

ECG(Electrocardiogram) Extension Cable

Rx only.

Indications for Use:

The ECG Extension Cable permits verification of central venous catheter placement by right atrial electrophysiology.

Contraindications:

None known.

General Warnings and Precautions

Warnings:

1. Sterile, Single use: Do not reuse, reprocess or resterilize. Reuse of device creates a potential risk of serious injury and/or infection which may lead to death. Reprocessing of medical devices intended for single use only may result in degraded performance or a loss of functionality.
2. Read all package insert warnings, precautions and instructions prior to use. Failure to do so may result in severe patient injury or death.
3. Strict electrical isolation and grounding techniques must be used for monitoring equipment.
4. Do not leave cable attached to guidewire when cable not attached to monitor. An electrical shock hazard is created due to a direct electrical path to the patient. Always detach from guidewire first when disconnecting ECG extension cable.

Precautions:

1. Do not alter the cable during use.
2. Procedure must be performed by trained personnel well versed in anatomical landmarks, safe technique and potential complications.
3. Use standard precautions and follow institutional policies for all procedures including safe disposal of devices.

A Suggested Procedure: Use sterile technique.

1. Place the catheter into vessel using over-the-wire technique per manufacturer's instructions. When using a marked guidewire, refer to Table 1 to determine when the wire is just outside the catheter tip based on Arrow CVC catheter lengths.

16 cm catheter	27 cm mark
20 cm catheter	32 cm mark
30 cm catheter	40 cm mark

Table 1

Non-Arrow catheters:

Follow instructions for use of the manufacturer of the catheter and guidewire.

2. Connect cable to monitor.
3. Connect alligator clamp of ECG extension cable to guidewire at referenced mark per Table 1 based on Arrow CVC catheter length.
4. **Precaution: Do not allow guidewire to move within the catheter.**
4. Advance catheter and guidewire as a unit until P wave of ECG trace begins to progressively get larger. At this point, the catheter tip should be at the cavo-atrial junction. If the tip is advanced further into the right atrium, the P wave will either be as large as the R wave or become biphasic.
- For catheters 16 cm or shorter the catheter may not reach the right atrium, and this technique can only be used to determine if the catheter is facing the proper direction.
- Attach extension cable as described above and advance catheter and guidewire as a unit. When the P wave becomes higher than normal the catheter is facing the proper direction.
5. Withdraw catheter and guidewire as a unit 2-3 cm from cavo-atrial junction. At this position the tip should be within the superior vena cava.
6. Holding catheter in place remove guidewire.
7. Continue procedure per manufacturer's instructions.

For reference literature concerning patient assessment, clinician education, insertion technique, and potential complications associated with this procedure, consult standard textbooks, medical literature, and Arrow International LLC website: www.teleflex.com

A pdf copy of this IFU is located at www.teleflex.com/IFU

For a patient/user/third party in the European Union and in countries with identical regulatory regime (Regulation 2017/745/EU on Medical Devices); if, during the use of this device or as a result of its use, a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and/or its authorized representative and to your national authority. The contacts of national competent authorities (Vigilance Contact Points) and further information can be found on the following European Commission website: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Symbol Glossary: Symbols are in compliance with ISO 15223-1

Caution	Medical device	Consult instructions for use	Do not reuse	Do not resterilize	Sterilized by ethylene oxide	Single sterile barrier system	Keep away from sunlight	Keep dry
Do not use if package is damaged	Not made with natural rubber latex	Catalogue number	Lot number	Use by	Manufacturer	Date of manufacture	Importer	

Teleflex, the Teleflex logo, Arrow and the Arrow logo are trademarks or registered trademarks of Teleflex Incorporated or its affiliates, in the U.S. and/or other countries. © 2020 Teleflex Incorporated. All rights reserved.

Падаўжальны ЭКГ (электракардыографічны) кабель

Паказанні да ўжывання

Падаўжальны ЭКГ кабель дазваляе правяраць размішчэнне цэнтральнага вянознага катэтара па дадзеных электрафізіалогіі праваага перадсэрдзя.

Проціпаказанні

Невадомыя.

Агульныя патрэджанні і меры засцярогі

Патрэжданні

- Стрыльнна, для аднакратнага ўжывання. Не выкарыстоўваць, не апрацоўваць і не стрылізаўваць пайторна. Пайторнае выкарыстанне прылады стварае пагрозу сур'ёзнага парушэння здароўя і/або інфекцыі, якія могуць прывесці да смяротнага выходу. Пайторная апрацоўка медыцынскіх вырабаў, прызначаных толькі для аднаразовага выкарыстання, можа прывесці да знежэння прадуктынайнасці або страты функцыянальнасці.
- Перад ўжываннем прадукта азэнтіца з ўсімі патрэжданнямі, мерамі засцярогі і інструкцыямі, змешанымі ва ўпакоўкы. Невыкананне дадзенага патрэждэння можа прывесці да сур'ёзнага парушэння здароўя пацыента або яго смерці.

- Для маніторынгу абстаявання трэба выкарыстоўваць строгую электрычную ізаляцыю і належныя методы заземлення.

- Не пакідайце кабель прымацаваным да правадніка, калі кабель не прымацаваны да манітора. Небяспека пашкоджання электрычным токам ствараецца з-за прамога электрычнага шляху да пацыента. Пры адчэпіванні падаўжальнага ЭКГ кабелю заўсёды спачатку адчапляйце яго ад правадніка.

Мера засцярогі

- Не змяняйце кабель падчас выкарыстання.
- Дадзеная працэдура павінна выконвацца падрыхтаваным персаналам, добра дасведчаным у галіне тапаграфічнай анатоміі, у забеспячэнні бяспекі, а таксама добра знаёмым з матчынымі ўскладненнямі.
- Выкарыстоўвайце стандартныя меры засцярогі і выконвайце правілы ўстановы ў дачыненні да ўсіх працэдур, якія юключаюць бяспечную ўтылізацыю прылад.

Пропанаваная працэдура. Выкарыстоўванне

асептычных прыёмаў.

- Змяшчайце катэтар у сасуд з выкарыстаннем тэхнікі прасоўвання па правадніку ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы. Падчас карыстання мечаным правадніком звязтайцеся да табліцы 1, каб вызначыць, калі праваднік

выходзіць як раз па-за межы кончыка катэтара, у залежнасці ад даўжыні катэтара Arrow CVC.

16-см катэтар	27-см метка
20-см катэтар	32-см метка
30-см катэтар	40-см метка

Табліца 1

Катэтары, адрозныя ад Arrow

Выконвайце інструкцыйныя вытворцы па ўжыванні катэтара і правадніка.

- Падключыце кабель да манітора.
- Прычапіце заціскачку тыпу «кракадзіль» падаўжальнага ЭКГ кабелю да правадніка поруч згаданай меткі паводле Табліцы 1 на падставе даўжыні катэтару Arrow CVC.

Мера засцярогі. Не дазваляйце правадніку рухацца па катэтару.

- Просоўвайце катэтар і праваднік як адно цлае, пакуль зубец Р на ЭКГ не пачне поступова павілівацца. У гэты момант кончик катэтара мусіць знаходзіцца ў месцы злучэння верхній полай вены і праваага перадсэрдзя. Калі кончик просоўваецца далей у праваага перадсэрдзе, зубец Р будзе такім жа вялікім па свайму памеру, як і зубец R, або стане дзвухфазным.

Для катэтараў 16 см і карціцай катэтар можа не дасягнуць праваага перадсэрдзя, і гэтая методыка можа быць выкарыстана толькі для вызначэння таго, ці катэтар размішчаецца ў належным кірунку. Прычапіце падаўжальны кабель, які пісаны на вышэй, і прасоўваюце катэтар і праваднік як адно цлае. Калі зубец R становіцца вышэй нормы, катэтар размішчаецца ў належным кірунку.

- Высуньте катэтар і праваднік як адно цлае на 2-3 см ад месцы злучэння верхній полай вены і праваага перадсэрдзя. У гэты пазіцыі кончик мусіць знаходзіцца ў верхній полай вене.

- Утрымліваючу катэтар на месцы, выдаляйте праваднік.
- Працягвайце працэдуру ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы.

Даведковую літаратуру адносна абледавання пацыента, адукациі медперсанала, методык увядзэння і патэнційных ускладненняў, звязаных з гэтай працэдурой, можна знайсці ў стандартных падручніках, медыцынскай літаратуры і вэб-сایце кампаніі Arrow International LLC: www.teleflex.com

PDF-копія гэтай інструкцыі па ўжыванні знаходзіцца на вэб-сайце www.teleflex.com/IFU. Для пацыента/кардыёлініка/трасцяга боку ў Еўрапейскім Звязе і ў краінах з аднолькавым рэжымам рэгулявання (Рэгламент 2017/745/EU пра медычныя прылады); калі падчас выкарыстання гэтай прылады ці ў выніку яе выкарыстання адбываецца сур'ёзны інцыдэнт, паведаміце пра гэта вытворцу і/ці яго утаянаванакаму прастаўніку, а таксама ў свой дзяржаўныя рэгулітарныя органы. Кантакты дзяржаўных кампетэнтных органаў (кантактныя пункты па нагляду) і дадатковая інформація прыведзена на вэб-сайце Еўрапейскай камісіі: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

be

Слоўнік сімвалаў. Сімвалы адпавядаюць патрабаванням ISO 15223-1

Увага!	Медыцынская прылада	Глядзіце інструкцыю па ўжыванні	Не ўжываць пайторна	Не стэртылізаваць пайторна	Стэртылізавана аксідам этилену	Адзіночная стрыльная бар'ёрная сістэма	Берагчы ад сонечнага святла	Берагчы ад вільгаці
Не выкарыстоўваць пры пашкоджанні ўпакоўкі	Выраблены без ужывання латекса натуральнага каучуку	Нумар па каталогу	Нумар партыі	Выкарыстаць да	Вытворца	Дата вырабу	Імпартёр	

Teleflex, лагатып Teleflex, Arrow і лагатып Arrow з'яўляюцца гандлёвымі або зарэгістраванымі гандлёвымі знакамі кампаніі Teleflex Incorporated або яе філіялаў у ЗША і/або іншых краінах. © Teleflex Incorporated, 2020. Усе права абаронены.

Удължителен кабел за ЕКГ (електрокардиограма)

Показания за употреба:

Удължителният кабел за ЕКГ позволява проверка на поставянето на централния венозен катетър чрез электрофизиологията на дясното предсърдие.

Противопоказания:

Няма известни.

Общи предупреждения и предпазни мерки

Предупреждения:

- Стерилен, за еднократна употреба:** Да не се използва повторно, да не се обработва повторно или стерилизира повторно. Повторната употреба на изделието създава потенциален рисък от сериозно увреждане и/или инфекция, което може да доведе до смърт. Повторната обработка на медицински изделия, предназначени само за еднократна употреба, може да доведе до влошено действие или загуба на функционалност.
- Преди употреба прочетете всички предупреждения, предпазни мерки и инструкции в листовката.** Ако това не се направи, може да се стигне до тежко увреждане или смърт на пациента.
- За апаратура за наблюдение трябва да се използват стриктна електрическа изолация и техники за заземяване.
- Не оставяйте кабела съврзан към теления водач, когато кабелът не е свързан към монитора. Създава се опасност от електрически шок вследствие на пряк електрически път към пациента. При разкачване на удължителния кабел за ЕКГ, винаги първо го разкачвайте от теления водач.

Предпазни мерки:

- Не променяйте кабела по време на употреба.
- Процедурата трябва да се извърши от обучен персонал, добре запознат с анатомичните структури, техниката за безопасност и потенциалните усложнения.
- Използвайте стандартните предпазни мерки и спазвайте политиките на институцията за всички процедури, включително безопасното изхвърляне на изделията.

Предложена процедура: Използвайте стерилна техника.

- Поставете катетъра в съда, използвайки техника над водача, в съответствие с инструкциите на производителя. Когато използвате маркиран телен водач, вижте Таблица 1, за да определите кога водачът е непосредствено извън върха на катетъра, въз основа на дължината на ЦВК Arrow.

Катетър 16 см	Маркировка за 27 см
Катетър 20 см	Маркировка за 32 см
Катетър 30 см	Маркировка за 40 см

Таблица 1

Катетри, които не са на Arrow:

Следвайте инструкциите за употреба на производителя на катетъра и теления водач.

- Съвржете кабела към монитора.
- Съвржете алигаторната клампа на удължителния кабел за ЕКГ към теления водач при посочената маркировка според Таблица 1 въз основа на дължината на ЦВК Arrow.
- Предпазна мярка:** Не оставяйте теления водач да се движки вътре в катетъра.
- Придвижете напред катетъра и теления водач като едно цяло, докато Р вълната на ЕКГ кривата започне прогресивно да се повиши. В този момент върхът на катетъра трябва да е при кавоатриалната връзка. Ако върхът се придвижи по-навътре в дясното предсърдие, Р вълната ще стане или голяма колкото R вълната, или ще стане бифазна.

За катети с дължина 16 см или по-малко, катетърът може да не достигне дясното предсърдие и тази техника може да се използва само за определяне дали катетърът е обнят в правилната посока. Прикрепете удължителния кабел, както е описано по-горе, и придвижете напред катетъра и теления водач като едно цяло. Когато Р вълната стане по-висока от нормалната, катетърът е обнят в правилната посока.

- Изтеглете катетъра и теления водач като едно цяло на 2-3 см от кавоатриалната връзка. В това положение, върхът трябва да е в рамките на горната куха вена.
- Държейки катетъра на място, отстранит теления водач.
- Продължете процедурата според инструкциите на производителя.

За справочна литература относно оценка на пациента, образование на лекари, техника на въвеждане и потенциални усложнения, свързани с тази процедура, направете справка в стандартните учебници, медицинската литература и уебсайта на Arrow International LLC: www.teleflex.com

Копие на тези инструкции за употреба в pdf формат може да се намери на www.teleflex.com/IFU

За пациент/потребител/трета страна в Европейския съюз и в страните с идентичен регулаторен режим (Регламент 2017/745/ЕС относно медицинските изделия); ако по време на употребата на това изделие или в резултат на неговата употреба възникне сериозен инцидент, моля, съобщете го на производителя и/или на неговия упълномощен представител и на Вашите национални органи. Данните за контакт с националните компетентни органи (контактите за проследяване на безопасността) и допълнителна информация могат да се намерят на следния уебсайт на Европейската комисия: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en



Речник на символите: Символите са в съответствие с ISO 15223-1

Внимание	Медицинско изделие	Направете справка в инструкциите за употреба	Да не се използва повторно	Да не се стерилизира повторно	Стерилизирано с етилен оксид	Система с единична стерилна бариера	Да се пази от слънчева светлина	Да се пази сухо
Да не се използва, ако опаковката е повредена	Не е произведено с естествен каучуков латекс	Каталожен номер	Партиден номер	Годен до	Производител	Дата на производство	Вносител	

Teleflex, логото на Teleflex, Arrow и логото на Arrow са търговски марки или регистрирани търговски марки на Teleflex Incorporated или на нейните филиали, в САЩ и/или други страни. © 2020 Teleflex Incorporated. Всички права запазени.

Produžni kabel za EKG (elektrokardiogram)

Indikacije za uporabu:

Produžni kabel za EKG omogućuje provjeru položaja središnjeg venskog katetera pomoći elektrofiziologije desne pretkljetke.

Kontraindikacije:

Nijedna poznata.

Opća upozorenja i mjere opreza

Upozorenja:

1. Sterilna, jednokratna uporaba: Ne upotrebljavajte višekratno, ne obrađujte i ne sterilizirajte ponovno. Višekratna uporaba ovog proizvoda stvara moguću opasnost od ozbiljne ozljede i/ili infekcije koje mogu dovesti do smrti. Ponovna obrada medicinskih proizvoda namijenjenih samo za jednokratnu uporabu može dovesti do smanjene učinkovitosti ili gubitka funkcionalnosti.
2. Prije uporabe pročitajte sva upozorenja, mjere opreza i upute umetnute u pakiranje. Ako to ne učinite, posljedica mogu biti teška ozljeda ili smrt bolesnika.
3. Za opremu za praćenje moraju se koristiti stroge tehničke električne izolacije i uzemljenja.
4. Nemojte ostavljati kabel priključen na žicu vodilicu kada nije priključen na monitor. Zbog izravne električne putanje prema pacijentu, nastaje opasnost od električnog udara. Kada odvajate produžni kabel za EKG, uvijek ga najprije odvojite od žice vodilice.

Mjere opreza:

1. Nemojte raditi nikakve preinake na kabelu tijekom upotrebe.
2. Postupak mora provoditi obućeno osoblje s mnogo iskustva u anatomskim referentnim točkama, sigurnoj tehnici i mogućim komplikacijama.
3. Koristite standardne mjere opreza i poštujte pravila ustanove za sve postupke, uključujući odlaganje proizvoda u otpad na siguran način.

Predloženi postupak: Koristite sterilnu tehniku.

1. Uvedite kateter u žilu tehnikom „preko žice“ (engl. over-the-wire) prema uputama proizvođača. Kada koristite označenu žicu vodilicu, pomoći tablice 1 utvrđite kada se žica nalazi neposredno izvan vrha katetera na temelju duljina središnjeg venskog katetera Arrow.

Kateter od 16 cm	Oznaka na 27 cm
Kateter od 20 cm	Oznaka na 32 cm
Kateter od 30 cm	Oznaka na 40 cm

Tablica 1

Kateteri proizvođača koji nisu Arrow:

- Slijedite upute za uporabu proizvođača katetera i žice vodilice.
2. Priključite kabel na monitor.
 3. Priključite krokodilsku štipalku produžnog kabala za EKG na žicu vodilicu kod navedene oznake prema tablici 1 na temelju duljine središnjeg venskog katetera Arrow.
 - Mjera opreza: Spriječite da se žica vodilica pomiče unutar katetera.
 4. Uvodite kateter i žicu vodilicu zajedno sve dok P-val na EKG-u ne počne rasti. U tom trenutku, vrh katetera trebao bi biti na kavoatrijskom spoju. Ako se vrh dalje uvedi u desnu pretkljetku, P-val će biti ili jednak velik kao i R-val, ili će postati dvo fazan. Kateteri duljine 16 cm ili kraće možda neće doseći desnu pretkljetku pa se ovom tehnikom može samo utvrditi je li kateter okrenut u pravom smjeru. Pričvrstite produžni kabel kako je gore opisano i uvedite kateter i žicu vodilicu zajedno. Kada P-val postane viši od normalnog, kateter je okrenut u pravom smjeru.
 5. Povucite kateter i žicu vodilicu zajedno 2-3 cm iz kavoatrijskog spoja. U tom položaju, vrh bi trebao biti unutar gornje šupljine vene.
 6. Uklonite žicu vodilicu, držeći kateter na mjestu.
 7. Nastavite postupak prema uputama proizvođača.
- U vezi referentne literaturu o procjeni pacijenta, edukaciji kliničkog lječnika, tehnikama uvođenja i mogućim komplikacijama povezanim s tim postupkom pročitajte standardne udžbenike, medicinsku literaturu i posjetite internetsku stranicu tvrtke Arrow International LLC: www.teleflex.com
- Primjerak ovih Uputa za uporabu u pdfformatu možete pronaći na www.teleflex.com/IFU
- Za pacijente/korisnike/trče stranke u Europskoj uniji i zemljama s identičnim regulatornim režimom (Uredba 2017/745/EU o medicinskim uređajima); ako tijekom upotrebe ovog uređaja ili kao rezultat njegove upotrebe dođe do ozbiljnog štetnog događaja, prijavite to proizvođaču i/ili njegovom ovlaštenom zastupniku te nacionalnom nadležnom tijelu. Kontaktate nacionalnih nadležnih tijela (točke kontakta za vigilanciju) i daljnje informacije možete pronaći na sljedećoj web-stranici Europejske Komisije: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Glosar simbola: Simboli su sukladni s normom ISO 15223-1

Poziv na oprez	Medicinski proizvod	Pročitajte upute za uporabu	Ne upotrebljavati višekratno	Ne sterilizirati ponovo	Sterilizirano etilen-oksidom	Sustav jednostrukе sterilne barjere	Ne izlažite sunčevoj svjetlosti	Čuvajte na suhom mjestu
Ne upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno	Nije izrađeno od lateksa od prirodne gume	Kataloški broj	Oznaka serije	Upotrijebiti do	Proizvođač	Datum proizvodnje	Uvoznik	

Teleflex, logotip Teleflex, Arrow i logotip Arrow zaštitni su znakovi ili registrirani zaštitni znakovi tvrtke Teleflex Incorporated ili njegovih pridruženih društava, u SAD i/ili drugim državama. © 2020. Teleflex Incorporated. Sva prava pridržana.

Prodlužovací kabel EKG (elektrokardiograf)

Indikace pro použití:

Prodlužovací kabel EKG umožňuje ověřit umístění centrálního žilního katetu podle elektrofiziologie pravé síně.

Kontraindikace:

Nejsou známky.

Všeobecná varování a bezpečnostní opatření

Varování:

1. Sterilní, určeno na jedno použití: Nepoužívejte opakovaně, nerenuvujete ani neresterilizujte. Při opakovaném použití tohoto prostředku hrozí riziko vážného poranění a/nebo infekce, které mohou vést ke smrti. Obnova zdravotnických prostředků určených pouze pro jednorázové použití může způsobit degradaci účinnosti nebo ztrátu funkčnosti.
2. Před použitím prostudujte veškerá varování a bezpečnostní opatření a pokyny v příbalových informacích. Opomenutí tohoto kroku může mít za následek těžké poškození či smrt pacienta.
3. Je vyžadována dokonalá elektrická izolace a dobré techniky uzemnění monitorovacího zařízení.
4. Nenechávejte kabel připojený k vodicímu drátu, pokud kabel není připojen k monitoru. Vzniká nebezpečí úrazu elektrickým proudem z důvodu přímé cesty elektrického proudu k pacientovi. Při odpojování prodlužovacího kabelu EKG vždy kabel nejprve odpojte od vodicího drátu.

Bezpečnostní opatření:

1. Během použití kabel neupravujete.
2. Zákok musí být prováděn výškoleným personálem znalým anatomických poměrů, bezpečných metod a možných komplikací.
3. Používejte standardní bezpečnostní opatření a dodržujte protokoly zdravotnického zařízení u všech postupů, včetně bezpečné likvidace prostředků.

Doporučený postup: Použijte sterilní techniku.

1. Pomocí techniky OTW (po drátu) zavěďte katetr do cévy podle pokynů výrobce. Pokud používáte vodicí drát se značkami, pomocí tabulky 1 na základě délky katerů Arrow CVC stanovíte, kdy bude drát těsně venku z hrotu katetu.

katetr 16 cm	značka 27 cm
katetr 20 cm	značka 32 cm
katetr 30 cm	značka 40 cm

Tabulka 1

Katety jiné, než Arrow:

Dodržujte návod k použití výrobce katetu a vodicího drátu.

2. Připojte kabel k monitoru.
3. Připojte krokodýl svorku prodlužovacího kabelu EKG k vodicímu drátu na referenční značce podle tabulky 1 na základě délky katetu Arrow CVC.
4. Posuvujete katetr a vodicí drát jako jednu jednotku, dokud se křivka P na zánamu EKG nezačne progressivně zvětšovat. V tomto okamžiku by hrot katetu měl být v kavotriální junkci. Pokud se hrot posune dále do pravé síně, P křivka bude buď stejně velká jako R křivka, nebo bude bifázická.
U katerů 16 cm nebo kratších nemusí katetr dosáhnout do pravé síně a tato technika se může použít pouze ke stanovení, zda katetr směruje správným směrem. Připojte prodlužovací kabel podle výše uvedeného popisu a posuvujete katetr a vodicí drát jako jednu jednotku. Když je křivka P vyšší než normální, katetr směruje správným směrem.
5. Vytáhněte katetr a vodicí drát jak jednu jednotku 2-3 cm z kavotriální juncky. V této poloze by hrot měl být v horní duté žile.
6. Přidržujete katetr na místě a výjměte vodicí drát.
7. Pokračujete v zákuoru podle pokynů výrobce.

Referenční literaturu ohledně výšetření pacienta, informaci pro lékaře, zaváděcích technik a potenciálních komplikací spojených s tímto výkonem najdete ve standardních učebnicích, zdravotnické literatuře a na webových stránkách společnosti Arrow International LLC: www.teleflex.com.

Pdf tohoto návodu k použití naleznete na: www.teleflex.com/IFU

Pro pacienta/uživatele/třetí stranu v Evropské unii a v zemích se stejným regulačním režimem (Nařízení 2017/745/EU o zdravotnických prostředcích); pokud při používání tohoto prostředku nebo v důsledku jeho používání dojde k závažné nežádoucí příhodě, ohlaste to laskavě výrobci a/nebo jeho zplnomocněnému zástupci a svým vnitrostátním orgánům. Kontaktní informace naleznete na následujícím webu Evropské komise: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

CS**Glosář značek: Značky jsou v souladu s normou ISO 15223-1**

Upozornění	Zdravotnický prostředek	Rídte se návodem k použití	Nepouživejte opakovaně	Neprovádějte resterilizaci	Sterilizováno ethylenoxidem	Systém jedné sterilní bariéry	Chraňte před slunecním světlem
Nepouživejte, je-li balení poškozeno	Není vyrobeno z přírodního latexu	Číslo v katalogu	Číslo šarže	Datum použitelnosti	Výrobce	Datum výroby	Dovozce

Teleflex, logo Teleflex, Arrow a logo Arrow jsou ochranné známky nebo registrované ochranné známky společnosti Teleflex Incorporated nebo jejich přidružených společností v USA a/nebo v dalších zemích. © 2020 Teleflex Incorporated. Všechna práva vyhrazena.

EKG-forlængerkabel (elektrokardiogram-forlængerkable)

Indikationer for brug:

EKG-forlængerkablen muliggør verifikation af det centrale venekateters placering ved hjælp af højre atrieelektrofysiologi.

Kontraindikationer:

Ingen kendte.

Generelle advarsler og forholdsregler

Advarsler:

1. **Steril, engangsbrug:** Må ikke genbruges, genbehandles eller resteriliseres. Genbrug af udstyr udgør en potentiel risiko for alvorlig skade og/eller infektion, som kan medføre døden. Oparbejdning af medicinsk udstyr, som kun er beregnet til engangsbrug, kan resultere i nedsat ydeevne eller manglende funktionalitet.
2. Læs alle advarsler, forholdsregler og instruktioner i indlægssedlen inden brug. Forsomme på dette punkt kan resultere i alvorlig patientskade eller død.
3. Tæt elektrisk isolering og jordforbindelsesteknikker skal anvendes til monitoreringsudstyr.
4. Lad ikke kablet være fastgjort til guidewiren, når kablet ikke er tilsluttet skærmen. Der skabes en fare for elektrisk stød på grund af en direkte elektrisk forbindelse til patienten. Fjern altid først guidewiren, når EKG-forlængerkablen kobles fra.

Forholdsregler:

1. Kablet må ikke ændres under brug.
2. Proceduren skal udføres af uddannet personale, der er fortroligt med anatomiske kendtegn, sikker teknik og potentielle komplikationer.
3. Overhold de normale forholdsregler, og følg institutionens regler for samtlige procedurer, herunder sikker bortskaftelse af udstyr.

Forslag til procedure: Brug steril teknik.

1. Anlæg kateteret i karret ved hjælp af over-the-wire-teknik i henhold til producentens anvisninger. Når der bruges en mærket guidewire, henvises til tabel 1 for at bestemme, hvornår wiren er lige udenfor kateterspidsen baseret på Arrow CVK-kateterlængder.

16 cm kateter	27 cm mærke
20 cm kateter	32 cm mærke
30 cm kateter	40 cm mærke

Tabel 1

Katetre, der ikke er fra Arrow:

Følg guidewire- og kateterproducentens brugsanvisning.

2. Forbind kablet til skærmen.
3. Tilslut EKG-forlængerkablets krokodillenæb til guidewiren ved referencemærket i henhold til tabel 1 baseret på Arrow CVK-kateterlængde.

Forholdsregel: Lad ikke guidewiren bevæge sig inde i kateteret.

4. Fremfør kateteret og guidewiren som en enhed indtil P-takkene på EKG-sporet begynder at blive gradvist større. På dette tidspunkt, bør kateterspidsen være ved den cavo-atrielle forgrenning. Hvis spidsen er fremført længere ind i det højre atrium, vil P-takkene enten være sør som R-takkene eller blive bifasisk.
- For katetre, der er 16 cm eller kortere, når kateteret muligvis ikke det højre atrium, og denne teknik kan kun anvendes til at afgøre, om kateteret vender den rigtige retning. Fastgør forlængerkablet som beskrevet ovenfor og fremfør kateteret og guidewiren som en enhed. Når P-takkene bliver højere end normalt, vender kateteret i den rigtige retning.

5. Træk kateter og guidewire tilbage som en enhed 2-3 cm fra den cavo-atrielle forgrenning. I denne position bør spidsen være inde i vena cava superior.
6. Fjern guidewiren mens kateteret holdes på plads.

7. Fortsæt proceduren i henhold til producentens anvisninger.

Se oplysningerne i standard lærebøger og medicinsk litteratur for at få referencelitteratur vedrørende patientvurdering, uddannelse af kliniker, anlæggelsesteknikker og potentielle komplikationer associeret med denne procedure og besøg Arrow International LLC på: www.teleflex.com

En pdf-udgave af brugsanvisningen findes på www.teleflex.com/IFU

For patienter/brugere/tredjeparter i EU og i lande med identiske myndighedskrav (forordning 2017/745/EU vedrørende medicinsk udstyr): Hvis der under brugen af dette udstyr, eller som et resultat af brugen af udstyret, opstår en alvorlig handelse, bedes du venligst underrette producenten og/eller den autoriserede repræsentant og de nationale myndigheder. Kontaktlyhysninger for det bemyndigede organ (sikkerhedsovervågning) og anden information findes på Europa-Kommissionens hjemmeside: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

da

Symbolforklaring: Symboler er i overensstemmelse med ISO 15223-1

Forsiktig	Medicinsk udstyr	Se brugsanvisningen	Må ikke genbruges	Må ikke resteriliseres	Steriliseret med ethylenoxid	System med enkelt steril barriere	Beskyt mod sollys	Hold produktet tørt
Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget	Ikke fremstillet med naturgummilatex	Katalognummer	Lotnummer	Anvendes inden	Fabrikant	Fabrikationsdato	Importør	

Teleflex, Teleflex-logoet, Arrow og Arrow-logoet er varemærker eller registrerede varemærker tilhørende Teleflex Incorporated eller dets datterselskaber i USA og/eller andre lande. © 2020 Teleflex Incorporated. Alle rettigheder forbeholdes.

Ecg-verlengkabel (elektrocardiogramverlengkabel)

Indicaties voor gebruik:

De ecg-verlengkabel maakt het mogelijk de plaatsing van de centraal-veneuze katheter te verifiëren door elektrofysiologie van het rechteratrium.

Contra-indicaties:

Geen, voor zover bekend.

Algemene waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Waarschuwingen:

1. Steriel, eenmalig gebruik: Niet opnieuw gebruiken, voor hergebruik geschikt maken of opnieuw steriliseren. Hergebruik van het hulpmiddel vormt een potentieel risico van ernstig letsel en/of infectie met mogelijk overlijden tot gevolg. Herverwerking van uitsluitend voor eenmalig gebruik bestemde medische hulpmiddelen kan resulteren in slechte prestaties of verlies van functionaliteit.
2. Lees vóór gebruik alle waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en instructies in de bijsluiter. Dit nalaten kan ernstig letsel of overlijden van de patiënt tot gevolg hebben.
3. Er moeten strikte elektrische isolatie- en aardingstechnieken worden gebruikt voor bewakingsapparatuur.
4. Laat de kabel niet aan de voerdraad vastzitten als de kabel niet is aangesloten op de monitor. Er ontstaat gevaar voor elektrische schokken als gevolg van een direct elektrisch pad naar de patiënt. Maak de kabel altijd eerst van de voerdraad los als u de ecg-verlengkabel loskoppelt.

Voorzorgsmaatregelen:

1. Modificeer de kabel niet tijdens het gebruik.
2. De procedure moet worden uitgevoerd door opgeleid personeel dat een grondige kennis heeft van anatomische oriëntatiepunten, veilige technieken en mogelijke complicaties.
3. Houd u aan de standaardvoorzorgsmaatregelen en volg de beleidsregels van de instelling voor alle procedures, inclusief de veilige afvoer van hulpmiddelen.

Voorgestelde procedure: Gebruik een steriele techniek.

1. Plaats de katheter in het bloedvat met behulp van een overdraadse techniek volgens de instructie van de fabrikant. Als u een voerdraad met markeringen gebruikt, zie dan tabel 1 om te bepalen wanneer de draad zich net buiten de katheretterp bevindt afhankelijk van de lengte van de Arrow CVC-katheter.

16 cm katheter	markering bij 27 cm
20 cm katheter	markering bij 32 cm
30 cm katheter	markering bij 40 cm

Tabel 1

Andere dan Arrow-katheters:

Volg de gebruiksaanwijzing van de fabrikant van de katheter en de voerdraad.

2. Sluit de kabel aan op de monitor.
 3. Sluit de krokodilklem van de ecg-verlengkabel aan op de voerdraad bij de in tabel 1 vermelde markering, afhankelijk van de lengte van de Arrow CVC-katheter.
-  **Voorzorgsmaatregel:** De voerdraad moet stationair blijven binnen de katheter.
4. Voer de katheter en de voerdraad op als één geheel totdat de P-golf van het ecgsignaal geleidelijk groter begint te worden. Als het goed is, is de katheretterp op dat moment aangekomen bij de cavaatriale overgang. Als de tip verder in het rechteratrium wordt opgevoerd, wordt de P-golf ofwel even groot als de R-golf ofwel bifasisch.

Katheters van 16 cm of korter komen wellicht niet tot bij het rechteratrium en deze techniek kan uitsluitend worden gebruikt om te bepalen of de katheter de juiste richting is toegekeerd. Bevestig de verlengkabel zoals hierboven beschreven en voer de katheter en de voerdraad op als één geheel. Als de P-golf hoger dan normaal wordt, is de katheter de juiste richting toegekeerd.

5. Trek de katheter en de voerdraad als één geheel 2 à 3 cm uit de cavaatriale overgang. Op deze positie moet de tip zich binnen de vena cava superior bevinden.
6. Verwijder de voerdraad terwijl u de katheter op zijn plaats houdt.

7. Ga door met de procedure volgens de instructies van de fabrikant.

Literatuur betreffende patiëntenevaluatie, opleiding van de clinicus, inbrengtechnieken en mogelijk met deze procedure gepaard gaande complicaties kunt u vinden in standaardhandboeken, de medische literatuur en de website van Arrow International LLC: www.teleflex.com

Een pdf-bestand met deze gebruiksaanwijzing is beschikbaar op www.teleflex.com/IFU

Voor een patiënt/gebruiker/derde in de Europese Unie en in landen met identieke regelgeving (verordening 2017/745/EU betreffende medische hulpmiddelen); als er zich tijdens het gebruik van dit hulpmiddel of als gevolg van het gebruik ervan een ernstig incident heeft voorgedaan, dient u dit te melden aan de fabrikant en/of de gemachtigde van de fabrikant en aan uw nationale autoriteit. De contactgegevens van nationale bevoegde autoriteiten (aanspreekpunten voor vigilante) en verdere informatie vindt u op de volgende website van de Europese Commissie: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

nl**Verklaring van symbolen: Symbolen zijn conform ISO 15223-1**

Let op	Medisch hulpmiddel	Gebruiksaanwijzing raadplegen	Niet opnieuw gebruiken	Niet opnieuw steriliseren	Gesteriliseerd met ethyleenoxide	Systeem met enkele steriele barrières	Niet in het zonlicht plaatzen	Droog houden
Niet gebruiken als verpakking is beschadigd	Niet gemaakt met natuurlijke rubberlatex	Catalogusnummer	Lotnummer	Uiterste gebruiksdatum	Fabrikant	Productiedatum	Importeur	

Teleflex, het Teleflex-logo, Arrow en het Arrow-logo zijn handelsmerken of gedeponeerde handelsmerken van Teleflex Incorporated of gelieerde bedrijven in de VS en/of andere landen. © 2020 Teleflex Incorporated. Alle rechten voorbehouden.

EKG (elektrokardiogramm) pikenduskaabel

Kasutusnäidustused

EKG pikenduskaabel võimaldab kindlaks teha tsentralveeni kateetri paigutust parema koja elektrofusioloogia abil.

Vastunäidustused

Ei ole teada.

Üldised hoitatused ja ettevaatusabinõud

Hoitatused

- Steriilne, ühekordsest kasutatav. Mitte korduvalt kasutada, töödelda ega steriliiseerida. Seadme korduv kasutamine tekikala täisine, surmaga lõppeda võiva vigastuse ja/või infektsiooni ohu. Ainult ühekordseks kasutamiseks möeldud meditsiiniseadmete taastõitlemise võib halvendada toimivust või põhjustada funktsionaalsuse kadu.
- Enne kasutamist lugege läbi kõik hoitatused, ettevaatusabinõud ja juhised pakendi infolehel. Selle nõude eiramine võib põhjustada patsiendi täisisid vigastusi või surma.
- Seadmete jälgimiseks tuleb kasutada ranget elektrilise isolatsiooni ja maandamise tehnikat.
- Ärge jätkage kaablit juhtetraadi külge, kui kaabel pole monitori külge kinnitatud. Elektrilõõgi oht on tingitud otseest elektrijuhiist patsiendile. EKG pikenduskaabli lahtiühendamist alustage alati juhtetraadist.

Ettevaatusabinõud

- Ärge modifitseerige kaablit kasutamise ajal.
- Protseduuri peab tegema väljaõppega personal, kes tunneb hästi anatoomiat, valdab ohutuid töövõtteid ning on teadlik võimalikest tüsistustest.
- Kasutage köikide protseduuride korral standardiseid ettevaatusabinõusid ning järgige raviasutuses kehtestatud korda, k.a seadmete ohutu kõrvaldamise suhtes.

Soovituslik protseduur. Kasutage steriilset tehnikat.

- Viige kateeter veresoonde, kasutades üle traadi tehnikat vastavalt tootja juhistele. Märgistatud juhtetraadi kasutamisel vaadake tabelist 1, et kindlaks teha, millal traat on Arrow tsentralveeni kateetri piikkuse põhjal kateetri otsast veidi väljas.

16 cm kateeter	27 cm märgistus
20 cm kateeter	32 cm märgistus
30 cm kateeter	40 cm märgistus

Tabel 1

Mitte-Arrow kateetrid

Järgjige kateetri ja juhtetraadi tootja kasutusjuhendeid.

- Ühendage kaabel monitoriga.
- Ühendage EKG pikenduskaabli alligaatorklamber juhteraadiga vastavalt tabelis 1 viidatud märgistusele, lähtudes Arrow tsentralveeni kateetri piikkusest.

Ettevaatusabinõu. Ärge laske juhtetraadil kateetri sees liikuda.

- Viige kateeter ja juhtetraad koos edasi, kuni EKG jälje P-sakk hakkab jäär-järgult suurenema. Sel hetkel peaks kateetri ots olema öönesveeni-koja üleminekukohal. Kui tippu liigutatakse edasi paremasse kotta, on P-sakk sama suru kui R-sakk või muutub kahefaaslikeks.

16 cm või lühemate kateetrite korral ei pruugi kateeter jouda paremasse kotta ja seda tehnika saab kasutada ainult selleks, et teha kindlaks, kas kateeter on õiges suunas. Ühendage pikenduskaabel ülälkirjeldatud viisil ning viige kateetrit ja juhtetraati koos edasi. Kui P-sakk muutub normaalsetest kõrgemaks, on kateeter õiges suunas.

- Tõmmake kateeter ja juhtetraad koos tagasi 2-3 cm kaugusele öönesveeni-koja üleminekukohast. Selles asendis peaks ots olema ülemises öönesveenis.
- Eemaldage juhtetraat hoides kateetrit paigal.

7. Jätkake protseduuri vastavalt tootja juhistele.

Teatmekirjandust patsiendi hindamise, klinitsisti koolituse, sisestamistehnika ja protseduuri seotud võimalike tüsistuste kohta vt tavapärätest öpikute, meditsiinilisest kirjandusest ja ettevõttet Arrow International LLC veebisaidilt www.teleflex.com

Nende kasutusjuhiste pdf-koopia asub aadressil www.teleflex.com/IFU

Patsiendi ja kolmandale isikule Euroopa Liidu ja sama regulatiivsüsteemiga riikides (meditsiiniseadmete määrus 2017/745/EL); ohjujuhumi korral antul seadme kasutamise ajal või selle kasutamise tulemusena teatage sellest palun tootjale ja/või tema volitatud esindajale ning oma vastavale riiklikele asutusele. Vastavate riiklike pädevate asutuste kontaktandmed (järelvalvealased kontaktpunktid) koos edasise teabega on toodud järgmisel Euroopa Komisjoni veebisaidil:

https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

et**Sümbolite täihendused. Sümbolid on vastavuses standardiga ISO 15223-1**

Ettevaatust	Meditsiiniseade	Lugege kasutusjuhiseid	Mitte korduvalt kasutada	Mitte uesti steriliseerida	Steriliseeritud etüleenoksiidiga	Ühekordse steriilise barjääriga süsteem	Kaitsta päikesevalguse eest
Kahjustatud pakendi korral mitte kasutada	Valmistamisel ei ole kasutatud looduslikku kummilateksit	Katalooginumber	Partii number	Kölblik kuni	Tootja	Valmistamiskuupäev	Importija

Teleflex, Teleflexi logo, Arrow ja Arrow logo on ettevõtte Teleflex Incorporated või selle sidusettevõtete kaubamärgid või registreeritud kaubamärgid USA-s ja/või teistes riikides. © 2020 Teleflex Incorporated. Kõik õigused kaitstud.

Sydänsähkökäyrän EKG-jatkokaapeli

Indikaatiot:

EKG-jatkokaapelin avulla voidaan varmistaa keskuslaskimokatetrin sijainti oikean eteisen sähköfysiologian kautta.

Kontraindikaatiot:

Ei tunneta.

Vieiset varoitukset ja varotoimet

Varoitukset:

- Sterili, kertakäytöinen:** Ei saa käyttää, prosessoida tai steriloida uudelleen. Laitteen uudelleenkäyttö aiheuttaa mahdollisen vakavan vamman vaaran tai infektion, joka saattaa olla kuolemaanjohtava. Kertakäytöisten lääkinnällisten laitteiden uudelleenkäsitteily voi heikentää niiden toimivuutta tai estää niiden toiminnan.
- Lue kaikki tuoteselosten varoitukset, varotoimet ja ohjeet ennen käyttöä. Jos näin ei tehdä, se saattaa johtaa potilaan vakavaan vammaan tai kuolemaan.
- Valvontalaitteiston tarkka sähköinen eristäminen ja hyvä maadoitus tekniikat ovat välttämättömiä.
- Älä jätä kaapelia ohjainvaijeriin kytketyksi, kun kaapelia ei ole liitetty monitoriin. Suorasta sähköreitistä pottilaaseen muodostuu sähköiskun vaara. Irrota aina kaapeli ohjainvaijerista ensin, kun irrotat EKG-jatkokaapelia.

Varotoimet:

- Älä muuta kaapelia käytön aikana.
- Toimenpiteen saa tehdä vain pätevä henkilökunta, joka tuntee hyvin anatomiset kiintopisteet, turvallisen menetelmän ja mahdolliset komplikaatiot.
- Käytä tavaramaisia varotoaloja ja noudata laitoksen käytäntöjä kaikkien toimenpiteisiin, myös laitteiden turvallisessa hävittämisessä.

Toimenpide-ehdotus: Käytä steriliä tekniikkaa.

- Aseta katetri suoneen käytämällä vaijera pitkin -tekniikkaa valmistajan ohjeita noudattaen. Kun käytetään merkillä merkityä ohjainvaijeria, katso taulukosta 1, milloin vaijera on Arrow CVC -katetri pituuskseen perustella juuri katetrin kärjen ulkopuolella.

16 cm:n katetri	27 cm:n merkki
20 cm:n katetri	32 cm:n merkki
30 cm:n katetri	40 cm:n merkki

Taulukko 1

Muut kuin Arrow-katetrit:

Noudata katetrin ja ohjainvaijerin valmistajan antamia käyttöohjeita.

- Kytke kaapeli monitoriin.
- Kytke EKG-jatkokaapelin alligaattoriipuristin ohjainvaijeriin Taulukon 1 mukaisen, Arrow CVC -katetrin pituuteen perustuvan viitemerkkin kohdalla.
- Varotoimi:** Älä anna ohjainvaijerin liukkuu katetri sisällä.
- Työnnä katetri ja ohjainvaijera yhtenä yksikkönä eteenpäin, kunnes EKG-käyrän P-alto alkaa muuttua progressiivisesti suuremmaksi. Tässä vaiheessa katetrit kärjen pitäisi olla onttolaskimon ja eteisen liitoskohdassa. Jos kärkeä työnnetään eteenpäin oikeaan eteiseen, P-alto on joko yhtä suuri kuin R-alto tai muuttuu kaksivaiheiseksi. Jos katetri on 16 cm:n pituinen tai lyhyempi, se ei ehkä saavuta oikeaa eteistä, ja tästä tekniikkaa voidaan käyttää vain sen määrittämiseen, onko katetri oikeaan suuntaan suunnattu. Kytke jatkokaapeli edellä kuvatulla tavalla ja työnnä katetri ja ohjainvaijera yhtenä yksikkönä eteenpäin. Kun P-alto muuttuu normaalialla korkeammaksi, katetri suuntautuu oikeaan suuntaan.

- Vedä katetri ja ohjainvaijera yhtenä yksikkönä 2–3 cm taaksepäin onttolaskimon ja eteisen liitoskohdasta. Tässä kohdassa kärjen pitäisi olla yläonttolaskimossa.

- Pidä katetria paikoillaan ja poista ohjainvaijeri.

- Jatka toimenpidettä valmistajan ohjeita noudattaen.

Potilaan arviointiin, lääkärin koulutukseen, sisäänvientimenetelmään ja tähän toimenpiteeseen liittyviin mahdollisiin komplikaatioihin liittyyvä viitekirjallisuutta on saatavissa tavallisista oppikirjoista, lääketieteellisestä kirjallisuudesta ja Arrow International LLC -yhtiön verkkosivustolta: www.teleflex.com

Näiden käyttöohjeiden pdf-kopio on verkkosivustolla www.teleflex.com/IU

Potilaalle / käyttäjälle / kolmannelle osapuolelle Euroopan unionissa ja vastaavan sääntelyjärjestelmän mäissä (lääkinnällisistä laitteista annettu asetus 2017/745/EU); jos tämän laitteen käytön aikana tai sen seurauskena on tapahtunut vakava vaaratilanne, ilmoittakaan siitä valmistajalle ja/tai sen valtuutetulle edustajalle sekä kansalliselle viranomaiselle. Kansallisten toimivaltaisten viranomaisten yhteystiedot (vaaratilannejärjestelmän yhteyspisteet) ja muuta tietoa on seuraavalla Euroopan komission verkkosivustolla: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

fi**Symboluja koskeva sanasto: Symbolit noudattavat standardia ISO 15223-1**

Huomio	Lääkinnällinen laite	Katso käyttöohjeita	Ei saa käyttää uudelleen	Ei saa steriloida uudelleen	Steriloitu eteenioksidilla	Yksinkertainen sterili estojärjestelmä	Suojattava auringonvalolta
Ei saa käyttää, jos pakkauks on vaurioitunut	Valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumilateksia	Luettelonnumero	Eränumero	Käytettävä viimeistään	Valmistaja	Valmistuspäivämäärä	Maahantuaja

Teleflex, Teleflex-logo, Arrow ja Arrow-logo ovat Teleflex Incorporated -yhtiön tai sen tytäryhtiöiden tavaramerkkejä tai rekisteröityjä tavaramerkkejä Yhdysvalloissa ja/tai muissa maissa. © 2020 Teleflex Incorporated. Kaikki oikeudet pidätetään.

Câble de rallonge ECG (électrocardiogramme)

Indications :

Le câble de rallonge ECG permet de vérifier la position du cathéter veineux central par électrocardiographie de l'oreillette droite.

Contre-indications :

Il n'existe aucune contre-indication connue.

Avertissements et précautions généraux

Avertissements :

1. Stérile et à usage unique : ne pas réutiliser, retraiter ou restériliser. Une réutilisation du dispositif crée un risque potentiel de lésion et/ou d'infection graves pouvant conduire au décès. Le retraitement des dispositifs médicaux prévus exclusivement pour un usage unique peut conduire à une réduction des performances ou à une perte de fonctionnalité.
2. Lire l'ensemble des avertissements, précautions et instructions de la notice avant utilisation. Le non-respect de cette consigne peut provoquer des lésions graves ou le décès du patient.
3. Une isolation électrique stricte et de bonnes techniques de mise à la terre doivent être utilisées pour l'équipement de surveillance.
4. Ne pas laisser le câble raccordé au guide lorsque le câble n'est pas connecté au moniteur. Cela crée un risque de choc électrique en raison d'un trajet électrique direct vers le patient. Toujours détacher le câble du guide au préalable lors de la déconnexion du câble de rallonge ECG.

Précautions :

1. Ne pas modifier le câble en cours d'utilisation.
2. La procédure doit être pratiquée par un personnel qualifié avec une excellente connaissance des points de repères anatomiques, des techniques sécuritaires et des complications potentielles.
3. Observer les précautions standard et suivre les protocoles de l'établissement pour toutes les procédures, y compris la mise au rebut sûre des dispositifs.

Procédure suggérée : Utiliser une technique stérile.

1. En utilisant la technique de filoguidage, insérer le cathéter dans le vaisseau selon les instructions du fabricant. En cas d'utilisation d'un guide avec des repères, se reporter au Tableau 1 pour déterminer à quel moment le guide sort tout juste de l'extrémité du cathéter après les longueurs de cathétères CVC Arrow.

Cathéter de 16 cm	Repère de 27 cm
Cathéter de 20 cm	Repère de 32 cm
Cathéter de 30 cm	Repère de 40 cm

Tableau 1

Cathéters d'une autre marque qu'Arrow :

Suivre la notice d'utilisation du fabricant du cathéter et du guide.

2. Connecter le câble au moniteur.
3. Connecter la pince crocodile du câble de rallonge ECG au guide au repère indiqué dans le Tableau 1 d'après la longueur du cathéter CVC Arrow.
4. Avancer le cathéter et le guide d'un seul tenant jusqu'à ce que l'onde P du tracé de l'ECG commence à devenir progressivement plus large. À ce stade, l'extrémité du cathéter doit être à la jonction cavo-atriale. Si l'extrémité est avancée plus profondément dans l'oreillette droite, l'onde P sera aussi large que l'onde R ou deviendra biphasique. Pour les cathétères de 16 cm ou plus courts, le cathéter peut ne pas atteindre l'oreillette droite et cette technique peut uniquement être utilisée pour déterminer si le cathéter est orienté dans la bonne direction. Raccorder le câble de rallonge comme décrit ci-dessus et avancer le cathéter et le guide d'un seul tenant. Lorsque l'onde P devient plus haute que la normale, le cathéter est orienté dans la bonne direction.
5. Retirer le cathéter et le guide d'un seul tenant à 2-3 cm de la jonction cavo-atriale. À cette position, l'extrémité doit être dans la veine cave supérieure.
6. En maintenant le cathéter en place, retirer le guide.
7. Poursuivre la procédure conformément aux instructions du fabricant.

Pour obtenir des articles de référence sur l'évaluation des patients, la formation des cliniciens, les techniques d'insertion et les complications potentielles associées à cette procédure, consulter les manuels courants, la littérature médicale et le site Web d'Arrow International LLC à : www.teleflex.com

Une version PDF de cette notice d'utilisation est disponible sur www.teleflex.com/IFU

Pour un patient/utilisateur/tiers dans l'Union européenne et les pays avec un régime de réglementation identique (Règlement 2017/745/EU relatif aux dispositifs médicaux) ; si, pendant l'utilisation de ce dispositif ou du fait de son utilisation, un incident grave venait à se produire, merci de le signaler au fabricant et/ou à son mandataire et à l'autorité nationale. Les contacts des autorités nationales compétentes (points de contact de vigilance) ainsi que des informations plus détaillées sont disponibles sur le site suivant de la Commission européenne : https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

fr
Glossaire des symboles : les symboles sont conformes à la norme ISO 15223-1

Mise en garde	Dispositif médical	Consulter le mode d'emploi	Ne pas réutiliser	Ne pas restériliser	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène	Système de barrière stérile unique	Conserver à l'abri du rayonnement solaire	Conserver au sec
Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	Produit fabriqué sans latex de caoutchouc naturel	Référence	Numéro de lot	Utiliser jusqu'au	Fabricant	Date de fabrication	Importateur	

Teleflex, le logo Teleflex, Arrow et le logo Arrow sont des marques commerciales ou des marques déposées de Teleflex Incorporated ou de ses sociétés affiliées, aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. © 2020 Teleflex Incorporated. Tous droits réservés.

EKG-(Elektrokardiogramm-)Verlängerungskabel

Indikationen:

Das EKG-Verlängerungskabel ermöglicht die Verifizierung der Platzierung des zentralen Venenkatheters mittels rechtsatrialer Elektrophysiologie.

Kontraindikationen:

Keine bekannt.

Allgemeine Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Warnhinweise:

1. Steril, nur zum einmaligen Gebrauch: Nicht wiederverwenden, wieder aufbereiten oder resterilisieren. Die Wiederverwendung des Produkts bringt ein potenzielles Risiko für schwere Verletzungen und/oder Infektionen mit sich, die zum Tod führen können. Die Aufbereitung von Medizinprodukten, die nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt sind, kann Leistungseinbußen oder Funktionsverlust verursachen.
2. Vor dem Gebrauch alle in der Packungsbeilage zu findenden Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Anweisungen lesen. Andernfalls kann es zu schweren Verletzungen oder zum Tod des Patienten kommen.
3. Für Überwachungsgeräte sind strenge elektrische Isolations- und Erdungstechniken zu verwenden.
4. Das Kabel nicht am Führungsdraht befestigt lassen, wenn das Kabel nicht am Monitor befestigt ist. Durch einen direkten elektrischen Pfad zum Patienten besteht die Gefahr eines Stromschlags. Beim Trennen des EKG-Verlängerungskabels dieses immer zuerst vom Führungsdraht lösen.

Vorsichtsmaßnahmen:

1. Das Kabel während der Verwendung nicht verändern.
2. Das Verfahren muss von geschultem Personal, das über die anatomischen Verhältnisse, eine sichere Technik und potenzielle Komplikationen informiert ist, durchgeführt werden.
3. Bei allen Verfahren einschließlich der sicheren Entsorgung von Produkten die üblichen Vorsichtsmaßnahmen einhalten und die Vorschriften der jeweiligen Einrichtung befolgen.

Eine vorgeschlagene Prozedur: Eine sterile Technik verwenden.

1. Den Katheter mit der Over-the-Wire-Technik nach Herstellerangaben in das Gefäß einführen. Bei Verwendung eines markierten Führungsdrähte auf Grundlage der Längen der Arrow-CVC-Katheter anhand von Tabelle 1 bestimmen, wann sich der Draht gerade außerhalb der Katheterspitze befindet.

16-cm-Katheter	27-cm-Markierung
20-cm-Katheter	32-cm-Markierung
30-cm-Katheter	40-cm-Markierung

Tabelle 1

Katheter von anderen Herstellern:

Die Gebrauchsanweisung des Herstellers von Katheter und Führungsdraht befolgen.

2. Das Kabel an den Monitor anschließen.
3. Die Krokoklemme des EKG-Verlängerungskabels entsprechend der Länge des Arrow-CVC-Katheters an der Referenzmarkierung gemäß Tabelle 1 mit dem Führungsdraht verbinden.

Vorsichtsmaßnahme: Der Führungsdraht darf sich innerhalb des Katheters nicht bewegen.

4. Katheter und Führungsdraht als Einheit vorschieben, bis die P-Welle der EKG-Kurve beginnt, zunehmend größer zu werden. Zu diesem Zeitpunkt sollte die Katheterspitze an der Einmündung der VCS in das rechte Atrium liegen. Wenn die Spitze weiter in das rechte Atrium vorgeschoben wird, ist die P-Welle entweder gleich groß wie die R-Zacke oder wird biphasisch.

Bei Katheter mit einer Länge von 16 cm oder kürzer kann der Katheter den rechten Vorhof eventuell nicht erreichen, und mit dieser Technik kann nur festgestellt werden, ob der Katheter in die richtige Richtung zeigt. Das Verlängerungskabel wie oben beschrieben anbringen und Katheter und Führungsdrat als Einheit vorschreiben. Wenn die P-Welle höher als normal wird, zeigt der Katheter in die richtige Richtung.

5. Katheter und Führungsdrat als Einheit 2-3 cm von der Einmündung der VCS in das rechte Atrium zurückziehen. An dieser Position sollte sich die Spitze innerhalb der Vena cava superior befinden.

6. Den Katheter in Position halten und den Führungsdrat entfernen.
7. Das Verfahren gemäß den Anweisungen des Herstellers fortsetzen.

Literaturangaben zu Beurteilung des Patienten, Ausbildung des Klinikpersonals, Einführungstechniken und mit diesem Eingriff verbundenen potenziellen Komplikationen finden sich in Standardwerken, medizinischer Fachliteratur und auf der Website von Arrow International LLC: www.teleflex.com

Ein Exemplar dieser Gebrauchsanweisung im PDF-Format steht unter www.teleflex.com/IFU zur Verfügung.

Für Patienten/Anwender/Dritte in der Europäischen Union und in Ländern, die gleichen Vorschriften befolgen (Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte): Falls während der Verwendung dieses Produktes oder als Resultat davon ein schwerwiegendes Vorkommnis aufgetreten ist, dieses bitte dem Hersteller und/oder seinem Bevollmächtigten sowie der nationalen Behörde melden. Die Kontaktangaben der nationalen zuständigen Behörden (Vigilance Contact Points) und weitere Informationen sind auf der folgenden Website der Europäischen Kommission zu finden: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Symbollegende: Die Symbole entsprechen ISO 15223-1

Vorsicht	Medizinprodukt	Gebrauchs-anweisung beachten	Nicht wieder-verwenden	Nicht resterilisieren	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Einfaches Steril-barrieresystem	Vor Sonnenlicht schützen	Vor Nässe schützen
Nicht ver-wenden, wenn die Packung beschädigt ist	Für die Herstel-lung wurde kein Naturkautschuk-latex verwendet	Katalog-Nummer	Losnummer	Haltbarkeits-datum	Hersteller	Herstellungs-datum	Importeur	

Teleflex, das Teleflex-Logo, Arrow und das Arrow-Logo sind Marken oder eingetragene Marken von Teleflex Incorporated oder verbundenen Unternehmen in den USA und/oder anderen Ländern. © 2020 Teleflex Incorporated. Alle Rechte vorbehalten.

Καλώδιο προέκτασης ΗΚΓ (ηλεκτροκαρδιογραφήματος)

Ενδείξεις χρήσης:

Το καλώδιο προέκτασης ΗΚΓ επιτρέπει την επαλήθευση της τοποθέτησης του κεντρικού φλεβικού καθετήρα, μέσω της ηλεκτροφυσιολογίας του δεξιού κόλπου.

Αντενδείξεις:

Καμία γνωστή.

⚠ Γενικές προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Προειδοποιήσεις:

- Στείρος, μίας χρήσης:** Μην επαναχρησιμοποιείτε, μην επανεπεξεργάζεστε και μην επαναποτελεύσετε. Η επαναχρησιμοποίηση της συσκευής δημιουργεί δυνητικό κίνδυνο σοβαρού τραυματισμού ή/και λοιμώξης που μπορεί να οδηγήσουν σε θάνατο. Η επανεπεξεργασία iατροτεχνολογικών προϊόντων που προορίζονται για μία μόνο χρήση ενδέχεται να προκαλέσει μείωση των επιδόσεων ή απώλεια της λειτουργικότητας.
- Διαβάστε όλες τις προειδοποιήσεις, τις προφυλάξεις και τις οδηγίες που περιλαμβάνονται στο ένθετο συσκευασίας πριν χρησιμοποιήσετε τη συσκευή. Σε αντίθετη περίπτωση, μπορεί να προκληθεί σοβαρός τραυματισμός ή θάνατος του ασθενή.**
- Πρέπει να χρησιμοποιούνται αυστηρές τεχνικές ηλεκτρικής απομόνωσης και γείωσης για τον εξοπλισμό παρακολούθησης.
- Μην αριθμείτε το καλώδιο προσαρτημένο στο οδηγό σύρμα όταν το καλώδιο δεν είναι προσαρτημένο στη συσκευή παρακολούθησης. Δημιουργείται ένας κίνδυνος ηλεκτροπλήξιας λόγω αμέσους ηλεκτρικής διαδρομής προς τον ασθενή. Να αποσύνδεστε πάντοτε από το οδηγό σύρμα πρώτα κατά την αποσύνδεση του καλωδίου προέκτασης ΗΚΓ.

Προφυλάξεις:

- Μην τροποποιείτε το καλώδιο κατά τη διάρκεια της χρήσης.
- Η διαδικασία πρέπει να εκτελείται από εκπαιδευμένο προσωπικό, με μεγάλη εμπειρία στα ανατομικά οδηγά σημεία, τις ασφαλείς τεχνικές και τις δυνητικές επιπλοκές.
- Τηρείτε τις τυπικές προφυλάξεις και ακολουθείτε τις πολιτικές του ιδρύματος για όλες τις διαδικασίες, συμπεριλαμβανομένης της ασφαλούς απόρριψης των συσκευών.

Προτεινόμενη διαδικασία: Χρησιμοποιήστε στείρα τεχνική.

- Τοποθετήστε τον καθετήρα στο αγειό χρησιμοπούντας τεχνική τοποθέτησης πάνω στο σύρμα, σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή. Κατά τη χρήση ενός οδηγού σύρματος με σημάνσες, ανατρέψτε στον πίνακα 1 για να προσδιορίσετε πότε το σύρμα βρίσκεται ακριβώς έξω από το άκρο του καθετήρα με βάση τα μήκη των κεντρικών φλεβικών καθετήρων της Arrow.

Καθετήρας 16 cm	Σήμανση 27 cm
Καθετήρας 20 cm	Σήμανση 32 cm
Καθετήρας 30 cm	Σήμανση 40 cm

Πίνακας 1

Καθετήρες που δεν είναι προϊόντα της Arrow:

Ακολουθείτε τις οδηγίες ρήσης του κατασκευαστή του καθετήρα και του οδηγού σύρματος.

- Συνδέστε το καλώδιο στη συσκευή παρακολούθησης.
- Συνδέστε τον οφυκτήρα-κροκοδειλάκι του καλωδίου προέκτασης ΗΚΓ στο οδηγό σύρμα, στη σήμανση που αναφέρεται στον πίνακα 1, με βάση το μήκος του κεντρικού φλεβικού καθετήρα της Arrow.

⚠ Προφύλαξη: Μην επιτρέψετε την κίνηση του οδηγού σύρματος εντός του καθετήρα.

- Προώθηστε τον καθετήρα και το οδηγό σύρμα ως ενιαία μονάδα μέχρι το έπαρμα P του ίχνους ΗΚΓ αρχισει προσδευτικά να μεγαλώνει. Σε αυτό το σημείο, το άκρο του καθετήρα θα πρέπει να βρίσκεται στη συμβολή της άνω κοιλής φλέβας και του δεξιού κόλπου. Εάν το άκρο πρωθεύσει περισσότερα στον δεξιό κόλπο, το έπαρμα P γίνεται εύτερο πολύ όσο και το έπαρμα R είτε θα γίνει διφορά.

Για καθετήρες μήκους 16 cm ή μικρότερου μήκους, ο καθετήρας μπορεί να μη φάσει στον δεξιό κόλπο και αυτή η τεχνική μπορεί να χρησιμοποιηθεί μόνο για να προσδιοριστεί έναν καθετήρα είναι στραμμένος προς τη σωτήρια καιτεύθυνση. Προσάρτηστε ένα καλώδιο προέκτασης όπως περιγράφεται παραπάνω και πρωθεύστε τον καθετήρα και το οδηγό σύρμα ως ενιαία μονάδα. Όταν το έπαρμα P γίνει ψηλότερο από το φυσιολογικό, ο καθετήρας είναι στραμμένος προς τη σωτήρια καιτεύθυνση.

- Αποσύνδετε τον καθετήρα και το οδηγό σύρμα ως ενιαία μονάδα 2-3 cm από τη συμβολή της άνω κοιλής φλέβας και του δεξιού κόλπου. Σε αυτήν τη θέση, το άκρο θα πρέπει να βρίσκεται εντός της άνω κοιλής φλέβας.
- Κρατώντας τον καθετήρα στη θέση του, αφαιρέστε το οδηγό σύρμα.

- Συνεχίστε τη διαδικασία σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή.

Για άνων/χρήστη/τρίτο μέρος στην Ευρωπαϊκή Ένωση και σε χώρες με πανομιούτωπο κανονιστικό σχήμα (Κανονισμός 2017/745/EU για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα). Εάν τα διάρκεια της χρήσης αυτού του προϊόντος ή ως αποτέλεσμα της χρήσης του, προκληθεί ένα σοβαρό περιστατικό, αναφέρετε το στον κατασκευαστή ή/και στον έξουσιοδετόνταν αντιπρόσωπο, καθώς και στην εθνική σας αρχή. Μπορείτε να βρείτε τις επαφές των αρμόδιων εθνικών αρχών (ομάδα επαφής για επαγγελματίη) και περισσότερες πληροφορίες στην παρακάτω ιστοσελίδα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

el

Γλωσσάρι συμβόλων: Τα σύμβολα συμμορφώνονται με το πρότυπο ISO 15223-1

Προσοχή	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Συμβουλευθείτε τις δύνης χρήσης	Να μην επαναχρησιμοποιείται	Να μην επαναποστειρώνεται	Αποστειρωμένο με οξείδιο του αιθαλενίου	Σύστημα μονού στείρου φραγμού	Να διατηρείται μακριά από το ηλιακό φως	Να διατηρείται στεγνό
Να μην χρησιμοποιείται εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά	Δεν κατασκευάζεται με λάτεξ από φυσικό έλαστικό	Αριθμός καταλόγου	Αριθμός παρτίδας	Ημερομηνία λήξης	Κατασκευαστής	Ημερομηνία κατασκευής	Εισαγωγέας	

To Teleflex, to λογότυπο Teleflex, to Arrow, και το λογότυπο Arrow είναι εμπορικά σήματα ή σήματα κατατεθέντα της Teleflex Incorporated ή συνδεδεμένων με αυτήν εταιρειών στις Η.Π.Α. ή/και σε άλλες χώρες. © 2020 Teleflex Incorporated. Με την επιφύλαξη παντός δικαιώματος.

EKG (elektrokardiogram) hosszabbítókábel

Használati javallatok:

Az EKG-hosszabbítókábel segítségével ellenőrizhető a centrális vénás katéter elhelyezkedése jobb pitvari elektrofiziológiai vizsgállal.

Ellenjavallatok:

Nem ismertek.

⚠ Általános „vigyázat” szintű figyelmeztetések és óvintézkedések

„Vigyázat” szintű figyelmeztetések:

1. Steril, egyszer használatos: Tilos ismételten felhasználni, újrafeldolgozni vagy újratérízni. Az eszköz ismételt felhasználásával esetén fennáll a súlyos személyi sérelés és/vagy a potenciálisan halásos kimenetű fertőzés kockázata. A kizárolag egyszeri használatra szolgáló orvos eszközök újrafeldolgozása csökkent teljesítményt vagy a működőképesség elvesztését okozhatja.
2. Használat előtt olvassa el a dokumentációban található összes „vigyázat” szintű figyelmeztetést, óvintézkedést és utasítást. Ennek elmulasztása a beteg súlyos sérelését vagy halálát okozhatja.
3. A monitorozó berendezés esetében szigorú elektromos szigetelési és földelési technikákat kell alkalmazni.
4. Ne hagyja a kábelt a vezetődrőthöz csatlakoztatva, amikor a kábel nem csatlakozik a monitorhoz. Ez ugyanis elektromos áramütés veszélyével jár, a beteg felé létrehozott közvetlen elektromos útvonal miatt. Az EKG-hosszabbítókábelt lecsatlakoztatásakor először minden a vezetődrőtről válassza le.

Óvintézkedések:

1. Használat közben ne módosítsa a kábelt.
2. A beavatkozást az anatómiai támpontokat, a biztonságos technikákat és a potenciális komplikációkat jól ismerő, képzett szakembernek kell végrehajtania.
3. Alkalmazza a szokásos óvintézkedéseket, és kövesse az intézményi előírásokat az összes eljárás során, beleértve az eszközök biztonságos ártalmatlanítását is.

Javasolt eljárás: Alkalmazzon steril technikát.

1. A katétert vezetődrőtos technikát alkalmazva helyezze az érbe a gyártó utasításainak megfelelően. Jelölésekkel ellátott vezetőrőt használata esetén az 1. táblázat segítségével határozhatja meg az Arrow CVC katéterhossz alapján, hogy éppen mikor lépett ki a drót a katéter csúcsán.

16 cm-es katéter	27 cm-es jelzés
20 cm-es katéter	32 cm-es jelzés
30 cm-es katéter	40 cm-es jelzés

1. táblázat

Nem Arrow-típusú katétek:

Kövesse a katéter és vezetőrőt gyártójának használati utasítását.

2. Csatlakoztassa a kábelt a monitorhoz.
3. Csatlakoztassa az EKG-hosszabbítókábel krokodilcspeszét a vezetődrőthöz az 1. táblázatban megadott jelzésnél az Arrow CVC katéter hossza alapján.
4. A katétert és a vezetőrőt egy egységesen tojta előre, amíg az EKG-görbe P-hulláma fokozatosan el nem kezd nőni. Ebben a pillanatban a katéter csúcsa a cavaotrials átmenetnél kell, hogy legyen. Ha a csúcsot továbbvezeti a jobb pitvarba, a P-hullám ugyanolyan magas lesz, mint az R-hullám, vagy bifázisosáll válik. A 16 cm-es vagy rövidebb katétek nem feltétlenül érlik el a jobb pitvar, és ez a technika csupán annak meghatározására használható, hogy a katéter a megfelelő irányba néz-e. Csatlakoztassa a hosszabbítókábelt a fentiekben leírtak szerint, és a katétert és vezetőrőt egy egységesen tojta előre. Amikor a P-hullám a normálisan magasabbá válik, a katéter a megfelelő irányba néz.
5. A katétert és vezetőrőt egy egységesen húzza vissza 2–3 cm-re a cavaotrials átmenettel. Ebben a helyzetben a csúcs a vena cava superiorban kell, hogy legyen.
6. A katétert a helyén tartva húzza ki a vezetőrőt.
7. Folytassa az eljárást a gyártó utasításai szerint.

A beteg állapotának felmérését, a klinikai orvosok oktatását, a felvezetési technikát és a jelen eljárásával kapcsolatos potenciális komplikációkat érintő referenciairodalom tekintetében lásd a standard tankönyvet, az orvosi szakirodalmat és az Arrow International LLC webhelyét: www.teleflex.com

Ennek a használati utasításnak a pdf változata a www.teleflex.com/IFU weboldalon található.

European Unioni vagy az European Unioni azonos szabályozási előírások (az orvostechnikai eszközökről szóló 2017/745/EU rendelet) hatálya alá tartozó országokbeli beteg/felhasználó/harmadik fél esetében: ha a jelen eszköz használata folyamán vagy használataának következetben súlyos váratlan esemény történik, jelentse a gyártónak és/vagy meghatalmazott képviselőjének, továbbá az illetékes nemzeti hatóságának. Az European Bizottság webhelyén, a https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en címen egyéb információk mellett megtalálhatók az illetékes nemzeti hatóságok (éberégi kapcsolattartó pontok) elérhetőségei.

hu**Szimbólumok magyarázata: A szimbólumok megfelelnek az ISO 15223-1 szabványnak**

Figyelem!	Orvosi eszköz	Nézze meg a használati utasítást	Tilos ismételten felhasználni	Tilos újrasterilizálni	Etilén-oxiddal sterilizálva	Egyszeres steril védőzás rendszer	Napfénytől elzárvva tartandó	Szárazon tartandó
Tilos használni, ha a csomagolás sértült	Természetes nyersgumi latex felhasználása nélkül készült	Katalógusszám	Téteszám	Felhasználható a következő időpontról	Gyártó	Gyártás dátuma	Importör	

A Teleflex, a Teleflex logó, az Arrow és az Arrow logó a Teleflex Incorporated vállalatnak vagy társvállalatainak a védjegyei vagy bejegyzett védjegyei az Egyesült Államokban és/vagy más országokban. © 2020 Teleflex Incorporated. minden jog fenntartva.

Framlengingarsnúra fyrir hjartalínurita

Ábendingar:

Framlengingarsnúra fyrir hjartalínurita gerir kleift að staðfesta staðsetningu miðlægs bláðaleggs með raflifeðlisfræðilegum hætti í hægri gátt.

Frábendingar:

EKKI þekkt.

Almennar viðvaranir og varúðarráðstafanir

Viðvaranir:

- Sóthreinsað, einnota: Ekkil til endurnotkunar, endurnýtingar eða endursmtsæfingar. Endurnotkun búnaðar skapar mögulega hættu á alvarlegum áverkum og/eða sýkingum sem leitt geta til dauða. Endurnotkun á lækningsáhaldi sem aðeins er einnota getur orsakað lélegan árangur eða verri virkni.
- Lesið allar viðvaranir, varúðarráðstafanir og leiðbeiningar á fylgiseðlinum fyrir notkun. Sé það ekki gert, getur það leitt til alvarlegra áverka eða dauða sjúklings.
- Nauðsynlegt er að nota vandaða rafmagnseinangrun og góða jarðtengingu fyrir eftirlitsbúnað.
- Ekkil skilja snúruna tengda við leiðaravírinn þegar snúran er ekki tengd við skjáainn. Hættu á rafstuði skapast vegna beinnar raftengingar í sjúkling. Alltaf verður að aftengja leiðaravírinn fyrst þegar verið er að aftengja framlengingarsnúru hjartalínurita.

Varúðarráðstafanir:

- Ekkil má breyta snúrunni við notkun.
- Meðferð skal framkvæmd af þjálfuðu starfsfólk sem er vel að sér í líffærafraðilegum einkennum, öruggri tækní og hugsanlegum fylgivillum.
- Gerið hefbundnar varúðarráðstafanir og fylgið reglum stofnunarinnar við allar aðgerðir, þar með talið örugga fórgun búnaðar.

Ábending um aðferð við notkun: Notið smitsæfða aðferð.

- Látið legginn í æðina með yfir vir tæknina samkvæmt leiðbeiningum framléonda. Þegar merktir leiðaravirar eru notaðir, sjá töflu 1 til að ákvæða hvenær virini er rétt fyrir utan enda holleggjairins með því að miða við lengd Arrow CVC holleggjairins.

16 cm holleggur	27 cm merking
20 cm holleggur	32 cm merking
30 cm holleggur	40 cm merking

Tafla 1

Holleggir sem ekki eru Arrow:

Fylgið notkunarlleiðbeiningum framléonda holleggjar og leiðaravírs.

- Tengið sníru við skjáinn.
- Tengið alligator klemmu hjartalínuritasnúunnar við leiðaravírinn við viðmiðunarmerkungina samkvæmt töflu 1 miða við lengd Arrow CVC holleggsins.
-  Varúðarráðstofun: Leiðaravírin má ekki hreyfast innan holleggsins.
- Leiðið hollegginn og leiðaravírinn sem eina heild þar til P-bylgja hjartalínurita byrjar að staekka jafnt og þétt. Á þessum tímápunktum ætti endi holleggjar að vera við mótt stakbláðear og hægri gáttar. Ef endanum er ýtt lengra inn í hægri gátt, verður P-bylgjan ymist eins stórr og R-bylgja eða verður tvífasa.

Fyrir holleggi sem eru 16 cm eða styttri, getur verið að holleggurinn nái ekki í hægri gátt og þessa tæknir er aðeins hægt að nota til að sjá hvort holleggurinn sníu í rétta átt. Festið framlengingarsnúruna eins og lýst er að ofan og þraðið hollegginn og leiðaravírinn sem eina heild. Þegar P-bylgjan verður hærri en vanalega, þýðir það að holleggurinn snýr í rétta átt.

- Dragið hollegg og leiðaravír til baka sem eina heild 2-3 cm frá móttum stakbláðear og hægri gáttar. Í þessari stöðu ætti endin að vera innan stakbláðæðinarr.
- Haldið holleggnum á sinum stað og fjarlægið leiðaravír.
- Haldið aðgerðinni áfram í samræmi við leiðbeiningar framléonda.

Frekara efni um mat sjúklinga, kliníska fræðslu, aðferðir við ísetningu og mögulega fylgivilla tengdum þessari meðferð er að finna í stöðluðum kennslubókum, læknisfraðilegum bókmenntum og á vefsíðu Arrow International LLC: www.teleflex.com

PDF-skjal með þessum notendaleiðbeiningum er að finna á www.teleflex.com/IFU

Fyrir sjúkling/notanda/þróðja aðila í Evrópusambandinu og í löndum með sama reglugerðarumhverfi (reglugerð 2017/745/EU um lækningsataki); ef það hefur orðið alvarlegt atvik við notkun þessa búnaðar eða sem afleiðing af notkun hans skal tilkynna það til framléonda og/eða viðurkennds umboðsaðila og til yfirvalda í landinu. Tengiliðaupplysingar fyrir þar til bær yfirvöld i hverju landi (tengiliðir vegna lyfjagátar) og frekar upplýsingar er að finna á eftirfarandi vef Evrópusambandsins: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

is

Orðalisti yfir tákni: Táknin samræmast ISO 15223-1

Varúð	Lækningataeki	Fylgið leiðbeiningum um notkun	Notið ekki aftur	Má ekki endursmitsæfa	Smitsæft með etýlenoxidi	Stakt smitsæfandi tálmakerfi	Geymið varið sólarljósi
Notið ekki ef umböðir eru skemmdar	Ekki úr latexi úr náttúrulegu gumiði	Vörulistanúmer	Lotunúmer	Notist fyrir	Framleiðandi	Dagsetning framleiðslu	Innnflytjandi

Teleflex, Teleflex kennimerkið, Arrow og Arrow kennimerkið eru vörumerki eða skráð vörumerki Teleflex Incorporated eða tengdra félaga þess, í BNA og/eða öðrum löndum. © 2020 Teleflex Incorporated. Allur réttur áskilinn.

Cavo di prolunga per ECG (elettrocardiogramma)

Indicazioni per l'uso

Il cavo di prolunga per ECG permette la verifica del posizionamento del catetere venoso centrale tramite elettrofisiologia atriale destra.

Controindicazioni

Nessuna nota.

Avvertenze e precauzioni generali

Avvertenze

1. Sterile e monouso. Non riutilizzare, ricondizionare né risterilizzare. Il riutilizzo del dispositivo può esporre al rischio di lesioni e/o infezioni gravi che possono risultare letali. Il ricondizionamento di dispositivi medici esclusivamente monouso può determinare un deterioramento delle prestazioni o una perdita di funzionalità.
2. Prima dell'uso, leggere interamente le avvertenze, le precauzioni e le istruzioni riportate sul foglio illustrativo. La mancata osservanza di tali avvertenze, precauzioni e istruzioni potrebbe comportare gravi lesioni al paziente, e provocarne la morte.
3. Per l'apparecchiatura di monitoraggio devono essere rigorosamente adottate tecniche di isolamento elettrico e messa a terra.
4. Non lasciare il cavo collegato al filo guida quando non è collegato al monitor. Il percorso elettrico diretto al paziente produce un rischio di scossa elettrica. Quando si scollega il cavo di prolunga ECG, staccarlo sempre prima dal filo guida.

Precauzioni

1. Non alterare il cavo durante l'uso.
2. La procedura deve essere eseguita da personale addestrato, esperto nei punti di repere anatomici, in grado di utilizzare una tecnica sicura e di affrontare eventuali complicanze.
3. Adottare le precauzioni standard e seguire la prassi della struttura sanitaria per tutte le procedure che prevedano lo smaltimento sicuro dei dispositivi.

Esempio di procedura consigliata. Usare una tecnica

sterile.

1. Inserire il catetere nel vaso mediante la tecnica filoguidata, seguendo le istruzioni del fabbricante. Quando si usa un filo guida centimetrato, consultare la Tabella 1 per determinare quando il filo fuoriesce dalla punta del catetere, in base alle lunghezze dei cateteri CVC Arrow.

Catetere da 16 cm	Contrassegno a 27 cm
Catetere da 20 cm	Contrassegno a 32 cm
Catetere da 30 cm	Contrassegno a 40 cm

Tabella 1

Cateteri non Arrow

Seguire le istruzioni per l'uso del fabbricante del catetere e del filo guida.

2. Collegare il cavo al monitor.
3. Collegare la clamp a coccodrillo del cavo di prolunga ECG al filo guida, in corrispondenza del contrassegno indicato nella Tabella 1 in base alla lunghezza del catetere CVC Arrow.
4. **Precauzione – Non permettere che il filo guida si sposti all'interno del catetere.**
5. Fare avanzare insieme il catetere e il filo guida fino a quando l'onda P sul tracciato ECG inizia progressivamente ad aumentare. A quel punto la punta del catetere dovrebbe trovarsi in corrispondenza della giunzione cavo-atriale. Se la punta viene fatta avanzare ulteriormente nell'atrio destro, l'onda P sarà delle stesse dimensioni dell'onda R oppure diventerà bifásica.

Per i cateteri di 16 cm o meno, il catetere potrebbe non raggiungere l'atrio destro; in tal caso questa tecnica può essere usata solo per determinare se il catetere è rivolto nella giusta direzione. Collegare il cavo di prolunga come descritto sopra e fare avanzare insieme il catetere e il filo guida. Se l'onda P diventa più alta del normale, significa che il catetere è rivolto nella direzione corretta.

6. Ritirare insieme il catetere e il filo guida di 2-3 cm dalla giunzione cavo-atriale. In questa posizione la punta dovrebbe trovarsi all'interno della vena cava superiore.
7. Tenendo fermo il catetere, rimuovere il filo guida.
8. Continuare la procedura come indicato nelle istruzioni del fabbricante.

Per la letteratura di riferimento riguardante la valutazione del paziente, la formazione del clinico, le tecniche di inserimento e le potenziali complicanze associate alla procedura qui descritta, consultare i manuali e la letteratura medica standard, e visitare il sito Web di Arrow International LLC all'indirizzo www.teleflex.com

Nella pagina www.teleflex.com/IFU si può trovare una versione pdf delle presenti istruzioni per l'uso.

Per un paziente/utilizzatore/terzo che si trova nell'Unione Europea e in Paesi soggetti a identico regime di regolamentazione (regolamento 2017/745/UE sui dispositivi medici): se dovesse verificarsi un incidente grave durante l'uso di questo dispositivo o come risultato del suo utilizzo, si prega di segnalarlo al fabbricante e/o al suo mandatario e all'autorità competente nel proprio Paese. I recapiti delle autorità nazionali competenti (punti di contatto per la vigilanza) e ulteriori informazioni sono reperibili nel seguente sito Web della Commissione Europea: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

it**Glossario dei simboli - I simboli sono conformi alla norma ISO 15223-1**

Attenzione	Dispositivo medico	Consultare le istruzioni per l'uso	Non riutilizzare	Non risterilizzare	Sterilizzato con ossido di etilene	Sistema di barriera sterile singola	Tenere lontano dalla luce solare	Conservare in un luogo asciutto
Non utilizzare se la confezione è danneggiata	Non è fabbricato in lattice di gomma naturale	Numero di catalogo	Numero di lotto	Da utilizzare entro	Fabbricante	Data di fabbricazione	Importatore	

Teleflex, il logo Teleflex, Arrow, e il logo Arrow sono marchi commerciali o marchi registrati di Teleflex Incorporated o delle sue società affiliate, negli USA e/o in altri Paesi. © 2020 Teleflex Incorporated. Tutti i diritti riservati.

EKG (elektrokardiogrāfijas) kabela pagarinājums

Lietošanas indikācijas:

Izmantojot EKG kabelja pagarinājumu, ar labā kambara elektrofizioloģiskās izmeklēšanas palīdzību iespējams pārbaudīt centrālā venozā katetra novietojumu.

Kontrindikācijas:

nav ziņāmas.

⚠ Vispārīgi brīdinājumi un piesardzības pasākumi

Brīdinājumi:

1. Sterila, vienreizējas lietošanas ierīce: nelietojet, neapstrādājiet un nesterilizējiet atkārtoti. Atkārtoti lietojot ierīci, pastāv smagu traumu un/vai infekcijas risks, kas var izraisīt nāvi. Atkārtoti apstrādājot medicīniskas ierīces, kurus paredzētas tikai vienam pacientam, var izraisīt veikspējas samazinājumu vai funkcionalitātes zudumu.
2. Pirms lietošanas izlasiet visus iepakojumā iekļautajā informācijā minētos brīdinājumus, piesardzības pasākumus un norādījumus. Ja tas netiek izdarīts, iespējamas smagas traumas pacientam, kā arī nāvē.
3. Monitoringa iekārtai obligāti jābūt drošai elektroizolācijai un labam zemējumam.
4. Neatstājiet kabeli pievienotu vadītājstigai, ja kabelis nav pievienots monitoram. Pastāv elektriskās strāvas trīciena risks, jo ir izveidots tiešs elektriskās strāvas ceļš uz pacientu. Atvienojot EKG kabela pagarinājumu, kā pirmo vispirms atvienojiet vadītājstigu.

Piesardzības pasākumi:

1. Lietošanas laikā neveiciet kabeļa izmaiņas.
2. Procedūru drīkst veikt darbinieki, kas saņēmuši labu apmācību saistībā ar anatomiskajiem orientieriem, drošu tehniku un iespējamām komplikācijām.
3. Ievērojiet standarta piesardzības pasākumus un iestādes politikas visām procedūrām, tostarp attiecībā uz ierīču drošu likvidēšanu.

lēteicāmā procedūra: Izmantojiet sterīlu paņēmienu.

1. Ievadot katetu atsīnsvādā, izmantojiet ievādišanas tehniku pāri vadītājstigai saskājā ar ražotāja norādījumiem. Ja izmantojat vadītājstigu ar atzīmi, skatiet 1. tabulu, lai noteiktu bridi, kad vadītājstiga sāk izbūdīties no katetra gala, nemot vērā Arrow CVC katetra garumu.

16 cm katetrs	27 cm atzīme
20 cm katetrs	32 cm atzīme
30 cm katetrs	40 cm atzīme

1. tabula.

Citu zīmolu (izņemot Arrow) katetri:

- Ievērojiet katetru un vadītājstigas ražotāja lietošanas pamācību.
2. Pievienojiet kabeli monitoram.
 3. Pievienojiet EKG kabeļa pagarinājumu zobaino spaili vadītājstigai atsaucies atzīmes vietā saskājā ar 1. tabulu, nemot vērā Arrow CVC katetra garumu.
 4. Virziet katetu un vadītājstigu kā vienu vienību, kamēr EKG līnēs P vilnis pakāpeniski palielinās. Sājā bridi katetra galam vajadzētu atrasties v. cava un priekškambara savienojuma vieta. Ja gals tiek ievirzīts tālāk labajā priekškambari, P zobs vai no būs tikpat liels kā R zobs, vai arī bifazisks.
 - Ja tiek izmantots 16 cm vai īsāks katetrs, tas var nesasniet labo priekškambari, un šo tehniku var izmantojot tikai, lai noteiktu, vai katetrs ir pavērts pareizā virzienā. Pievienojiet kabeļa pagarinājumu, kā aprakstīts iepriekš un virziet katetu un vadītājstigu kā vienu vienību. Tīklīdz P zoba augstums pārsniež normas rādītājus, katetrs ir pavērts pareizā virzienā.
 5. Atvelciet katetu un vadītājstigu kā vienu vienību 2-3 cm no v. cava un priekškambara savienojumu vietas. Šāda pozīcija galam vajadzētu atrasties v. cava superior.
 6. Turrot katetu vietā, izņemiet vadītājstigu.
 7. Turpiniet procedūru atbilstoši ražotāja norādījumiem.
- Uzzījas par pacenta novērtēšanu, klinisko izglītību, ievētošanas tehniku un iespējamās komplikācijas saistībā ar šo procedūru skaitiet standarta mācību grāmatas, medicīniskajā literatūrā un Arrow International LLC tīmekļa vietnē: www.teleflex.com
- Šīs lietošanas pamācības PDF kopija ir pieejama vietnē www.teleflex.com/IFU
- Pacientiem/lietotājiem/trešajām pusiēm Eiropas Savienībā un valstīs ar identisku regulējuma sistēmu (Regula 2017/745/ES par medicīniskajām ierīcēm); ja šīs ierīces lietošanas laikā vai tās lietošanas rezultātā ir radies nopietns negadījums, lūdz, ziņojiet par to ražotājam un/vai tā pilnvarotajam pārstāvīm, un savas valsts iestādei. Valsts kompetentu iestāžu kontaktpunkta (vigilances kontaktpunkti) un turpmākā informācija ir pieejama: Sājā Eiropas Komisijas tīmekļa vietnē: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

lv

Simboli vārdnica: Simboli atbilst standartam ISO 15223-1

Uzmanību!	Medicīniska ierice	Skatit lietošanas pamācību	Nelietot atkārtoti	Nesterilizēt atkārtoti	Sterilizēts ar etilēna oksīdu	Vienas sterīlās barjeras sistēma	Sargāt no saules gaismas	Glabāt sausā vietā
Nelietot, ja iepakojums ir bojāts	Nav izgatavots no dabiskā gumijas lateksa	Kataloga numurs	Sērijas numurs	Derīguma terminš	Ražotājs	Ražošanas datums	Importētājs	

Teleflex, Teleflex logotips, Arrow un Arrow logotips ir Teleflex Incorporated vai to filiāļu preču zīmes vai reģistrētās preču zīmes ASV un/vai citās valstis. © 2020 Teleflex Incorporated. Visas tiesības paturētas.

EKG (elektrokardiogramos) ilginamasis kabelis

Naudojimo indikacijos

EKG ilginamasis kabelis suteikia galimybę patikrinti centrinės venos kateterio įterpimą pagal dešiniojo prieširdžio elektrofiziologinius rodiklius.

Kontraindikacijos

Nežinoma.

⚠ Bendrieji įspėjimai ir atsargumo priemonės

Įspėjimai:

1. Sterilus, vienkartinis: negalima pakartotinai naudoti, apdoroti ar sterilizuoti. Pakartotinai naudojant įtaisą kyla gavybei pavojingo sunkaus sužalojimo ir (arba) infekcijos rizika. Pakartotinai apdorojant medicinos priemones, skirtas naudoti tik vieną kartą, gali susilpninti ju veiksmingumas arba sutriki funkcionalumas.
2. Prieš naudojant būtina perskaityti visus įspėjimus, atsargumo priemones ir nurodymus. Nesilaikant šių perspėjimų, galima sukelti sunkų paciento sužalojimą arba mirtį.
3. Privaloma taikyti stebėsenos įrangos visiškos elektros izoliacijos ir ižeminimo metodiką.
4. Nepalikite kabelio prijungto prie kreipiamosios vielos, kai kabelis neprijungtas prie monitoriaus. Dėl tiesioginio elektros kelio į pacientą kyla elektros šoko pavojus. Atjungdami EKG ilginamajį kabelį, pirmiai visada atjunkite nuo kreipiamosios vielos.

Atsargumo priemonės:

1. Naudodamai nemodifikuokite kabelio.
2. Procedūra privalo atlikti kvalifikuoti specialistai, išmanantys anatominį orientyrų metodiką, saugius metodus ir galimas komplikacijas.
3. Visų procedūrų metu imkites įprastų atsargumo priemonių ir laikykiteis gydymo įstaigos vidaus taisyklių, išskaitant saugaus priemonių atliekų tvarkymo reikalavimus.

Rekomenduojama procedūrinė eiga: Laikykiteis sterilumo reikalavimų.

1. Kateterį į kraujagyslę įstumkite taikydami užmovidinį ant vielos metodiką pagal gamintojo instrukcijas. Jei naudojate kreipiamąją vielą su žymomis, žr. 1 lentelę, kad pagal „Arrow“ CVK kateterių išl. galėtumėte nustatyti, kada vielą yra siel tiek išlindusi pro kateterio galiuką.

16 cm kateteris	27 cm žyma
20 cm kateteris	32 cm žyma
30 cm kateteris	40 cm žyma

1 lentelė

Ne „Arrow“ kateteriai

Vadovaukičiés kateterio ir kreipiamosios vielos gamintojo naudojimo instrukcija.

2. Prijunkite kabelį prie monitoriaus.
3. Prijunkite EKG ilginamojo kabelio krokodiliinį gnybtą prie kreipiamosios vielos ties 1 lentelėje nurodyta žyma, atsižvelgdami į „Arrow“ CVK kateterio ilgį.
4. Stumkite kateterį ir kreipiamąją vielą kaip vieną mazą, kol elektrokardiogramos P bangą pradės palapinsiu didėti. Dabar kateterio galiukas turėtų būti ties tuščiosios venos ir prieširdžio jungtimi. Jei galiukas bus toliau stumiamas į dešinijį prieširdį, P bangą padidės iki R bangos dydžio arba taps dvifazė.

Jei kateteris yra 16 cm ar trumpesnis, jis gali nepasiekti dešiniojo prieširdžio, todėl šiuo metodu galima tik nustatyti, ar kateteris nukreiptas tinkama kryptimi. Prijunkite ilginamajį kabelį, kaip aprašyta pirmiau, ir įstumkite kateterį ir kreipiamąją vielą kaip vieną mazą. Kai P bangą tampa didesnė nei įprasta, kateteris yra nukreiptas tinkama kryptimi.

5. Atitraukite kateterį ir kreipiamąją vielą kaip vieną mazą 2–3 cm tuo tuščiosios venos ir prieširdžio jungties. Šioje padėtyje galiukas turėtų būti viršutinėje tuščiojoje venoje.
6. Laikydami kateterį, kad nejudėt, ištراukite kreipiamąją vielą.
7. Tęskite procedūrą pagal gamintojo instrukcijas.

Informacinės literatūros apie pacientų vertinimą, medikų švietimą, kateterių įterpimo metodiką ir galimas komplikacijas, susijusias su šia procedūra, galima rasti įprastoose vadoveliuose, medicinos literatūroje ir „Arrow International LLC“ svetainėje: www.teleflex.com

Šią naudojimo instrukciją pdf formatu galima rasti adresu www.teleflex.com/IFU

Paciencui / naudotojui / trečiųjai Šalių Europos Sąjungoje ir šalyse, kuriose taikoma vienoda reguliavimo tvarka (Reglamentas 2017/745/EU dėl medicinos priemonių); jei naudojant šį prietaisą ar dėl jo naudojimo įvyko rimtas incidentas, praneškite apie tai gamintojui ir (arba) jo įgaliotajam atstovui bei savo nacionalinei institucijai. Nacionalinių kompetentingų institucijų kontaktus (ryšių palaikymo institucijos budrumo klausimais) ir papildomos informacijos galite rasti šioje Europos Komisijos svetainėje: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

lt**Simbolių žodynas: simboliai atitinka ISO 15223-1 standarto reikalavimus**

Perspėjimas	Medicinos priemonė	Žr. naudojimo instrukciją	Nenaudoti pakartotinai	Nesterilizuoti pakartotinai	Sterilizuota etileno oksidu	Viengubo sterilius barjero sistema	Saugoti nuo saulės spinduliu	Laikyti sausai
Nenaudoti, jei pakutė yra pažeista	Pagaminta be naturaliojo kaučiuko latekso	Katalogo numeris	Partijos numeris	Naudoti iki	Gamintojas	Pagaminimo data	Importuotojas	

„Teleflex“, „Teleflex“ logotipas, „Arrow“ ir „Arrow“ logotipas yra „Teleflex Incorporated“ arba jos patronuojamųjų įmonių prekių ženklai arba registruotieji prekių ženklai, apsaugoti JAV ir (arba) kitų šalių įstatymu. © „Teleflex Incorporated“, 2020. Visos teisės saugomos.

EKG-skjøteledning (elektrokardiogram)

Indikasjoner for bruk:

EKG-skjøteledningen tillater verifisering av elektrofysiologi ved plassering av sentralt venekateter ved høyre atrium.

Kontraindikasjoner:

Ingen kjente.

Generelle advarsler og forholdsregler

Advarsler:

- Steril, til engangsbruk:** Skal ikke gjenbrukes, reprosesseres eller resteriliseres. Gjenbruk av anordningen skaper potensiell risiko for alvorlig personskade og/eller infeksjon, som kan føre til død. Hvis medisinsk utstyr som er kun laget for engangsbruk reprosesseres for gjenbruk, kan det føre til redusert ytelse eller tap av funksjonalitet.
- Les alle advarsler, forholdsregler og anvisninger i pakningsvedlegget før bruk.** Hvis du unnlater å gjøre dette, kan resultatet bli alvorlig pasientskade eller død.
- Streng elektrisk isolasjon og jordingsteknikker må brukes for overvåkingsutstyr.**
- Ikke la ledningen forbli festet til ledevaieroen når ledningen ikke er festet til monitoren.** Det skapes en fare for elektrisk stot grunnet en direkte elektrisk forbindelse til pasienten. Koble alltid fra ledevaieroen først når du kobler fra EKG-skjøteledningen.

Forholdsregler:

- Det skal ikke foretas endringer av ledningen under bruk.**
- Prosedryen må utføres av opplært personell som er godt kjent med anatomiske landemerker, trygg teknikk og mulige komplikasjoner.**
- Bruk standard forholdsregler og følg institusjonens retningslinjer for alle prosedyrer, inkludert trygg kassering av anordninger.**

Anbefalt fremgangsmåte: Bruk steril teknikk.

- Plasser kateteret i karet ved hjelp av «over vaieren»-teknikk i henhold til produsentens instruksjoner. Ved bruk av en merket ledevaier se tabell 1 for å avgjøre når vaieren er rett utenfor kateterspissen basert på Arrow SVK-kateterlengdene.

16 cm kateter	27 cm merke
20 cm kateter	32 cm merke
30 cm kateter	40 cm merke

Tabell 1

Andre katetre enn Arrow:

- Følg bruksanvisningen til produsenten av kateteret og ledevaiereren.
 - Koble ledningen til monitoren.
 - Koble EKG-skjøteledningens krokodilleklemme til ledevaiereren ved referansemerket i samsvar med tabell 1 basert på Arrow SVK-kateterlengden.
 - Forholdsregel: Ikke la ledevaiereren bevege seg i kateteret.**
 - Før frem kateteret og ledevaiereren som en enhet til P-bølgen på EKG-bildet gradvis begynner å bli større. På dette punktet skal kateterspissen være ved forbindelsen mellom superior vena cava og høyre atrium. Hvis spissen føres videre inn i høyre atrium, vil P-bølgen enten bli stor som R-bølgen eller bli doblet.
 - For katetret som er 16 cm eller kortere, er det ikke sikkert at kateteret vil nå frem til høyre atrium, og denne teknikken kan bare brukes til å bestemme om kateteret peker i riktig retning. Fest skjøteledningen som beskrevet over, og før frem kateteret og ledevaiereren som en enhet. Når P-bølgen blir høyere enn normalt, peker kateteret i riktig retning.
 - Trekk tilbake kateteret og ledevaiereren som en enhet 2–3 cm fra forbindelsen mellom superior vena cava og høyre atrium. I denne posisjonen skal spissen være i superior vena cava.
 - Fjern ledevaier mens du holder kateteret på plass.
 - Fortsett prosedyren i samsvar med produsentens instruksjoner.
- For referanselitteratur om pasientvurdering, klinikeropplæring, innføringssteknikker og mulige komplikasjoner forbundet med denne prosedyren, se standard lærebøker, medisinsk litteratur og nettstedet til Arrow International LLC: www.teleflex.com

Du finner en PDF-versjon av denne bruksanvisningen på www.teleflex.com/IFU

For pasient/bruker/tredjepart i EU og i land med identisk reguleringsregime (forordning 2017/745/EU om medisinsk utstyr): Hvis det oppstår en alvorlig hendelse under bruk av denne anordningen eller som følge av bruk, skal dette rapporteres til produsenten og/eller produsentens autoriserte representant og til nasjonale myndigheter. Kontaktopplysninger til nasjonale kompetente myndigheter (Vigilance Contact Points) og ytterligere informasjon er tilgjengelig på Europakommisjonens nettsted: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

no**Symbolforklaring: Symbolene er i samsvar med ISO 15223-1**

Forsiktig	Medisinsk utstyr	Se bruksanvisningen	Skal ikke gjenbrukes	Skal ikke resteriliseres	Sterilisert med etylenoksid	System med enkel steril beskyttelse	Holdes unna sollys	Holdes tørr
Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet	Ikke fremstilt med naturgummilateks	Katalognummer	Partinummer	Brukes innen	Produsent	Produksjonsdato	Importør	

Teleflex, Teleflex-logoen, Arrow og Arrow-logoen er varemerker eller registrerte varemerker for Teleflex Incorporated eller tilknyttede selskaper, i USA og/eller andre land. © 2020 Teleflex Incorporated. Alle rettigheter forbeholdt.

Przedłużacz do EKG (elektrokardiogramu)

Wskazania:

Przedłużacz do EKG umożliwia weryfikację umieszczenia cewnika do żył centralnych poprzez badanie elektrofizjologiczne prawego przedsionka.

Przeciwwskazania:

Brak znanych.

Ogólne ostrzeżenia i środki ostrożności

Ostrzeżenia:

1. Sterylny, do jednorazowego użytku: Nie wolno używać ponownie, poddawać ponownym procesom ani ponownej sterylizacji. Ponowne użycie urządzenia stwarza możliwość poważnego urazu i/lub zakażenia, co może spowodować śmierć. Regenerowanie wyrobów medycznych przeznaczonych wyłącznie do jednorazowego użytku może obniżyć ich skuteczność lub powodować nieprawidłowe działanie.
2. Przed użyciem należy przeczytać wszystkie ostrzeżenia, środki ostrożności i instrukcje zamieszczone w dołączonej do opakowania wkładce informacyjnej. Niespełnienie tego zalecenia może spowodować ciężkie obrażenia lub zgon pacjenta.
3. W przypadku aparatury do monitoringu konieczne jest stosowanie ścisłej izolacji elektrycznej i metod uziemiania.
4. Nie pozostawiać przewodu podłączonego do prowadnika, jeśli przewód nie jest podłączony do monitora. Bezpośrednia ścieżka elektryczna do ciała pacjenta stwarza ryzyko porażenia prądem elektrycznym. W przypadku odłączania przedłużacza do EKG należy zawsze najpierw odłączyć go od prowadnika.

Środki ostrożności:

1. Nie wolno modyfikować przewodu podczas stosowania.
2. Zabieg musi wykonać przeszkolony personel znający dobrze punkty anatomiczne, bezpieczną technikę i potencjalne powiklania.
3. Należy stosować standardowe środki ostrożności i przestrzegać zasad postępowania placówki podczas wszystkich procedur, w tym bezpiecznej utylizacji wyrobów.

Sugerowany przebieg zabiegu: Przestrzegać zasad sterylności.

1. Umieścić cewnik w naczyniu, stosując technikę po prowadniku zgodnie z instrukcjami producenta. W przypadku stosowania prowadnika ze znacznikiem należy się odnosić do Tabeli 1, aby określić wysunięcie się prowadnika tuż poza końcówkę cewnika na podstawie długości cewników CVC Arrow.

Cewnik 16 cm	Znacznik 27 cm
Cewnik 20 cm	Znacznik 32 cm
Cewnik 30 cm	Znacznik 40 cm

Tabela 1

Cewniki inne niż Arrow:

Poステować zgodnie z instrukcją producenta cewnika i prowadnika.

2. Podłączyć przewód do monitora.
3. Podłączyć zacisk krokodylkowy przedłużacza do EKG do prowadnika w miejscu ze znacznikiem zgodnie z informacjami w Tabeli 1 na podstawie długości cewnika CVC Arrow.

Środek ostrożności: Prowadnik nie może się przesuwać w cewniku.

4. Wsuwać cewnik i prowadnik jako zespół do momentu, gdy załamek P zapisu EKG zacznie stopniowo się powiększać. W tym momencie końcówka cewnika powinna się znajdować przy połączeniu żyły głównej górnej z prawym przedsiębiem serca. Jeśli końcówka zostanie wprowadzona głębiej do prawego przedsiębięcia, załamek P albo będzie tej samej wielkości co załamek R, albo stanie się dwufazowy.

W przypadku cewników 16 cm lub krótszych cewnik może nie sięgnąć prawego przedsiębięcia, a tą technikę można zastosować wyłącznie do określenia, czy cewnik jest skierowany w odpowiednią stronę. Przymocować przedłużacz zgodnie z opisem powyżej i wsuwać cewnik i prowadnik jako zespół. Kiedy załamek P będzie wyższy niż normalnie, cewnik jest skierowany w odpowiednią stronę.

5. Wyciągać cewnik i prowadnik jako zespół 2–3 cm z połączenia żyły głównej górnej z prawym przedsiębiem serca. W tym położeniu końcówka powinna się znajdować w obrębie żyły głównej górnej.

6. Utrzymując cewnik w miejscu, usunąć prowadnik.

7. Kontynuować zabieg zgodnie z instrukcjami producenta.

Piśmiennictwo referencyjne dotyczące oceny pacjenta, kształcenia lekarzy, metody wprowadzania i potencjalnych powikłań związanych z tym zabiegiem można znaleźć w standardowych podręcznikach, literaturze medycznej i witrynie internetowej firmy Arrow International LLC: www.teleflex.com

Wersja pdf niniejszej instrukcji użycia znajduje się pod adresem www.teleflex.com/IFU

W przypadku pacjenta/uzyskownika/strony trzeciej w Unii Europejskiej oraz w krajach o identycznym systemie regulacyjnym (Rozporządzenie 2017/745/UE w sprawie wyrobów medycznych): jeżeli podczas używania tego urządzenia lub w wyniku jego użytkowania miał miejsce poważny incydent, należy zgłosić go wytwórcy i/lub jego upoważnionemu przedstawicielowi oraz odpowiednim organom krajowym. Kontakt do właściwych organów krajowych (punkty kontaktowe ds. obserwacji) oraz dalsze informacje można znaleźć na następującej stronie internetowej Komisji Europejskiej: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

pl

Objaśnienie symboli: Symbole są zgodne z normą ISO 15223-1

Przestroga	Wyrób medyczny	Sprawdzić w instrukcji użycia	Nie używać ponownie	Nie sterylizować ponownie	Sterylizowano tlenkiem etylenu	System pojedynczej bariery sterylnnej	Przechowywać w miejscu niedostępnym dla światła słonecznego
Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone	Do wykonania nie użyto naturalnego lateksu kauczukowego	Numer katalogowy	Numer serii	Zużyć do	Wytwórcza	Data produkcji	Importer

Teleflex, logo Teleflex, Arrow i logo Arrow są znakami towarowymi lub zastrzeżonymi znakami towarowymi firmy Teleflex Incorporated lub jej spółek stowarzyszonych w Stanach Zjednoczonych i/lub w innych krajach. © 2020 Teleflex Incorporated. Wszelkie prawa zastrzeżone.

Cabo de extensão para ECG (eletrocardiograma)

Indicações de utilização:

O cabo de extensão para ECG permite verificar a colocação do cateter venoso central por eletrofisiologia da aurícula direita.

Contraindicações:

Nenhuma conhecida.

Advertências e precauções gerais

Advertências:

- 1. Estéril, para uma única utilização:** Não reutilizar, reprocessar ou reesterilizar. A reutilização do dispositivo cria um potencial risco de lesões graves e/ou infecção que podem levar à morte. O reprocessamento de dispositivos médicos que se destinam a uma única utilização poderá resultar na degradação do desempenho ou na perda de funcionalidade.
- 2. Leia todas as advertências, precauções e instruções do folheto informativo antes da utilização.** Se não o fizer, poderá provocar lesões graves ou mesmo a morte do doente.
- 3. É necessário utilizar técnicas rigorosas de isolamento elétrico e ligação à terra para o equipamento de monitorização.**
- 4. Não deixe o cabo ligado ao fio guia quando o cabo não estiver ligado ao monitor.** É criado um perigo de choque elétrico devido a uma via elétrica direta para o doente. Ao desligar o cabo de extensão para ECG, separe sempre primeiro o fio guia.

Precauções:

- 1. Não altere o cabo durante a utilização.**
- 2. O procedimento deve ser executado por pessoal treinado e com bons conhecimentos das estruturas anatómicas, técnica segura e capaz de lidar com possíveis complicações.**
- 3. Use as precauções padrão e siga as políticas institucionais relativas a todos os procedimentos, incluindo a eliminação segura dos dispositivos.**

Procedimento sugerido: Utilize uma técnica estéril.

- Coloque o cateter dentro do vaso, utilizando a técnica sobre fio guia, de acordo com as instruções do fabricante. Quando utilizar um fio guia marcado, consulte a Tabela 1 para determinar quando o fio guia sai pela ponta do cateter com base nos comprimentos do cateter venoso central (CVC) da Arrow.

Cateter de 16 cm	Marca de 27 cm
Cateter de 20 cm	Marca de 32 cm
Cateter de 30 cm	Marca de 40 cm

Tabela 1

Cateteres não pertencentes à Arrow:

Siga as instruções de utilização do fabricante do cateter e do fio guia.

- Ligue o cabo ao monitor.
- Ligue o clamp de crocodilo do cabo de extensão para ECG ao fio guia na marca referenciada, de acordo com a Tabela 1 com base no comprimento do cateter venoso central (CVC) da Arrow.

Precaução: Não permita que o fio guia se move dentro do cateter.

- Faça avançar o cateter e o fio guia como uma unidade até a onda P do traçado de ECG começar a ficar progressivamente maior. Neste momento, a ponta do cateter deve estar na junção cavaauricular. Se fizer avançar mais a ponta para o interior da aurícula direita, a onda P será tão grande como a onda R ou tornar-se-á bifásica.

No caso de cateteres com comprimento igual ou inferior a 16 cm, o cateter pode não chegar à aurícula direita e esta técnica só pode ser utilizada para determinar se o cateter está virado na direção certa. Ligue o cabo de extensão, conforme descrito anteriormente, e faça avançar o cateter e o fio guia como uma unidade. Quando a onda P se tornar mais elevada que o normal, o cateter está virado para a direção certa.

- Recue o cateter e o fio guia como uma unidade, 2 cm a 3 cm desde a junção cavaauricular. Nesta posição, a ponta deve estar dentro da veia cava superior.
- Retire o fio guia, mantendo o cateter na devida posição.

- Continue o procedimento de acordo com as instruções do fabricante.

Para aceder à literatura de referência relativa à avaliação do doente, à formação do médico, à técnica de inserção e às potenciais complicações associadas a este procedimento, consulte manuais de referência, literatura médica e o sítio na Internet da Arrow International LLC: www.teleflex.com

Em www.teleflex.com/IFU, encontra-se uma cópia destas instruções de utilização em formato PDF.

Para um doente/utilizador/terceiro na União Europeia e em países com regime regulamentar idêntico (Regulamento 2017/745/UE relativo a Dispositivos Médicos); se, durante a utilização deste dispositivo ou em resultado da sua utilização, tiver ocorrido um incidente grave, comunique-o ao fabricante e/ou ao mandatário e à autoridade nacional. Os contactos das autoridades nacionais competentes (Pontos de Contacto de Vigilância) e mais informações no website da Comissão Europeia: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

pt

Glossário de símbolos: Os símbolos estão em conformidade com a norma ISO 15223-1

Cuidado	Dispositivo médico	Consultar as instruções de utilização	Não reutilizar	Não reesterilizar	Esterilizado por óxido de etileno	Sistema de barreira estéril única	Manter afastado da luz solar	Manter seco
Não utilizar se a embalagem estiver danificada	Não fabricado com látex de borracha natural	Número de catálogo	Número de lote	Prazo de validade	Fabricante	Data de fabrico	Importador	

Teleflex, o logótipo Teleflex, Arrow e o logótipo Arrow são marcas comerciais ou marcas comerciais registadas da Teleflex Incorporated ou das respetivas filiais nos EUA e/ou em outros países. © 2020 Teleflex Incorporated. Reservados todos os direitos.

Cablu prelungitor pentru ECG (electrocardiogramă)

Indicații de utilizare:

Cabul prelungitor pentru ECG permite verificarea amplasării cateterului venos central prin intermediul studiului electrofiziologic al atrului drept.

Contraindicații:

Nu se cunosc.

Avertismente și precauții generale

Avertismente:

1. Steril, de unică folosință: A nu se refolosi, reprocesa sau resteriliza. Refolosirea dispozitivului generează un risc potențial de vătămare gravă și/sau infecție, care poate cauza decesul. Reprocesarea dispozitivelor medicale destinate exclusiv pentru unică folosință poate determina degradarea performanței sau pierderea funcționalității.
2. Înainte de utilizare, citiți toate avertismentele, precauțiile și instrucțiunile cuprinse în prospect. Nerespectarea acestei indicații poate cauza vătămarea gravă sau decesul pacientului.
3. Izolarea electrică strictă a echipamentelor de monitorizare și utilizarea unor tehnici adecvate de împărtânare a echipamentelor de monitorizare sunt obligatorii.
4. Nu lăsați cablul atașat la firul de ghidaj atunci când cablul nu este atașat la monitor. În caz contrar se creează un pericol de electrocutare din cauza căii electrice directe către pacient. Atunci când deconectați cablul prelungitor pentru ECG, întotdeauna detaşați mai întâi cablul de la firul de ghidaj.

Precauții:

1. Nu modificați cablul în timpul utilizării.
2. Procedura trebuie efectuată de către personal instruit în acest sens, bun cunoscător al reperelor anatomicice, tehnicii sigure și complicațiilor posibile.
3. Luati măsurile de precauție standard și respectați politicile instituționale pentru toate procedurile, inclusiv eliminarea sigură a dispozitivelor.

Procedură sugerată: Utilizați tehnica sterilă.

1. Amplasați cateterul în viață utilizând tehnica de trecere peste un fir de ghidaj în conformitate cu instrucțiunile producătorului. Atunci când utilizați un fir de ghidaj cu marcaje, consultați Tabelul 1 pentru a determina momentul în care firul tocmai a trecut în afara vârfului cateterului pe baza lungimilor cateterelor venoase centrale Arrow.

Cateter de 16 cm	Marcaj de 27 cm
Cateter de 20 cm	Marcaj de 32 cm
Cateter de 30 cm	Marcaj de 40 cm

Tabelul 1

Catetere care nu sunt fabricate de Arrow:

Urmați instrucțiunile de utilizare ale producătorului cateterului și firului de ghidaj.

2. Conectați cablul la monitor.
3. Conectați clema crocodil al cablului prelungitor pentru ECG la firul de ghidaj la marcajul corespunzător în conformitate cu Tabelul 1 pe baza lungimilor cateterelor venoase centrale Arrow.
4. **Precauție: Nu permiteți firului de ghidaj să se miște în interiorul cateterului.**
Avansați cateterul și firul de ghidaj ca un ansamblu unitar până când unda P a înregistrării ECG începe să se mărească treptat. În acest moment, vârful cateterului trebuie să se afle în joncțiunea cavo-atrială. În cazul în care vârful este avansat suplimentar în atriu drept, unde P va deveni fie la fel de mare ca unda R, fie bifazic.
În cazul cateterelor cu lungime de cel mult 16 cm, este posibil ca acestea să nu ajungă la atriu drept, iar această tehnică poate fi utilizată numai pentru a determina dacă atrul orientat cateterul în direcția corectă. Atașați cablul prelungitor așa cum s-a descris mai sus și avansați cateterul și firul de ghidaj ca un ansamblu unitar. Atunci când unda P devine mai înaltă decât este în mod normal, cateterul este orientat în direcția corectă.
5. Retrageți cateterul și firul de ghidaj ca un ansamblu unitar la 2-3 cm distanță față de joncțiunea cavo-atrială. În această poziție vârful trebuie să se afle în vena cavă superioară.
6. Mențineți cateterul în poziție, scoateți firul de ghidaj.
7. Continuați procedura în conformitate cu instrucțiunile producătorului.

Pentru bibliografie privind evaluarea pacientului, educație clinică, tehnici de inserție și posibile complicații asociate cu această procedură, consultați manualele standard, literatura medicală și site-ul web al Arrow International LLC: www.teleflex.com

O copie pdf a acestor Instrucțiuni de utilizare se găsește la adresa www.teleflex.com/IFU
În cazul unui pacient/ unui utilizator/ unei terapeuți părți din Uniunea Europeană și din țările cu un regim de reglementare identic (Regulamentul 2017/745/UE privind dispozitivele medicale); dacă, în timpul utilizării acestui dispozitiv sau ca rezultat al utilizării acestuia, se produce un incident grav, vă rugăm să îl raportați producătorului și/sau reprezentantului autorizat al acestuia și autorității naționale din țara dumneavoastră. Datele de contact ale autorităților naționale competente (punctele de contact pentru vigiliență) și informații suplimentare pot fi găsite pe următorul site web al Comisiei Europene: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Glosarul simbolurilor: Simbolurile sunt în conformitate cu ISO 15223-1

Atenție	Dispozitiv medical	Consultați instrucțiunile de utilizare	A nu se refolosi	A nu se resteriliza	Sterilizat cu etilenoxid	Sistem de barieră sterilă unică	A se feri de lumina solară	A se păstra uscat
A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat	Nu este fabricat din latex de cauciuc natural	Număr de catalog	Număr lot	Data de expirare	Producător	Data fabricației	Importator	

Teleflex, sigla Teleflex, Arrow și sigla Arrow sunt mărci comerciale sau mărci comerciale înregistrate ale Teleflex Incorporated sau ale afiliatilor acestora din SUA și/sau din alte țări. © 2020 Teleflex Incorporated. Toate drepturile rezervate.

Удлинительный кабель для ЭКГ (электрокардиографии)

Показания к применению

Удлинительный кабель для ЭКГ позволяет проверить правильность расположения центрального венозного катетера на основе электрофизиологии правого предсердия.

Противопоказания

Неизвестны.

Общие предупреждения и меры предосторожности

Предупреждения

- Стерильно, для однократного применения: не использовать, не обрабатывать и не стерилизовать повторно. Повторное использование устройства создает риск серьезной травмы и (или) инфекции, которые могут привести к смертельному исходу. Повторная обработка медицинских изделий, предназначенных исключительно для одноразового использования, может привести к ухудшению рабочих характеристик или потере функциональности.
- Перед применением изделия изучите все предупреждения, меры предосторожности и инструкции листка-вкладыша. Несоблюдение данного предупреждения может привести к серьезной травме пациента или его смерти.

- При использовании оборудования для мониторинга необходимо соблюдать строгие правила электрической изоляции и заземления.

- Не оставляйте кабель присоединенным к проводнику, когда кабель не присоединен к монитору. При этом возникает риск поражения электрическим током вследствие прямого электрического пути к пациенту. При отсоединении удлинительного кабеля для ЭКГ всегда сначала отсоединяйте его от проводника.

Меры предосторожности

- Не изменяйте кабель при использовании.
- Процедура должна выполняться подготовленным персоналом, имеющим большой опыт в области анатомической привязки, в обеспечении безопасности, а также хорошо знакомым с возможными осложнениями.
- Принимайте стандартные меры предосторожности и следите правилам лечебного учреждения относительно всех процедур, включая безопасную утилизацию устройств.

Предлагаемая процедура: Соблюдайте стерильность.

- Поместите катетер в сосуд методом проведения по проводнику согласно инструкции изготовителя. При использовании проводника с маркировкой см. Таблицу 1 относительно определения момента, когда проводник едва выступает

за пределы кончика катетера, основываясь на длине центрального венозного катетера Arrow.

Катетер длиной 16 см	Метка 27 см
Катетер длиной 20 см	Метка 32 см
Катетер длиной 30 см	Метка 40 см

Таблица 1

Другие катетеры, помимо Arrow

Следуйте инструкциям по применению изготовителя катетера и проводника.

- Присоедините кабель к монитору.
- Присоедините зажим типа «корокодил» удлинительного кабеля для ЭКГ к проводнику на отметке, указанной в Таблице 1, основываясь на длине центрального венозного катетера Arrow.
- ▲ Мера предосторожности.** Не допускайте перемещения проводника относительно катетера.
- Продвигайте катетер и проводник вперед как единое целое, пока зубец Р на ЭКГ не начнет стабильно увеличиваться. В этот момент кончик катетера должен находиться на сочленении полой вены с предсердием. Если кончик пройдет далее в правое предсердие, зубец Р будет или таким же по величине, как зубец R, или станет двуфазным.

В случае катетеров длиной 16 см или менее катетер может не достичь правого предсердия и настоящая методика может использоваться только для определения правильности направления ориентации катетера. Присоедините удлинительный кабель, как описано выше, и продвигайте катетер и проводник вперед как единое целое. Когда зубец Р становится выше нормального, катетер ориентирован в правильном направлении.

- Отведите катетер и проводник назад как единое целое, чтобы они находились в 2-3 см от сочленения полой вены с предсердием. В этом положении кончик должен находиться в верхней полой вене.
- Удерживайте катетер на месте, извлеките проводник.
- Продолжите процедуру согласно инструкции изготовителя.

Для получения справочной информации относительно обследования пациента, обучения медицинского персонала, методик введения и возможных осложнений, связанных с этой процедурой, обратитесь к стандартным учебникам, медицинской литературе и веб-сайту компании Arrow International LLC: www.teleflex.com/IFU

Копия настоящей инструкции по применению в формате pdf выложена по адресу www.teleflex.com/IFU

Для пациентов/пользователей/сторонних лиц в Европейском Союзе и странах с идентичным законодательством (Положение 2017/745/EU о медицинских изделиях); если при использовании или в результате использования настоящего устройства произойдет серьезный несчастный случай, сообщите об этом изготовителю и (или) егополномочному представителю и соответствующим государственным органам. Контактная информация компетентных государственных органов (контактных точек контроля за медицинскими изделиями) и более подробная информация находится на следующем сайте Европейской Комиссии: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

ru

Условные обозначения. Условные обозначения соответствуют стандарту ISO 15223-1

Предостережение	Медицинское изделие	Смотрите инструкцию по применению	Повторно не использовать	Повторно не стерилизовать	Стерилизовано этиленоксидом	Однослойная стерильная барьераная система	Предохранять от солнечного света	Хранить в сухом месте
Не использовать, если упаковка повреждена	Изготовлено без использования латекса натурального каучука	Номер по каталогу	Номер партии	Срок годности	Изготовитель	Дата изготовления	Импортер	

Teleflex, логотип Teleflex, Arrow и логотип Arrow являются товарными знаками или зарегистрированными товарными знаками компании Teleflex Incorporated или ее дочерних предприятий в США и (или) других странах. © 2020 Teleflex Incorporated. Все права защищены.

Produžni kabl za elektrokardiogram (EKG)

Indikacije za upotrebu:

Produžni kabl za EKG dozvoljava verifikaciju plasiranja centralnog venskog katetera pomoću elektrofiziologije desne pretkomore.

Kontraindikacije:

Nisu poznate.

Opšta upozorenja i mere opreza

Upozorenja:

1. Sterilno, za jednokratnu upotrebu: nije za višekratnu upotrebu, nemojte ponovo obradivati i sterilisati. Ponovna upotreba uređaja predstavlja potencijalni rizik od ozbiljnog povreda odnosno infekcija koje mogu imati smrtni ishod. Ponovna obrada medicinskih uređaja namenjenih isključivo za jednokratnu upotrebu može da dovede do narušavanja radnih karakteristika uređaja ili do gubitka njegove funkcionalnosti.
2. Pre upotrebe pročitajte sva upozorenja, mere opreza i uputstva data u uputstvu za upotrebu. Ukoliko to ne učinite, može doći do ozbiljne povrede ili smrti pacijenta.
3. Kod uređaja za praćenje obavezno je korišćenje stroge električne izolacije, kao i tehnike uzemljenja.
4. Nemojte ostaviti kabl prikačen za žicu vodič kada nije prikačen za monitor. Dolazi do opasnosti od električnog udara usled direktnе električne veze sa pacijentom. Kada iskopčavate produžni kabl za EKG, uvek ga najpre odvojite od žice vodiča.

Mere opreza:

1. Nemojte praviti izmene na kablu tokom upotrebe.
2. Postupak mora izvoditi obučeno osoblje koje odlično pozna anatomsku obeležju, bezbedne tehnike i potencijalne komplikacije.
3. Primenjujte standarde mere opreza i pratite propise ustanove za sve procedure, uključujući i bezbedno odlaganje uređaja u otpad.

Preporučeni postupak: Koristite sterilnu tehniku.

1. Postavite kateter u krvni sud tehnikom plasiranja preko žice, prema uputstvu proizvođača. Kad koristite žicu vodič sa oznakom, pogledajte tabelu 1 kako biste na osnovu dužine centralnog venskog katetera Arrow ustanovili kada je žica upravo izazla izvan vrha katetera.

Kateter od 16 cm	Oznaka na 27 cm
Kateter od 20 cm	Oznaka na 32 cm
Kateter od 30 cm	Oznaka na 40 cm

Tabela 1

Kateteri koji nisu marke Arrow:

Pratite uputstvo za upotrebu koje je dostavio proizvođač katetera i žice vodiča.

2. Povežite kabl sa monitorom.
3. Prikačite krokodil kleme produlžnog kabla za EKG na žicu vodič na navedenu oznaku prema tabeli 1 na osnovu dužine centralnog venskog katetera Arrow.
4. **A) Mera opreza: Ne dozvolite da se žica vodič pomera unutar katetera.**
5. Uvlačite kateter i žicu vodič kao jedinstven sklop sve dok P talas na EKG zapisu ne počne da se progresivno povećava. U tom trenutku bi vrh katetera trebalo da bude na spouj gornje šupljive vene i desne pretkomore. Ako se vrh uvuče dalje u desnu pretkomoru, P talas će postati ili velik kao R talas ili će postati bifazičan.
6. Kateteri te veći od 16 cm možda neće doprieti do desne pretkomore i ova tehnika se može koristiti samo da bi se odredilo da li je kateter okrenut u dobrom pravcu. Prikačite produžni kabl kako je gore navedeno i uvlačite kateter i žicu vodič kao jedinstveni sklop. Kada P talas postane viši nego obično, kateter je okrenut u dobrom pravcu.
7. Izvucite kateter i žicu vodič kao jedinstven sklop 2–3 cm od spoja gornje šupljive vene i desne pretkomore. U tom položaju bi vrh trebalo da bude unutar gornje šupljive vene.
8. Držeći kateter na mestu, izvlačite žicu vodič.
9. Nastavite sa zahvatom prema uputstvu proizvođača.

Referentnu literaturu o proceni pacijenta, edukaciji lekara, tehnikama plasiranja i mogućim komplikacijama povezanim sa ovim postupkom potražite u standardnim udžbenicima, medicinskoj literaturi, kao i na web-sajtu kompanije Arrow International LLC: www.teleflex.com

Primerak ovog Uputstva za upotrebu u PDF formatu možete naći na adresi www.teleflex.com/IFU

Za pacijente/korisnike/treću stranu u Evropskoj uniji i u zemljama sa identičnim regulatornim režimom (Regulativa 2017/745/EU o medicinskim sredstvima); ukoliko tokom upotrebe ovog uređaja ili kao posledica njegove upotrebe dođe do ozbiljnog incidenta, prijavite to proizvođaču i/ili njegovom ovlašćenom predstavniku, kao i svom nacionalnom regulatornom telu. Kontakt podatke odgovarajućih nacionalnih regulatornih tela (Kontakt osobe za vigilancu) i dalje informacije možete pronaći na web-sajtu Evropske komisije: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

SR**Rečnik simbola: Simboli su u skladu sa ISO 15223-1**

Oprez	Medicinsko sredstvo	Pogledajte uputstvo za upotrebu	Nemojte ponovo koristiti	Nemojte ponovo sterilisati	Sterilisano etilen-oksidom	Sistem jednostrukе sterilne barijere	Čuvati zaštićeno od sunčeve svetlosti	Čuvati suvim
Nemojte koristiti ako je pokovanje oštećeno	Nije napravljeno od lateksa od prirodne gume	Kataloški broj	Broj serije	Rok upotrebe	Proizvođač	Datum proizvodnje	Uvoznik	

Teleflex, logotip Teleflex, Arrow i logotip Arrow su robne marke ili registrovane robne marke kompanije Teleflex Incorporated ili njenih povezanih drustava, u SAD i/ili drugim državama. © 2020 Teleflex Incorporated. Sva prava zadržana.

Predlžovací kábel EKG (elektrokardiogram)

Indikácie na použitie:

Predlžovací kábel EKG umožňuje overenie umiestnenia centrálneho žilového katétra pomocou pravej predsieňovej elektrofiziologie.

Kontraindikácie:

Nie sú známe.

Všeobecné varovania a bezpečnostné opatrenia

Varovania:

1. Sterilné, na jednorazové použitie: Nepoužívajte, nespracovávajte ani nesterilizujte opakovane. Opakovane použitie zariadenia predstavuje možné riziko vážneho zranenia alebo infekcie, ktoré môžu zapričíniť smrť. Renovanie zdravotníckych pomôcok na jednorazové použitie môže viesť k zníženiu výkonu alebo strate funkčnosti.
2. Pred použitím si prečítajte všetky varovania, bezpečnostné opatrenia a pokyny v pribalovom letáku. Ich nedodržanie môže viesť k ľahkým zraneniam alebo smrti pacienta.
3. Pre monitorovanie zariadenia sa musia používať prísne techniky elektrickej izolácie a uzemnenia.
4. Ak kábel nie je pripojený k monitoru, nenechávajte kábel pripojený k vodiaciemu drôtu. Nebezpečenstvo zásahu elektrickým prúdom je spôsobené priamou elektrickou cestou k pacientovi. Pri odpájaní predlžovacieho kabla EKG vždy najskôr odpojte vodiaci drôt.

Bezpečnostné opatrenia:

1. Počas používania kábel nemeňte.
2. Zárok musia vykonávať vyškolení pracovníci oboznámení s anatomickými orientačnými bodmi, bezpečnými technikami a možnými komplikáciami.
3. Pri všetkých zátkroch vrátane bezpečnej likvidácie pomôcok použite štandardné bezpečnostné opatrenie a postupujte podľa zásad daného ústavu.

Odporučaný postup: Použite sterilnú techniku.

1. Vložte katéter do cievky pomocou techniky vedenia po drôte podľa pokynov výrobca. Ak používate označený vodiaci drôt, pozrite si tabuľku č. 1, aby ste stanovili, kedy je drôt tesne mimo špičku katétra na základe dĺžky katétra Arrow CVC.

16 cm katéter	Značka 27 cm
20 cm katéter	Značka 32 cm
30 cm katéter	Značka 40 cm

Tabuľka č. 1

Katétre iné ako Arrow:

Postupujte podľa návodu na použitie od výrobcu katétra a vodiaceho drôtu.

2. Pripojte kábel k monitoru.
3. Pripojte svorku aligátora predlžovacieho kabla EKG k vodiaciemu drôtu pri referenčnej značke podľa tabuľky č. 1 na základe dĺžky katétra Arrow CVC.
4. Bezpečnostné opatrenie: Nedovoľte, aby sa vodiaci drôt pohyboval vnútri katétra.
5. Posúvajte katéter a vodiaci drôt ako celok, až kým sa P vlna záznamu EKG nezačasť. V tomto okamihu by mal byť hrot katétra na kavoatriálnej junkke. Ak sa hrot posune ďalej do pravej predsieňe, P vlna bude buď taká veľká ako R vlna, alebo sa stane dvojčasovou.
6. V prípade katétrov s priesmerom 16 cm alebo kratšími nemusí katéter dosiahnuť pravú predsieň a túto techniku možno použiť iba na určenie, či je katéter orientovaný správnym smerom. Pripojte predlžovací kábel, ako je opísané výšje, a posúvajte katéter a vodiaci drôt ako celok. Keď je P vlna výšia ako normálne, katéter je orientovaný správnym smerom.
7. Vytiahnite katéter a vodiaci drôt ako celok 2 až 3 cm do kavoatriálnej junkcie. V tejto polohе by mala byť špička v hornej dutej čile.
8. Podržte katéter na mieste a zároveň vyberte vodiaci drôt.
9. Pokračujte v zákroku podľa pokynov výrobca.

Referenčnú literatúru týkajúcu sa hodnotenia pacientov, vzdelania lekárov, závodáčov, technik a možných komplikácií spájajúcich s týmto zátkrom si pozrite v bežných učebničach, lekárskej literatúre a na webovej stránke spoločnosti Arrow International LLC: www.teleflex.com.

Kópia tohto návodu na použitie vo formáte pdf sa nachádza na stránke: www.teleflex.com/IFU.

Pre pacienta/používateľa/tretiu stranu v Európskej únii a v krajinách s rovnakým regulačným režimom (nariadenie 2017/745/EÚ o zdravotníckych pomôckach): Ak sa počas používania tejto pomôcky alebo v dôsledku jej použitia vyskytne závažná nehoda, nahláste to výrobcovi a/alebo jeho splnomocnenému zástupcovovi a príslušnému vnútroštátnemu orgánu. Kontaktné údaje príslušných vnútroštátnych orgánov (kontaktné miesta pre vigilanciu) a ďalšie informácie sú uvedené na tejto webovej stránke Európskej komisie: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en.

sk**Vysvetlivky symbolov: Symboly sú v súlade s normou ISO 15223-1**

Upozornenie	Zdravotnícka pomôcka	Pozrite si návod na použitie	Nepoužívajte opakovane	Nesterilizujte opakovane	Sterilizované etylénoxidom	Systém jednej sterilnej bariéry	Uchovávajte mimo slnečného svetla	Uchovávajte v suchu
Nepoužívajte, ak je obal poškodený	Na výrobu sa nepoužil prírodný kaučukový latex	Katalógové číslo	Číslo šarže	Použite do	Výrobca	Dátum výroby	Dovozca	

Teleflex, logo Teleflex, Arrow a logo Arrow sú ochranné známky alebo registrované ochranné známky spoločnosti Teleflex Incorporated alebo jej spriaznených subjektov v USA alebo iných krajinách. © 2020 Teleflex Incorporated. Všetky práva vyhradené.

Podaljševalni kabel za EKG (elektrokardiogram)

Indikacije za uporabo:

Podaljševalni kabel za EKG omogoča preverjanje položaja centralnega venskega katetra z elektrofiziološko preiskavo desnega preddvora.

Kontraindikacije:

Niso znane.

Splošna opozorila in previdnostni ukrepi

Opozorila:

1. Sterilno, za enkratno uporabo: Ne uporabite, ne obdelajte in ne sterilizirajte ponovno. Ponovna uporaba pripomočka ustvari možno tveganje za resne poškodbe in/ali okužbe, kar lahko privede do smrti. Ponovna obdelava medicinskih pripomočkov za enkratno uporabo lahko povzroči slabšo učinkovitost ali nedelovanje.
2. Pred uporabo preberite vsa priložena opozorila, previdnostne ukrepe in navodila. Če tega ne storite, lahko pride do resnih poškodb ali smrti bolnika.
3. Na opremi za spremljanje je treba uporabljati strogo električno izolacijo in ozemljitvene tehnike.
4. Kabla ne pustite pritrjenega na žičnato vodilo, kadar kabel ni priključen na monitor. Zaradi neposredne električne poti do pacienta pride do nevarnosti električnega udara. Ko odklapljate podaljševalni kabel za EKG, ga vedno najprej snemite z žičnatega vodila.

Previdnostni ukrepi:

1. Kable med uporabo ne spreminjaite.
2. Postopek mora izvajati usposobljeno osebje, dobro seznanjeno z anatomskimi oznakami, varnimi tehnikami in možnimi zapleti.
3. Izvedite standardne previdnostne ukrepe in upoštevajte pravila ustanove za vse postopke, vključno z varnim oddlaganjem pripomočkov.

Predlagani postopek: Uporabljalje sterilno tehniko.

1. Kateter vstavite v žilo s tehniko izmenjave prek žice v skladu s navodili proizvajalca. Pri uporabi označenega žičnatega vodila glejte razpredelnico 1, da na osnovi dolžine centralnega venskega katetra Arrow ugotovite, kdaj žica pogleda skozi katetsko koniko.

kateter dolžine 16 cm	oznaka pri 27 cm
kateter dolžine 20 cm	oznaka pri 32 cm
kateter dolžine 30 cm	oznaka pri 40 cm

Razpredelnica 1

Katetri, ki jih ne izdeluje družba Arrow:

Upoštevajte proizvajalčeva navodila za uporabo katetra in žičnatega vodila.

2. Kabel priključite na monitor.
3. Krokiolski sponko podaljševalnega kabla za EKG priključite na referenčno oznako na žičnatom vodilu na osnovi dolžine centralnega venskega katetra Arrow, skladno z razpredelnico 1.

Previdnostni ukrep: Ne dovolite premikov žičnatega vodila znotraj katetra.

4. Kateter in žičnato vodilo vpeljajte kot enoto, dokler ne začne velikost vala P na signalu EKG progresivno narasti. V tem trenutku bi moral biti katetska konica katetra na stičišču vene kave in preddvora. Če konico potisnete naprej in desni preddvor, je val P velik kot val R ali postane bifazen.

Katetri dolžine 16 cm ali krajši morda ne bodo dosegli desnega preddvora, zato lahko to tehniko tedaj uporabljate samo za ugotavljanje, ali je kateter pravilno usmerjen. Pritrditte podaljševalni kabel, kot je opisano zgoraj, ter kateter in žičnato vodilo vpeljajte kot enoto. Ko val P preseže normalno višino, je kateter pravilno usmerjen.

5. Kateter in žičnato vodilo kot enotu izvlecite za 2–3 cm od stičišča vene kave in preddvora. V tem položaju bi moralna konica ležati v zgornji veni kavi.

6. Odstranite žičnato vodilo, medtem ko držite kateter nameščen.

7. Nadaljujte poseg v skladu z navodili proizvajalca.

Za strokovno literaturo glede ocene pacienta, usposabljanja zdravnikov, tehnik vstavljanja in možnih zapletov, povezanih s tem posegom, glejte standardne učbenike in medicinsko literaturo ter spletno stran podjetja Arrow International LLC: www.teleflex.com

Kopija teh navodil za uporabo v PDF-obliku je na voljo na www.teleflex.com/IFU

Če ste patient/uporabnik/tretja oseba v Evropski uniji ali državi z enakovredno ureditvijo (Uredba (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih) in med uporabo ali zaradi nje pride do resnega zapleta, o tem poročajte izdelovalcu in/ali njegovemu poblaščenemu predstavniku ter svojemu pristojnemu nacionalnemu organu. Podatke za stik z nacionalnimi pristojnimi organi (kontaktne osebe za vigilanco) in dodatne informacije lahko najdete na naslednjem spletnem mestu Evropske komisije: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

sl**Slovar simbolov: Simboli so skladni s standardom ISO 15223-1**

Previdnostno obvestilo	Medicinski pripomoček	Glejte navodila za uporabo	Ne uporabite ponovno	Ne sterilizirajte ponovno	Sterilizirano z etilen oksidom	Enojni sterilni pregradni sistem	Hranite zaščiteno pred sončno svetlobo
Ne uporabite, če je ovojnina poškodovana	Ni izdelano iz lateksa iz naravnega kavčuka	Kataloška številka	Serijska številka	Uporabno do	Izdelovalec	Datum izdelave	Uvoznik

Teleflex, logotip Teleflex, Arrow in logotip Arrow so blagovne znamke ali registrirane blagovne znamke družbe Teleflex Incorporated ali njenih povezanih podjetij v ZDA in/ali drugih državah. © 2020 Teleflex Incorporated. Vse pravice pridržane.

Cable de extensión para ECG (electrocardiograma)

Indicaciones de uso:

El cable de extensión para ECG permite verificar la colocación del catéter venoso central mediante la electrofisiología de la aurícula derecha.

Contraindicaciones:

Ninguna conocida.

Advertencias y precauciones generales

Advertencias:

1. **Estéril, para un solo uso:** No reutilizar, reprocesar ni reesterilizar. La reutilización del dispositivo crea un riesgo potencial de infección o lesión graves que podría causar la muerte. El reprocesamiento de los productos sanitarios concebidos para un solo uso puede reducir su rendimiento u ocasionar una pérdida de funcionalidad.
2. **Lea todas las advertencias, precauciones e instrucciones del prospecto antes de utilizar el dispositivo.** El no hacerlo puede ocasionar lesiones graves o la muerte del paciente.
3. **Deben utilizarse técnicas estrictas de aislamiento eléctrico y conexión a tierra para el equipo de supervisión.**
4. **No deje el cable conectado a la guía si el cable no está conectado al monitor.** Esto crea un riesgo de descarga eléctrica debido a la vía eléctrica directa al paciente. Al desconectar el cable de extensión para ECG, desconéctelo siempre de la guía primero.

Precauciones:

1. **No modifique el cable durante el uso.**
2. **El procedimiento debe realizarlo personal especializado con un buen conocimiento de los puntos de referencia anatómicos, las técnicas seguras y las posibles complicaciones.**
3. **Tome las precauciones habituales y siga las normas del centro para todos los procedimientos, incluida la eliminación segura de los dispositivos.**

Procedimiento sugerido: Utilice una técnica estéril.

1. Coloque el catéter en el vaso utilizando una técnica sobre la guía, según las instrucciones del fabricante. Cuando utilice una guía marcada, consulte la tabla 1 para determinar si la guía está apenas fuera de la punta del catéter basándose en las longitudes de los catéteres CVC Arrow.

Catéter de 16 cm	Marca de 27 cm
Catéter de 20 cm	Marca de 32 cm
Catéter de 30 cm	Marca de 40 cm

Tabla 1

Catéteres que no sean Arrow:

Siga las instrucciones de uso del fabricante del catéter y de la guía.

2. Conecte el cable al monitor.
3. Conecte la pinza de cocodrilo del cable de extensión para ECG a la guía en la marca de referencia según la tabla 1, basándose en la longitud del catéter CVC Arrow.

Precaución: No permita que la guía se mueva dentro del catéter.

4. Haga avanzar el catéter y la guía como una sola unidad hasta que la onda P del trazado del ECG empieza a aumentar progresivamente de tamaño. En este punto, la punta del catéter debe estar en la unión cavaauricular. Si se hace avanzar más la punta al interior de la aurícula derecha, la onda P aparecerá del mismo tamaño que la onda R o se volverá bifásica.

Es posible que los catéteres de 16 cm o menos no lleguen hasta la aurícula derecha y esta técnica solo podrá utilizarse para determinar si el catéter está orientado en la dirección correcta. Conecte el cable de extensión como se describió antes, y haga avanzar el catéter y la guía como una sola unidad. Cuando la onda P aparezca más alta de lo normal, significa que el catéter está orientado en la dirección correcta.

5. Retire el catéter y la guía como una sola unidad 2-3 cm de la unión cavaauricular. En esta posición, la punta debe estar dentro de la vena cava superior.
6. Sostenga el catéter en su sitio y extraiga la guía.
7. Continúe el procedimiento según las instrucciones del fabricante.

Para obtener publicaciones de referencia relativas a la evaluación del paciente, la formación clínica, las técnicas de inserción y las posibles complicaciones asociadas a este procedimiento, consulte libros de texto estándar, la documentación médica y el sitio web de Arrow International, LLC: www.teleflex.com

Para obtener un ejemplar de estas instrucciones de uso en pdf, vaya a www.teleflex.com/IFU

Para pacientes, usuarios y terceros en la Unión Europea y en países con un régimen normativo idéntico (Reglamento 2017/745/UE sobre productos sanitarios); si, durante el uso de este producto, o como resultado de su uso, se ha producido un incidente grave, informe de ello al fabricante o a su representante autorizado y a sus autoridades nacionales. Los contactos de las autoridades competentes nacionales (puntos de contacto de vigilancia) y otra información pueden encontrarse en el siguiente sitio web de la Comisión Europea: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Glosario de símbolos: Los símbolos cumplen la norma ISO 15223-1

Aviso	Producto sanitario	Consulte las instrucciones de uso	No reutilizar	No reesterilizar	Esterilizado mediante óxido de etileno	Sistema de barrera estéril única	Mantener alejado de la luz del sol	Mantener seco
No utilizar si el envase está dañado	No fabricado con látex de caucho natural	Número de catálogo	Número de lote	Fecha de caducidad	Fabricante	Fecha de fabricación	Importador	

Teleflex, el logotipo de Teleflex, Arrow y el logotipo de Arrow son marcas comerciales o registradas de Teleflex Incorporated o de sus filiales en EE. UU. o en otros países. © 2020 Teleflex Incorporated. Reservados todos los derechos.

EKG (elektrokardiogram) förlängningskabel

Indikationer för användning:

EKG-förlängningskabel tillåter verifiering av inläggning av central venkateter genom elektrofysiologi vid höger förmak.

Kontraindikationer:

Inga kända.

Allmänna varningar och försiktighetsåtgärder

Varningar:

1. Steril, avsedd för engångsbruk: Får inte återanvändas, ombearbetas eller omsteriliseras. Återanvändning av produkten medför en potentiell risk för allvarlig skada och/eller infektion som kan leda till dödsfall. Ombearbetning av medicinteckniska produkter som är endast avsedda för engångsbruk kan försämra produktens prestanda eller leda till att den slutar fungera.
2. Läs alla varningar, försiktighetsåtgärder och anvisningar i förpackningsinlagan före användning. Underlåtenthet att göra detta kan orsaka allvarlig skada eller dödsfall hos patienten.
3. Strikt elektrisk isolering och jordningstekniker måste användas för övervakningsutrustning.
4. Lämna inte kabeln fäst vid ledaren när kabeln inte är ansluten till bildskärmen. En fara för elektriska stötar skapas på grund av en direkt elektrisk väg till patienten. Ta alltid loss från ledaren innan du kopplar bort EKG-förlängningskabel.

Försiktighetsåtgärder:

1. Modifiera inte kabeln under användning.
2. Förfarandet måste utföras av utbildad personal som är väl bevandrad i anatomiska riktpunkter, säker teknik och komplikationsrisker.
3. Använd vanliga försiktighetsåtgärder och följ institutionens rutiner för alla ingrepp inklusive säker kassering av enheter.

Förslag till förfarande: Använd sterilteknik.

1. Lägg in katetern i kärllet över ledaren enligt tillverkarens anvisningar. När du använder en markerad ledare ska du se tabell 1 för att avgöra när ledaren är precis utanför kateterspetsen baserat på Arrow CVK-kateterlängder.

16 cm kateter	27 cm markering
20 cm kateter	32 cm markering
30 cm kateter	40 cm markering

Tabell 1

Andra katetrar än Arrow:

- Följ bruksanvisningen från tillverkaren av katetern och ledaren.
2. Anslut kabeln till bildskärmen.
 3. Anslut alligatorklämmen för EKG-förlängningskabel till ledaren vid referensmarkeringen enligt tabell 1 baserat på Arrow CVK-kateterlängd.
 4. För fram katetern och ledaren som en enhet tills EKG-kurvans P-väg gradvist blir större. Vid den här punkten bör kateterspetsen vara vid förbindelsen mellan övre hälvenen och förmaket. Om spetsen förs fram längre till höger förmak kommer P-vägen att vara antingen lika stor som R-vägen eller bifasisk.
- För katetar som är 16 cm eller kortare kanske katetern inte når höger förmak, och denna teknik kan endast användas för att bestämma om katetern är i rätt riktning. Sätt fast förlängningskabeln som beskrivits ovan och för fram katetern och ledaren som en enhet. När P-vägen blir högre än normalt är katetern i rätt riktning.
5. Dra tillbaka katetern och ledaren som en enhet 2–3 cm från förbindelsen mellan övre hälvenen och förmaket. Vid denna position bör spetsen ligga inom vena cava superior.
 6. Håll katetern på plats medan du tar bort ledaren.
 7. Fortsätt förfarandet enligt tillverkarens instruktioner.

För referenslitteratur beträffande patientbedömning, utbildning av kliniker, införings teknik och potentiella komplikationer förenade med förfarandet, se standardläroböcker, medicinsk litteratur och webbplatsen för Arrow International LLC: www.teleflex.com

En pdf-kopia av denna bruksanvisning finns på www.teleflex.com/IFU

För en patient/användare/tredje part i Europeiska Unionen och i länder med identiskt regleringssystem (förordning 2017/745/EU om medicinteckniska produkter), om ett allvarligt tillstånd har inträffat under användningen av denna produkt eller som ett resultat av dess användning, rapportera det till tillverkaren och/eller dess auktoriserade representant och till din nationella myndighet. Kontakta dem för nationella behöriga myndigheter (kontaktpunkter för säkerhetsövervakning) och ytterligare information kan hittas på följande EU-kommissionens hemsida: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

SV**Symbolförklaring: Symbolerna överensstämmer med ISO 15223-1**

	MD							
Var försiktig	Medicinteknisk produkt	Se bruksanvisningen	Får inte äteranvändas	Får inte omsteriliseras	Steriliseras med etylenoxid	Enkelt sterilt barriärsystem	Skyddas från solljus	Förvaras torrt
		REF	LOT					
Får inte användas om förpackningen har skadats	Tillverkad utan naturlig gummilatex	Katalognummer	Satsnummer	Används före	Tillverkare	Tillverkningsdatum	Importör	

Teleflex, Teleflex-logotypen, Arrow och Arrow-logotypen är varumärken eller registrerade varumärken som tillhör Teleflex Incorporated eller dess dotterbolag i USA och/eller i andra länder. © 2020 Teleflex Incorporated. Med ensamrätt.

EKG (Elektrokardiyogram) Uzatma Kablosu

Kullanma Endikasyonları:

EKG Uzatma Kablosu, santral venöz kateter yerleştirme işlemini sağ atriyal elektrofizyoloji ile doğrulamaya olanak verir.

Kontrendikasyonlar:

Bilinen yoktur.

Genel Uyarılar ve Önlemler

Uyarılar:

- Steril, Tek kullanımlık:** Tekrar kullanmayın, tekrar işleme sokmayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılması ölüme neden olabilecek ciddi yaralanma ve veya enfeksiyon riski potansiyeli oluşturur. Sadece tek kullanımlık olması amaçlanmış tıbbi cihazların tekrar işlenmesi performans azalması veya işlevsellik kaybıyla sonuçlanabilir.
- Kullanmadan önce tüm prospektüsteki uyarıları, önlemleri ve talimatı okuyun. Aksi halde hastanın ciddi şekilde zarar görmesine veya ölümüne neden olunabilir.
- Ekipman izlemek için elektriksel izolasyon ve topraklama teknikleri harfiyen uygulanmalıdır.**
- Kablo monitöre bağlı değilken, kabloyu kilavuz tele takılı halde bırakmayın.** Hastaya doğrudan elektrik yolu olması sebebiyle elektrik çarpması tehlikesi doğar. EKG uzatma kablosunu ayırmadan daima önce kilavuz telden ayırin.

Önlemler:

- Kullanım sırasında kablo üzerinde değişiklik yapmayın.**
- İşlemi anatomik yer işaretleri, güvenli teknik ve potansiyel komplikasyonlar konusunda deneyimli bir eğitimli personel tarafından gerçekleştirilmelidir.**
- Cihazların güvenli biçimde atılması da dahil, tüm işlemler için standart önlemleri alın ve kurum politikalarına uyun.**

Önerilen Bir İşlem: Steril teknik kullanın.

- Kateteri damara yerleştirirken üreticinin talimatına uygun olarak tel üzerinden yerleştirme teknığını kullanın. İşareti bir kilavuz tel kullanırken, Arrow SVK kateter uzunluklarını esas alarak, telin kateter ucunun dışına ancak çıktığını belirlemek için Tablo 1'e başvurun.

16 cm kateter	27 cm işaret
20 cm kateter	32 cm işaret
30 cm kateter	40 cm işaret

Tablo 1

Arrow'daki kateterler:

Kateter ve kilavuz tel üreticisinin kullanma talimatına uyun.

- Kabloyu monitöre bağlayın.
- EKG kablosunun krokodil klemplini, Arrow SVK kateter uzunluğunu esas alan Tablo 1'de belirtilen referans işarette kilavuz tele bağlayın.
- Önlem: Kilavuz teli kateter içinde hareket etmesine izin vermeyin.**
- EKG träsnesinin P dalgası giderek büyümeye başlayana kadar kateteri ve kilavuz teli bir ünite olarak ilerletin. Bu noktada, kateter ucu kavoatriyal bileşkedeki olmalıdır. Eğer uç sağ atriyuma daha fazla ilerletilmişse P dalgası ya R dalgası kadar büyük olur ya da bifizik hale gelir.

16 cm veya daha kısa kateterler için, kateter sağ atriyuma ulaşamayabilir ve bu teknik yalnızca kateterin uygun yöne bakıp baktığından berilerek için kullanılabilir. Uzatma kablosunu yukarıda açıklanan şekilde takın ve kateteri ve kilavuz teli bir ünite olarak ilerletin. P dalgası normalden daha büyük hale gelince kateter uygun yöne bakıyor demektir.

- Kateteri ve kilavuz teli bir ünite olarak kavoatriyal bileşkedeki 2-3 cm geri çekin. Bu noktada uç, superior vena kava içinde olmalıdır.
- Kateteri yerinde tutarken kilavuz teli qızarın.
- İşleme üreticinin talimatına göre devam edin.

Hasta değerlendirme, klinik eğitim, inserşyon teknigi ve bu işlemle ilişkili potansiyel komplikasyonlar açısından referans literatür için standart kitaplar, tıbbi literatür ve Arrow International LLC web sitesine bakınız: www.teleflex.com

Bu kullanma talimatının pdf kopyası www.teleflex.com/IFU adresine mevcuttur.

Avrupa Birliği'nde ve aynı düzenleyici rejime (Tıbbi Cihazlarla İlgili 2017/745/EU Sayılı Düzenleme) tabii olan ülkelerde hasta/kullanıcı/üçüncü taraflar için; bu cihazın kullanım sırasında veya kullanımının sonucu olarak ciddi bir olay ortaya çıkmışsa lütfen bu durumu üreticiye ve/veya yetkili temsilcisi ve ülkenizdeki ilgili makama bildirin. Ulusal yetkin makamların (Teyakkuz İrtibat Noktaları) irtibat bilgileri ve daha fazla bilgi aşağıda verilen Avrupa Komisyonu web sitesinde bulunabilir: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

tr**Sembol Sözlüğü: Semboller ISO 15223-1 ile uyumludur**

Dikkat	Tıbbi cihaz	Kullanma talimatına bakınız	Tekrar kullanmayın	Tekrar sterilize etmeyin	Etilen oksit ile sterilize edilmiştir	Tekli sterili bariyer sistemi	Güneş ışığından uzak tutun	Kuru tutun
Paket hasarlısa kullanmayın	Doğal kauçuk lateksle yapılmamıştır	Katalog numarası	Lot numarası	Son kullanma tarihi	Üretici	Üretim tarihi	İthalatçı Firma	

Teleflex, Teleflex logosu, Arrow ve Arrow logosu, ABD veya diğer ülkelerde Teleflex Incorporated veya yan kuruluşlarının ticari markaları veya tescilli ticari markalarıdır. © 2020 Teleflex Incorporated. Her hakkı saklıdır.

Подовжувач кабелю ЕКГ (електрокардіограми)

Показання для застосування

Подовжувач кабелю ЕКГ дозволяє перевірити розміщення центрального венозного катетера за допомогою електрофізіологічної оцінки правого передсердя.

Протипоказання

Невідомі.

Загальні застереження та запобіжні заходи

Застереження

1. Стерильний, для одноразового застосування: Не застосовуйте повторно, не обробляйте повторно та не стерилізуйте повторно. Повторне застосування створює потенційний ризик серйозного пошкодження та/або інфекції, що може привести до смерті. Повторна обробка медичних пристрій, призначених лише для одноразового застосування, може привести до погіршення робочих характеристик або втрати функціональності.
2. Перед застосуванням прочитайте всі застереження, запобіжні заходи та інструкції в листку-вкладиш у упаковки. Невиконання цього може привести до тяжкого травмування пацієнта або смерті.
3. Для моніторингу обладнання необхідно застосовувати сувору електричну ізоляцію та методи заземлення.
4. Не залишайте кабель приєднаним до провідника, коли кабель не під'єднаний до монітора. Через прямий електричний ланцюг до пацієнта виникає небезпека ураження електричним струмом. Під час відключення подовжувача кабелю ЕКГ завжди спочатку від'єднуйте його від провідника.

Запобіжні заходи

1. Не модифікуйте кабель під час використання.
2. Процедуру повинен проводити досвідчений персонал, добре обізнаний із анатомічними орієнтирами, безпечною методикою та можливими ускладненнями.
3. Використовуйте стандартні запобіжні заходи та дотримуйтесь політики установи стосовно всіх процедур, включаючи безпечною утилізацію пристройів.

Рекомендована процедура: Проводьте підготовку

згідно з правилами асептики.

1. Введіть катетер у судину, використовуючи методику проведення по провіднику згідно з інструкціями виробника. У разі використання маркованого провідника ознайомтеся з Таблицею 1, щоб визначити, коли провідник знаходитьться безпосередньо за кінчиком катетера на основі довжини катетера Arrow CVC.

Катетер 16 см	Позначка 27 см
Катетер 20 см	Позначка 32 см
Катетер 30 см	Позначка 40 см

Таблиця 1

Катетери, що не є Arrow

Дотримуйтесь інструкцій для застосування, наданих виробником катетера та провідника.

2. Підключіть кабель до монітора.
3. Підключіть записчик типу «крокодил» подовжувача кабелю ЕКГ до провідника в контрольній позначці згідно з Таблицею 1 та основі довжини катетера Arrow CVC.

Запобіжний захід: Не дозволяйте провіднику рухатися всередині катетера.

4. Пропускайте катетер і провідник як один блок, доки зубець R не почне трохи збільшуватися під час запису ЕКГ. У цей момент кінчик катетера повинен знаходитися в місці стику верхньої порожністі вени з правим передсердям. Якщо кінчик просунуті дали в праве передсердя, зубець R буде або таким самим великом, як зубець R, або стане двофазним.

Катетер розміром 16 см і коротші можуть не досягати правого передсерда, і ця методика може користуватися лише для визначення того, чи катетер спрямований у правильному напрямку. Підключіть подовжувач кабелю, як описано вище, і просуньте катетер та провідник як один блок. Коли зубець R стася вищим за норму, катетер склерованій у правильному напрямку.

5. Відтягніть катетер і провідник як один блок на 2–3 см від стику верхньої порожністі вени та правого передсерда. У цьому положенні кінчик повинен знаходитися у верхній порожністі вени.

6. Утримуючи катетер на місці, відтягніть провідник.
7. Проводіть процедуру згідно з інструкціями виробника.

Додаткову інформацію про обстеження пацієнта, навчання клініциста, методики введення катетера та можливі ускладнення, пов'язані з цією процедурою, можна знайти в стандартних підручниках, медичній літературі та на веб-сайті компанії Arrow International LLC: www.teleflex.com

Копія цієї інструкції для застосування у форматі pdf розміщена на веб-сайті www.teleflex.com/IFU

Для пацієнта/користувача/третьої сторони в Європейському Союзі та в країнах з аналогічною регулюючою політикою (Положення 2017/745/ЄС щодо медичної апаратури); якщо під час використання або внаслідок використання цього пристрою виникла надзвичайна ситуація, необхідно повідомити про це виробнику та/або його уповноваженому представникові, а також у відповідальні органи Вашої країни. Контактні дані компетентних уповноважених органів у відповідній країні (контактні дані служби нагляду) та додаткову інформацію можна знайти на такому сайті Європейської комісії: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Словник символів: Символи відповідають ISO 15223-1

Увага	Медичний пристрій	Зверніться до інструкцій для застосування	Не застосовуйте повторно	Не стерилізуйте повторно	Стерилізовано етиленоксидом	Система з одним стерильним бар'єром	Оберігати від сонячного світла	Зберігати у сухому місці
Не користуйтесь, якщо упаковку пошкоджено	Виготовлено без застосування натурального гумового латексу	Номер за каталогом	Номер партії	Строк придатності	Виробник	Дата виробництва	Імпортер	

Teleflex, логотип Teleflex, Arrow і логотип Arrow є торговими марками або зареєстрованими торговими марками компанії Teleflex Incorporated або її дочірніх компаній у США та/або інших країнах. © 2020 Teleflex Incorporated. Всі права застережено.



EU Authorized Representative
and Importer:



Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road, Athlone, Co. Westmeath, Ireland

SZ-04730-132E (2020-06)

Arrow International LLC

Subsidiary of Teleflex Incorporated

3015 Carrington Mill Blvd., Morrisville, NC 27560 USA

USA: 1 866 246 6990 | International: +1 919 544 8000

Teleflex®