledningen for Periscope Dissektoren.
 17. Hvis der er behov for yderligere dissektion, fjern aktiveringshåndtaget ved at dreje det i den modsatte retning, som pilen på aktiveringshåndtaget angiver, indtil det kommer til et naturligt stop (ca. 90°). Undersøg, om ringene fejlbehæftede. Dette kan gøres under fluoroskopi. Hvis ringene er fejlbehæftede, må enheden ikke anvendes. Afmonter aktiveringshåndtaget fra navet. Fastgør den navkapsel på navet. Løsn drejehåndtagets kapsel fra holderen, og fastgør drejehåndtaget på skaftet. Placér drejehåndtaget i den ønskede position, og spænd drejehåndtagets kapsel. Gå tilbage til punkt 8 for at fuldføre dissektionen.

Opbevaring

Opbevares på et køligt, tørt sted.

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 krydskontaminering, infektion eller patientdødsfald. Enhedens ydelses- og strukturegenskaber 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.

Begrænset produktgaranti. Begrænsning af misligholdelsesbeføjelser

LeMaitre Vascular, Inc. garanterer, at der er anvendt rimelig omhu ved fremstilling af dette udstyr. Medmindre det fremgår udtrykkeligt heri, FRALÆGGER LEMAITRE VASCULAR (SOM ANVENDT I DETTE AFSNIT INKLUDERER DENNE TERM LEMAITRE VASCULAR, INC., DETS ASSOCIEREDE SELSKABER, SAMT DERES RESPEKTIVE ANSATTE, OVERORDNEDE, DIREKTØRER, LEDERE OG AGENTER) SIG HERMED ALLE UDTRYKkelige SÅVEL SOM UNDERFORSTÅEDE GARANTIER MED HENSYN TIL DETTE UDSKYR, UANSET OM DE ER OPSTÅET SOM FØLGE AF LOV ELLER PÅ ANDEN MÅDE, (HERUNDER, MEN IKKE BEGRÆNSET TIL AL UNDERFORSTÅET GARANTI FOR SALGBARHED OG EGNETHED TIL BESTEMTE FORMÅL) OG FRASKRIVER SIG HERVED SAMME.

LeMaitre Vascular fremsætter ingen erklæring med hensyn til egnethed til nogen bestemt behandling, hvor produktet anvendes. Dette er alene køberens ansvar. Denne begrænsede garanti gælder ikke i tilfælde af evt. misbrug eller fejlagtig anvendelse, eller forkert opbevaring af denne enhed, foretaget af køberen eller en evt. tredje part. Den eneste misligholdelsesbeføjelse vedr. denne begrænsede garanti skal være en erstatning af enheden eller en refundering af købsprisen for enheden (efter LeMaitre Vascular's eget valg) efter købers returnering af enheden til LeMaitre Vascular. Denne garanti udløber på udløbsdatoen for enheden.

LEMAITRE VASCULAR FRASKRIVER SIG ETHVERT ANSVAR FOR EVENTUEL DIREKTE ELLER INDIREKTE SKADESERSTATNING, ERSTATNING FOR FØLGESKADER OG SPECIELLE SKADER, PØNALERSTATNING ELLER ANDEN SKADESERSTATNING. MED HENSYN TIL DETTE UDSKYR VIL LEMAITRE VASCULARS SAMLEDE ERSTATNINGSANSVAR, UANSET HVORDAN DET OPSTÅR OG EFTER EN HVILKEN SOM HELST ANSVARSTEORI, DET VÆRE SIG VED KONTRAKT, CIVILT SØGSMÅL, SKÆRPET ANSVAR ELLER PÅ ANDEN MÅDE, UNDER INGEN OMSTÆNDIGHEDER OVERSTIGE ÉT TUSINDE DOLLAR (US \$1.000), UANSET OM LEMAITRE VASCULAR ER BLEVET UNDERRETET OM MULIGHEDEN FOR ET SÅDANT TAB, OG UANSET OM EN EVENTUEL AFHJÆLPENDE FORANSTALTNING IKKE HAR LUVET OM TIL SIT EGENTLIGE FORMÅL. DISSE BEGRÆNSNINGER GÆLDER FOR ALLE TREDJEPARTSKRAV.

En revisions- eller udstedelsesdato for disse instruktioner kan findes på den bagerste side i brugervejledningen. Hvis der er gået fireogtyve (24) måneder mellem denne dato og produktets anvendelse, bør brugeren kontakte LeMaitre Vascular for at finde ud af, om der er kommet yderligere produktinformationer.

MultiTASC™-instrument för dissektion/transektion

(Modellnummer 4500-03, 4500-04, 4500-05, 4500-06, 4500-07, 4500-08, 4500-09, 4500-10, e4500-03, e4500-04, e4500-05, e4500-06, e4500-07, e4500-08, e4500-09, e4500-10)

Bruksanvisning – Svenska

STERILE EO

Beskrivning

MultiTASC™-instrumentet för dissektion/transektion består av två koaxiella ringar av metall, vilka är anslutna till ett löstagbart handtag genom koncentriska rör.

Instrumentet är utformat för att dissekera atermets kärna i kärlväggen. Kärnan transekteras sedan och extraheras från kärlet.

Indikationer

Detta instrument är avsett för endarterektomi av perifer blodkärl vid vaskulär rekonstruktion.

Kontraindikationer

MultiTASC-instrumentet rekommenderas inte för följande:

1. gravida kvinnor,
2. patienter som är allergiska mot något av materialen i instrumentet,
3. patienter med aneurysm i mälkärlet,
4. patienter med svår förkalkning,
5. användning i koronarkärl, arteria carotis interna eller andra kärl i det centrala cirkulationssystemet.

Varningar

1. Får ej användas om det finns skador på förpackningen eller instrumentet.
2. Får ej användas om den inre förpackningen öppnats utanför en steril miljö.
3. Instrumentet får endast användas av en behörig läkare.
4. Får ej användas om kärlväggens skikt är alltför integrerade och det ateromatösa segmentet är svårt att skilja från kärnen.

Försiktighetsåtgärder

1. USA:s federala lagar och andra lagar medger endast försäljning av den här enheten på eller enligt order av läkare.
2. Använd inte instrumentet efter det utgångsdatum som är tryckt på etiketten.
3. Det här instrumentet är endast avsett för engångsbruk. Instrumentet får inte återanvändas, omarbetas eller omsteriliserats (se avsnittet "Omsterilisering/omförpackning" i det här dokumentet för ytterligare information).
4. Försök aldrig att använda den här enheten utan fluoroskopi.
5. Använd inte överdriven kraft för att riva/ta bort ateromatöst segment från ockluderade kärl.
6. Se till att ALLT dissekerat ateromatöst material avlägsnas.
7. Detta instrument är inte avsett för att transektera förkalkat material. Försök att transektera sådant material kan skada instrumentet. Om instrumentets ringar eller skaft blir böjda, försök inte att reparera instrumentet eller använda det i patienten. Avlägsna instrumentet från patienten och kassera instrumentet.
8. Försök inte att utföra dissektion efter kärntransektion utan att inspektera att ringarna sitter rätt. Detta kan göras med fluoroskopi.

Potentiella komplikationer

- Inflammation, hematom, serom eller blödning på platsen för incision/punktion
- Ytlig eller djup sårinfektion
- Kärlskada, dissektion, perforation eller ruptur
- Kärlspasm
- Emboli, trombos eller akut ocklusion

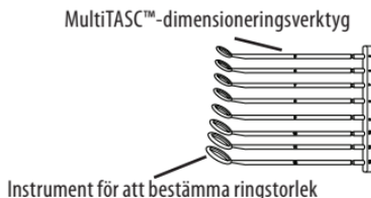
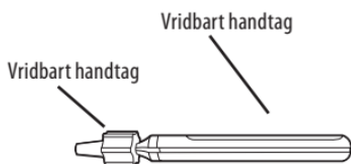
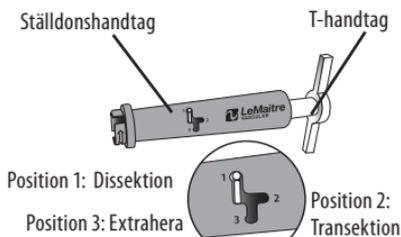
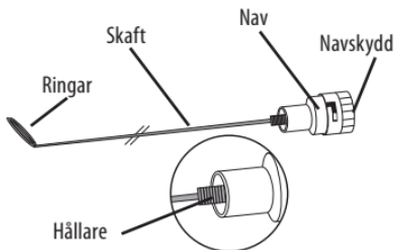
- Feber, läkemedelsreaktion eller allergiska reaktioner mot kontrastmedel
- Ytterligare kirurgiska ingrepp
- Förlust av extremitet på grund av distal emboli
- Njursvikt
- Re-okklusion/restenos
- Postoperativ blödning
- Ödem
- Pseudoaneurysm
- Ateromatös med fraktur
- Dödsfall

Andra artiklar som erfordras

- Fluoroskopisk avbildningsutrustning med hög upplösning
- MultiTASC™ Dimensioneringsverktyg
- Röntgentät linjal/tejp (tillval)
- Periskop™-dissektorn (efter behov)
- Martin™-dissektorn (efter behov)
- EndoHelix™ inhämtningsinstrument (efter behov)

Specifikationer

Katalog-nummer	Beskrivning	Inner-diameter	Ytter-diameter	Användbar längd	dimensioneringsverktyg
4500-03, e4500-03	MultiTASC-instrument för dissektion/ transektion; Storlek 5	3,5 mm	5,5 mm	55 cm	5
4500-04, e4500-04	MultiTASC-instrument för dissektion/ transektion; Storlek 6	4,5 mm	6,5 mm	55 cm	6
4500-05, e4500-05	MultiTASC-instrument för dissektion/ transektion; Storlek 7	5,5 mm	7,5 mm	55 cm	7
4500-06, e4500-06	MultiTASC-instrument för dissektion/ transektion; Storlek 8	6,5 mm	8,5 mm	55 cm	8
4500-07, e4500-07	MultiTASC-instrument för dissektion/ transektion; Storlek 9	7,5 mm	9,5 mm	55 cm	9
4500-08, e4500-08	MultiTASC-instrument för dissektion/ transektion; Storlek 10	8,5 mm	10,5 mm	55 cm	10
4500-09, e4500-09	MultiTASC-instrument för dissektion/ transektion; Storlek 11	9,5 mm	11,5 mm	55 cm	11
4500-10, e4500-10	MultiTASC-instrument för dissektion/ transektion; Storlek 12	10,5 mm	12,5 mm	55 cm	12



Så här öppnas förpackningen

1. Öppna boxen och dra ut påsen.
2. Skala isär påsflikar och överräck produktbrickan till personalen i steril miljö.

Kontroll före användning

Innan du för in enheten in i patienten slutför följande funktionskontroller:

1. Kontrollera att förpackning och alla komponenter ej har några skador.
2. Kontrollera att ringarna sitter rätt. Om ringarna är felriktade bör du inte använda instrumentet. Ett litet mellanrum mellan ringarna är acceptabelt.

Acceptabelt:



Oacceptabelt:



Bruksanvisning

1. Utför ett kirurgiskt snitt ner till det kärl som kräver behandling.
2. Isolera kärlet och utföra en tillräckligt lång arteriotomi för att exponera ateromets kärna.
3. Lossa den ateromatösa kärnan från kärilväggen med lämpliga kirurgiska instrument.
4. Använd MultiTASC-dimensioneringsverktyget för att bestämma vilken ringstorlek som krävs.
5. Välj MultiTASC-instrument för dissektion/transektion som motsvarar ringstorleken som bestämdes i föregående steg.
6. Slutför de steg som anges i kapitlet "kontroll före användning" i detta dokument innan instrumentet förs in i patienten.
7. Instrumentet är förpackat med ett vridbart handtag på plats. Skjut det vridbara handtaget till önskad plats och rotera dess lock för att låsa.

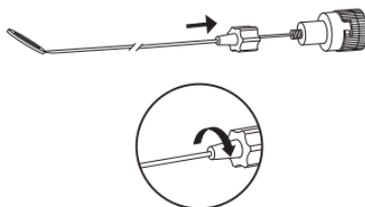


8. Placera ringarna över den ateromatösa kärnan. under ledning med fluoroskopi, börja dissektion genom att flytta instrumentet distalt in i kärlet. För sakta instrumentet framåt distalt tills du når slutpunkten för den ateromatösa kärnan.

OBS: *Det vridbara handtaget kan flyttas när instrumentet för framåt. För att göra detta, lossa locket på det vridbara handtaget, flytta och dra åt det vridbara handtags lock för att låsa i önskat läge.*

OBS: *Vid kraftigt förkalkad ateromatös kärna kan användning av Martin dissektorn krävas. I händelse av att Martin-dissektorn behöver användas, avlägsna MultiTASC-instrumentet och gå till bruksanvisningen som medföljer Martin-dissektorn.*

9. När du når den ateromatösa kärnans ändpunkt, lossa locket till det vridbara handtaget helt och skjut fram det vridbara handtaget tills det är helt frikopplat från dess lock. Avlägsna det vridbara handtaget från skaftet. Skjut det vridbara handtags lock till hållaren och dra åt för att säkra.

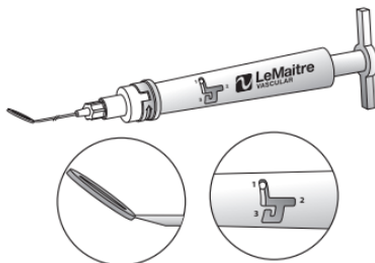


10. Avlägsna det navskyddet från den proximala änden av skaftet genom att rotera det navskyddet.

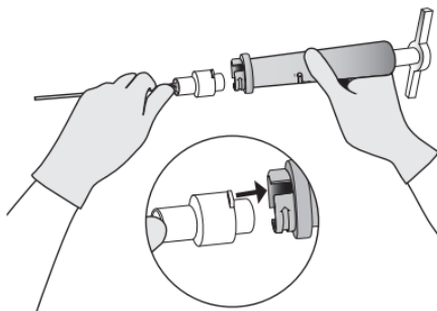
OBS: *Vrid inte navet eller skaftet då du avlägsnar det navskyddet.*



11. Kontrollera att manöverhandtaget är i "Position 1" och glider över navet i de passande spårerna.

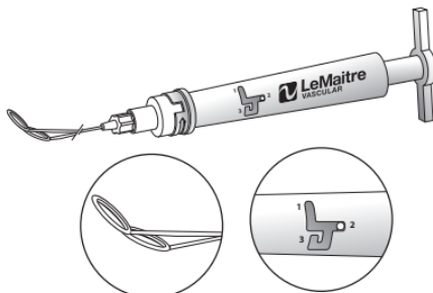


12. Bibehåll navets/skaftets position och rotera manöverhandtaget i pilens riktning som anges på manöverhandtaget tills ett positivt stopp detekteras (ca. 90°), och nav/skaft och manöverhandtaget låses samman.



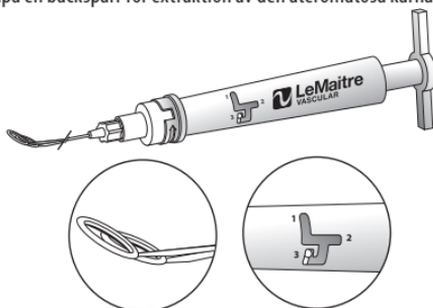
OBS: Roterar inte navet eller skaften samtidigt som du fäster manöverhandtaget.

13. För transektion av ateromatös kärna ur ändpunkten, vrid T-handtaget från "Position 1" och dra proximalt till "Position 2".



OBS: Roterar inte manöverhandtaget.

14. När den ateromatösa kärnan transekerats från ändpunkten, för manöverhandtaget framåt distalt och vrid till "Position 3" för att skapa en backspärr för extraktion av den ateromatösa kärnan.



15. Dra långsamt tillbaka hela instrumentet proximalt för att extrahera den ateromatösa kärnan från kärlet.

OBS: Pincetter kan behövas för att styra den ateromatösa kärnan från kärlet när det extraheras.

Fortsätt extraktionen tills instrumentet helt har avlägsnats från kärlet. I händelse av att fragment från kärnan blir kvar i kärlet, kan ett EndoHelix-inhämtningsinstrument användas. I händelse av att användningen av EndoHelix-inhämtningsinstrument krävs, avlägsna MultiTASC-instrumentet och gå till bruksanvisningen för EndoHelix-inhämtningsinstrument.

16. Utför ett angiogram för att säkerställa att den ateromatösa kärnan är helt borttagen från kärlet och för att bestämma den rätta endovaskulära tekniken som krävs för att behandla den intimala klaffen vid ändpunkten. Om nödvändigt kan periskop-dissektorn användas för att hjälpa guidetrådens passage till ändpunkten.

- I händelse av att användning av periskop-dissektorn krävs, avlägsna MultiTASC-instrumentet och gå till bruksanvisningen för periskop-dissektorn.
17. I händelse av att ytterligare dissektion behövs, avlägsna manöverhandtaget genom att rotera det i motsatt riktning som pilen anger på handtaget tills ett positivt stopp detekteras (ca. 90°). Kontrollera att ringar sitter rätt, detta görs med fluoroskopi. Om ringarna är felriktade bör du inte använda apparaten. Koppla manöverhandtaget från navet. Fäst det navskyddet till navet. Lossa på locket till det vridbara handtaget från hållaren och fäst det vridbara handtaget på skaftet. Placera det vridbara handtaget i önskat läge och dra åt dess lock. Gå tillbaka till steg 8 för att avsluta dissektionen.

Förvaring

Förvara på en sval och torr plats.

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. Enhetens prestandaegenskaper strukturella integritet kan försämrats på grund av omarbetning eller omsterilisering eftersom den enbart har utformats och testats för engångsbruk. Enhetens livslängd är enbart baserad på engångsbruk. Om enheten av någon anledning måste returneras till LeMaitre Vascular skall den placeras i originalförpackningen och returneras till adressen som anges på kartongen.

Begränsad produktgaranti, begränsning av ersättning

LeMaitre Vascular, Inc. garanterar att skäligen varsamhet använts vid tillverkningen av den här enheten. Förutom det som uttryckligen anges här GER LEMAITRE VASCULAR (I DETTA AVSNITT OMFATTAR DETTA BEGREPP LEMAITRE VASCULAR, INC., DESS DOTTERBOLAG OCH DERAS RESPEKTIVE ANSTÄLLDA, TJÄNSTEMÄN, STYRELSEMEDLEMMAR, DIREKTÖRER OCH REPRESENTANTER) INGA UTTRYCKLIGA ELLER UNDERFÖRSTÅDDA GARANTIER VAD GÄLLER DENNA ENHET, VARE SIG I KRAFT AV LAG ELLER AV ANDRA SKÅL (INKLUSIVE, MEN INTE BEGRÄNSAT TILL, VARJE UNDERFÖRSTÅDD GARANTI OM SÄLJBARHET ELLER LÄMPLIGHET FÖR NÅGOT SPECIFIKT ÅNDAMÅL) OCH FRISKRIVER SIG HÄRMEDE FRÅN DESSA. LeMaitre Vascular gör inga utfästelser angående lämplighet för någon speciell behandling där denna enhet används, utan ansvaret för detta beslut vilar helt och hållet på köparen. Den begränsade garantin gäller inte vid fall av missbruk eller felaktig användning eller underlåtenhet att förvara denna enhet korrekt, 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 (enligt 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 KAN LEMAITRE VASCULARS SAMMANLAGDA SKADESTÅNDSKYLDIGHET AVSEENDE DENNA ENHET, OAVSETT HUR DEN UPPKOMMER, ENLIGT NÅGON SOM HELST TEORI OM ANSVAR, VARE SIG DEN GRUNDAR SIG PÅ AVTAL, UTOMBLIGATORISKT ANSVAR ELLER ABSOLUT ANSVAR ELLER ANNAT, ÖVERSTIGA ETTUSEN US-DOLLAR (US\$ 1 000), OAVSETT OM LEMAITRE VASCULAR HAR INFORMERATS OM MÖJLIGHETEN AV SÅDAN FÖRLUST OCH OBEROENDE AV OM ERSÄTTNINGEN UPPFYLLER SITT AVSEDDA SYFTE. DESSA BEGRÄNSNINGAR TILLÄMPAS PÅ EVENTUELLA ANSPRÅK FRÅN TREDJE PART.

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

MultiTASC™ Ontleed/Doorsnij-apparaat

(Modelnummers 4500-03, 4500-04, 4500-05, 4500-06, 4500-07, 4500-08, 4500-09, 4500-10, e4500-03, e4500-04, e4500-05, e4500-06, e4500-07, e4500-08, e4500-09, e4500-10)

Gebruiksaanwijzing - Nederlands

STERILE EO

Beschrijving

Het MultiTASC™ Ontleed/Doorsnij apparaat bestaat uit twee metalen ringen met een gemeenschappelijk as die door middel van concentrische buizen verbonden zijn aan een verwijderbaar handvat.

Het apparaat is ontworpen om een atheromateuze kern van de bloedvatwand los te snijden. De kern wordt dan doorgesneden en verwijderd uit het bloedvat.

Indicatie voor gebruik.

Dit apparaat is bedoeld voor endarterectomie van perifere bloedvaten op afstand tijdens vasculaire reconstructie.

Contra-indicaties

Het MultiTASC Apparaat wordt niet aangeraden bij het volgende:

1. zwangere vrouwen,
2. patiënten met een allergie voor in het apparaat gebruikte materialen
3. patiënten met een aneurysme in het doelbloedvat,
4. patiënten met ernstige verkalking
5. gebruik in coronaire, inwendige halsslagaders of andere bloedvaten van de centrale bloedsomloop.

Waarschuwingen

1. Niet gebruiken als de verpakking of het apparaat beschadigd is.
2. Niet gebruiken als de binnenverpakking buiten een steriele omgeving geopend is.
3. Dit apparaat dient gebruikt te worden door een gekwalificeerd persoon.
4. Niet gebruiken als de lagen van de bloedvatwand in grote mate coherent zijn en het atheromateuze segment moeilijk van het bloedvat te scheiden is.

Voorzorgsmaatregelen.

1. De Federale wetten van de Verenigde Staten en andere wetten schrijven voor dat dit apparaat alleen door of namens een arts aanschaf mag worden.
2. Gebruik het apparaat niet na de vervaldag die op het label vermeldt staat.
3. Dit apparaat dient slechts één maal gebruikt te worden. Niet hergebruiken, opnieuw bewerken of opnieuw steriliseren (referentie naar de sectie "opnieuw steriliseren/verpakken" van dit document voor verdere details.
4. Tracht nooit dit apparaat te gebruiken zonder fluoroscopie.
5. Gebruik geen overmatige kracht om atheromateuze segmenten uit een afgesloten bloedvat te strippen/verwijderen.
6. Zorg ervoor dat AL het weggesneden atheromateuze materiaal verwijderd is.
7. Dit apparaat is niet ontworpen om verkalkt materiaal door te snijden. Trachten om dergelijk materiaal door te snijden kan het apparaat beschadigen. Als de ringen of de as van het apparaat gebogen raken, probeer dan niet het apparaat te repareren of het te gebruiken voor de patiënt. Verwijder het uit de patiënt en gooi het apparaat weg.
8. Doe geen poging tot dissectie na het doorsnijden van de kern, zonder de ringen te inspecteren op uitlijning. Dit kan gedaan worden onder fluoroscopie.

Potentiële complicaties

- Ontsteking op de incisie/prik-plaats, hematoom, seroom of bloeding.
- Oppervlakkige of diepe wondinfectie.

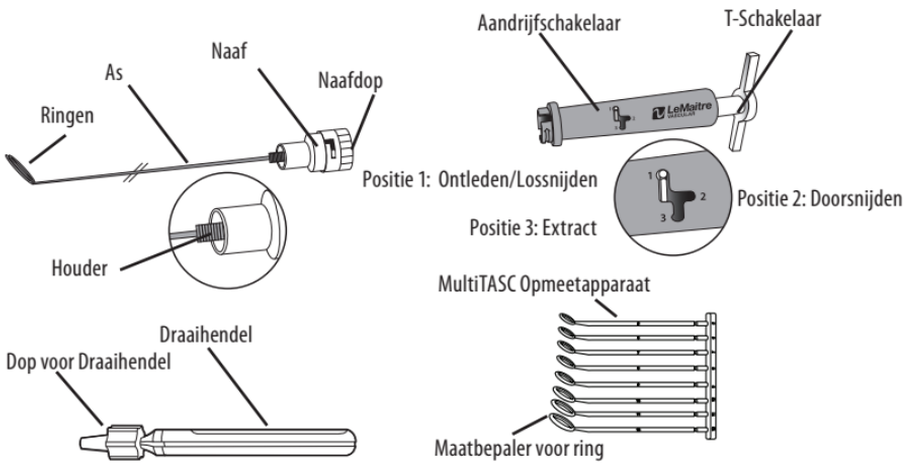
- Bloedvatletsel, dissectie, perforatie of scheuring.
- Bloedvatspasme.
- Emboli, trombose of acute afsluiting.
- Koorts, reacties op geneesmiddelen of allergische reacties op het contrastmedium.
- Additioneel chirurgisch ingrijpen
- Verlies van ledematen veroorzaakt door distale embolie-vorming
- Nierfalen
- Opnieuw afsluiten/restenose
- Post-operatieve bloeding
- Oedeem
- Pseudo-aneurysma
- Gescheurd atheromateus
- Dood

Additional vereiste items

- Mogelijkheden tot hoge-resolutie fluoroscopische beeldvorming
- MultiTASC™ Opmeetinstrument
- Straling-ondoorlaatbaar tape (optioneel)
- Periscope™ Dissector (zoals vereist)
- Martin™ Dissector (zoals vereist)
- EndoHelix™ Retrieval Device (zoals vereist)

Specificaties

Catalogus-nummer	Beschrijving	Binnen-diameter	Buiten-diameter	bruikbare lengte	Opmeetapparaat
4500-03, e4500-03	MultiTASC Ontleed/ Doorsnij-apparaat; maat 5	3,5 mm	5,5 mm	55 cm	5
4500-04, e4500-04	MultiTASC Ontleed/ Doorsnij-apparaat; maat 6	4,5 mm	6,5 mm	55 cm	6
4500-05, e4500-05	MultiTASC Ontleed/ Doorsnij-apparaat; maat 7	5,5 mm	7,5 mm	55 cm	7
4500-06, e4500-06	MultiTASC Ontleed/Doornij- apparaat; maat 8	6,5 mm	8,5 mm	55 cm	8
4500-07, e4500-07	MultiTASC Ontleed/ Doorsnij-apparaat; maat 9	7,5 mm	9,5 mm	55 cm	9
4500-08, e4500-08	MultiTASC Ontleed/ Doorsnij-apparaat; maat 10	8,5 mm	10,5 mm	55 cm	10
4500-09, e4500-09	MultiTASC Ontleed/ Doorsnij-apparaat; maat 11	9,5 mm	11,5 mm	55 cm	11
4500-10, e4500-10	MultiTASC Ontleed/ Doorsnij-apparaat; maat 12	10,5 mm	12,5 mm	55 cm	12



Om Pakket te openen

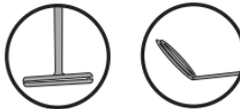
1. Open de doos en trek de zak eruit.
2. Haal de labels van de zakken van elkaar en overhandig het productplatform aan het personeel in een steriele omgeving.

Inspectie voor gebruik

Verricht, voordat het apparaat bij de patiënt gebruikt wordt, de volgende functionaliteitscontroles:

1. Controleer de verpakking en alle componenten op beschadiging.
2. Controleer de ringen op uitlijning. Gebruik, als de ringen niet uitgelijnd zijn, het apparaat niet. Een geringe opening tussen de ringen is acceptabel.

Acceptabel:



Unacceptabel:



Gebruiksaanwijzing

1. Voer een chirurgische snede uit op het bloedvat dat behandeling nodig heeft.
2. Isoleer het bloedvat en voer een arteriotomie uit, zo lang als nodig is om de atheromateuze kern bloot te leggen.
3. Snijd de atheromateuze kern van de bloedvatwand met behulp van geëigende chirurgische instrumenten.
4. Gebruik het MultiTASC Meetinstrument om de ringgrootte te kunnen bevestigen.
5. Selecteer het MultiTASC Ontleed/Doorsnij Apparaat dat overeenkomt met de ringgrootte, vastgesteld in de vorige stap.
6. Voltooi de stappen, aangegeven in de "Inspectie vóór gebruik"-sectie van dit document, voor dat het apparaat in contact gebracht wordt met de patiënt.

7. Het apparaat is verpakt met de draaihendel op zijn plaats. Schuif de draaihendel naar de gewenste locatie en draai de draaihendel naar op slot.

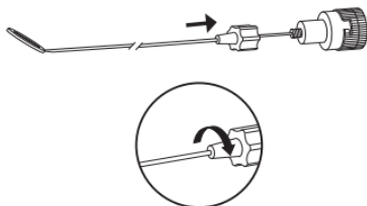


8. Plaats de ringen over de atheromateuze kern. Begin de insnede, onder fluoroscopische geleiding, door het apparaat distaal te bewegen in het bloedvat. Beweeg het apparaat langzaam vooruit tot het eindpunt van de atheromateuze kern bereikt is.

Opmerking: *De draaihendel kan herpositioneerd raken als het apparaat vooruitgegaan is. Draai, om dit te doen de dop van draaihendel los, herpositioneer, en draai de dop van de draaihendel vast in de vereiste positie.*

Opmerking: *Bij een sterk verkalkte atheromateuze kern kan het gebruik van het Martin ontleedapparaat vereist zijn. Verwijder, in het geval het Martin ontleedapparaat vereist is, het MultiTASC apparaat en raadpleeg de gebruiksaanwijzing die bijgesloten is bij het Martin Ontleedapparaat.*

9. Draai, wanneer het eindpunt van de atheromateuze kern is bereikt, de dop van de draaihendel volledig los en schuif de draaihendel totdat deze volledig losgekoppeld is van de dop van de draaihendel. Verwijder de draaihendel van de as. Schuif de dop van de draaihendel in de houder en draai vast om te zekeren.

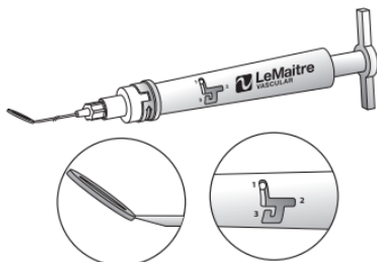


10. Verwijder de naafdop van proximale uiteinde van de as door de naafdop te draaien.

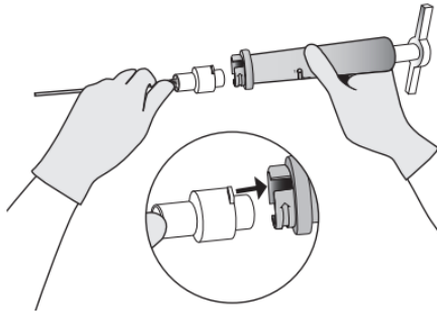
Opmerking: *Draai niet aan de naaf of de as bij het verwijderen van de naafdop.*



11. Controleer of de aandrijfschakelaar in "Positie 1" staat en schuif over de naaf in de gekoppelde gleuven

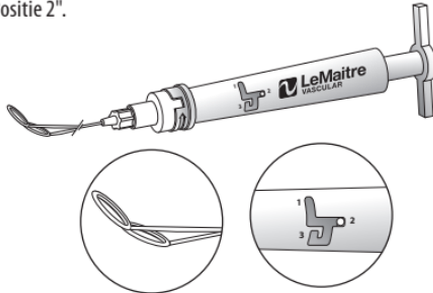


12. Handhaaf de positie van de naaf/as en draai de aandrijfschakelaar in de richting die de pijl aangeeft op de aandrijfschakelaar totdat een positieve stop wordt gedetecteerd (ongeveer 90°), waarmee de naaf/as en de aandrijfschakelaar samen geborgd worden.



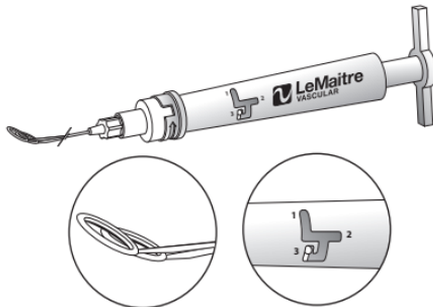
Opmerking: *Draai de naven of de as niet tijdens het vastmaken van de aandrijfschakelaar.*

13. Draai, om de atheromateuze kern te doorsnijden vanaf het eindpunt, de t-schakelaar van "Positie 1" en draai terug tot proximaal "Positie 2".



Opmerking *Draai niet aan de aandrijfschakelaar.*

14. Als de atheromateuze kern doorgesneden is vanaf het eindpunt, ga dan distaal vooruit met de aandrijfschakelaar en draai in "Positie 3" om een terugloopblokkering te creëren voor de atheromateuze kern voor de extractie.



15. Trek langzaam het gehele apparaat proximaal terug om de atheromateuze kern te extraheren uit het bloedvat.

Opmerking *Er kan een tang nodig zijn om de atheromateuze kern te geleiden uit het bloedvat als deze wordt geëxtraheerd.*

Ga door met de extractie totdat het apparaat volledig verwijderd is uit het bloedvat. In het geval er fragmenten van de kern achtergebleven zijn in het bloedvat, kan er een EndoHelix Retrieval Apparaat gebruikt worden. Verwijder, in het geval het gebruiken van een EndoHelix Retrieval Apparaat vereist is, het MultiTASC Apparaat en raadpleeg de gebruiksaanwijzing van het EndoHelix Retrieval Apparaat.

16. Voer een angiogram uit om zeker te zijn dat de antheromateuze kern volledig verwijderd is uit het boedvat en om vast te stellen welke juiste endovasculaire techniek vereist is om de intimale flap aan het eindpunt te behandelen. Indien nodig kan het Periscoop Ontleed-apparaat gebruikt worden om te helpen bij het met behulp van een geleidedraad kruizen van het eindpunt. Verwijder, in het geval gebruik van een Periscoop Ontleed-Apparaat vereist is, het MultiTASC apparaat en raadpleeg de gebruiksaanwijzing van het Periscoop Ontleed-apparaat.
17. Verwijder, in het geval verdere ontleding vereist is, de aandrijfschakelaar door deze in de richting te draaien tegenovergesteld aan richting van de pijl op de schakelaar, totdat er een positieve stop is gedetecteerd (ongeveer 90°). Inspecteer de ringen op uitlijning, dit kan gedaan worden onder fluoroscopie. Gebruik het apparaat niet als de ringen niet in lijn staan. Koppel de aandrijfschakelaar los van de naaf. Maak de naafdop vast aan de naaf. Draai de dop van de draaihendel los van de houder en maak de draaihendel vast aan de as. Plaats de draaihendel in de gewenste positie en draai dop van de draaihendel vast. Ga terug naar stap 8 om de ontleding te voltooien.

Opslag

Slu op een koele, droge plaats op.

Opnieuw steriliseren/opnieuw verpakken.

Dit apparaat is voor éénmalig gebruik. Niet hergebruiken, opnieuw bewerken of opnieuw steriliseren. De reinheid en steriliteit van een opnieuw bewerkt apparaat kan niet gegarandeerd worden. Hergebruik van het apparaat kan leiden tot kruisbesmetting, infectie of de dood van de patiënt. De prestatiekenmerken en structurele integriteit van het apparaat kunnen aangetast worden door opnieuw bewerken of opnieuw steriliseren, omdat het apparaat enkel ontwikkeld en getest werd voor éénmalig gebruik. De houdbaarheid van het apparaat is gebaseerd op éénmalig gebruik. Als om welke reden dan ook het apparaat geretourneerd moet worden naar LeMaitre Vascular, plaats het dan in de originele verpakking en retourneer het naar het adres dat vermeld staat op de doos.

Beperkte productgarantie; beperking van de rechtsmiddelen

LeMaitre Vascular, Inc. garandeert dat er redelijke zorg besteed is aan het fabriceren van dit apparaat. Behalve wanneer expliciet hierin aangegeven, geeft LEMAITRE VASCULAR (IN DEZE SECTIE AANGEGEVEN ALS LEMAITRE VASCULAR, INC., GELIEERDE ONDERNEMINGEN EN HUN RESPECTIEVELIJKE WERKNEMERS, VERANTWOORDELIJKE, DIRECTEUREN, MANAGERS EN AGENTEN) GEEN EXPLIETE OF IMPLIETE GARANTIES MET BETREKKING TOT DIT APPARAAT, NOCH VOORTGEKOMEN UIT HET TOEPASSEN VAN DE WET OF ANDERSZIJDS (MET INBEGRIJP VAN, MAAR NIET BEPERKT TOT ELKE IMPLIETE GARANTIE VAN VERKOOPBAARHEID OF GESCHIKTHEID VOOR EEN SPECIEF DOEL) EN WIJST DEZE HIERBIJ AF. LeMaitre Vascular geeft geen verklaring met betrekking tot de geschiktheid voor een bepaalde behandeling waarin dit apparaat wordt gebruikt, hetgeen alleen onder verantwoordelijkheid van de koper worden bepaald. Deze beperkte garantie is niet van toepassing zover het misbruik, verkeerd gebruik of het verzuim van goede opslag betreft van dit apparaat door de koper of derde partij. Het enige rechtsmiddel voor schending van deze beperkte garantie zal vervanging zijn of terugstorting van de aankoop prijs van dit apparaat (enige optie van LeMaitre Vascular) na het terugsturen van het apparaat naar LeMaitre Vascular door de koper. Deze garantie zal eindigen op de verloopdatum van dit apparaat.

IN GEEN GEVAL ZAL LEMAITRE VASCULAR VERANTWOORDELIJK ZIJN VOOR SCHADE, HETZIJ DIRECT, INDIRECT, GEVOLGSCHADE, SPECIALE, STRAFRECHTELIJKE OF EXEMPLARISCHE SCHADE. IN GEEN GEVAL ZAL DE TOTALE VERANTWOORDELIJKHEID MET BETREKKING TOT DIT APPARAAT, HOE DEZE OOK ONTSTAAN IS, ONDER ELKE THEORIE VAN AANSPRAKELIJKHEID, OFWEL BIJ CONTRACT, ONRECHTMATIGE DAAD, STRIKTE VERANTWOORDELIJKHEID OF ANDERSZINS HOGER ZIJN DAN DUIZEND DOLLAR (US\$1.000), ONGEACHT OF LEMAITRE VASCULAR GEÏNFORMEERD IS BETREFFENDE DE MOGELIJKHEID VAN EEN DERGELIJK VERLIES EN NIETTEGENSTAANDE HET NIET SLAGEN VAN HET ESSENTIËLE DOEL VAN ELKE REMEDIE. DEZE BEPERKINGEN GELDEN VOOR ALLE CLAIMS VAN EEN DERDE PARTIJ.

Een herziening of uitgiftedatum voor de instructies staat op de achterpagina van deze instructies voor gebruik bij de gebruiksaanwijzing. Als er vier-en-twintig (24) maanden verstreken zijn tussen deze datum en het gebruik van het product, dient de gebruiker contact op te nemen met LeMaitre Vascular of er aanvullende productinformatie beschikbaar is.

Συσκευή εγκάρσιας τομής/διαχωρισμού MultiTASC™

(Αριθμοί μοντέλων 4500-03, 4500-04, 4500-05, 4500-06, 4500-07, 4500-08, 4500-09, 4500-10, e4500-03, e4500-04, e4500-05, e4500-06, e4500-07, e4500-08, e4500-09, e4500-10)

Οδηγίες χρήσης - Ελληνικά

STERILE EO

Περιγραφή

Η συσκευή εγκάρσιας τομής/διαχωρισμού MultiTASC™ αποτελείται από δύο ομοαξονικούς μεταλλικούς δακτύλιους οι οποίοι συνδέονται με μια αφαιρούμενη λαβή μέσω ομόκεντρων σωλήνων.

Η συσκευή έχει σχεδιαστεί για τον διαχωρισμό ενός αθρωματικού πυρήνα από το αγγειακό τοίχωμα. Στη συνέχεια, ο πυρήνας τέμνεται εγκάρσια και αφαιρείται από το αγγείο.

Ένδειξη χρήσης

Η συσκευή αυτή προορίζεται για απομακρυσμένη ενδαρτηρηκτομή των περιφερικών αγγείων κατά την αγγειακή αποκατάσταση.

Αντενδείξεις

Η συσκευή MultiTASC δεν συνιστάται σε περιπτώσεις όπως:

1. έγκυες γυναίκες,
2. ασθενείς με αλλεργία σε οποιοδήποτε από τα υλικά της συσκευής,
3. ασθενείς με ανεύρυσμα στο στοχευμένο αγγείο,
4. ασθενείς με σοβαρή ασβέστωση,
5. χρήση στη στεφανιαία ή την εσωτερική καρωτιδική αρτηρία ή άλλα αγγεία του κεντρικού κυκλοφορικού συστήματος.

Προειδοποιήσεις

1. Να μην χρησιμοποιείται αν η συσκευασία ή η συσκευή είναι ελαττωματικές.
2. Να μην χρησιμοποιείται αν η εσωτερική συσκευασία έχει ανοιχτεί σε περιβάλλον μη αποστειρωμένο.
3. Αυτή η συσκευή να χρησιμοποιείται από αδειούχο γιατρό.
4. Να μην χρησιμοποιείται αν τα στρώματα του τοιχώματος του αγγείου παρουσιάζουν μεγάλη συνοχή και το τμήμα του αθηρώματος είναι δύσκολο να διαχωριστεί από το αγγείο.

Προφυλάξεις

1. Η ομοσπονδιακή και άλλη νομοθεσία των Ηνωμένων Πολιτειών περιορίζει την πώληση αυτής της συσκευής μόνο σε ιατρό ή κατ' εντολήν ιατρού.
2. Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα.
3. Αυτή η συσκευή προορίζεται για μία μόνο χρήση. Μην την επαναχρησιμοποιείτε, επανεξεργάζεστε ή επαναποστειρώνετε (ανατρέξτε στην ενότητα "Επαναποστείρωση/Επανασυσκευασία" σε αυτό το έγγραφο για περισσότερες λεπτομέρειες).
4. Μην επιχειρείτε ποτέ να χρησιμοποιήσετε αυτή τη συσκευή χωρίς ακτινοσκόπηση.
5. Μην ασκείτε υπερβολική δύναμη για να αποσπάσετε/αφαιρέσετε τα αθρωματικά τμήματα από το αποφραγμένο αγγείο.
6. Βεβαιωθείτε ότι έχετε αφαιρέσει ΟΛΟ το αθρωματικό υλικό που διαχωρίσατε.
7. Η συσκευή δεν έχει σχεδιαστεί για εγκάρσια τομή ασβεστωμένου υλικού. Σε περίπτωση που επιχειρήσετε εγκάρσια τομή υλικού τέτοιου είδους, η συσκευή ενδέχεται να καταστραφεί. Αν οι δακτύλιοι ή οι λαβές της συσκευής λυγίσουν, μην προσπαθήσετε να επιδιορθώσετε τη συσκευή ή να τη χρησιμοποιήσετε στον ασθενή. Αποσύρτε τη συσκευή από τον ασθενή και πετάξτε τη.
8. Μην επιχειρήσετε διαχωρισμό μετά την εγκάρσια τομή του πυρήνα αν δεν βεβαιωθείτε πρώτα ότι οι δακτύλιοι είναι ευθυγραμμισμένοι. Αυτό μπορεί να γίνει με φθοροσκόπηση.

Πιθανές επιπλοκές

- Φλεγμονή του σημείου δειγματοληψίας/παρακέντησης, αιμάτωμα, όρωμα ή αιμορραγία
- Λοίμωξη των εκδορών ή βαθύτερων τραυμάτων

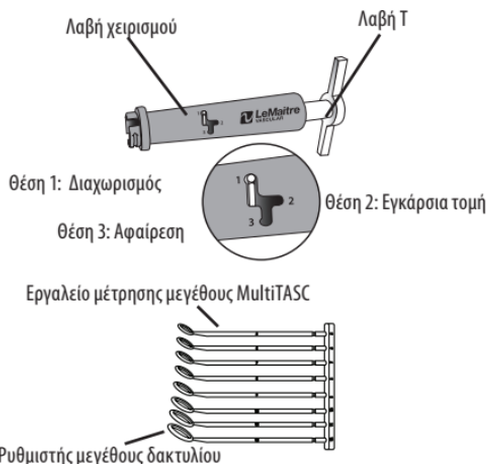
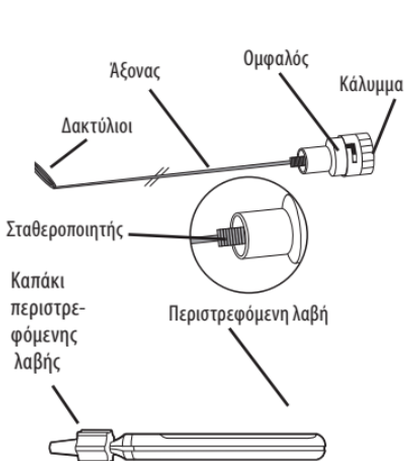
- Τραυματισμός του αγγείου, ανατομή, διάτρηση ή ρήξη
- Αγγειακός σπασμός
- Εμβολή, θρόμβωση ή οξεία απόφραξη
- Πυρετός, αντιδράσεις σε φάρμακα ή αλλεργικές αντιδράσεις στο σκιαγραφικό μέσο
- Πρόσθετη χειρουργική επέμβαση
- Απώλεια άκρου λόγω περιφερικής εμβολής
- Νεφρική ανεπάρκεια
- Επαναπόφραξη/επαναστένωση
- Μετεγχειρητική αιμορραγία
- Οίδημα
- Ψευδοανεύρυσμα
- Κατατμημένο αθήρωμα
- Θάνατος

Πρόσθετα απαιτούμενα είδη

- Δυνατότητες ακτινοσκοπικής απεικόνισης υψηλής ανάλυσης
- Εργαλείο μέτρησης μεγέθους MultiTASC™
- Ακτινοσκοπικός χάρακας/ταινία (προαιρετικό)
- Διαχωριστής Periscope™ (όπως απαιτείται)
- Διαχωριστής Martin™ (όπως απαιτείται)
- Συσκευή ανάκτησης EndoHelix™ (όπως απαιτείται)

Τεχνικά χαρακτηριστικά

Αριθμός καταλόγου	Περιγραφή	Εσωτερική διάμετρος	Εξωτερική διάμετρος	Ωφέλιμο μήκος	Εργαλείο μέτρησης μεγέθους
4500-03, e4500-03	Συσκευή εγκάρσιας τομής/ διαχωρισμού MultiTASC; μέγεθος 5	3,5 mm	5,5 mm	55 cm	5
4500-04, e4500-04	Συσκευή εγκάρσιας τομής/ διαχωρισμού MultiTASC; μέγεθος 6	4,5 mm	6,5 mm	55 cm	6
4500-05, e4500-05	Συσκευή εγκάρσιας τομής/ διαχωρισμού MultiTASC; μέγεθος 7	5,5 mm	7,5 mm	55 cm	7
4500-06, e4500-06	Συσκευή εγκάρσιας τομής/ διαχωρισμού MultiTASC; μέγεθος 8	6,5 mm	8,5 mm	55 cm	8
4500-07, e4500-07	Συσκευή εγκάρσιας τομής/ διαχωρισμού MultiTASC; μέγεθος 9	7,5 mm	9,5 mm	55 cm	9
4500-08, e4500-08	Συσκευή εγκάρσιας τομής/ διαχωρισμού MultiTASC; μέγεθος 10	8,5 mm	10,5 mm	55 cm	10
4500-09, e4500-09	Συσκευή εγκάρσιας τομής/ διαχωρισμού MultiTASC; μέγεθος 11	9,5 mm	11,5 mm	55 cm	11
4500-10, e4500-10	Συσκευή εγκάρσιας τομής/ διαχωρισμού MultiTASC; μέγεθος 12	10,5 mm	12,5 mm	55 cm	12



Για να ανοίξετε τη συσκευασία

1. Ανοίξτε το κουτί και βγάλτε το σάκο.
2. Ξεκολλήστε τα φύλλα του σάκου και παραδώστε τον δίσκο του προϊόντος στο προσωπικό, σε στείρο περιβάλλον.

Έλεγχος πριν τη χρήση

Πριν από την εισαγωγή της συσκευής στον ασθενή, ολοκληρώστε τους ακόλουθους ελέγχους καλής λειτουργίας:

1. Ελέγξτε τη συσκευασία και όλα τα εξαρτήματα για τυχόν ζημιές.
2. Ελέγξτε αν οι δακτύλιοι είναι πλήρως ευθυγραμμισμένοι. Αν οι δακτύλιοι δεν είναι πλήρως ευθυγραμμισμένοι, μην χρησιμοποιήσετε τη συσκευή. Ένα ελάχιστο κενό μεταξύ των δακτυλίων είναι αποδεκτό.

Αποδεκτό:



Μη αποδεκτό:



Οδηγίες χρήσης

1. Πραγματοποιήστε μια χειρουργική τομή στο αγγείο που χρειάζεται θεραπεία.
2. Απομονώστε το αγγείο και πραγματοποιήστε μια αρτηριοτομή μήκους τόσο ώστε να είναι εμφανής ο αθηρωματικός πυρήνας.
3. Διαχωρίστε τον αθηρωματικό πυρήνα από το τοίχωμα του αγγείου χρησιμοποιώντας τα κατάλληλα χειρουργικά εργαλεία.
4. Χρησιμοποιήστε το Εργαλείο μέτρησης μεγέθους MultiTASC για να επιβεβαιώσετε το μέγεθος του δακτυλίου που απαιτείται.
5. Επιλέξτε τη συσκευή εγκάρσιας τομής/διαχωρισμού MultiTASC που αντιστοιχεί στο μέγεθος του δακτυλίου που προσδιορίστηκε στο προηγούμενο βήμα.
6. Πριν την εισαγωγή της συσκευής στον ασθενή, ολοκληρώστε τα βήματα που περιγράφονται στην ενότητα "Έλεγχος πριν τη χρήση" σε αυτό το εγχειρίδιο.
7. Η περιστρεφόμενη λαβή είναι ήδη τοποθετημένη στη συσκευή. Στρέψτε την περιστρεφόμενη λαβή στη θέση που επιθυμείτε και περιστρέψτε το καπάκι της για να ασφαλίσει.

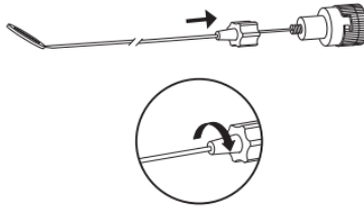


8. Τοποθετήστε τους δακτυλίους πάνω από τον αθηρωματικό πυρήνα. Με τη βοήθεια της φθοροσκοπήσης, αρχίστε τον διαχωρισμό μετακινώντας τη συσκευή περιφερικά του αγγείου. Συνεχίστε να κινείτε τη συσκευή περιφερικά μέχρι να φτάσετε στο τελικό σημείο του αθηρωματικού πυρήνα.

Υπόδειξη: Καθώς κινείτε τη συσκευή, έχετε τη δυνατότητα να επαναφέρετε στη θέση της την περιστρεφόμενη λαβή. Για να γίνει αυτό, χαλαρώστε το καπάκι της περιστρεφόμενης λαβής, επαναφέρετε τη λαβή στη θέση της και σφίξτε το καπάκι της για να κλειδώσει στη θέση που θέλετε.

Υπόδειξη: Αν κάποιος αθηρωματικός πυρήνας παρουσιάζει εκτεταμένη ασβέστωση ίσως χρειαστεί να ρησιμοποιήσετε τον διαχωριστή Martin. Σε περίπτωση που απαιτείται η χρήση του διαχωριστή Martin, αφαιρέστε τη συσκευή MultiTASC και ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης που θα βρείτε στον διαχωριστή Martin.

9. Όταν φτάσετε στο τελικό σημείο του αθηρωματικού πυρήνα, χαλαρώστε εντελώς το καπάκι της περιστρεφόμενης λαβής και περιστρέψτε τη μέχρι να βγει εντελώς από το καπάκι της. Αφαιρέστε στην περιστρεφόμενη λαβή από τον άξονα. Σπρώξτε το καπάκι της περιστρεφόμενης λαβής προς τον σταθεροποιητή και σφίξτε για να ασφαλίσετε.

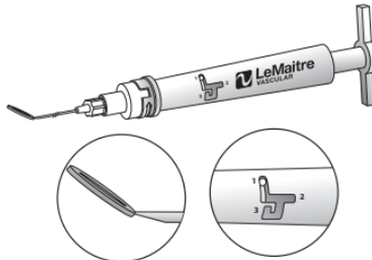


10. Αφαιρέστε το κάλυμμα από το κοντινό άκρο του άξονα περιστρέφοντάς το.

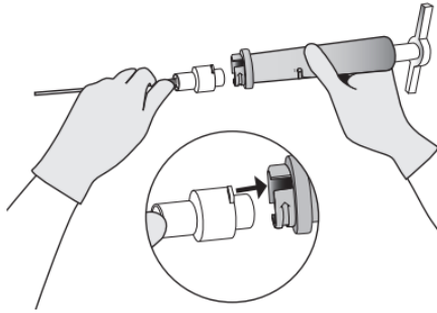
Υπόδειξη: Μην περιστρέψετε την ομφαλό ή τον άξονα όταν αφαιρείτε το κάλυμμα.



11. Βεβαιωθείτε ότι η λαβή χειρισμού βρίσκεται στη "θέση 1" και γλιστρήστε πάνω στη στήριξη μέχρι τις υποδοχές.

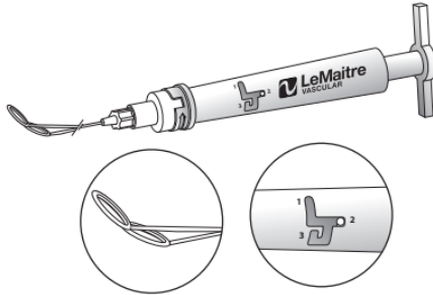


12. Διατηρήστε τη θέση του ομφαλού/άξονα και περιστρέψτε τη λαβή χειρισμού προς την κατεύθυνση που δείχνει το βέλος που βρίσκεται επάνω της, μέχρι να σταματήσει εντελώς (περίπου στις 90°), ασφαλιζοντας τον ομφαλό/άξονα και τη λαβή χειρισμού.



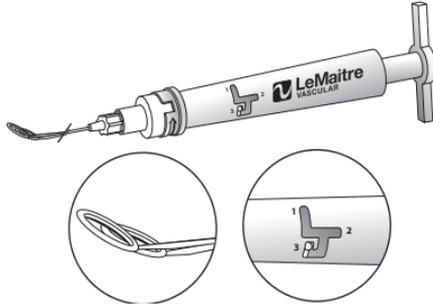
Υπόδειξη: Μην περιστρέψετε τους ομφαλούς ή τους άξονες κατά την προσαρμογή της λαβής χειρισμού.

13. Για να πραγματοποιήσετε διατομή στον πυρήνα του αθηρώματος από το τελικό σημείο, περιστρέψτε την περιστρεφόμενη λαβή από τη "θέση 1" και τοποθετήστε τη κοντά στη "θέση 2".



Υπόδειξη: Μην περιστρέψετε τη λαβή χειρισμού.

14. Μετά την εγκάρσια τομή του αθηρωματικού πυρήνα από το τελικό σημείο, προωθήστε τη λαβή χειρισμού περιφερικά και περιστρέψτε τη στη "θέση 3" για να δημιουργήσετε ένα σημείο στήριξης για την αφαίρεση του αθηρωματικού πυρήνα.



15. Τοποθετήστε αργά όλη τη συσκευή για να αφαιρέσετε τον αθηρωματικό πυρήνα από το αγγείο.

Υπόδειξη: Μπορεί να χρειαστούν λαβίδες για να εξαχθεί ο αθηρωματικός πυρήνας μετά την αφαίρεσή του.

Συνεχίστε την αφαίρεση μέχρι η συσκευή να απομακρυνθεί εντελώς από το αγγείο. Σε περίπτωση που τμήματα του πυρήνα παραμένουν μέσα στο αγγείο, μπορεί να χρησιμοποιηθεί μια συσκευή ανάκτησης EndoHelix. Σε περίπτωση που απαιτείται η χρήση της συσκευής ανάκτησης EndoHelix, απομακρύνετε τη συσκευή MultiTASC και ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης της συσκευής ανάκτησης EndoHelix.

16. Πραγματοποιήστε ένα αγγειόγραμμα για να βεβαιωθείτε ότι ο αθηρωματικός πυρήνας έχει αφαιρεθεί εντελώς από το αγγείο και να καθορίσετε την κατάλληλη ενδοαγγειακή τεχνική που απαιτείται για τη θεραπεία του λεπτού

τοιχώματος ενδοθελίου στο τελικό σημείο. Αν είναι απαραίτητο, η συσκευή Periscope Dissector Device μπορεί να χρησιμοποιηθεί για να υποβοηθήσει τη διέλευση του συρμάτινου οδηγού από το τελικό σημείο. Στην περίπτωση που απαιτείται η χρήση της συσκευής Periscope Dissector Device, απομακρύνετε τη συσκευή MultiTASC Device και ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του Periscope Dissector.

17. Σε περίπτωση που απαιτείται περαιτέρω διαχωρισμός, απομακρύνετε τη λαβή χειρισμού περιστρέφοντας τη αντίθετα από ό τι δείχνει το βέλος που βρίσκεται πάνω της, μέχρι να σταματήσει να περιστρέφεται εντελώς (περίπου στις 90°). Μέσω της φθοροσκόπησης, μπορείτε να ελέγξετε αν είναι εντελώς ευθυγραμμισμένοι οι δακτύλιοι. Αν οι δακτύλιοι δεν είναι πλήρως ευθυγραμμισμένοι, μην χρησιμοποιήσετε τη συσκευή. Αποσυνδέστε τη λαβή χειρισμού από τον ομφαλό. Εφαρμόστε το κάλυμμα στον ομφαλό. Χαλαρώστε το καπάκι της περιστρεφόμενης λαβής από τη λαβή χειρισμού και συνδέστε την περιστρεφόμενη λαβή με τον άξονα. Τοποθετήστε την περιστρεφόμενη λαβή στη θέση που θέλετε και σφίξτε το καπάκι της. Επιστρέψτε το βήμα 8 για να ολοκληρώσετε τον διαχωρισμό.

Φύλαξη

Φυλάσσεται σε δροσερό, ξηρό μέρος.

Επαναποστείρωση/Επανασυσκευασία

Αυτή η συσκευή προορίζεται για μονή χρήση μόνο. Μην την επαναχρησιμοποιείτε, επανεπεξεργάζεστε ή επαναποστειρώνετε. Η καθαριότητα και η στεριότητα της επανεπεξεργασμένης συσκευής δεν μπορεί να διασφαλιστεί. Η επαναχρησιμοποίηση της συσκευής μπορεί να οδηγήσει σε μετάδοση μολύνσεων μεταξύ ασθενών, λοίμωξη ή θάνατο του ασθενούς. Τα χαρακτηριστικά απόδοσης και η δομική ακεραιότητα 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.

Περιορισμένη εγγύηση προϊόντος, περιορισμός μέτρων αποκατάστασης

Η LeMaitre Vascular, Inc. εγγυάται ότι έχει επιδειχθεί η εύλογη φροντίδα κατά την κατασκευή αυτής της συσκευής. Εκτός από τις περιπτώσεις που αναφέρονται ρητά στο παρόν, η LEMAITRE VASCULAR (ΟΠΩΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΕΝΟΤΗΤΑ, ΑΥΤΟΙ ΟΙ ΟΡΟΙ ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΥΝ ΤΗΝ LEMAITRE VASCULAR, INC., ΤΙΣ ΘΥΓΑΤΡΙΚΕΣ ΤΗΣ ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΑΝΤΙΣΤΟΙΧΟΥΣ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥΣ, ΣΤΕΛΕΧΗ, ΔΙΕΥΘΥΝΤΕΣ, ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΣΤΕΛΕΧΗ ΚΑΙ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΥΣ) ΔΕΝ ΠΑΡΕΧΕΙ ΚΑΜΙΑ ΡΗΤΗ Ή ΣΙΩΠΗΡΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΣΕ ΣΧΕΣΗ ΜΕ ΑΥΤΗ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗ, ΕΙΤΕ ΑΥΤΗ ΠΡΟΚΥΠΤΕΙ ΜΕΣΩ ΝΟΜΙΚΗΣ ΔΕΔΙΚΑΣΙΑΣ ΕΙΤΕ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΑ (ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ, ΑΛΛΑ ΧΩΡΙΣ ΝΑ ΠΕΡΙΟΡΙΖΕΤΑΙ ΣΕ ΑΥΤΕΣ, ΤΩΝ ΣΙΩΠΗΡΩΝ ΕΓΓΥΗΣΕΩΝ ΕΜΠΟΡΕΥΣΙΜΟΤΗΤΑΣ Ή ΚΑΤΑΛΛΗΛΟΤΗΤΑΣ ΓΙΑ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ) ΚΑΙ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΑΠΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΚΑΘΕ ΤΕΤΟΙΑ ΕΓΓΥΗΣΗ. Η LeMaitre Vascular δεν παρέχει καμία δήλωση σχετικά με την καταλληλότητα για οποιαδήποτε συγκεκριμένη θεραπεία στην οποία χρησιμοποιείται η συσκευή, ο οποίος προσδιορισμός αποτελεί αποκλειστική ευθύνη του αγοραστή. 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 αντικατάσταση 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 πάψει να ισχύει 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, ΑΣΥΤΗΡΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ ΕΙΤΕ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΑ, ΔΕΝ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΥΠΕΡΒΑΙΝΕΙ ΤΑ ΧΙΛΙΑ ΔΟΛΛΑΡΙΑ (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. ΑΥΤΟΙ ΟΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΙΣΧΥΟΥΝ ΓΙΑ ΟΠΟΙΕΣΔΗΠΟΤΕ ΑΞΙΩΣΕΙΣ ΤΡΙΤΩΝ.

Μια ημερομηνία αναθεώρησης ή έκδοσης αυτών των οδηγιών περιλαμβάνεται στην πίσω σελίδα αυτών των Οδηγιών Χρήσης για την πληροφόρηση του χρήστη. Εάν έχουν παρέλθει είκοσι τέσσερις (24) μήνες μεταξύ αυτής της ημερομηνίας και της χρήσης του προϊόντος, ο χρήστης πρέπει να επικοινωνήσει με την LeMaitre Vascular για να διαπιστώσει εάν υπάρχουν πρόσθετες πληροφορίες σχετικά με το προϊόν.

Symbol Legend

English	Deutsch	Français	Italiano	Español	Português	Dansk	Svensk	Nederlands	Ελληνικά	 efi.LeMaitre.com
Symbol Legend	Verteilt durch	Distribué par	Distributore	Distribuido por	Distribuido por	Distribueret af	Distribueras av	Geëdistribueerd door	Διανέμεται από	
Distributed By:										
Caution: U.S. Federal and other law restricts this device to sale by or on the order of a physician.	Achtung: Gemäß dem Bundesgesetz der USA und anderen Gesetzen darf dieses Gerät nur von einem Arzt oder im Auftrag eines Arztes verkauft werden.	Attention: La législation fédérale des États-Unis autorise la vente de ce dispositif qu'à un médecin ou sur ordonnance d'un médecin.	Attenzione: Il legge federale degli Stati Uniti e altre leggi consentono la vendita di questo dispositivo solo a medici dietro prescrizione medica.	Precaución: Las regulaciones españolas y europeas, y demás normativas aplicables, autorizan la venta de este dispositivo exclusivamente bajo prescripción médica.	Atenção: A legislação federal norte americana, entre outras, limita a venda deste dispositivo a médicos ou por indicação destes.	OBS: Ifølge forbrændstøtsdovning og anden lovgivning i USA må dette udstyr kun sælges af en læge eller efter dennes anordning.	Varning! Amerikans (USA) och andra länders lag medger endast försäljning av läkare eller enligt order av läkare.	Let op: Kædetten: Federales en andere wetgeving in de Verenigde Staten mag dit apparaat niet direct verkocht van worden worden verkocht.	Προσοχή: Η ομοσπονδιακή και άλλη νομοθεσία των Η.Π.Α., περιόριζε την πώληση αυτής της συσκευής μόνο σε ιατρούς ή ιατρών εντολές.	Consist instructions for use: https://efi.lemaitre.com Bitte lesen sie die Gebrauchsanleitung: https://efi.lemaitre.com Consulter le mode d'emploi: https://efi.lemaitre.com Istruzioni per l'uso: https://efi.lemaitre.com Consulte las instrucciones de uso: https://efi.lemaitre.com Consultar instruções de utilização: https://efi.lemaitre.com Se brugervejledningen: https://efi.lemaitre.com Se Bruksanvisning: https://efi.lemaitre.com De gebruiksaanwijzing raadplegen: https://efi.lemaitre.com Συμβουλευτείτε το φυλλάδιο οδηγιών χρήσης: https://efi.lemaitre.com
Outer Diameter	Outer Diameter	Outer Diameter	Outer Diameter	Outer Diameter	Outer Diameter	Outer Diameter	Outer Diameter	Outer Diameter	Outer Diameter	 Usable Length
Inner Diameter	Inner Diameter	Inner Diameter	Inner Diameter	Inner Diameter	Inner Diameter	Inner Diameter	Inner Diameter	Inner Diameter	Inner Diameter	 Usable Length
Do Not Use if Package is Opened or Damaged	Bei geöffnetem oder beschädigter Verpackung nicht verwenden.	Ne pas utiliser le dispositif si son emballage est ouvert ou abîmé	Non utilizzare il dispositivo se la confezione è aperta o danneggiata.	Non utilizar si el envase está abierto o dañado	Não utilize o dispositivo se a embalagem estiver aberta ou danificada	Må ikke bruges, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget.	Använd inte instrumentet om förpackningen är öppnad eller skadad	Niet gebruiken instrument met dit verpakking beschadigd is	Μετά το άνοιγμα, αν το προϊόν είναι ανοιχτό ή φθασμένο, μην το χρησιμοποιείτε. Μην ανοίξετε ή επανορθώσετε το προϊόν σύμφωνα με την επισκευή ιατρική πρακτική και τους εφαρμοστέους νόμους και κανονισμούς.	 After use, this product may be a potential biohazard. Handle and dispose of this product in accordance with acceptable medical practice and applicable laws and regulations. Nach dem Gebrauch kann dieses Produkt eine mögliche Biogefährdung darstellen. Handhaben und entsorgen Sie dieses Produkt in Übereinstimmung mit der zulässigen medizinischen Praxis und den geltenden Gesetzen und Richtlinien. Après utilisation, ce produit peut présenter un danger biologique pour l'environnement. Manipuler et jeter ce produit conformément à des pratiques médicales acceptables et aux lois et réglementations applicables. Dopo l'uso, il prodotto deve essere considerato materiale biologico potenzialmente infetto. Utilizzare e smaltire il prodotto in conformità con le prassi mediche appropriate e le leggi/regolamenti applicabili. Tras su utilización, este producto puede suponer un riesgo biológico. Manejar y desecher bar este producto de acuerdo con las prácticas médicas aceptables y leyes y normativas aplicables. Após utilização, este produto pode constituir um perigo biológico potencial. Manuseie e deite fora este produto de acordo com as práticas médicas aceitáveis e leis e regulamentos aplicáveis. Efter brug kan dette produkt udgøre en potentiel biologisk risiko. Håndter, og kassér dette produkt ifølge acceptabel medicinsk praksis og relevante love og bestemmelser. Efter användning kan den här produkten utgöra biologisk riskmaterial. Hantera och kassera den här produkten i enlighet med godtagbar medicinsk praxis och gällande lagar och förfordningar. Na gebruik kan dit product een potentieel gevaar zijn voor het milieu. Omgeving en verwijdering van dit product in overeenstemming met de geaccepteerde medische praktijk en te epasbare wetten en reglementen. Μετά το άνοιγμα, αν το προϊόν είναι ανοιχτό ή φθασμένο, μην το χρησιμοποιείτε. Μην ανοίξετε ή επανορθώσετε το προϊόν σύμφωνα με την επισκευή ιατρική πρακτική και τους εφαρμοστέους νόμους και κανονισμούς.
Longitud utilizable	Longitud utilizable	Longitud utilizable	Longitud utilizable	Longitud utilizable	Longitud utilizable	Longitud utilizable	Longitud utilizable	Longitud utilizable	Longitud utilizable	 Usable Length
Diámetro exterior	Diámetro exterior	Diámetro exterior	Diámetro exterior	Diámetro exterior	Diámetro exterior	Diámetro exterior	Diámetro exterior	Diámetro exterior	Diámetro exterior	 Outer Diameter
Diámetro interno	Diámetro interno	Diámetro interno	Diámetro interno	Diámetro interno	Diámetro interno	Diámetro interno	Diámetro interno	Diámetro interno	Diámetro interno	 Inner Diameter
Diámetro interior	Diámetro interior	Diámetro interior	Diámetro interior	Diámetro interior	Diámetro interior	Diámetro interior	Diámetro interior	Diámetro interior	Diámetro interior	 Inner Diameter
Ytre diameter	Ytre diameter	Ytre diameter	Ytre diameter	Ytre diameter	Ytre diameter	Ytre diameter	Ytre diameter	Ytre diameter	Ytre diameter	 Outer Diameter
Indvendig diameter	Indvendig diameter	Indvendig diameter	Indvendig diameter	Indvendig diameter	Indvendig diameter	Indvendig diameter	Indvendig diameter	Indvendig diameter	Indvendig diameter	 Inner Diameter
Inner diameter	Inner diameter	Inner diameter	Inner diameter	Inner diameter	Inner diameter	Inner diameter	Inner diameter	Inner diameter	Inner diameter	 Inner Diameter
Utvendige diameter	Utvendige diameter	Utvendige diameter	Utvendige diameter	Utvendige diameter	Utvendige diameter	Utvendige diameter	Utvendige diameter	Utvendige diameter	Utvendige diameter	 Outer Diameter
Εξωτερική διάμετρος	Εξωτερική διάμετρος	Εξωτερική διάμετρος	Εξωτερική διάμετρος	Εξωτερική διάμετρος	Εξωτερική διάμετρος	Εξωτερική διάμετρος	Εξωτερική διάμετρος	Εξωτερική διάμετρος	Εξωτερική διάμετρος	 Outer Diameter

	REF	LOT					STERILE EO		
English	Catalog Number	Batch Code	Use-by Date	Date of Manufacture	Do not re-use	Keep away from sunlight	Sterilized with ethylene oxide	Keep dry	Manufacturer
Deutsch	Katalognummer	Chargen-Code	Verfallsdatum	Herstellungsdatum	Nicht wiederverwenden	Vor direkter Sonneneinstrahlung schützen	Mit Ethylenoxid gas sterilisiert	Trocken lagern	Hersteller
Français	Numéro de catalogue	Code du lot	Date limite d'utilisation	Date de fabrication	Ne pas réutiliser	Conserver à l'abri du soleil	Sterilisé au gaz d'oxyde d'éthylène	Conservé au sec	Fabricant
Italiano	Numero di catalogo	Codice del lotto	Utilizzare entro	Data di produzione	Non riutilzare	Tenere lontano dalla luce del sole	Sterilizzato con ossido di etilene	Tenere in luogo asciutto	Produttore
Español	Numero de catálogo	Código de lote	Fecha de caducidad	Fecha de fabricación	No reutilizar	Mantener alejado de la luz solar	Estérilizado con óxido de etileno	Mantener seco	Fabricante
Português	Numero de catálogo	Código de lote	Data de validade	Data de fabrico	Uso único	Mantêr afastado da luz solar	Estérilizado usando óxido de etileno	Mantêr seco	Fabricante
Dansk	Katalognummer	Partiløbte	Holdbarhedsdato	Produktionsdato	Engangsbrug	Holdes væk fra sollys	Steriliseret med ethylenoxid	Oplevares tørt	Producent
Svensk	Katalognummer	Satsskod	Utgångsdatum	Tillverkningsdatum	Återvänd inte	Förvaras mörkt	Steriliserad med etylenoxid	Förvaras torkt	Tillverkare
Nederlands	Catalogusnummer	Lotcode	Houdbaarheidsdatum	Fabricagedatum	Niet hergebruiken	Verwijderd houden van de zon	Gestiliseerd met ethyleenoxide	Drug bewaren	Fabrikant
Ελληνικά	Αριθμός καταλόγου	Κωδικός παρτίδας	Ημερομηνία λήξης	Ημερομηνία κατασκευής	Μία χρήση	Φυλάσσεται μακριά από το ηλιακό φως	Αποστειρωμένο με την χρήση οξείδου εθιλένου	Φυλάσσεται στεγνά	Κατασκευαστής



Distributed By:

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

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 ULC
9135 Keele Street, Suite B6
Vaughan, Ontario
Canada L4V 0J4
Tel: 855-673-2266

EC REP

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



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

LeMaitre, is a registered trademark, and EndoHelix, MultiTASC, Martin, and Periscope are trademarks, of LeMaitre Vascular, Inc. Patent Pending.

©2018 LeMaitre Vascular, Inc. All rights reserved. Printed in the USA.

 0088

R2233-01 Rev. F 03/18