

# Accoat Standard

## Guide Wire

EN	<i>English</i>	<b>Guide Wire</b>
BG	<i>Bulgarian/Български език</i>	<b>Водач</b>
HR	<i>Croatian/Hrvatski</i>	<b>Žica vodilica</b>
CS	<i>Czech/Česky</i>	<b>Vodicí drát</b>
DA	<i>Danish/Dansk</i>	<b>Guidewire</b>
NL	<i>Dutch/Nederlands</i>	<b>Voerdraad</b>
ET	<i>Estonian/Eesti</i>	<b>Juhtetraat</b>
FI	<i>Finnish/Suomi</i>	<b>Ohjainlanka</b>
FR	<i>French/Français</i>	<b>Fil-guide</b>
DE	<i>German/Deutsch</i>	<b>Führungsdraht</b>
EL	<i>Greek/Ελληνικά</i>	<b>Οδηγό σύρμα</b>
HU	<i>Hungarian/Magyar</i>	<b>Vezetődrót</b>
IT	<i>Italian/Italiano</i>	<b>Filo guida</b>
LV	<i>Latvian/Latviešu</i>	<b>Vadītājsīga</b>
LT	<i>Lithuanian/Lietuvių k.</i>	<b>Kreipiamoji viela</b>
NO	<i>Norwegian/Norsk</i>	<b>Ledesonde</b>
PL	<i>Polish/Polski</i>	<b>Prowadnik</b>
PT	<i>Portuguese/Potuguês</i>	<b>Fio-guia</b>
RO	<i>Romanian/Română</i>	<b>Fir de ghidaj</b>
SK	<i>Slovak/Slovenčina</i>	<b>Vodiaci drôt</b>
SL	<i>Slovenian/Slovenščina</i>	<b>Vodilna žica</b>
ES	<i>Spanish/Español</i>	<b>Alambre guía</b>
SV	<i>Swedish/Svenska</i>	<b>Ledare</b>
TR	<i>Turkish/Türkçe</i>	<b>Kılavuz Tel</b>

**EN: Explanation of symbols used on the package labels - BG: Значение на символите върху етикетите на опаковката - HR: Objašnjenja simbola koji se koriste na najlepni na pakiranju: - CS: Vysvětlení symbolů použitých na štítcích obalů - DA: Forklaring af symboler anvendt på emballagens etiketter**

	<b>EN: Caution - BG: Внимание - HR: Oprez - CS: Upozornění - DA: Forsigtig</b>
	<b>EN: Consult instructions for use or consult electronic instructions for use - BG: Наравете справка с печатните или електронните инструкции за употреба - HR: Pogledajte upute za uporabu u tiskanom ili elektroničkom obliku - CS: Přečtěte si návod k použití nebo elektronický návod k použití - DA: Se brugsanvisningen, eller se den elektroniske brugsanvisning</b>
	<b>EN: Contents - BG: Съдържание - HR: Sadržaj - CS: Obsah - DA: Indhold</b>
	<b>EN: Guide wire length and diameter - BG: Дължина и диаметър на водача - HR: Duljina i promjer žice vodilice - CS: Délka a průměr vodicího drátu - DA: Guidewirens længde og diameter</b>
	<b>EN: Tip shape: Straight - BG: Форма на върха: Прав - HR: Oblik vrha: ravní - CS: Tvar hrotu: Rovný - DA: Spidsform: Lige</b>
	<b>EN: Tip shape: J - BG: Форма на върха: J - HR: Oblik vrha: J - CS: Tvar hrotu: J - DA: Spidsform: J</b>
	<b>EN: Shaft stiffness: Standard - BG: Твърдост на стеблото: Стандартно - HR: Čvrstoča osovina: standardna - CS: Tuhost dříku: Standardní - DA: Skafets stivhed: Standard</b>
	<b>EN: Shaft stiffness: Stiff - BG: Твърдост на стеблото: Твърдо - HR: Čvrstoča osovina: čvrsta - CS: Tuhost dříku: Tuhý - DA: Skafets stivhed: Stiv</b>
	<b>EN: Temperature limit - BG: Диапазон за температурата - HR: Ograničenje temperature - CS: Teplotní mez - DA: Temperaturgrænse</b>
	<b>EN: Humidity limitation - BG: Диапазон за влажността - HR: Ograničenje vlage - CS: Omezení vlhkosti - DA: Fugtighedsgrænse</b>
	<b>EN: Keep away from sunlight - BG: Да се пази от слънчева светлина - HR: Čuvati podalje od sunčane svjetlosti - CS: Chraňte před slunečním světlem - DA: Beskyttes mod sollys</b>
	<b>EN: Keep dry - BG: Да се съхранява на сухо място - HR: Proizvod se mora održavati suhim - CS: Uchovávejte v suchu - DA: Opbevares tørt</b>
	<b>EN: Medical Device - BG: Медицинско изделие - HR: Medicinski uređaj - CS: Zdravotnický prostředek - DA: Medicinsk udstyr</b>
	<b>EN: Sterilized using ethylene oxide - BG: Стерилизирано с етиленов оксид - HR: Sterilizirano etilen oksidom. - CS: Sterilizováno etylenoxidem. - DA: Steriliseret med ætylenoxid</b>
	<b>EN: Sterilized using ethylene oxide. Single sterile barrier system with protective packaging inside. - BG: Стерилизирано с етиленов оксид. Единична стериилна барьерна система с предпазна опаковка отвътре. - HR: Sterilizirano etilen oksidom. Sustav s jednom sterilnom barijerom i unutarnjim zaštitnim pakiranjem. - CS: Sterilizováno plynýnn etylenoxidem. Systém jedné sterilní bariéry s ochranným obalem uvnitř. - DA: Steriliseret med ætylenoxid. Sterilt enkeltbarrieresystem med beskyttende emballage indeni.</b>
	<b>EN: Sterilized using ethylene oxide. Single sterile barrier system with protective packaging outside. - BG: Стерилизирано с етиленов оксид. Единична стериилна барьерна система с предпазна опаковка отвътре. - HR: Sterilizirano etilen oksidom. Sustav s jednom sterilnom barijerom i vanjskim zaštitnim pakiranjem. - CS: Sterilizováno plynýnn etylenoxidem. Systém jedné sterilní bariéry s ochranným obalem v nějšku. - DA: Steriliseret med ætylenoxid. Sterilt enkeltbarrieresystem med beskyttende emballage udenpå.</b>
	<b>EN: Do not use if package is damaged and consult instructions for use - BG: Не използвайте, ако опаковката е повредена, и вижте инструкциите за употреба. - HR: Ne koristite ako je pakiranje oštećeno. Pročitajte upute za uporabu. - CS: Nepoužívejte, pokud je obal poškozen. Přečtěte si návod k použití. - DA: Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget. Konsulter brugervejledningen.</b>
	<b>EN: Use by date - BG: Срок на годност - HR: Krajnji rok uporabe - CS: Datum použitelnosti - DA: Sidste anvendelsesdato</b>
	<b>EN: Do not re-use - BG: Да не се използва повторно - HR: Nije namijenjeno za ponovnu uporabu - CS: Nepoužívejte opakován - DA: Må ikke genbruges</b>
	<b>EN: Do not resterilize - BG: Да не се стерилизира повторно - HR: Nemojte ponovo sterilizirati - CS: Znovu nesterilizujte - DA: Må ikke gensteriliseres</b>
	<b>EN: Non-Pyrogenic - BG: Непирогенно - HR: Nepirogeno - CS: Neipyrogenenní - DA: Ikke-pyrogen</b>
	<b>EN: Reference number - BG: Референтен номер - HR: Referentni broj - CS: Referenční číslo - DA: Referencenummer</b>
	<b>EN: Lot number - BG: Партиден номер - HR: Broj serije - CS: Číslo šarže - DA: Partinummer</b>
	<b>EN: Unique Device Identifier - BG: Уникален идентификатор на изделието - HR: UDI - Jedinstveni identifikator uređaja - CS: Jedinečná identifikace prostředku - DA: Unikat udstyridentifikation</b>
	<b>EN: Country of manufacture (PL=Poland) and date of manufacture - BG: Страна на производство (PL=Poland - Полша) и дата на производство - HR: Država proizvodnje (PL=Poljska) i datum proizvodnje - CS: Země výrobce (PL=Polsko) a datum výroby - DA: Fremstillingsland (PL=Polen) og fremstillingsdato</b>
	<b>EN: Manufacturer - BG: Производител - HR: Proizvođač - CS: Výrobce - DA: Producent</b>
	<b>EN: CE mark - BG: CE маркировка - HR: Oznaka CE - CS: Značka CE - DA: CE-mærke</b>

**NL: Verklaring van de symbolen op de verpakkingsetiketten - ET: Pakendite etikettidel kasutatavate sümbolite selgitused - FI: Pakkauksen etiketeissä käytettyjen symbolien selitykset - FR : Explication des symboles utilisés sur les étiquettes de l'emballage - DE: Erläuterung der auf der Verpackung verwendeten Symbole**

	<b>NL:</b> Let op - <b>ET:</b> Ettevaatust! - <b>FI:</b> Huomio - <b>FR :</b> Avertissement - <b>DE:</b> Vorsicht
	<b>NL:</b> Raadpleeg gebruiksaanwijzing of raadpleeg elektronische gebruiksaanwijzing - <b>ET:</b> Vt kasutusjuhendit või elektroonilist kasutusjuhendit - <b>FI:</b> Katso käyttöohje tai sähköinen käyttöohje - <b>FR :</b> Consulter le mode d'emploi ou le mode d'emploi électronique - <b>DE:</b> Gebrauchsanweisung oder elektronische Gebrauchsanweisung konsultieren
	<b>NL:</b> Inhoud - <b>ET:</b> Sisu - <b>FI:</b> Sisältö - <b>FR :</b> Contenu - <b>DE:</b> Inhalt
	<b>NL:</b> Lengte en diameter voerdraad - <b>ET:</b> Juhettetraadi pikkus ja läbimõõt - <b>FI:</b> Ohjainlangan pituus ja halkaisija - <b>FR :</b> Longueur et diamètre du fil-guide - <b>DE:</b> Führungsdräht, Länge und Durchmesser
	<b>NL:</b> Vorm van de tip: Recht - <b>ET:</b> Ots: Sirge - <b>FI:</b> Kärjen muoto: Suora - <b>FR :</b> Forme de l'extrémité : Droite - <b>DE:</b> Spitzenform: Gerade
	<b>NL:</b> Vorm van de tip: J - <b>ET:</b> Ots: J - <b>FI:</b> Kärjen muoto: J - <b>FR :</b> Forme de l'extrémité : J - <b>DE:</b> Spitzenform: J
	<b>NL:</b> Schachtstijfheid: Standaard - <b>ET:</b> Telje jäikus: Standardne - <b>FI:</b> Varren jäykkyys: Standardi - <b>FR :</b> Rigidité de la tige : Standard - <b>DE:</b> Schaftsteifigkeit: Standard
	<b>NL:</b> Schachtstijfheid: Stijf - <b>ET:</b> Telje jäikus: Jäik - <b>FI:</b> Varren jäykkyys: Jäykkä - <b>FR :</b> Rigidité de la tige : Rigide - <b>DE:</b> Schaftsteifigkeit: Steif
	<b>NL:</b> Temperatuurlimiet - <b>ET:</b> Temperatuurpiirang - <b>FI:</b> Lämpötilaraja - <b>FR :</b> Limites de température - <b>DE:</b> Temperaturgrenze
	<b>NL:</b> Vochtigheidslimiet - <b>ET:</b> Niiskuspiirang - <b>FI:</b> Kosteusrajoitus - <b>FR :</b> Limites d'humidité - <b>DE:</b> Luftfeuchtigkeit
	<b>NL:</b> Niet blootstellen aan zonlicht - <b>ET:</b> Hoidke eemal päikesevalgusest - <b>FI:</b> Säilytä auringonvalolta suojauttuna - <b>FR :</b> Ne pas exposer à la lumière du soleil - <b>DE:</b> Vor Sonnenlicht schützen
	<b>NL:</b> Droog houden - <b>ET:</b> Hoidke kuivana - <b>FI:</b> Säilytä kuivassa - <b>FR :</b> Conserver au sec - <b>DE:</b> Trocken halten
	<b>NL:</b> Medisch hulpmiddel - <b>ET:</b> Meditsiiniseade - <b>FI:</b> Lääkintälaitte - <b>FR :</b> Dispositif médical - <b>DE:</b> Medizinprodukt
	<b>NL:</b> Gesteriliseerd met ethyleenoxide - <b>ET:</b> Steriliseeritud gaasilise etüleenoksiidiga - <b>FI:</b> Steriloitu eteenoksidikasulla. - <b>FR :</b> Stérilisé à l'oxyde d'éthylène - <b>DE:</b> Mit Ethylenoxid sterilisiert
	<b>NL:</b> Gesteriliseerd met ethyleenoxide. Enkel steriel barrièresysteem met beschermingsverpakking binnenin. - <b>ET:</b> Steriliseeritud gaasilise etüleenoksiidiga. Ühekordne steriilse barjääriliin süsteem, mille sees on kaitsepakend. - <b>FI:</b> Steriloitu eteenoksidikasulla. Yksinkertainen sterili suojajärjestelmä ja suojaapakaus. - <b>FR :</b> Stérilisé à l'oxyde d'éthylène. Système de barrière stérile unique avec emballage protecteur à l'intérieur. - <b>DE:</b> Mit Ethylenoxid sterilisiert. Einfaches Sterilbarrieresystem mit innenliegender Schutzverpackung.
	<b>NL:</b> Gesteriliseerd met ethyleenoxide. Enkel steriel barrièresysteem met beschermingsverpakking buitenom. - <b>ET:</b> Steriliseeritud gaasilise etüleenoksiidiga. Ühekordne steriilse barjääriliin süsteem kaitsepakendiga väljaspool. - <b>FI:</b> Steriloitu eteenoksidikasulla. Yksinkertainen sterili suojajärjestelmä ja suojaapakaus. - <b>FR :</b> Stérilisé à l'oxyde d'éthylène. Système de barrière stérile unique avec emballage protecteur à l'extérieur. - <b>DE:</b> Mit Ethylenoxid sterilisiert. Einfaches Sterilbarrieresystem mit außenliegender Schutzverpackung.
	<b>NL:</b> Niet gebruiken indien verpakking beschadigd is - raadpleeg de gebruiksaanwijzing - <b>ET:</b> Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud. Lugege kasutusjuhendit. - <b>FI:</b> Älä käytä, jos pakkaus on vaurioitunut. Katso käyttöohjeet. - <b>FR :</b> Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé. Consulter le mode d'emploi. - <b>DE:</b> Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist, und Gebrauchsanweisung konsultieren
	<b>NL:</b> Uiterste gebruiksdatum - <b>ET:</b> Aegumiskuupäev - <b>FI:</b> Viimeinen käyttöpäivä - <b>FR :</b> Date limite d'utilisation - <b>DE:</b> Verfallsdatum
	<b>NL:</b> Niet opnieuw gebruiken - <b>ET:</b> Mitte korduskasutada - <b>FI:</b> Älä käytä uudelleen - <b>FR :</b> Ne pas réutiliser - <b>DE:</b> Nicht erneut verwenden
	<b>NL:</b> Niet opnieuw steriliseren - <b>ET:</b> Mitte kordussteriliseerida - <b>FI:</b> Älä steriloit uudelleen - <b>FR :</b> Ne pas restériliser - <b>DE:</b> Nicht resterilisieren
	<b>NL:</b> Niet-pyrogeen - <b>ET:</b> Mittepurogeenne - <b>FI:</b> Ei-pyrogeeninen - <b>FR :</b> Non pyrogène - <b>DE:</b> Nicht pyrogen
	<b>NL:</b> Referentienummer - <b>ET:</b> Viitenumber - <b>FI:</b> Viitenumero - <b>FR :</b> Numéro de référence - <b>DE:</b> Bestellnummer
	<b>NL:</b> Partijnummer - <b>ET:</b> Partii number - <b>FI:</b> Eränumero - <b>FR :</b> Numéro de lot - <b>DE:</b> Chargennummer
	<b>NL:</b> Unieke hulpmiddelidentificatie - <b>ET:</b> Seadme kordumatu identifitseerimistunnus - <b>FI:</b> Yksilöllinen laitetunniste - <b>FR :</b> Identificateur unique du dispositif - <b>DE:</b> Eindeutige Gerätetypenbezeichnung
	<b>NL:</b> Land van fabricage (PL=Polen) en productiedatum - <b>ET:</b> Tootjariik (PL=Poola) ja valmistamise kuupäev - <b>FI:</b> Valmistusmaa (PL=Puola) ja valmistuspäivä - <b>FR :</b> Pays de fabrication (PL=Pologne) et date de la fabrication - <b>DE:</b> Herstellungsland (PL=Polen) und Herstellungsdatum
	<b>NL:</b> Fabrikant - <b>ET:</b> Valmistaja - <b>FI:</b> Valmistaja - <b>FR :</b> Fabricant - <b>DE:</b> Hersteller
	<b>NL:</b> CE-markering - <b>ET:</b> CE-märgis - <b>FI:</b> CE-merkintä - <b>FR :</b> Marquage CE - <b>DE:</b> CE-Kennzeichnung

**EL: Επεξήγηση των συμβόλων στις ετικέτες της συσκευασίας - HU: A csomagolás címkéjén használt szimbólumok magyarázás - IT: Spiegazione dei simboli utilizzati sulle etichette della confezione - LV: Iepakojuma marķējumā izmantoto simbolu atšifrējums - LT: Pakuotės etikečių simbolių paaškinimas**

	<b>EL:</b> Προορούχη - <b>HU:</b> Figyelem - <b>IT:</b> Attenzione - <b>LV:</b> Uzmanību! - <b>LT:</b> Atsargiai
	<b>EL:</b> Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης ή ανατρέξτε στις ηλεκτρονικές οδηγίες χρήσης - <b>HU:</b> Lásd a Használati útmutatót vagy az elektronikus használati útmutatót - <b>IT:</b> Consultare le Istruzioni per l'uso in formato cartaceo o in formato elettronico - <b>LV:</b> Skatīt lietošanas instrukciju vai elektronisku lietošanas instrukciju - <b>LT:</b> Skaitykite naudojimo instrukcijas arba naudojimo instrukcijas elektroniniu formatu
	<b>EL:</b> Περιεχόμενα - <b>HU:</b> Tartalom - <b>IT:</b> Contenuto - <b>LV:</b> Saturs - <b>LT:</b> Turinys
	<b>EL:</b> Μήκος και διάμετρος οδηγού σύρματος - <b>HU:</b> Vezetődrót hossza és átmérője - <b>IT:</b> Lunghezza e diametro del filo guida - <b>LV:</b> Vaditāstīgas garums un diametrs - <b>LT:</b> Kreipiamosios vielos ilgis ir diametras
	<b>EL:</b> Σχήμα άκρου: Euθύ - <b>HU:</b> Vég alakja: Egyenes - <b>IT:</b> Forma della punta: Dritta - <b>LV:</b> Gaļa forma: Taisns - <b>LT:</b> Galiuko forma: Tiesus
	<b>EL:</b> Σχήμα άκρου: J - <b>HU:</b> Vég alakja: J - <b>IT:</b> Forma della punta: J - <b>LV:</b> Gaļa forma: J - <b>LT:</b> Galiuko forma: J
	<b>EL:</b> Ακαμψία άξονα: Τυπική - <b>HU:</b> Tengelymerevség: Standard - <b>IT:</b> Rigidità dell'asta: Standard - <b>LV:</b> Stīgas stingrums: Standarta - <b>LT:</b> Ašies standumas: Standartinis
	<b>EL:</b> Ακαμψία άξονα: Άκαμπτος - <b>HU:</b> Tengelymerevség: Merev - <b>IT:</b> Rigidità dell'asta: Rigida - <b>LV:</b> Stīgas stingrums: Stingra - <b>LT:</b> Ašies standumas: Standus
	<b>EL:</b> Όριο θερμοκρασίας - <b>HU:</b> Hőmérsékleti határérték - <b>IT:</b> Limite di temperatura - <b>LV:</b> Temperatūras ierobežojumi - <b>LT:</b> Temperatūros riba
	<b>EL:</b> Περιορισμός υγρασίας - <b>HU:</b> Páratartalom-korlátozás - <b>IT:</b> Limite di umidità - <b>LV:</b> Mitruma ierobežojumi - <b>LT:</b> Drēgnio aprībojimasis
	<b>EL:</b> Προστατεύετε από το φως του ήλιου - <b>HU:</b> Napfénytől távol tartandó - <b>IT:</b> Tenere lontano dalla luce del sole - <b>LV:</b> Sargāt no gaismas - <b>LT:</b> Saugoti nu saulēs šviesos
	<b>EL:</b> Διατηρείτε στεγνό - <b>HU:</b> Szárazon tartandó - <b>IT:</b> Mantenere asciutto - <b>LV:</b> Glabāt sausā vietā - <b>LT:</b> Laikyti sausai
	<b>EL:</b> Ιατροτεχνολογική συσκευή - <b>HU:</b> Orvostechnikai eszköz - <b>IT:</b> Dispositivo medico - <b>LV:</b> Medicīniska ierīce - <b>LT:</b> Medicinos prietais
	<b>EL:</b> Αποστείρωση με αιθυλεοξείδιο - <b>HU:</b> Etilén-oxiddal sterilizálva - <b>IT:</b> Sterilizzato con ossido di etilene - <b>LV:</b> Sterilizēta ar etilēna oksīdu - <b>LT:</b> Steriliuota etileno oksidu
	<b>EL:</b> Αποστειρώμένο με χρήση αερίου αιθυλεοξείδιου. Σύστημα μονού φραγμού αποστείρωσης με προστατευτική συσκευασία στο εσωτερικό. - <b>HU:</b> Etilén-oxidgázzal sterilizálva. Egyszeres steril gártrendszer védőcsomagolással belül. - <b>IT:</b> Sterilizzato con ossido di etilene. Sistema a barriera sterile singola con confezione protettiva all'interno. - <b>LV:</b> Sterilizēta ar etilēna oksīdu. Vienai sterila barjeras sistēmai ar aizsargiepakojumu iešķpusē. - <b>LT:</b> Steriliuota etileno oksidu. Vieno sterilaus barjero sistema su apsaugine pakuoite viduje.
	<b>EL:</b> Αποστειρώμένο με χρήση αερίου αιθυλεοξείδιου. Σύστημα μονού αποστειρωμένου φραγμού με προστατευτική εξωτερική συσκευασία. - <b>HU:</b> Etilén-oxidgázzal sterilizálva. Egyszeres steril gártrendszer védőcsomagolással kívül. - <b>IT:</b> Sterilizzato con ossido di etilene. Sistema a barriera sterile singola con confezione protettiva all'esterno. - <b>LV:</b> Sterilizēta ar etilēna oksīdu. Vienai sterila barjeras sistēmai ar aizsargiepakojumu ārpusē. - <b>LT:</b> Steriliuota etileno oksidu. Vieno sterilaus barjero sistema su apsaugine pakuoite išorēje.
	<b>EL:</b> Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία του έχει υποστεί ζημιά και συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης - <b>HU:</b> Ne használja, ha a csomagolás megsérült! Lásd a használati utasítást. - <b>IT:</b> Non usare se la confezione è danneggiata e consultare le istruzioni per l'uso - <b>LV:</b> Nelietot, ja iepakojums ir bojāts. Iepazīties ar lietošanas instrukciju. - <b>LT:</b> Nenaudot, jei pakuočte pažeista. Žr. naudojimo instrukcijas
	<b>EL:</b> Ημερομηνία λήξης - <b>HU:</b> Felhasználható - <b>IT:</b> Data di scadenza - <b>LV:</b> Izlietošanas datums - <b>LT:</b> Sunaudotai iki
	<b>EL:</b> Μην το χρησιμοποιείτε εκ νέου - <b>HU:</b> Nem használható fel újra - <b>IT:</b> Non riutilizzare - <b>LV:</b> Nelietot atkārtoti - <b>LT:</b> Pakartotinai nenaudoti
	<b>EL:</b> Μην επαναποστειρώνετε - <b>HU:</b> Tilos újrasterilizálni! - <b>IT:</b> Non risterilizzare - <b>LV:</b> Nesterilizēt atkārtoti - <b>LT:</b> Pakartotinai nesterilizuoti
	<b>EL:</b> Μη πυρετογόνο - <b>HU:</b> Nem pirogén - <b>IT:</b> Apriogeno - <b>LV:</b> Nepirogēns - <b>LT:</b> Nepirogeniškas
	<b>EL:</b> Αριθμός αναφοράς - <b>HU:</b> Hivatkozási szám - <b>IT:</b> Numero di riferimento - <b>LV:</b> Atsauces numurs - <b>LT:</b> Kontrolės numeris
	<b>EL:</b> Αριθμός παρτίδας - <b>HU:</b> Téteszám - <b>IT:</b> Numero di lotto - <b>LV:</b> Partijas numurs - <b>LT:</b> Partijos numeris
	<b>EL:</b> Αποκλειστική ταυτοποίηση ιατροτεχνολογικού προϊόντος - <b>HU:</b> Egyedi eszközazonosító - <b>IT:</b> Identificativo univoco del dispositivo - <b>LV:</b> Unikāls ierīces identifikatorius - <b>LT:</b> Unikalusis prietaiso identifikatorius
	<b>EL:</b> Χώρα κατασκευής (PL=Πολωνία) και ημερομηνία κατασκευής - <b>HU:</b> Gyártás országa (PL=Lengyelország) és a gyártási idő - <b>IT:</b> Paese di produzione (PL=Polonia) e data di produzione - <b>LV:</b> Ražošanas valsts (PL=Polija) un ražošanas datums - <b>LT:</b> Pagaminimo šalis (PL=Lenkija) ir pagaminimo data
	<b>EL:</b> Κατασκευαστής - <b>HU:</b> Gyártó - <b>IT:</b> Produttore - <b>LV:</b> Ražotājs - <b>LT:</b> Gamintojas
	<b>EL:</b> Σήμανση CE - <b>HU:</b> CE jel - <b>IT:</b> Marchio CE - <b>LV:</b> CE marķējums - <b>LT:</b> CE ženklas

**NO: Forklaring av symbolene på pakketikettene - PL: Objasnenia symboli stosowanych na etykiecie na opakowaniu - PT: Explicação dos símbolos utilizados nas etiquetas da embalagem - RO: Explicația simbolurilor folosite pe etichetele ambalajului - SK: Vysvetlenie symbolov použitých na označeniacch balenia**

	<b>NO:</b> Forsiktig - <b>PL:</b> Uwaga - <b>PT:</b> Aviso - <b>RO:</b> Atenție - <b>SK:</b> Pozor
	<b>NO:</b> Se bruksanvisningen eller se den elektroniske bruksanvisningen - <b>PL:</b> Przed użyciem zapoznać się z instrukcjami obsługi lub elektroniczną instrukcją obsługi - <b>PT:</b> Consulte as instruções de utilização ou consulte as instruções de utilização eletrónicas - <b>RO:</b> Consultați instrucțiunile de utilizare în format electronic - <b>SK:</b> Prečítajte si návod na použitie alebo si prečítajte elektronický návod na použitie
	<b>NO:</b> Innhold - <b>PL:</b> Zawartość - <b>PT:</b> Conteúdo - <b>RO:</b> Conținut - <b>SK:</b> Obsah
	<b>NO:</b> Ledesondens lengde og diameter - <b>PL:</b> Długość i średnica prowadnika - <b>PT:</b> Comprimento e diâmetro do fio-guia - <b>RO:</b> Lungimea și diametrul firului de ghidaj - <b>SK:</b> Dĺžka a priemer vodiaceho drôtu
	<b>NO:</b> Spissform: Rett - <b>PL:</b> Kształt końcówek: Prosta - <b>PT:</b> Formato da ponta: Reta - <b>RO:</b> Forma vârfului: Drept - <b>SK:</b> Tvar hrotu: Rovný
	<b>NO:</b> Spissform: J - <b>PL:</b> Kształt końcówek: J - <b>PT:</b> Formato da ponta: J - <b>RO:</b> Forma vârfului: J - <b>SK:</b> Tvar hrotu: J
	<b>NO:</b> Skaftets stivhet: Standard - <b>PL:</b> Sztywność trzonu: standardowy - <b>PT:</b> Rigidez do corpo: Padrão - <b>RO:</b> Rigiditatea firului: Standard - <b>SK:</b> Tuhost' drieķu: Štandardný
	<b>NO:</b> Skaftets stivhet: Stivt - <b>PL:</b> Sztywność trzonu: Sztywny - <b>PT:</b> Rigidez do corpo: Rígido - <b>RO:</b> Rigiditatea firului: Rigid - <b>SK:</b> Tuhost' drieķu: Tuhý
	<b>NO:</b> Temperaturgrense - <b>PL:</b> Zakres temperatury - <b>PT:</b> Limite de temperatura - <b>RO:</b> Limita de temperatură - <b>SK:</b> Teplotný limit
	<b>NO:</b> Luftuktighetsbegrensning - <b>PL:</b> Ograniczenia dotyczące wilgotności - <b>PT:</b> Limites de humidade - <b>RO:</b> Limita de umiditate - <b>SK:</b> Limit vlhkosti
	<b>NO:</b> Må holdes unna sollys - <b>PL:</b> Chroń przed słońcem - <b>PT:</b> Manter afastado da luz solar - <b>RO:</b> A se feri de lumina soarelui - <b>SK:</b> Chráňte pred slnečným svetlom
	<b>NO:</b> Må holdes tørr - <b>PL:</b> Chroń przed wilgocią - <b>PT:</b> Manter seco - <b>RO:</b> A se păstra la loc uscat - <b>SK:</b> Uchovávajte v suchu
	<b>NO:</b> Medisinsk enhet - <b>PL:</b> Wyrob medyczny - <b>PT:</b> Dispositivo médico - <b>RO:</b> Dispozitiv medical - <b>SK:</b> Zdravotnícka pomôcka
	<b>NO:</b> Sterilisert med etylenoksid - <b>PL:</b> Sterylizowany tlenkiem etylenu - <b>PT:</b> Esterilizado por óxido de etileno - <b>RO:</b> Sterilizat cu oxid de etilenă - <b>SK:</b> Sterilizované etylénoxidom
	<b>NO:</b> Sterilisert med etylenoksid. Enkelt steril barrièresystem med innvendig beskyttende pakning. - <b>PL:</b> Sterylizowany tlenkiem etylenu. System pojedynczej bariery sterylnej z opakowaniem ochronnym wewnętrz. - <b>PT:</b> Esterilizado por óxido de etileno. Sistema de barreira esterilizada única com embalagem protetora no interior. - <b>RO:</b> Sterilizat cu oxid de etilenă. Sistem cu o singură barieră sterilă cu ambalaj de protecție în interior. - <b>SK:</b> Sterilizované etylénoxidom. Systém jednej sterilnej báriéry s vnútorným ochranným obalom.
	<b>NO:</b> Sterilisert med etylenoksid. Enkelt steril barrièresystem med utvendig beskyttende pakning. - <b>PL:</b> Sterylizowany tlenkiem etylenu. System pojedynczej bariery sterylnej z opakowaniem ochronnym na zewnątrz. - <b>PT:</b> Esterilizado por óxido de etileno. Sistema de barreira esterilizada única com embalagem protetora no exterior. - <b>RO:</b> Sterilizat cu oxid de etilenă. Sistem cu o singură barieră sterilă cu ambalaj de protecție în exterior. - <b>SK:</b> Sterilizované etylénoxidom. Systém jednej sterilnej báriéry s vonkajším ochranným obalom.
	<b>NO:</b> Må ikke brukes hvis pakningen er skadet. Se bruksanvisningen - <b>PL:</b> Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone. Patrz instrukcja obsługi. - <b>PT:</b> Não utilizar se a embalagem estiver danificada, consultar as instruções de utilização - <b>RO:</b> Nu folosiți dacă ambalajul este deteriorat. Consultați instrucțiunile de utilizare - <b>SK:</b> Nepoužívajte, ak je obal poškodený. Pozrite si návod na použitie
	<b>NO:</b> Holdbarhetsdato - <b>PL:</b> Data ważności - <b>PT:</b> Data-limite de utilização - <b>RO:</b> Data de expirare - <b>SK:</b> Dátum expiracie
	<b>NO:</b> Ikke til gjenbruk - <b>PL:</b> Nie używać ponownie - <b>PT:</b> Não reutilizar - <b>RO:</b> A nu se reutiliza - <b>SK:</b> Nepoužívajte opakovane
	<b>NO:</b> Skal ikke resteriliseres - <b>PL:</b> Nie sterylizować ponownie - <b>PT:</b> Não re-esterilizar - <b>RO:</b> A nu se resteriliza - <b>SK:</b> Znovu nesterilizujte
	<b>NO:</b> Ikke-pyrogen - <b>PL:</b> Niepyrogenny - <b>PT:</b> Apirogénico - <b>RO:</b> Apriogen - <b>SK:</b> Nepyrogénne
	<b>NO:</b> Referansenummer - <b>PL:</b> Numer katalogowy - <b>PT:</b> Número de referência - <b>RO:</b> Număr de referință - <b>SK:</b> Referenčné číslo
	<b>NO:</b> Partinummer - <b>PL:</b> Numer partii - <b>PT:</b> Número de lote - <b>RO:</b> Număr lot - <b>SK:</b> Číslo šarže
	<b>NO:</b> Unik enhetsidentifikasjon - <b>PL:</b> Unique Device Identification (niepowtarzalny kod identyfikacyjny wyrobu) - <b>PT:</b> Identificador único de dispositivo - <b>RO:</b> Identificator unic al dispozitivului - <b>SK:</b> Unikátny identifikátor pomôcky
	<b>NO:</b> Produktionsland (PL=Polen) og produksjonsdato - <b>PL:</b> Kraj produkcji (PL=Polska) i data produkcji - <b>PT:</b> País de fabrico (PL=Polónia) e data de fabrico - <b>RO:</b> Țara de fabricație (PL=Polonia) și data fabricației - <b>SK:</b> Krajina výroby (PL=Polsko) a dátumu výroby
	<b>NO:</b> Produsent - <b>PL:</b> Producent - <b>PT:</b> Fabricante - <b>RO:</b> Fabricant - <b>SK:</b> Výrobca
	<b>NO:</b> CE-merke - <b>PL:</b> Znak CE - <b>PT:</b> Marca CE - <b>RO:</b> Marcaj CE - <b>SK:</b> Označenie CE
	<b>NO:</b> 0197

**SL: Razlagi simbolov na oznakah na ovojnini - ES: Explicación de símbolos en etiquetas del envase - SV: Förklaring av symbolerna på förpackningsetiketterna - TR: Ambalaj etiketlerinde kullanılan işaretlerin açıklaması**

	<b>SL:</b> Pozor - <b>ES:</b> Aviso - <b>SV:</b> Var försiktig - <b>TR:</b> Dikkat
	<b>SL:</b> Glejte navodila za uporabo ali elektronska navodila za uporabo. - <b>ES:</b> Consultar instrucciones de uso impresas o electrónicas - <b>SV:</b> Läs bruksanvisningen eller den elektroniska bruksanvisningen - <b>TR:</b> Kullanım talimatlarına bakın veya elektronik kullanım talimatlarına başvurun
	<b>SL:</b> Vsebina - <b>ES:</b> Contenido - <b>SV:</b> Innehåll - <b>TR:</b> İçindekiler
	<b>SL:</b> Dolžina in premer vodilne žice - <b>ES:</b> Longitud y diámetro del alambre guía - <b>SV:</b> Ledarens längd och diameter - <b>TR:</b> Kilavuz telin uzunluğu ve çapı
	<b>SL:</b> Oblika konice: Ravna - <b>ES:</b> Forma de la punta: Recta - <b>SV:</b> Spetsens form: Rak - <b>TR:</b> Uç şekli: Düz
	<b>SL:</b> Oblika konice: J - <b>ES:</b> Forma de la punta: J - <b>SV:</b> Spetsens form: J - <b>TR:</b> Uç şekli: J
	<b>SL:</b> Togost bata (shafta): Standardna - <b>ES:</b> Rigidez del cuerpo: Estándar - <b>SV:</b> Skafets styrhet: Standard - <b>TR:</b> Şaft sertliği: Standart
	<b>SL:</b> Togost bata (shafta): Togi - <b>ES:</b> Rigidez del cuerpo: Rígido - <b>SV:</b> Skafets styrhet: Styvt - <b>TR:</b> Şaft sertliği: Sert
	<b>SL:</b> Temperaturna omejitev - <b>ES:</b> Límite de temperatura - <b>SV:</b> Temperaturgräns - <b>TR:</b> Sıcaklık sınırı
	<b>SL:</b> Omejitev vlažnosti - <b>ES:</b> Límites de humedad - <b>SV:</b> Luftfuktighetsbegränsning - <b>TR:</b> Nem sınırı
	<b>SL:</b> Varujte pred sončno svetlobo. - <b>ES:</b> Mantener alejado de la luz solar - <b>SV:</b> Får ej utsättas för solljus - <b>TR:</b> Güneş ışığından uzak tutun
	<b>SL:</b> Hraniti na suhem - <b>ES:</b> Mantener seco - <b>SV:</b> Förvaras torrt - <b>TR:</b> Kuru yerde tutun
<b>MD</b>	<b>SL:</b> Medicinski pripomoček - <b>ES:</b> Producto sanitario - <b>SV:</b> Medicinteknisk produkt - <b>TR:</b> Tibbi Cihaz
	<b>SL:</b> Sterilizirano z etilen oksidom - <b>ES:</b> Esterilizado con óxido de etileno - <b>SV:</b> Steriliserad med etylenoxid - <b>TR:</b> Etilen oksit ile sterilize edilmiştir
	<b>SL:</b> Sterilizirano z etilenoksidom. Sistem z enojno sterilno pregrado in zaščitno notranjo embalažo. - <b>ES:</b> Esterilizado con óxido de etileno. Sistema de barrera estéril único con un embalaje de protección interior - <b>SV:</b> Steriliserad med etylenoxid. Enkelt steril barriärssystem med skyddsförpackning inuti. - <b>TR:</b> Etilen oksit ile sterilize edilmiştir. İçinde koruyucu ambalaj bulunan tek steril bariyer sistemini belirtir.
	<b>SL:</b> Sterilizirano z etilenoksidom. Sistem z enojno sterilno pregrado in zaščitno zunanjem embalažo. - <b>ES:</b> Esterilizado con óxido de etileno. Sistema de barrera estéril único con un embalaje de protección exterior - <b>SV:</b> Steriliserad med etylenoxid. Enkelt steril barriärssystem med skyddsförpackning utanför. - <b>TR:</b> Etilen oksit ile sterilize edilmiştir. Dışında koruyucu ambalaj bulunan tek steril bariyer sistemini belirtir.
	<b>SL:</b> Če je ovojnina poškodovana, izdelka ne uporabite. Glejte navodila za uporabo. - <b>ES:</b> No utilizar si el envase está dañado y consultar instrucciones de uso - <b>SV:</b> Får inte användas om förpackningen är skadad. Läs bruksanvisningen. - <b>TR:</b> Paket hasar görmüşse kullanmayın ve kullanım talimatlarına bakın
	<b>SL:</b> Uporabit do - <b>ES:</b> Fecha de caducidad - <b>SV:</b> Används före-datum - <b>TR:</b> Son kullanma tarihi
	<b>SL:</b> Za enkratno uporabo - <b>ES:</b> No reutilizar - <b>SV:</b> Återanvänd inte - <b>TR:</b> Tekrar kullanmayın
	<b>SL:</b> Ne sterilizirajte ponovno. - <b>ES:</b> No reesterilizar - <b>SV:</b> Omsterilisera inte - <b>TR:</b> Yeniden sterilize etmeyin
	<b>SL:</b> Nepirogeno - <b>ES:</b> Apirógeno - <b>SV:</b> Pyrogenfri - <b>TR:</b> Pirojenik dejildir
<b>REF</b>	<b>SL:</b> Referenčna številka - <b>ES:</b> Número de referencia - <b>SV:</b> Artikelnummer - <b>TR:</b> Referans numarası
<b>LOT</b>	<b>SL:</b> Številka lota - <b>ES:</b> Número de lote - <b>SV:</b> Satsnummer - <b>TR:</b> Parti numarası
<b>UDI</b>	<b>SL:</b> Edinstvena oznaka pripomočka - <b>ES:</b> Identificador único del producto - <b>SV:</b> Unik enhetsidentifierare - <b>TR:</b> Benzersiz Cihaz Tanımlayıcı
	<b>SL:</b> Država proizvodnje (PL=Poljska) in datum proizvodnje - <b>ES:</b> País de fabricación (PL=Polonia) y fecha de fabricación - <b>SV:</b> Tillverkningsland (PL=Polen) och tillverkningsdatum - <b>TR:</b> Üretildiği ülke (PL=Polonya) ve üretim tarihi
	<b>SL:</b> Proizvajalec - <b>ES:</b> Fabricante - <b>SV:</b> Tillverkare - <b>TR:</b> Üretici
	<b>SL:</b> Oznaka CE - <b>ES:</b> Marcado CE - <b>SV:</b> CE-märkning - <b>TR:</b> CE işaretü

**Accoat Standard Guide Wire****Description:**

The Accoat Standard Guide Wire is EO sterilized, non-pyrogenic and available in the following variants:

Subtype	Tip subtype	Available variants
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Straight</li> <li>• J-tip</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Stainless steel with 2 coating variants: with/without PTFE</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Straight</li> <li>• J-tip</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Guide wire diameter</li> <li>• Tip shape</li> <li>• Distal flexible length</li> <li>• Proximal flexible length (for Schüller only)</li> <li>• Guide wire length</li> </ul>

For further information, see SP Medical's website.

**Intended purpose:**

The Accoat Standard Guide Wire is indicated for placement of interventional devices during diagnostic and/or therapeutic procedures in:

1. Peripheral vasculature procedures.
2. Endourologic procedures.

**Contraindication:****Not for use in the cerebral, cardiac or central circulatory system.****Warnings:**

1. SINGLE USE. This guide wire is intended for single use only. Reusing the guide wire involves high risk of contamination and locking of the guide wire inside the interventional device or human body due to guide wire kinking.
2. This guide wire is provided in sterile condition. Do not re-sterilize or re-use the guide wire.
3. Do not withdraw PTFE coated guide wire through a metal needle.
4. Avoid interaction with metal / hard plastic devices designed with sharp edges or burrs that may separate the coating from the guide wire.
5. Never twist or apply excessive force as the core may penetrate the coil and cause vessel damage.
6. Never advance or withdraw the guide wire against resistance until the cause of the resistance is determined by fluoroscopy.
7. Do not attempt to move the guide wire without observing the resultant tip response.
8. The guide wire contains a metallic core. Do not use with any inappropriate equipment (e.g., MRI).
9. To be used before the expiry date stated on the package.

**Precautions:**

1. Prior to opening, the sterile package should be carefully inspected to see if it is still intact. The inspection must be carried out just before the guide wire is used and in good light conditions. Sealing quality on the transparent side of the peel pouch must be carefully inspected for channels and cracks. Both front and back side must be inspected for pinholes or other packaging defects such as abrasions or cracks. Use a magnification tool if in doubt of sterile barrier integrity.
2. Do not use if the package / sterile barrier is broken / damaged.
3. Prior to use, carefully inspect the guide wire for damages.
4. Do not use damaged guide wires.
5. SP Medical does not recommend a particular technique or device configuration for the use, and the steps contained in these instructions for use are for information purposes only.
6. The guide wire should only be selected and used by experienced physicians, trained in invasive techniques, the use of guide wires and familiar with side effects and hazards commonly associated with interventional procedures.
7. The physician should evaluate the appropriateness according to individual patient condition and his or her medical training and experience.
8. It is always the physician's responsibility to determine and ensure the patient's suitability for the procedure where the guide wire is used.

**Potential side effects:**

Possible complications include but are not limited to the following:

- Vessel / tract trauma
- Vessel / tract narrowing / occlusion
- Infection and inflammation
- Allergic reaction

**Serious incident:**

Every serious incident that has occurred in relation to the device should be reported without delay to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and / or patient is established. For further information, please contact the manufacturer.

**Compatibility:**

The guide wire may be used in combination with interventional devices in a CathLab environment. The end-user is solely responsible for selection of the appropriate device. There should be at least 0.0004" (0.01 mm) clearance between the lumen of the interventional device and the guide wire.

**Preparations before use:**

1. Carefully remove the guide wire from the dispenser.
2. Inspect the guide wire thoroughly to make certain that it is not kinked or otherwise damaged.
3. Confirm the compatibility of the guide wire diameter with the interventional device before use.

**Directions for use:**

1. When introducing the guide wire into the interventional device, ensure that at least 2 centimeters of the guide wire extend from the proximal hub. This will prevent the guide wire from slipping inside e.g., the catheter.
2. To aid the selective placement of the interventional device into a particular vessel, gently rotate the proximal end of the guide wire as it is advanced forward.
3. To prevent contrast agent crystallization / clotting, a continuous saline flush should be maintained between the interventional device and the guide wire during the procedure. The size of the syringe used to flush the lumen should be adapted to the length and diameter of the interventional device.
4. Between uses during the same procedure, place the guide wire in a saline-filled container, or fill the dispenser with saline, using the luer lock provided in the package and reinsert the guide wire in the dispenser, distal end first. Make sure to leave a segment of the proximal end outside the dispenser.
5. When the procedure is finished, remove the guide wire and interventional device according to procedural protocol.
6. Discard the product after use according to local instructions for hazardous waste.

**Storage:**

To be stored under cool, dark and dry conditions.

Humidity limits: 30% - 70%. Temperature limits: 2°C - 49°C.

**Expiry date:**

The guide wire must be used no later than stated on the label.

**Disposal:**

Disposal shall be handled in accordance with accepted medical practice and applicable local laws and regulations for hazardous waste.

**Safety information:**

The IFU is delivered in hard copy together with the products and kept updated and available for electronical download on SP Medical's website.

**Disclaimer of liability:**

SP Medical A/S is not liable for defects / deterioration resulting from abnormal use or modifications made to the product. Under these circumstances, the product is not covered by the guarantee. SP Medical A/S disclaims liability for direct or indirect injuries that may occur as a consequence of the product being modified or wrongly used.

**Описание:**

Водачът Accoat Standard е стерилизиран с етиленов оксид (EO), непироген и наличен в следните варианти:

Подтип	Подтип на върха	Налични варианти
Лундерквист	• Прав • Ј връх	• Неръждаема стомана с 2 варианта за покритие: с/без PTFE
Шулер	• Прав • Ј връх	• Диаметър на водача • Форма на върха • Дължина на дисталния гъвкав край • Дължина на проксималния гъвкав край (само за Schüller) • Дължина на водача

За повече информация вижте уеб сайта на SP Medical.

**Предназначение:**

Водачът Accoat Standard е предназначен за въвеждане на интервенционални изделия по време на диагностични и/или терапевтични процедури:

1. процедури в периферната съдова система.
2. ендоурологични процедури.

**Противопоказания:****Не е предназначен за използване в церебралната, сърдечната или централната кръвоносна система.****Предупреждения:**

1. **ЗА ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА.** Този водач е предназначен само за еднократна употреба. При повторна употреба има висок риск от замърсяване и засидане на водача в интервенционалното изделие или в тялото на пациента поради прегътане на водача.
2. Водачът се доставя стерилен. Не се разрешава повторно стерилизиране или повторно използване на водача.
3. Не изтегляйте водача с PTFE покритие през метална игла.
4. Избегвайте съприкосновение с метални/твърди пластмасови изделия с остро ръбове или неравности, които може да отделят покритието от водача.
5. Никога не усуквайте и не прилагайте прекомерна сила, тъй като сърцевината може да проникне в намотката и да увреди кръвоносния съд.
6. Никога не придвижвайте напред и не изтегляйте водача, ако има съпротивление, докато причината за съпротивлението не бъде установена чрез флуороскопия.
7. Докато придвижвате водача, постоянно наблюдавайте реакцията на върха.
8. Водачът има метална сърцевина. Не използвайте с неподходящо оборудване (напр. ЯМР).
9. Използвайте преди срока на годност, посочен върху опаковката.

**Предпазни мерки:**

1. Преди отваряне огледайте внимателно стерилната опаковка, за да се уверите, че не е нарушена. Огледът трябва да се извърши непосредствено преди употребата на водача и на синя светлина. Огледайте внимателно запечатването на прозрачната страна на залепеното пликче за канали и пукнатини. Непременно огледайте и предната, и задната страна за отвори или други дефекти на опаковката, като окупвания или пукнатини. Използвайте лупа, ако имате съмнения за целостта на стерилината бариера.
2. Не използвайте, ако опаковката/стерилината бариера е нарушена/повредена.
3. Преди употреба внимателно огледайте водача за повреди.
4. Не използвайте повредени водачи.
5. SP Medical не дава препоръка за конкретна техника или конфигурация за употреба на изделието; стъпките в тези инструкции за употреба са само с информационна цел.
6. Водачът трябва да се избира и използва само от опитни лекари, обучени в инвазивните техники и употребата на водачи и запознати със страничните ефекти и рисковете, които са обичайни за интервенционалните процедури.
7. Лекарят трябва да прецени дали е уместно да използва изделието в зависимост от индивидуалното състояние на пациента и от собственото си медицинско обучение и опит.
8. Лекарят носи цялата отговорност за преценката дали състоянието на пациента позволява да се извърши процедурата, при която се използва водачът.

**Възможни странични ефекти:**

Възможните усложнения включват, но не само, следните:

- травма на съда/тракта
- стесняване/оклузия на съда/тракта
- инфекция и възпаление
- алергична реакция

**Сериозен инцидент:**

Всеки сериозен инцидент, възникнал във връзка с изделието, трябва незабавно да бъде съобщен на производителя и на компетентния орган на страната членка, в която се намира потребителят и/или пациентът. За повече информация се свържете с производителя.

**Съвместимост:**

Водачът може да се използва в комбинация с интервенционални изделия в лаборатория за катетеризация. Крайният потребител носи цялата отговорност за избора на подходящото изделие. Трябва да има поне 0,01 mm (0,0004 inch) свободно пространство между лумена на интервенционалното изделие и водача.

**Подготовка преди употреба:**

1. Внимателно извадете водача от разпределителя.
2. Огледайте внимателно водача, за да се уверите, че не е прегънат или повреден по някакъв начин.
3. Преди употреба проверете съвместимостта на диаметъра на водача с интервенционалното устройство.

**Указания за употреба:**

1. Когато въвеждате водача в интервенционалното изделие, се погрижете най-малко 2 см от водача да се подават от проксималния хъб. Това ще предотврати пръзгане на водача вътре например в катетъра.
2. За да улесните селективното поставяне на интервенционалното изделие в кръвоносния съд, внимателно въртете проксималния край на водача, докато го придвижвате напред.
3. За да се избегне кристализация/коагулация на контрастното вещество, по време на процедурата трябва да се извършва постоянно промиване с физиологичен разтвор между интервенционалното устройство и водача. Размерът на спринцовката, използвана за промиване на лумена, трябва да е съобразен с дължината и диаметъра на интервенционалното изделие.
4. Между отделните използвания по време на една процедура поставяйте водача в контейнер с физиологичен разтвор или напълнете разпределителя с физиологичен разтвор, като използвате предоставения в опаковката луеров съединител, и поставете отново водача в разпределителя с дисталния край напред. Оставете сегмент от проксималния край извън разпределителя.
5. След като завършите процедурата, отстранете водача и интервенционалното изделие съгласно работния протокол.
6. След употреба изхвърлете изделието съгласно местните инструкции за опасните отпадъци.

**Съхранение:**

Да се съхранява на хладно, тъмно и сухо място.

Диапазон за влажността: 30% – 70%. Диапазон за температурата: 2°C – 49°C.

**Срок на годност:**

Водачът трябва да се използва не по-късно от датата, отбелаяна върху етикета.

**Изхвърляне:**

Изхвърлянето трябва да се извърши в съответствие с общоприетата медицинска практика и с приложимите местни закони и разпоредби относно опасните отпадъци.

**Информация за безопасността:**

Инструкциите за употреба (IFU) се предоставят на хартиен носител заедно с продукта и се поддържат актуални и достъпни за изтегляне в електронен вид на уеб сайта на SP Medical.

**Отказ от отговорност:**

SP Medical A/S не носи отговорност за дефекти или влошаване на работните характеристики в резултат от неправилна употреба или модификации на изделието. В такива случаи гарантията на продукта се обезсила. SP Medical A/S не поема отговорност за никакви преки или непреки вреди, които може да възникнат вследствие на модифициране или неправилна употреба на изделието.

**Žica vodilica Accoat Standard****Opis:**

Žica vodilica Accoat Standard sterilizirana je etilen oksidom, nepirogena i dostupna u sljedećim varijantama:

Podtip	Podtip vrha	Dostupne varijante
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ravní</li> <li>• J-vrh</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Od nehrđajućeg čelika s 2 varijante premaza: s ili bez PTFE-a</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ravní</li> <li>• J-vrh</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Promjer žice vodilice</li> <li>• Oblik vrha</li> <li>• Distalni fleksibilne duljine</li> <li>• Proksimalni fleksibilne duljine (samo za Schüller)</li> <li>• Duljina žice vodilice</li> </ul>

Dodatane informacije potražite na web-mjestu tvrtke SP Medical.

**Namjena:**

Žica vodilica Accoat Standard namijenjena je za uvođenje intervencijskih uređaja tijekom dijagnostičkih i/ili terapijskih postupaka u sljedećim primjenama:

1. Postupci na perifernoj vaskulaturi.
2. Endourološki postupci.

**Kontraindikacija:**

**Nije namijenjeno primjeni u cerebralnoj vaskulaturi, srčanom ili središnjem cirkulacijskom sustavu.**

**Upozorenja:**

1. PROIZVOD JE NAMIJENJEN ZA JEDNOKRATNU UPORABU. Ova žica vodilica namijenjena je isključivo za jednokratnu uporabu. Ponovna uporaba žice vodilice povezana je s velikim rizikom od kontaminacije i blokiranja žice vodilice u intervencijskom uređaju ili ljudskom tijelu zbog savijanja žice.
2. Ova se žica vodilica isporučuje u sterilnom stanju. Nemojte ponovno sterilizirati žicu vodilici ili je ponovno upotrebljavati.
3. Nemojte izvlačiti žicu vodilicu s PTFE oblogom kroz metalnu iglu.
4. Izbjegavajte interakciju s metalnim uređajima ili uređajima od čvrste plastike s oštrom rubovima ili hrapavim drživotinama koji mogu odvojiti oblogu sa žice vodilice.
5. Nikada nemojte uvijati ili primjenjivati prekomjernu silu jer jezgra može probiti spiralnu i izazvati oštećenje krvne žile.
6. Vodilica se nikada se ne smije uvoditi ni izvlačiti u slučaju osjetnog otpora dok se ne otkrije uzrok pojave otpora uz pomoć fluoroskopije.
7. Ne pokušavajte pomicati žicu vodilicu bez praćenja odgovarajuće reakcije vrha.
8. Žica vodilica ima metalnu jezgru. Nemojte upotrebljavati s neodgovarajućom opremom (npr. MRI).
9. Upotrijebite prije isteka roka uporabe navedenog na pakiranju.

**Mjere opreza:**

1. Prije otvaranja treba pažljivo provjeriti cjelovitost sterilnog pakiranja. Pregled se mora provesti neposredno prije uporabe žice vodilice i pod dobrim osvjetljenjem. Mora se pažljivo provjeriti kvaliteta hermetičkog zatvaranja, odnosno ima li znakova udubljenja ili pukotina na prozirnoj strani dijela vrećice koji se otvara. S prednje i stražnje strane mora se pregledati ima li rupica ili drugih nedostataka na pakiranju kao što su abrazije ili pukotine. Ako sumnjate u cjelovitost sterilne barijere, provjerite s povećalom.
2. Ne upotrebljavajte ako su pakiranje / sterilna barijera otvoreni ili oštećeni.
3. Prije uporabe pažljivo provjerite nalaze li se na vodilici tragovi oštećenja.
4. Zabranjena je uporaba oštećenih vodilica.
5. SP Medical ne preporučuje neku određenu tehniku ili konfiguraciju uređaja za primjenu, a koraci koji su navedeni u ovim uputama služe samo u svrhu informiranja.
6. Žice vodilice smiju birati i upotrebljavati samo iskusni liječnici obučeni za intervencijske tehnike i primjenu žica vodilica, koji su dobro upoznati s nuspojavama i opasnostima povezanim s intervencijskim postupcima.
7. Svaki liječnik treba procijeniti prikladnost ovisno o stanju pojedinačnog pacijenta te vlastite sposobnosti i iskustva.
8. Za odluku i osiguravanje pogodnosti pacijenta za operativni postupak uporabom žice vodilice uvijek je odgovoran liječnik.

**Moguće nuspojave:**

Moguće komplikacije obuhvačaju, ali nisu ograničene na sljedeće:

- traumu krvne žile / trakta
- suženje/okluziju krvne žile / trakta
- infekciju ili upalu
- alergijsku reakciju

**Ozbiljan incident:**

Sve ozbiljne incidente koji se dogode u vezi s uređajem treba bez odgađanja prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice korisnika i/ili pacijenta. Dodatne informacije zatražite od proizvođača.

**Kompatibilnost:**

Žica vodilica može se upotrebljavati u kombinaciji s intervencijskim uređajima u okruženju laboratorija za kateterizaciju. Za odabir odgovarajućeg uređaja odgovoran je isključivo krajnji korisnik. Između lumena intervencijskog uređaja i žice vodilice treba biti najmanje 0,0004" (0,01 mm) razmaka.

**Priprema za uporabu:**

1. Pažljivo izvadite žicu vodilicu iz dozatora.
2. Temeljito pregledajte žicu vodilicu kako biste se uvjerili da nije presavijena ili na neki drugi način oštećena.
3. Prije uporabe provjerite kompatibilnost promjera žice vodilice s intervencijskim uređajem.

**Upute za uporabu:**

1. Pobrinjite se da pri uvođenju žice vodilice u intervencijski uređaj najmanje 2 cm žice vodilice viri iz proksimalnog čvorista. Time će se izbjegići uklizavanje žice vodilice, primjerice u kateter.
2. Za lakše potiskivanje pri selektivnom uvođenju intervencijskog uređaja u određenu krvnu žilu, lagano okrećite proksimalni kraj žice vodilice dok ga pomičete prema naprijed.
3. Da biste sprječili kristalizaciju/zgrušavanje kontrastnog sredstva, prostor između intervencijskog uređaja i žice vodilice treba neprestano ispirati fiziološkom otopinom. Veličina štrcaljke koja se koristi za ispiranje lumena treba biti uskladena s duljinom i promjerom intervencijskog uređaja.
4. Između dviju uporaba za vrijeme istog zahvata žica vodilica mora se stavljati u posudu s fiziološkom otopinom ili se pomoći luer-lock priključka dozatora mora puniti fiziološkom otopinom te se vodilica mora vratiti u njega počevši od distalnog kraja. Treba voditi računa o tome da se djelić proksimalnog kraja ostavi van dozatora.
5. Nakon dovršetka postupka uklonite žicu vodilicu i intervencijski uređaj u skladu s važećim protokolom.
6. Nakon uporabe proizvod se mora zbrinuti sukladno uputama vezanim za opasne tvari.

**Čuvanje:**

Čuvajte na hladnom, tamnom i suhom mjestu.

Ograničenja vlažnosti: 30% – 70%. Ograničenja temperature: 2 °C – 49 °C.

**Rok uporabe:**

Žica vodilica ne smije se upotrebljavati poslije roka navedenog na oznaci.

**Odlaganje:**

Odlaganje se mora izvršiti u skladu s prihvaćenom medicinskom praksom te važećim lokalnim zakonima i propisima za opasan otpad.

**Sigurnosne informacije:**

Upute za uporabu isporučuju se u tiskanom obliku zajedno s proizvodom te se redovito ažuriraju i dostupne su za preuzimanje u električnom obliku na web-mjestu tvrtke SP Medical.

**Ograničenje odgovornosti:**

Tvrtka SP Medical A/S nije odgovorna za nedostatke / propadanje koji su nastali uslijed neodgovarajuće uporabe ili izmjena na proizvodu. U tim okolnostima proizvod nije pokriven jamstvom. Tvrtka SP Medical A/S ne preuzima odgovornost za izravne ili neizravne ozljede koje mogu nastati zbog izmjena ili nepravilne uporabe proizvoda.

**Vodicí drát Accoat Standard****Popis:**

Vodicí drát Accoat Standard je sterilizován ethylenoxidem, je nepyrogenerní a je k dispozici v následujících variantách:

Podtyp	Podtyp hrotu	Dostupné varianty
Lunderquistův	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rovný</li> <li>• J hrot</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Nerezová ocel s 2 variantami povrchové úpravy: s/bez PTFE</li> </ul>
Schüllerův	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rovný</li> <li>• J hrot</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Průměr vodicího drátu</li> <li>• Tvar hrotu</li> <li>• Délka distálního ohebného segmentu</li> <li>• Délka proximálního ohebného segmentu (pouze Schüllerův)</li> <li>• Délka vodicího drátu</li> </ul>

Další informace jsou k dispozici na webu společnosti SP Medical.

**Určený účel:**

Použití vodicího drátu Accoat Standard je indikováno za účelem zavedení intervenčních prostředků během diagnostických a/nebo terapeutických postupů v následujících případech:

1. Zákroky na periferních cévách.
2. Endourologické zákroky.

**Kontraindikace:****Není určeno pro použití v cévách mozku, srdečních cévách a centrálním oběhovém systému.****UPOZORNĚNÍ:**

1. PROSTŘEDEK K JEDNORÁZOVÉMU POUŽITÍ. Tento vodicí drát je určen pouze k jednorázovému použití. Opakování použití vodicího drátu s sebou nese vysoké riziko kontaminace a zablokování vodicího drátu uvnitř intervenčního prostředku nebo lidského těla z důvodu zalomení vodicího drátu.
2. Tento vodicí drát se dodává ve sterilním stavu. Vodicí drát nelze resterilizovat ani opakování používat.
3. Nevytahujte vodicí drát potažený PTFE skrz kovovou jehlu.
4. Zabraňte interakcím s kovovými/plastovými prostředky s ostrými hranami nebo drsným povrchem, které by mohly způsobit oddělení povrchové vrstvy od vodicího drátu.
5. Nikdy nekrutě ani nepoužívejte nadměrnou sílu, protože by jádro mohlo proniknout cívkom a způsobit poškození cévy.
6. Nikdy neposunujte ani nevytahujte vodicí drát proti odporu, dokud nejistíte příčinu odporu pomocí skiaskopie.
7. Nepohybujte vodicím drátem, aniž byste pozorovali výslednou odezvu hrotu.
8. Vodicí drát obsahuje kovové jádro. Nepoužívejte jej v kombinaci s žádným nevhodným zařízením (např. s MRI).
9. Prostředek použijte před datem expirace vyznačeným na obalu.

**Bezpečnostní opatření:**

1. Před otevřením je nutné pečlivě zkontrolovat nepoškozenost sterilního obalu. Kontrola musí být provedena bezprostředně před použitím vodicího drátu a za dobrých světelnych podmínek. Průhlednou stranu sloupaváciho pouzdra je nutné pečlivě zkontrolovat, zda je těsně uzavřena a nevykazuje známky kanálků a trhlin. Přední i zadní stranu je nutné zkontrolovat a ověřit, že nejsou přítomny otvory ani jiné vady obalu, jako jsou odřeniny nebo trhliny. Pokud máte pochyby ohledně integrity sterilní bariéry, použijte zvětšovací nástroj.
2. Nepoužívejte prostředek, pokud je narušený/poškozený jeho obal / sterilní bariéra.
3. Před použitím pečlivě zkontrolujte vodicí drát, zda není poškozený.
4. Nepoužívejte poškozené vodicí dráty.
5. Společnost SP Medical nedoporučuje k použití konkrétní techniku nebo konfiguraci prostředku a kroky uvedené v této pokyněch jsou pouze informativní.
6. Vodicí drát smí vybírat a používat pouze zkušení lékaři, kteří jsou proškoleni v invazivních technikách a použití vodicích drátů a jsou obeznámeni s nežádoucími účinky a riziky, jež jsou běžně spojeny s intervenčními postupy.
7. Lékař musí vyhodnotit vhodnost podle individuálního stavu pacienta a svého lékařského vzdělání a zkušeností.
8. Za stanovení a zajištění vhodnosti pacienta k zásahu, při kterém se používá vodicí drát, nese vždy odpovědnost lékař.

**Potenciální nežádoucí účinky:**

Mezi možné komplikace patří mimo jiné:

- trauma cévy/traktu;
- zúžení/okluze cévy/traktu;
- infekce a zánět;
- alergická reakce.

**Závažné příhody:**

Každou závažnou příhodu, ke které dojde v souvislosti s prostředkem, je nutné neprodleně hlásit výrobci a příslušnému úřadu členského státu, ve kterém sídlí uživatel a/nebo pacient. S žádostmi o další informace se obracejte na výrobce.

**Kompatibilita:**

Vodicí drát lze používat v kombinaci s intervenciemi prostředky v prostředí katetrizační laboratoře. Za výběr vhodného prostředku nese odpovědnost výhradně koncový uživatel. Mezi lumenem intervenciemi prostředku a vodicím drátem by měl být zachován odstup alespoň 0,0004" (0,01 mm).

**Přípravy před použitím:**

1. Opratně vyměňte vodicí drát z obalu.
2. Důkladně vodicí drát zkонтrolujte a ujistěte se, že není zalomený či jinak poškozený.
3. Před použitím zkonzolujte kompatibilitu průměru vodicího drátu s intervenciemi prostředkem.

**Pokyny k použití:**

1. Při zavádění vodicího drátu do intervenciemi prostředku zajistěte, aby alespoň 2 centimetry vodicího drátu vyčnívaly z proximálního ústí. Tím zabráníte vklouznutí celého vodicího drátu např. do katetru.
2. Za účelem selektivního umístění intervenciemi prostředku do konkrétní cévy jemně otáčejte proximálním koncem vodicího drátu za současného posunování vpřed.
3. Aby se zabránilo krystalizaci kontrastní látky / srážení, mělo by být během výkonu zajištěno nepřetržité proplachování fyziologickým roztokem prostoru mezi intervenciemi prostředkem a vodicím drátem. Velikost stříkačky používané k proplachování lumen je třeba přizpůsobit délce a průměru intervenciemi prostředku.
4. Mezi použitími během téhož zákuromu vložte vodicí drát do nádobky naplněné fyziologickým roztokem nebo napříte zásobník fyziologickým roztokem (použijte konektor Luer Lock obsažený v balení) a znovu vysuňte vodicí drát do zásobníku distálním koncem napřed. Dbejte, abyste nechali segment na proximálním konci mimo zásobník.
5. Po dokončení postupu vyměňte vodicí drát a intervenciemi prostředek podle protokolu postupu.
6. Prostředek po použití zlikvidujte v souladu s místními předpisy jako nebezpečný odpad.

**Uchovávání:**

Uchovávejte na chladném, tmavém a suchém místě.

Meze vlhkosti: 30 %–70 %. Teplotní meze: 2 °C–49 °C.

**Datum exspirace:**

Vodicí drát se nesmí používat po datu uvedeném na štítku.

**Likvidace:**

Prostředek musí být zlikvidován v souladu se zavedenými lékařskými postupy a platnými místními zákony a předpisy týkajícími se nebezpečného odpadu.

**Bezpečnostní informace:**

Návod k použití se dodává v tištěné podobě spolu s výrobky a v aktualizované verzi je k dispozici ke stažení v elektronické formě na webu společnosti SP Medical.

**Odmítnutí odpovědnosti:**

Společnost SP Medical A/S nepřebírá odpovědnost za vady či poškození vyplývající z neobvyklého použití nebo úprav provedených na prostředku. V této případě se na prostředek nevtahujete záruka. Společnost SP Medical A/S se zříká odpovědnosti za přímé či nepřímé újmy na zdraví, které mohou vzniknout v důsledku úpravy prostředku nebo jeho nesprávného použití.

**Accoat Standard guidewire****Beskrivelse:**

Accoat Standard guidewire er EO-steriliseret, ikke-pyrogen og fås i følgende varianter:

Undertype	Spids-undertype	Tilgængelige varianter
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Lige</li> <li>• J-formet spids</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rustfrit stål med 2 belægningsvarianter: med/uden PTFE</li> <li>• Guidewirens diameter</li> <li>• Spidsens form</li> <li>• Distal fleksibel længde</li> <li>• Proksimal fleksibel længde (kun Schüller)</li> <li>• Guidewirens længde</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Lige</li> <li>• J-formet spids</li> </ul>	

Se yderligere oplysninger på SP Medicals hjemmeside.

**Beregnet formål:**

Accoat Standard guidewiren er egnet til placering af interventionsudstyr ved diagnostiske og/eller terapeutiske procedurer:

1. Procedurer i den perifere vaskulatur.
2. Endourologiske procedurer.

**Kontraindikation:**

**Må ikke anvendes i hjernens eller hjertets kredsløb eller det centrale kredsløbssystem.**

**Advarsler:**

1. **ENGANGSBRUG.** Denne guidewire er udelukkende beregnet til engangsbrug. Genanvendelse af guidewiren medfører høj risiko for kontaminering samt for fastlæsning af guidewiren i interventionsudstyret eller patientens krop pga. guidewirekinkning.
2. Denne guidewire leveres steril. Guidewiren må ikke gensteriliseres eller genanvendes.
3. Træk ikke en PTFE-beklædt guidewire igennem en metalkanyle.
4. Undgå interaktion med metaller/hårde plasttyper med skarpe kanter eller grater, der kan adskille belægningen fra guidewiren.
5. Drej aldrig, og anvend aldrig overdreven kraft, da kernen kan trænge igennem spiralen og forårsage karskab.
6. Før aldrig guidewiren frem eller tilbage ved modstand, før årsagen til modstanden er fastslået ved hjælp af røntgengennemlysning.
7. Forsøg ikke at bevæge guidewiren uden at holde øje med, hvordan spidsen reagerer.
8. Guidewiren indeholder en kerne af metal. Må ikke anvendes sammen med uhensigtsmæssigt udstyr (f.eks. MR).
9. Skal anvendes inden udløbsdatoen, der er anført på emballagen.

**Forholdsregler:**

1. Inden den sterile emballage åbnes, skal det kontrolleres omhyggeligt, at den er intakt. Denne kontrol skal foretages umiddelbart før guidewiren anvendes og under passende lysforhold. Kvaliteten af forseglingen på posens gennemsigtige side skal kontrolleres omhyggeligt for kanaler og revner. Både for- og bagsiden skal kontrolleres for utæthed eller andre emballagedefekter, som for eksempel slitage og revner. Brug en forstørrelsesenhed, hvis der er tvivl om den sterile barrières integritet.
2. Må ikke anvendes, hvis emballagen/den sterile barriere er brudt/beskadiget.
3. Kontrollér guidewiren omhyggeligt for tegn på beskadigelse inden anvendelsen.
4. Beskadigede guidewirer må ikke anvendes.
5. SP Medical anbefaler ikke en bestemt teknik eller enhedskonfiguration til brug, og anvisningerne i disse anvisninger er kun oplysende.
6. Guidewiren må kun vælges og anvendes af erfарne læger, som er uddannet i invasive teknikker, brug af guidewirer og er bekendte med de bivirkninger og risici, der normalt er forbundet med interventionsprocedurer.
7. Lægen skal vurdere egnetheden i henhold til den individuelle patienttilstand og hans eller hendes medicinske uddannelse og erfaring.
8. Det er altid lægens ansvar at bestemme og sikre, at patienten er velegnet til den procedure, hvor guidewiren anvendes.

**Mulige bivirkninger:**

Mulige komplikationer omfatter, men er ikke begrænset til, følgende:

- Kar-/kanaltraume
- Kar-/kanalindsnævring/okklusion
- Infektion og inflammation
- Overfølsomhedsreaktion

**Alvorlige hændelser:**

Enhver alvorlig hændelse, der er sket i forbindelse med udstyret, skal straks rapporteres til fabrikanten og de kompetente myndigheder i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten opholder sig. Kontakt fabrikanten angående yderligere oplysninger.

**Kompatibilitet:**

Guidewiren kan anvendes i kombination med interventionsenheder i et kateteriseringslaboratorium. Slutbrugeren er ansvarlig for valg af passende udstyr. Der bør være mindst 0,0004" (0,01 mm) afstand mellem interventionsenhedens lumen og guidewiren.

**Klargøring til brug:**

1. Guidewiren tages forsigtigt ud af dispenseren.
2. Kontrollér guidewiren grundigt for at sikre, at den ikke er kinket eller på anden måde beskadiget.
3. Kontroller inden anvendelse, at guidewirens diameter passer til interventionsudstyret.

**Brugsvejledning:**

1. Når guidewiren føres ind i interventionsenheden, skal mindst 2 centimeter af guidewiren stikke ud af den proksimale ende. Dette vil forhindre, at guidewiren glider helt ind i f.eks. katret.
2. Drej forsigtigt guidewirens proksimale ende under fremføringen for at understøtte den selektive placering af interventionsenheden i et bestemt kar.
3. For at forhindre kontrastvæsken i at krySTALLISERE og klumpe sammen skal der under proceduren oprettholdes et kontinuerligt skyld med steril saltvand imellem guidewiren og interventionsenheden. Størrelsen af sprojekten, der bruges til at skylle lumen, skal tilpasses interventionsenhedens længde og diameter.
4. Mellem brug i løbet af samme procedure placeres guidewiren i en beholder med steril saltvand, eller dispenseren fyldes med steril saltvand via luerlocken i emballagen, og guidewiren sættes i dispenseren igen med den distale ende først. Sørg for at en del af den proksimale ende er udenfor dispenseren.
5. Når proceduren er færdiggjort, fjernes guidewiren og interventionsudstyret i overensstemmelse med protokollen for proceduren.
6. Kasser produktet i overensstemmelse med gængs praksis for farligt affald.

**Opbevaring:**

Opbevares koligt, mørkt og tørt.

Fugtighedsgrænse: 30% - 70%. Temperaturgrænse: 2°C - 49°C.

**Udløbsdato:**

Guidewiren må ikke anvendes efter den dato, der er anført på etiketten.

**Bortskaffelse:**

Bortskaffelse skal håndteres i overensstemmelse med accepteret medicinsk praksis og gældende lokale love og bestemmelser vedrørende farligt affald.

**Sikkerhedsinformation:**

Brugsanvisningen leveres i en trykt kopi sammen med produkterne, og den holdes opdateret og tilgængelig for elektronisk download på SP Medicals hjemmeside.

**Ansvarsfraskrivelse:**

SP Medical A/S er ikke ansvarlig for defekter/forringelse, som skyldes unormal brug eller ændringer af produktet. Under disse omstændigheder er produktet ikke dækket af garantien. SP Medical A/S frasiger sig ansvaret for direkte eller indirekte skader, der kan opstå som følge af ændringer eller forkert brug af produktet.

**Accoat Standard voerdraad****Beschrijving:**

De Accoat Standard voerdraad is gesteriliseerd met EO, niet-pyrogeen en verkrijgbaar in de volgende varianten:

Subtype	Tip subtype	Beschikbare varianten
Lunderquist	• Recht • J-tip	• Roestvrij staal met 2 coatingvarianten: met/zonder PTFE
Schüller	• Recht • J-tip	• Voerdraaddiameter • Vorm van de tip • Distale flexibele lengte • Proximale flexibele lengte (alleen voor Schüller) • Voerdraadlengte

Verdere informatie vindt u op de website van SP Medical.

**Beoogd gebruik:**

De Accoat Standard voerdraad is geïndiceerd voor de plaatsing van interventiehulpmiddelen tijdens diagnostische en/of therapeutische procedures in:

1. Procedures in de perifere vasculatuur.
2. Endo-urologische procedures.

**Contra-indicatie:****Niet bestemd voor gebruik in de cerebrale, cardiale of centrale bloedsomloop.****Waarschuwingen:**

1. EENMALIG GEBRUIK. Deze voerdraad is uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik. Opnieuw gebruiken van de voerdraad houdt een hoog risico in op besmetting en op vastlopen van de voerdraad in het interventiehulpmiddel of het menselijk lichaam door knikken van de voerdraad.
2. Deze voerdraad wordt in steriele conditie geleverd. De voerdraad mag niet opnieuw gesteriliseerd of opnieuw gebruikt worden.
3. Trek een met PTFE gecoate voerdraad niet terug door een metalen naald.
4. Voorkom interactie met hulpmiddelen van metaal/harde kunststof die scherpe randen bevatten of bramen waardoor de coating los kan komen van de voerdraad.
5. Maak nooit een draaibeweging en oefen nooit teveel druk uit aan gezien de kern daardoor door de spool heen kan breken waardoor schade aan het bloedvat kan ontstaan.
6. Schuif wanneer u weerstand voelt de voerdraad nooit voor- of achteruit voordat de oorzaak van de weerstand via fluoroscopie is vastgesteld.
7. Probeer niet de voerdraad te verplaatsen zonder het daardoor veroorzaakte effect aan de tip te bekijken.
8. De voerdraad bevat een metaalhoudende kern. Niet gebruiken met ongeschikte apparatuur (bijv. MRI).
9. Te gebruiken voor de uiterste gebruiksdatum vermeld op de verpakking.

**Voorzorgsmaatregelen:**

1. Alvorens de steriele verpakking te openen, moet zorgvuldig gecontroleerd worden of deze nog intact is. De inspectie dient uitgevoerd te worden vlak voordat de voerdraad gebruikt wordt, en onder omstandigheden met goed licht. De kwaliteit van de verzegeling aan de transparante zijde van de open te trekken zak moet zorgvuldig geïnspecteerd worden op kieren en barsten. Zowel de voor- als achterzijde moet geïnspecteerd worden op kleine gaatjes of andere defecten in de verpakking zoals slijtplekken of barsten. Gebruik een vergrootglas bij twijfel over de gaafheid van de steriele barrière.
2. Niet gebruiken indien de verpakking/steriele barrière kapot/beschadigd is.
3. Controleer voor gebruik de voerdraad zorgvuldig op beschadigingen.
4. Gebruik een beschadigde voerdraad niet.
5. SP Medical geeft geen aanbeveling voor een specifieke techniek of configuratie van het hulpmiddel voor het gebruik, en de stappen in deze gebruiksaanwijzing dienen uitsluitend ter informatie.
6. De voerdraad mag alleen geselecteerd en gebruikt worden door ervaren artsen die opgeleid zijn in invasieve technieken en het gebruik van voerdraden en die vertrouwd zijn met de bijwerkingen en gevaren die gewoonlijk verbonden zijn met interventieprocedures.
7. De arts dient de geschiktheid te evalueren afhankelijk van de afzonderlijke patiëntconditie en zijn of haar medische training en ervaring.

8. Het is altijd de verantwoordelijkheid van de arts om te bepalen en te controleren of een patiënt geschikt is voor de procedure waarbij de voerdraad gebruikt wordt.

**Mogelijke bijwerkingen:**

Mogelijke complicaties zijn o.a., maar zijn niet beperkt tot:

- Trauma aan bloedvat/kanaal
- Versmalling/afsluiting van bloedvat/kanaal
- Infectie en ontsteking
- Allergische reactie

**Ernstig voorval:**

Elk ernstig voorval dat zich voorgedaan heeft met betrekking tot het hulpmiddel dient onverwijld gemeld te worden bij de fabrikant en de bevoegde autoriteit van de Lidstaat waarin de gebruiker en/of patiënt gevestigd is. Neem voor verdere informatie a.u.b. contact op met de fabrikant.

**Compatibiliteit:**

De voerdraad mag gebruikt worden in combinatie met interventiehulpmiddelen in een CathLab-omgeving. De eindgebruiker is uitsluitend verantwoordelijk voor de selectie van het geschikte hulpmiddel. Er dient een vrije ruimte te bestaan van ten minste 0,0004" (0,01 mm) tussen het lumen van het interventiehulpmiddel en de voerdraad.

**Voorbereidingen voor gebruik:**

1. Trek de voerdraad voorzichtig uit de dispenser.
2. Controleer de voerdraad zorgvuldig om zeker te zijn dat hij niet geknakt of anderszins beschadigd is.
3. Verifieer voor gebruik of de diameter van de voerdraad compatibel is met het interventiehulpmiddel.

**Aanwijzingen voor gebruik:**

1. Bij het invoeren van de voerdraad in het interventiehulpmiddel moet u ervoor zorgen dat er minstens 2 centimeter van de voerdraad uit de proximale hub steekt. Dit voorkomt dat de voerdraad naar binnen glipt in bv. de katheter.
2. Om de selectieve plaatsing van het interventiehulpmiddel in een bepaald bloedvat te ondersteunen, roerte u het proximale uiteinde van de voerdraad voorzichtig terwijl u de voerdraad opvoert.
3. Om kristallisatie/klontering van contrastmiddel te voorkomen, moet er tijdens de procedure continu gespoeld worden met zoutoplossing tussen het interventiehulpmiddel en de voerdraad. De grootte van de spuit die gebruikt wordt om het lumen te spoelen moet aangepast zijn aan de lengte en diameter van het interventiehulpmiddel.
4. Na elk gebruik tijdens dezelfde procedure plaatst u de voerdraad in een bak gevuld met zoutoplossing of vult u de dispenser met zoutoplossing door middel van de in de verpakking meegeleverde luer-lockaansluiting en plaatst u de voerdraad terug in de dispenser, met het distale uiteinde eerst. Zorg ervoor dat u een deel van het proximale uiteinde buiten de dispenser laat blijven.
5. Wanneer de procedure afgerond is, verwijdert u de voerdraad en het interventiehulpmiddel volgens het protocol van de procedure.
6. Gooi het product na gebruik weg in overeenstemming met de plaatselijke verordeningen voor gevraagd afval.

**Opslag:**

Koel, donker en droog bewaren.

Vochtigheidslimieten: 30% - 70%. Temperatuurlimieten: 2°C - 49°C.

**Uiterste gebruiksdatum:**

De voerdraad moet gebruikt worden vóór de datum die op het label vermeld staat.

**Afvoeren:**

Het hulpmiddel dient afgevoerd te worden in overeenstemming met geaccepteerd medisch gebruik en toepasselijke plaatselijke wetten en voorschriften voor gevraagd afval.

**Veiligheidsinformatie:**

De gebruiksaanwijzing wordt op papier geleverd samen met de producten en wordt waar nodig bijgewerkt op de website van SP Medical, en is daar beschikbaar voor elektronisch downloaden.

**Afwijzing van aansprakelijkheid:**

SP Medical A/S is niet aansprakelijk voor gebreken/beschadigingen ten gevolge van abnormaal gebruik of aanpassingen aan het product. Onder deze omstandigheden valt het product niet onder de garantie. SP Medical A/S wijst elke aansprakelijkheid af voor direct of indirect letsel dat kan ontstaan doordat het product aangepast of verkeerd gebruikt wordt.

**Accoat Standard juhtetraat****Kirjeldus**

Accoat Standard juhtetraat on EO-steriliseeritud, mittepürogeenne ja saadaval allpool näidatud variantidena.

Alamtüüp	Otsa alamtüüp	Saadolevad variandid
Lunderquist	• Sirge • J-ots	• Roostevaba teras 2 kattevariandiga: PTFE-ga või ilma • Juhtetraadi läbimõõt
Schüller	• Sirge • J-ots	• Otsa kuju • Distaalse painduva osa pikkus • Proksimaalse osa pikkus (ainult Schüller'i korral) • Juhtetraadi pikkus

Lisateavet vt SP Medical'i veebisaidilt.

**Sihtotstarve**

Accoati standardne juhtetraat on näidustatud interventionaalse seadmete paigaldamiseks diagnostiliste ja/või terapeutiliste protseduuride ajal:

1. perifeerse veresoornkonna protseduuridel;
2. endouroloogilistel protseduuridel.

**Vastunäidustus****Ei sobi kasutamiseks tserebraalses, südame- või tsentraalses vereringesüsteemis.****Hoitused**

1. ÜHEKORDSELT KASUTATAV. See juhtetraat on ette nähtud ainult ühekordseks kasutamiseks. Juhtetraadi taaskasutamisega kaasneb suur saasteohu ja juhtetraadi keerdumise töttu interventionaalsesse seadmesse või inimkehasse juhtetraadi kinnijäämise risk.
2. See juhtetraat tarnitakse steriilsena. Ärge resteriliseerige ega korduskasutage juhtetraati.
3. Ärge tömmake PTFE-kattega juhtetraati läbi metallist nöela.
4. Vältige kokkupuidet metallist / kövast plastist seadmetega, millel on teravad servad või kidad, mis võivad katte juhtetraadiist eraldada.
5. Ärge kunagi väänake ega rakendage liigset jõudu, sest südamik võib tungida läbi spirali ja veresoont kahjustada.
6. Ärge kunagi lükake juhtetraati edasi ega tömmake tagasi, kui tunnete takistust; selle põhjus tuleb enne fluoroskoopia abil tuvastada.
7. Ärge proovige liigutada juhtetraati ilma selle otsa reageerimist jälgimata.
8. Juhtetraadi sees on metallsüdamik. Ärge kasutage koos sobimatute seadmetega (nt MRI).
9. Kasutada enne pakendil näidatud aegumistähtaega.

**Ettevaatusabinõud**

1. Enne avamist tuleb steriilne pakend hoolikalt üle vaadata, et veenduda selle puutumatuses. Ülevaatus tuleb läbi viia vahetult enne juhtetraadi kasutamist ja heades valgustingimustes. Lahtitömmavata koti läbipaistvust külje tihenduskvaliteeti tuleb hoolikalt kontrollida kanalite ja prague suutes. Nii es- kui ka tagakülge peab kontrollima aukude või muude pakendi defektide nagu kriimustused või praoed suutes. Kasutage luupi, kui kahtlete steriilse barjäari terviklikkuses.
2. Ärge kasutage, kui pakend / steriilne barjäär on katki / kahjustatud.
3. Enne kasutamist veenduge hoolikalt, et juhtetraat ei oleks kahjustatud.
4. Ärge kasutage kahjustatud juhtetraate.
5. SP Medical ei soovita kasutamiseks konkreetset tehnikat või seadme konfiguratsiooni ning käesolevas kasutusjuhendis toodud juhisti eesmärgiks on ainult teabe edastamine.
6. Juhhtetraati võivad valida ja kasutada ainult kogenud arstid, kes on saanud invasiivsete tehnikate ja juhtetraati kasutamise alase koolituse ning tunnevad körvaltoimeid ja ohte, mis on üldiselt seotud interventionaalse protseduuridega.
7. Arst peab hindama protseduuri ajjakohasust vastavalt patiensi individuaalsele seisundile ning oma meditsiinilisele väljaöppele ja kogemusele.
8. Arst vastutab alati juhtetraati kasutava protseduuri sobivuse määramise eest patiendile ja selle tegemise eest.

**Võimalikud körvaltoimed**

Võimalike tüsistuste hulka kuuluvad muu hulgas:

- veresoone / trakti trauma
- veresoone / trakti kitsenemine / oklusioon
- infektsioon ja pöletik
- allergiline reaktsioon

**Tösinine juhtum**

Igast seadmega seoses aset leidnud tösisest juhtumist tuleb viivitamata teatada tootjale ja selle liikmesriigi pädevale asutusele, kus kasutaja ja/või patsient asub. Lisateabe saamiseks võtke ühendust tootjaga.

**Sobivus**

Juhhtetraati võib kasutada koos interventionaalse seadmetega CathLab keskkonnas. Löppkasutaja vastutab ainusulikult sobiva seadme valikul eest. Interventionaalse seadme valendiku ja juhtetraadi vahele peab jäädma vähemalt 0,0004" (0,01 mm) vaba ruumi.

**Ettevalmistused enne kasutamist**

1. Eemaldage juhtetraat ettevaatlikult dispenserist.
2. Kontrollige juhtetraati pöhjalikult, et see ei oleks väändunud ega muul moel kahjustatud.
3. Kontrollige juhtetraadi läbimõõdu sobivust interventionaalse seadmega enne nende kasutamist.

**Kasutusjuhised**

1. Juhtetraadi sisestamisel interventionaalsesse seadmesse veenduge, et juhtetraat ulatiks proksimaalsest jaoturist vähemalt 2 sentimeetri võrra välja. See vältib juhtetraadi nt kateetrise libisemist.
2. Interventionaalse seadme valikulise paigaldamise hõlbustamiseks kindlasse veresoonde pöörake ettevaatlikult juhtetraadi proksimaalset otsa selle ettepoole nihutamise ajal.
3. Kontrastaine kristallumise / hüübimise välimiseks tuleb protseduuri kestel säilitada pidavat füsioloogilise lahuse voolu interventionaalse seadme ja juhtetraadi vahel. Valendiku loputamiseks kasutatava süstla suurus peab olema kohandatud interventionaalse seadme pikkuse ja läbimõõduga.
4. Kasutuskordade vahel sama protseduuri kestel pange juhtetraat füsioloogilise lahusega täidetud mahutisse või täitke dispenser füsioloogilise lahusega, kasutades pakendis elevat Luer-lukku, ja sisestage juhtetraat uuesti dispenserisse, distalne ots ees. Veenduge, et jätkasite osa proksimaalset osat sotsas dispenserist välja.
5. Kui protseduur on lõppenud, eemaldage juhtetraat ja interventionaalne seade vastavalt protseduuri protokollile.
6. Körvaldage seade pärast kasutamist ohlike jäätmete kohalike kätlusekirjade järgi.

**Hoiustamine**

Hoiustada jahedas, pimedas ja kuivas kohas.

Niiskuspíirang: 30% – 70%. Temperatuuripiirang: 2 °C – 49 °C.

**Aegumiskuupäev**

Juhhtetraati ei tohi kasutada pärast etiketil märgitud kuupäeva.

**Körvaldamine**

Körvaldamisel tuleb järgida aktepteeritud meditsiinipraktikat ning ohtlikke jäätmeid käsitlevat kohalikku seadusandlust ja eeskirju.

**Ohutusteave**

Kasutusjuhend tarnitakse paberandjal koos toodetega ja seda hoitakse ajakohasena ning on saadaval SP Medicali veebisaidilt elektroniliseks allalaadimiseks.

**Vastutusest loobumine**

SP Medical A/S ei ole vastutav toote mittesihipärase kasutamise ega muutmise tagajärvel tekkinud defektide / tooteomaduste halvenemise eest. Sellisel juhul muutub toote garantii kehtetuks. SP Medical A/S ei vastuta otseste ega kaudsete vigastuste eest, mis võivad tekkida toote muutmise või valesti kasutamise tagajärvel.

**Kuvaus:**

Accoat Standard ohjainlanka on steriloitu eteenioksidilla ja pyrogeeniton. Siitä on saatavana seuraavat mallit:

Alatyyppi	Kärjen alatyyppi	Saatavissa olevat vaihtoehdot
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• suora</li> <li>• J-kärki</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ruostumatona teräs, kaksi päälystevaihtoehtoa: PTFE tai ilman PTFE:tä</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• suora</li> <li>• J-kärki</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ohjauslangan halkaisija</li> <li>• kärjen muoto</li> <li>• distaalinen joustava osa</li> <li>• proksimaalinen joustava osa (vain Schüller)</li> <li>• ohjainlangan pituus</li> </ul>

Lisätietoja on SP Medicalin verkkosivustolla.

**Käyttötarkoitus:**

Accoat Standard ohjainvaijeria käytetään interventiovälineiden asettamiseen seuraavissa diagnostisissa ja/tai hoidollisissa toimenpiteissä:

1. perifeerisen verenkierron toimenpiteet
2. endouroliset toimenpiteet.

**Vasta-aihe:****Väline ei ole tarkoitettu käytettäväksi aivo-, sydän- tai keskusverenkiertojärjestelmässä.****Varoitukset:**

1. KERTAKÄYTÖINEN. Ohjainlanka on kertakäytöinen. Ohjainvaijeri uudelleen käytämisessä on suuri kontaminaatiotoriski, ja ohjainvaijeri saattaa lukittua interventiovälineen sisään tai elimistöön vaijerin väentymisen seurauksena.
2. Tämä ohjainvaijeri toimitetaan steriilinä. Älä steriloi ohjainvaijeria tai käytä sitä uudelleen.
3. Älä vedä PTFE:llä pinnoitettua ohjainlankaa metallineulan läpi.
4. Vältä kosketusta metalli- tai kovamuovilaitteisiin, joissa on terävä reunoja tai porausjäystellä, sillä päälyste voi irrota ohjainlangasta.
5. Älä koskaan käänny ohjainlankaa voimalla tai kohdista muuten liiallista voimaa, koska ydin voi työntyä ulos ja vaurioittaa verisuota.
6. Älä koskaan kuljeta ohjainvaijeria eteen- tai taaksepäin voimakeinoin, ennen kuin vastuksen syy on selvitetty läpivalaisussa.
7. Tarkalle kärjen vastetta aina ohjainlangan siirtämisen aikana.
8. Ohjainlangassa on metalliydin. Sitä ei saa käyttää sopimattomien laitteiden kanssa (esim. magneettikuvaus).
9. Käytettävä ennen pakkaukseen merkityy viimeistä käyttöpäivää.

**Varotoimet:**

1. Steriilin pakkauksen eheys on tarkastettava huolellisesti ennen avaamista. Tämä tarkastus on tehtävä juuri ennen ohjainvaijerin käyttöä hyvässä valaistuksessa. Tarkasta huolellisesti, että repäisyppakkauksen läpinäkyvä puoli on tiivis eikä siinä ole aukkoja tai halkeamia. On tarkastettava, ettei pakkauksen etu- tai takapuolella ole pieniä reikiä tai muita pakkausvirheitä, kuten kulumia tai halkeamia. Tarkasta steriili este suurennusvälineellä eheyden varmistamiseksi.
2. Älä käytä, jos pakkauksa tai sterili este on rikki tai vahingoittunut.
3. Tarkasta ohjainlanka huolellisesti ennen käyttöä vaurioiden varalta.
4. Älä käytä vaurioituneita ohjainvaijereita.
5. SP Medical ei suosittele käyttöön mitään tiettyä tekniikkaa tai laitekooponpanoa. Näiden ohjeiden työvaiheet on tarkoitettu vain tiedoksi.
6. Ohjainvaijeria saavat käyttää vain kokeneet lääkärit, joilla on koulutus invasiivisista teknikoista ja ohjainvaijeren käytöstä ja jotka tuntevat interventiotoinenpiteisiin yleisesti liittyvät haittavaikutukset ja vaarat.
7. Lääkärin on arvioitava soveltuuvaus kunkin potilaan tilan sekä oman lääketieteellisen koulutuksensa ja kokemuksensa perusteella.
8. Lääkärin vastuulla on aina päättää ja varmistaa, soveltuuko potilaalle toimenpide, jossa käytetään ohjainvaijeria.

**Mahdolliset haittavaikutukset:**

Mahdollisia komplikaatioita ovat muun muassa:

- suonen/käytävän vaurio
- suonen/käytävän kapeneminen/tukos
- infektiota ja tulehdus
- allerginen reaktio.

**Vakavat tapahtumat:**

Kaikki välineen käyttöön liittyvät vakavat vaaratapahtumat on ilmoitettava viipymättä valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, johon käyttäjä ja/tai potilas on sijoittautunut. Lisätietoaa saa pyydettäessä valmistajalta.

**Yhteensopivuus:**

Ohjainlankaa saa käyttää yhdessä toimenpidevälineiden kanssa katetrointilaboratoriossa. Loppukäytäjä on yksin vastuussa asianmukaisen välineen valinnasta. Toimenpidevälineen luumenta ja ohjauslangan välisen etäisyyden on oltava vähintään 0,0004" (0,01 mm).

**Käytön valmistelu:**

1. Ota ohjainvaijeri varovasti suojuksesta.
2. Tarkista ohjainlanka huolellisesti väentymisen ja muiden vaurioiden varalta.
3. Varmista ohjainlangan läpimitä yhteensopivuus toimenpidevälineen kanssa ennen käyttöä.

**Käyttöohjeet:**

1. Kun työnnät ohjainlangan toimenpidevälineeseen, varmista, että vähintään 2 cm ohjainlanka tulee ulos proksimaalisesta päästä. Tämä estää ohjainlangan irtomisen esimerkiksi katetrin sisältä.
2. Kierrä toimenpidevälineen proksimalista päästä varovasti viedessäsi sitä eteenpäin. Tämä helpottaa toimenpidevälineen selektiivistä sijoittamista kohdetiehyeseen.
3. Estä varjoaineen kiteytyminen tai paakuuntuminen jatkuvalla suolaliuoshuuhullulla toimenpidevälineen ja ohjainlangan välissä toimenpiteen aikana. Luumenin huuhtelussa käytetään ruiskun koko no sovitettava interventiovälineen pituuden ja halkaisijan mukaisesti.
4. Kun ohjainlanka käytetään uudelleen samassa toimenpiteessä, aseta se käytöjen välissä keittosuolaliuoksella täytettyyn astian tai täytä ohjainlangan suojus keittosuolaliuoksella käytäväällä pakkauksessa olevaan luer-lukkooja, ja aseta ohjainlanka uudelleen suojuksen distaalipäät edellä. Varmista, että osa proksimalipäätä jää suojuksen ulkopuolelle.
5. Kun toimenpide on valmis, poista ohjainlanka ja toimenpideväline toimenpideohjeiden mukaisesti.
6. Hävitä tuote käytön jälkeen vaarallisia jätteitä koskevien paikkalisten määräysten mukaisesti.

**Säilytys:**

Säilytä viileässä, pimeässä ja kuivassa paikassa.

Kosteusrajat: 30–70 %. Lämpötilarajat: 2–49 °C.

**Viimeinen käyttöpäivä:**

Ohjainlanka ei saa käyttää etikettiin merkityn viimeisen käyttöpäivän jälkeen.

**Hävittäminen:**

Väline on hävitettävä hyväksytyn lääketieteellisen käytännön sekä vaarallista jätettä koskevien paikkalisten lakiin ja säädösten mukaisesti.

**Turvallisuustiedot:**

Painettu käyttöohje toimitetaan tuotteiden mukana. Ohjetta pidetään ajan tasalla, ja sähköisen version voi ladata SP Medicalin verkkosivustolta.

**Vastuuvalpauslauseke:**

SP Medical A/S ei ole vastuussa tuotteen toiminnan heikkenemisestä tai vioista, jotka johtuvat epätavalisesta käytöstä tai tuotteeeseen tehdystä muutoksista. Takuu ei ole voimassa tällaisissa tapauksissa. SP Medical A/S kieltää kantamasta vastuuta suorista tai välillisistä vahingoista, joita voi tapahtua tuotteen muuntelun tai väärän käytön seurauksena.

**Fil-guide Accoat Standard****Description :**

Le fil-guide Accoat Standard, stérilisé à l'oxyde d'éthylène et apyrogène, est disponible dans les variantes suivantes :

Sous-type	Sous-type de l'extrémité	Variantes disponibles
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Droite</li> <li>• En J</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Acier inoxydable avec 2 variantes de revêtement : avec/sans PTFE</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Droite</li> <li>• En J</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Diamètre du fil-guide</li> <li>• Forme de l'extrémité</li> <li>• Longueur distale flexible</li> <li>• Longueur proximale flexible (pour Schüller uniquement)</li> <li>• Longueur du fil-guide</li> </ul>

Pour plus amples informations, voir le site web de SP Medical.

**Utilisation prévue :**

Le fil-guide Accoat Standard est indiqué pour la mise en place de dispositifs interventionnels dans le cadre des interventions diagnostiques et thérapeutiques suivantes :

1. Interventions sur le système vasculaire périphérique,
2. Intervention endo-urolégique.

**Contre-indications :****Ne pas utiliser dans le système circulatoire cérébral, cardiaque ou central.****Avertissements :**

1. USAGE UNIQUE. Ce fil-guide est strictement conçu pour un usage unique. La réutilisation du fil-guide augmente considérablement le risque de contamination et de blocage du fil-guide à l'intérieur du dispositif d'intervention ou de l'organisme en raison de la torsion/l'entortillement du fil.
2. Ce fil-guide est fourni à l'état stérile. Ne pas restériliser ou réutiliser le fil-guide.
3. Ne pas retirer le fil-guide revêtu de PTFE à travers une aiguille métallique.
4. Éviter toute interaction avec d'autres dispositifs métalliques/en plastique dur ayant des bords tranchants ou des bavures qui risqueraient de désolidariser le revêtement du fil-guide.
5. Ne jamais tordre ni appliquer une force excessive, car l'âme pourrait pénétrer dans la partie spiralee et causer des dommages aux vaisseaux.
6. Ne jamais faire avancer ni retirer le fil-guide en cas de résistance, tant que la cause de la résistance n'aura pas été déterminée sous fluoroscopie.
7. Ne pas tenter de déplacer le fil-guide sans observer l'effet produit au niveau de l'extrémité.
8. Le fil-guide comprend une âme métallique. Ne pas l'utiliser avec un équipement inappropriate (p. ex. : un système d'IRM).
9. À utiliser avant la date de péremption indiquée sur l'emballage.

**Précautions :**

1. Vérifier soigneusement l'intégrité de l'emballage stérile avant de l'ouvrir. L'inspection doit être effectuée juste avant d'utiliser le fil-guide, et dans de bonnes conditions de luminosité. La qualité de la soudure sur la face transparente de la poche protectrice pelable doit être soigneusement inspectée pour vérifier l'absence de canaux et de fissures. Les faces avant et arrière doivent être inspectées pour vérifier l'absence de micro-trous ou d'autres défauts d'emballage tels que des abrasions ou des fissures. Utiliser une loupe en cas de doute sur l'intégrité de la barrière stérile.
2. Ne pas utiliser si l'emballage/la barrière stérile est rompu(e)/endommagé(e).
3. Vérifier attentivement l'absence de défauts du fil-guide avant utilisation.
4. Ne pas utiliser de fil-guide endommagé.
5. SP Medical ne recommande pas l'utilisation d'une technique ou d'une configuration particulière du dispositif, et les étapes contenues dans ce mode d'emploi sont fournies uniquement à titre d'information.
6. Le fil-guide doit être sélectionné et utilisé uniquement par des médecins expérimentés et formés aux techniques invasives et à l'utilisation des fil-guides, ayant en outre une bonne connaissance des effets secondaires et des risques couramment associés aux techniques interventionnelles.
7. Le médecin doit évaluer le bien-fondé de l'utilisation du dispositif en fonction de l'état individuel du patient et de ses propres compétences (formation et expérience médicales).

8. Il incombe au médecin de toujours déterminer et vérifier la pertinence d'une intervention utilisant un fil-guide pour le patient.

**Effets secondaires indésirables potentiels :**

Liste non exhaustive des complications possibles :

- Traumatisme d'un(e) vaisseau/voie
- Rétrécissement/occlusion d'un(e) vaisseau/voie
- Infection et inflammation
- Réaction allergique

**Incident grave :**

Tout incident grave survenu en rapport avec le dispositif doit être signalé sans délai au fabricant et à l'autorité compétente de l'état membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi. Pour de plus amples informations, contacter le fabricant.

**Compatibilité :**

Le fil-guide peut être utilisé en combinaison avec des dispositifs interventionnels dans un environnement CathLab. L'utilisateur final est seul responsable de la sélection du dispositif approprié. Un espace d'au moins 0,0004 po (0,01 mm) doit être laissé entre la lumière du dispositif d'intervention et le fil-guide.

**Préparatifs avant l'utilisation :**

1. Retirer le fil-guide de son distributeur avec précaution.
2. Inspecter l'intégralité du fil-guide pour s'assurer qu'il n'est ni vrillé ni endommagé.
3. Avant utilisation, s'assurer de la compatibilité du diamètre du fil-guide avec le dispositif interventionnel.

**Mode d'emploi :**

1. Lors de l'introduction du fil-guide dans le dispositif d'intervention, s'assurer que le fil-guide dépasse d'au moins 2 centimètres de l'embout proximal. Cela permettra d'éviter que le fil-guide ne glisse à l'intérieur du cathéter, par exemple.
2. Pour faciliter la mise en place sélective du dispositif d'intervention dans un vaisseau particulier, faire pivoter délicatement l'extrémité proximale du fil-guide au fur et à mesure qu'il avance.
3. Afin d'éviter la coagulation/cristallisation du produit de contraste, un flux continu de solution saline doit être maintenu entre le dispositif d'intervention et le fil-guide durant la procédure. La taille de la seringue utilisée pour rincer la lumière doit être adaptée à la longueur et au diamètre du cathéter.
4. Entre deux utilisations, durant une même procédure, placer le fil-guide dans un bain de solution saline ou remplir le distributeur de solution saline en utilisant le raccord Luer Lock fourni, et replacer le fil-guide dans le distributeur en introduisant son extrémité distale en premier. Un segment de l'extrémité proximale doit être laissé en dehors du distributeur.
5. Une fois la procédure terminée, retirer le fil-guide et le dispositif interventionnel conformément au protocole de la procédure correspondante.
6. Jeter le produit après utilisation conformément aux dispositions locales en vigueur en matière de gestion des déchets dangereux.

**Stockage :**

Conserver dans un endroit frais et sec, à l'abri de la lumière.

Limites d'humidité : 30 % - 70 %. Limites de température : 2 °C - 49 °C.

**Date de péremption :**

Le fil-guide doit être utilisé au plus tard à la date indiquée sur l'étiquette.

**Mise au rebut :**

La mise au rebut doit être effectuée conformément aux pratiques médicales reconnues et aux lois et règlements locaux applicables aux déchets dangereux.

**Informations sur la sécurité :**

Le mode d'emploi est livré en version papier avec les produits, est mis à jour régulièrement, et peut être téléchargé par voie électronique depuis le site Web de SP Medical.

**Clause de non-responsabilité :**

SP Medical A/S n'est pas responsable des défauts/détériorations résultant d'une utilisation anormale ou de modifications apportées au produit. Dans ces circonstances, le produit n'est pas couvert par la garantie. SP Medical A/S décline toute responsabilité en cas d'accident direct ou indirect découlant d'un mauvais usage ou de la modification du produit.

**Beschreibung:**

Der Accoat Standard Führungsdraht ist mit Ethylenoxid sterilisiert, nicht-pyrogen und in folgenden Varianten verfügbar:

Subtyp	Spitzen-Subtyp	Erhältliche Varianten
Lunderquist	• Gerade • J-Spitze	• Edelstahl mit 2 Beschichtungsvarianten: mit/ohne PTFE • Führungsdraht-Durchmesser • Spitzenform • Flexible Länge distal • Flexible Länge proximal (nur für Schüller) • Länge des Führungsdrähte
Schüller	• Gerade • J-Spitze	

Weitere Informationen finden Sie auf der Website von SP Medical.

**Verwendungszweck:**

Der Accoat Standard Führungsdraht ist indiziert für die Platzierung von Interventionsgeräten während diagnostischer und/oder therapeutischer Verfahren in:

1. Verfahren bei peripheren Blutgefäßen.
2. Endourologischen Verfahren.

**Gegenanzeigen:**

**Nicht geeignet für den Einsatz in zerebralen Gefäßen, im Herz oder im zentralen Kreislaufsystem.**

**Warnhinweise:**

1. **EINMALGEBRAUCH.** Der Führungsdraht ist nur für den Einmalgebrauch bestimmt. Die Wiederverwendung des Führungsdrähte birgt aufgrund von Knicken im Führungsdraht ein hohes Kontaminationsrisiko und das Risiko einer Blockierung des Drahts im Interventionsgerät oder im Körper des Patienten.
2. Dieser Führungsdraht wird steril geliefert. Der Führungsdraht darf nicht resterilisiert oder erneut verwendet werden.
3. Ziehen Sie den PTFE-beschichteten Führungsdraht nicht durch eine Metallnadel zurück.
4. Vermeiden Sie die Interaktion mit Objekten aus Metall/hartem Kunststoff mit scharfen Kanten oder Graten, die zu einem Abriss der Beschichtung des Führungsdrähte führen können.
5. Niemals drehen oder übermäßige Kraft anwenden, da der Kern sonst die Spule durchstoßen und Gefäße verletzen kann.
6. Schieben Sie den Führungsdraht bei Widerstand nie vor oder zurück, ohne dass zuvor der Grund dieses Widerstands durch eine Fluoroskopie bestimmt wurde.
7. Achten Sie beim Bewegen das Führungsdrähte immer auf dessen Spitze.
8. Der Führungsdraht enthält einen Metallkern. Verwenden Sie ihn nicht in Verbindung mit ungeeigneten Gerätschaften (z. B. MRT).
9. Haltbar bis zum auf der Packung angegebenen Verfallsdatum.

**Vorsichtsmaßnahmen:**

1. Vor dem Öffnen der sterilen Verpackung sollte sichergestellt werden, dass diese ungeöffnet und unbeschädigt ist. Die Kontrolle muss unmittelbar vor der Verwendung des Führungsdrähte und bei guten Lichtverhältnissen durchgeführt werden. Die Versiegelung auf der transparenten Seite des Peel-Beutels muss sorgfältig auf unidirekte Stellen und Risse kontrolliert werden. Vorder- und Rückseite müssen auf kleine Löcher und andere Verpackungsmängel wie Abrieb und Risse kontrolliert werden. Verwenden Sie eine Lupe, falls Sie Zweifel an der Unversehrtheit der Sterilbarriere haben.
2. Nicht verwenden, wenn die Verpackung/Sterilbarriere offen oder beschädigt ist.
3. Prüfen Sie den Führungsdraht vor dessen Benutzung sorgfältig auf Beschädigungen.
4. Verwenden Sie keine beschädigten Führungsdrähte.
5. SP Medical empfiehlt keine bestimmte Technik oder Instrumentenkonfiguration für die Verwendung, und die in dieser Gebrauchsanweisung enthaltenen Schritte dienen nur zu Informationszwecken.
6. Der Führungsdraht sollte nur von erfahrenen Ärzten ausgewählt und benutzt werden, die in invasiven Techniken und dem Gebrauch von Führungsdrähten ausgebildet und mit den Nebenwirkungen und Risiken vertraut sind, die gemeinsam mit Interventionseingriffen in Verbindung stehen.
7. Der Arzt sollte die Eignung entsprechend dem individuellen Zustand des Patienten und der eigenen medizinischen Ausbildung und Erfahrung beurteilen.
8. Es liegt immer in der Verantwortung des Arztes, die Eignung eines Patienten für eine Behandlung fest- und sicherzustellen, bei dem der Führungsdraht verwendet wird.

**Mögliche Nebenwirkungen:**

Unter den möglichen Komplikationen finden sich u. a. folgende:

- Gefäßtrauma / Trakttrauma
- Gefäßverengung/-verschluss / Traktverengung/-verschluss
- Infektion und Entzündung
- Allergische Reaktion

**Schwerwiegender Vorfall:**

Jeder schwerwiegende Vorfall im Zusammenhang mit dem Produkt sollte unverzüglich dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, gemeldet werden. Weitere Informationen erhalten Sie vom Hersteller.

**Kompatibilität:**

Der Führungsdraht kann in Kombination mit Interventionsgeräten in einer Katheterlabor-Umgebung verwendet werden. Der Endnutzer ist für die Auswahl des geeigneten Produkts allein verantwortlich. Zwischen dem Lumen des Interventionsgeräts und dem Führungsdraht sollte ein Abstand von mindestens 0,01 mm (0,0004") vorhanden sein.

**Vorbereitungen vor dem Einsatz:**

1. Nehmen Sie den Führungsdraht vorsichtig aus dem Dispenser.
2. Überprüfen Sie den Führungsdraht sorgfältig, um sicherzustellen, dass er weder verbogen noch anderweitig beschädigt ist.
3. Überprüfen Sie die Kompatibilität des Führungsdraht-Durchmessers mit den Interventionsgeräten vor der Benutzung.

**Anwendungshinweise:**

1. Stellen Sie bei der Einführung des Führungsdrähte in das Interventionsgerät sicher, dass mindestens 2 Zentimeter des Führungsdrähte über den proximalen Ansatz hinaus stehen. Dies verhindert, dass der Führungsdraht z. B. in den Katheter hinein rutscht.
2. Als Hilfe bei der selektiven Platzierung des Interventionsgeräts in einem bestimmten Gefäß das proximale Ende des Führungsdrähte vorsichtig drehen, während er vorgeschnitten wird.
3. Zur Vermeidung einer Kristallisation/Verklumpung des Kontrastmittels muss während dieses Vorgangs kontinuierlich Kochsalzlösung zwischen dem Interventionsgerät und dem Führungsdraht gespült werden. Die Größe der Spritze für die Spülung des Lumens muss an die Länge und den Durchmesser des Interventionsgeräts angepasst werden.
4. Legen Sie den Führungsdraht zwischen den Einsätzen während desselben Verfahrens in einen mit Kochsalzlösung gefüllten Behälter oder befüllen Sie den Dispenser mit dem in der Verpackung enthaltenen Luer-Lock mit Kochsalzlösung und setzen Sie den Führungsdraht dann mit dem distalen Ende zuerst wieder in den Dispenser ein. Stellen Sie sicher, dass ein Segment des proximalen Endes außerhalb des Dispensers bleibt.
5. Entfernen Sie nach Beenden des Verfahrens den Führungsdraht und das Interventionsgerät entsprechend dem Verfahrensprotokoll.
6. Entsorgen Sie das Produkt nach Gebrauch gemäß den lokalen Vorschriften für Sondermüll.

**Lagerung:**

Muss kühl, dunkel und trocken gelagert werden.

Grenzwerte für die Luftfeuchtigkeit: 30 % – 70 %. Temperaturgrenzen: 2 °C – 49 °C.

**Verfallsdatum:**

Der Führungsdraht darf nur bis zum auf dem Etikett angegebenen Datum verwendet werden.

**Entsorgung:**

Die Entsorgung muss in Übereinstimmung mit der anerkannten medizinischen Praxis und den geltenden örtlichen Vorschriften und Bestimmungen für gefährliche Abfälle erfolgen.

**Informationen zur Sicherheit:**

Die Gebrauchsanweisung wird in Papierform zusammen mit den Produkten geliefert und steht auf der Website von SP Medical in stets aktualisierter Form zum elektronischen Download bereit.

**Haftungsausschluss:**

SP Medical A/S haftet nicht für Mängel und Schäden, die durch eine unsachgemäße Benutzung oder durch Modifikationen des Produkts entstanden sind. Unter solchen Umständen ist das Produkt nicht von der Garantie abgedeckt. SP Medical A/S lehnt die Haftung für direkte oder indirekte Verletzungen ab, die in Folge der Modifizierung oder der unsachgemäßen Benutzung des Produkts eintreten könnten.

## Οδηγό σύρμα Accoat Standard

**Περιγραφή:**

Το οδηγό σύρμα Accoat Standard αποστειρώνεται με EO, είναι μη πυρετογόνο και διατίθεται στις ακόλουθες παραλλαγές:

Υποτύπος	Υποτύπος άκρου	Διαθέσιμες παραλλαγές
Lunderquist	• Ευθύ • Άκρο J	• Ανοξείδωτος χάλυβας με 2 παραλλαγές επίστρωσης: με/χωρίς PTFE
Schüller	• Ευθύ • Άκρο J	• Διάμετρος οδηγού σύρματος • Σχήμα άκρου • Περιφερικό έγκαμπο μήκος • Εγγύς έγκαμπο μήκος (μόνο για Schüller) • Μήκος οδηγού σύρματος

Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στον ιστότοπο της SP Medical.

**Προβλεπόμενος σκοπός:**

Το οδηγό σύρμα Accoat Standard ενδέκυνται για την τοποθέτηση επεμβατικών συσκευών κατά τη διάρκεια διαγνωστικών ή/και θεραπευτικών διαδικασιών που αφορούν:

1. Διαδικασίες περιφερικού αγγειακού συστήματος.
2. Ενδο-ουρολογικές διαδικασίες.

**Αντένδειξη:**

**Δεν ενδέκυνται για χρήση στο εγκεφαλικό, στο καρδιακό ή το κεντρικό κυκλοφορικό σύστημα.**

**Προειδοποιήσεις:**

1. **ΓΙΑ ΜΙΑ ΜΟΝΟ ΧΡΗΣΗ.** Αυτό το οδηγό σύρμα προορίζεται για μία μόνο χρήση.  
Η επαναχρησιμοποίηση του οδηγού σύρματος ενέχει υψηλό κίνδυνο επιμόλυνσης και κλειδώματος του οδηγού σύρματος μέσα στην επεμβατική συσκευή ή το ανθρώπινο σώμα λόγω συστροφής του οδηγού σύρματος.
2. Αυτό το οδηγό σύρμα διατίθεται σε στέραινα κατάσταση. Μην επαναποτειρώνετε και μην επαναχρησιμοποιείτε τον οδηγό σύρμα.
3. Μην αποσύρετε το οδηγό σύρμα με επίστρωση PTFE μέσω μεταλλικής βελόνας.
4. Αποφεύγετε την αλληλεπίδραση με άλλες συσκευές από μέταλλο/σκληρό πλαστικό σχεδιασμένες με αιχμηρά άκρα ή ρινίσματα που μπορεί να διαχωρίσουν την επίστρωση από το οδηγό σύρμα.
5. Ποτέ μην στρίβετε ή ασκείτε υπερβολική δύναμη καθώς ο στειλέος μπορεί να διαπεράσει το πετράμα και να προκληθεί βλάβη στο αγγείο.
6. Ποτέ μην ωθείτε ή απομακρύνετε το οδηγό σύρμα αν συναντήστε αντίσταση, προτού προσδιορίσετε την αιτία της αντίστασης με χρήση φθοριοσκοπίας.
7. Μην επιχείρηστε να μετακινήσετε το οδηγό σύρμα χωρίς έλεγχο της απόκρισης του άκρου που προκύπτει.
8. Το οδηγό σύρμα περιέχει μεταλλικό στειλέο. Μην το χρησιμοποιείτε με ακατάλληλη εξοπλισμού (π.χ. MRI).
9. Να χρησιμοποιείτε τον οδηγό πριν την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στη συσκευασία.

**Προφυλάξεις:**

1. Πριν από το άνοιγμα, η αποστειρωμένη συσκευασία πρέπει να επιθεωρηθεί προσεκτικά για να διαπιστωθεί εάν είναι ακόμα άθικτη. Η επιθεώρηση πρέπει να πραγματοποιείται ακριβώς πριν από τη χρήση του οδηγού σύρματος και σε συνθήκες καλού φωτισμού. Η ποιότητα σφραγίσης στη διαφανή πλευρά της αποκολλώμενης θήκης πρέπει να ελέγχεται προσεκτικά για σχισμές και ρωμές. Τόσο η μπροστινή όσο και η πίσω πλευρά πρέπει να επιθεωρούνται για μικροσκοπικές τρύπες ή άλλα έλαττωματα συσκευασίας, όπως γδαρίσματα ή ρωμές. Χρησιμοποιήστε ένα εργαλείο μεγεθύνσης εάν έχετε αμφιβολίες για την ακεραιότητα του αποστειρωμένου φραγμού.
2. Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία / ο αποστειρωμένος φραγμός έχει διαρραγεί / καταστραφεί.
3. Πριν από τη χρήση, επιθεωρήστε προσεκτικά το οδηγό σύρμα για ζημιές.
4. Μη χρησιμοποιείτε κατεστραμμένα οδηγά σύρματα.
5. Η SP Medical δεν συνιστά μια συγκεκριμένη τεχνική ή διαμόρφωση της συσκευής για τη χρήση, και τα βήματα που περιέχονται σε αυτές τις οδηγίες χρησής έχουν μόνο ενημερωτικό χαρακτήρα.
6. Το οδηγό σύρμα πρέπει να επιλέγεται και να χρησιμοποιείται μόνο από έμπειρους ιατρούς, εκπαιδευμένους σε επεμβατικές τεχνικές, τη χρήση οδηγών συρμάτων και εισοικειωμένους με τις παρενέργειες και τους κινδύνους που σχετίζονται συνήθως με τις παρεμβατικές διαδικασίες.
7. Ο ιατρός πρέπει να αξιολογεί την καταλληλότητα ανάλογα με την κατάσταση του μεμονωμένου ασθενούς και την ιατρική του κατάρτιση και εμπειρία.
8. Είναι πάντα ευθύνη του ιατρού να προσδιορίσει και να διασφαλίσει την καταληλότητα του ασθενούς για τη διαδικασία όπου χρησιμοποιείται το οδηγό σύρμα.

**Πιθανές παρενέργειες:**

Οι πιθανές επιπλοκές περιλαμβανουν, μεταξύ άλλων, τις παρακάτω:

- Τραυματισμός αγγείου / οδού
- Στένωση αγγείου / οδού / απόφραξη
- Λοιμωξη και φλεγμονή
- Άλλεργικη αντίδραση

**Σοβαρό συμβάν:**

Κάθε σοβαρό σύμβαν που προκύπτει σε σχέση με τη συσκευή θα πρέπει να αναφέρεται χωρίς καθυστέρηση στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο έχει έδρα τη χρήσης ή/και ο ασθενής. Για περισσότερες πληροφορίες επικοινωνήστε με τον κατασκευαστή.

**Συμβατότητα:**

Το οδηγό σύρμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε συνδυασμό με επεμβατικές συσκευές σε περιβάλλοντα εργαστηρίου καθετηριασμού. Ο τελικός χρήστης είναι αποκλειστικά υπεύθυνος για την επιλογή της κατάλληλης συσκευής. Θα πρέπει να υπάρχει διάκενο τουλάχιστον 0,0004" (0,01 mm) μεταξύ του αυλού της επεμβατικής συσκευής και του οδηγού σύρματος.

**Προετοιμασίες πριν τη χρήση:**

1. Αφαίρεστε προσεκτικά το οδηγό σύρμα από τον διανομέα.
2. Εξέταστε σχολαστικά το οδηγό σύρμα για να βεβαιωθείτε ότι δεν έχει συστραφεί ή έχει υποστεί φθορές με άλλο τρόπο.
3. Βεβαιωθείτε για τη συμβατότητα της διαμέτρου του οδηγού σύρματος με την επεμβατική συσκευή πριν από τη χρήση.

**Οδηγίες χρήσης:**

1. Κατά την εισαγωγή του οδηγού σύρματος στην επεμβατική συσκευή, βεβαιωθείτε ότι προέξουν τουλάχιστον 2 εκατοστά του οδηγού σύρματος από το εγγύς συνδετικό. Αυτό θα εμποδίζει το οδηγό σύρμα να γλιστρήσει στο εσωτερικό, π.χ. του καθετήρα.
2. Ως βοήθημα για την επιλεκτική τοποθέτηση της επεμβατικής συσκευής σε συγκεκριμένο αγγείο, περιστρέψτε μαλακά την εγγύς άκρη του οδηγού σύρματος καθώς πρωθείται εμπρός.
3. Για να αποτρέψετε την κρυστάλλωση / θρόμβωση του σκιαγραφικού παράγοντα, θα πρέπει να διατηρείται συνεχής έκπλυση με φυσιολογικό ορό ανάμεσα στην επεμβατική συσκευή επεμβατική συσκευή και το οδηγό σύρμα στη διάρκεια της διαδικασίας. Το μεγέθυνση της σύριγμας που χρησιμοποιείται για έκπλυση του αυλού σαν θα πρέπει να προσαρμόζεται στο μήκος και τη διάμετρο της επεμβατικής συσκευής.
4. Μετανώντων των χρήσεων, στη διάρκεια της ίδιας διαδικασίας, τοποθετήστε το οδηγό σύρμα σε δοχείο γεμάτο με φυσιολογικό ορό, ή γεμίστε τον διανομέα με φυσιολογικό ορό, χρησιμοποιώντας την ασφάλιση luer που παρέχεται με τη συσκευασία, και εισαγάγετε εκ νέου το οδηγό σύρμα στον διανομέα με το περιφερικό άκρο πρώτο. Βεβαιωθείτε ότι αφήσατε ένα τμήμα του εγγύς άκρου έξω από τον διανομέα.
5. Όταν ολοκληρωθεί η διαδικασία, αφαιρέστε το οδηγό σύρμα και την επεμβατική συσκευή σύμφωνα με το διαδικαστικό πρωτόκολλο.
6. Απορρίψτε το προϊόν μετά την χρήση σύμφωνα με τις οδηγίες των τοπικών αρχών για τα επικίνδυνα απόβλητα.

**Φύλαξη:**

Να φυλάσσεται σε δροσερό, σκοτεινό και στεγνό μέρος.

Ορια υγρασίας: 30% - 70%. Ορια θερμοκρασίας: 2 °C - 49 °C.

**Ημερομηνία λήξης:**

Το οδηγό σύρμα δεν πρέπει να χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία που δηλώνεται στην ετικέτα.

**Απόρριψη:**

Η απόρριψη θα πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με την αποδεκτή ιατρική πρακτική και τους ιατρικούς νόμους και κανονισμούς για τη επικίνδυνα απόβλητα.

**Πληροφορίες για την ασφάλεια:**

Οι οδηγίες χρήσης (IFU) παραδίδονται σε έντυπη μορφή μαζί με τα προϊόντα και διατηρούνται ενημερωμένες και διαθέσιμες για ηλεκτρονική λήψη στον ιστότοπο της SP Medical.

**Αποποίηση ευθύνης:**

Η SP Medical A/S δεν ευθύνεται για ελαττώματα/ φθορές που προκύπτουν από μη φυσιολογική χρήση ή τροποποιήσεις του προϊόντος. Υπό αυτές τις συνθήκες, το προϊόν δεν καλύπτεται από την εγγύηση. Η SP Medical A/S αποτομείται την ευθύνη για τυχόν άμεσους ή έμεσους τραυματισμούς που ενδέχεται να προκληθούν ως αποτέλεσμα τροποποίησης ή λανθασμένης χρήσης του προϊόντος.

**Ismertetés:**

Az Accoat Standard vezetődrót EO-dal sterilizált, nem pirogen, és a következő változatokban áll rendelkezésre:

Altípus	Hegy altípusa	Elérhető variánsok
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Egyenes</li> <li>• J-hegyű</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rozsdamentes acél 2 bevonatvariánssal: PTFE-vel vagy anélkül</li> <li>• A vezetődrót átmérője</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Egyenes</li> <li>• J-hegyű</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Hegy alakja</li> <li>• Disztális rugalmas hossz</li> <li>• Proximális rugalmas hossz (csak Schüller esetén)</li> <li>• A vezetődrót hossza</li> </ul>

További információért lásd az SP Medical weboldalát.

**Felhasználási terület:**

Az Accoat Standard vezetődrót beavatkozási eszközök elhelyezésére szolgál diagnosztikai és/vagy terápiás eljárások során:

1. Perifériás vaszkuláris eljárások.
2. Endurológiai eljárások.

**Ellenjavallat:****Nem használható az agyi, a szív- vagy központi keringési rendszerekben.****Figyelmeztetések:**

1. EGYSZERI HASZNÁLATRA. Ez a vezetődrót kizárálag egyszeri használatra szolgál. A vezetődrót ismételt felhasználása a szennyeződés veszélyével, valamint a vezetődrót megtörése miatt az intervenciós eszköz vagy pácienszen belüli beszorulásnak veszélyével jár.
2. Ez a vezetődrót steril állapotban kapható. Ne sterilizálja újra és ne használja fel újra a vezetődrót.
3. Ne húzza vissza PTFE bevonatos vezetődrótot fémtűn keresztül.
4. Kerülje a körülönhatást fém/kemény műanyag eszközökkel, melyek széle éles vagy érdes lehet, amely leválaszthatja a bevonatot a vezetődrót ról.
5. Soha ne csavarja vagy alkalmazzon túl nagy erőt, mivel a mandrin áthatolhat a tekercsen és az ér sérülését okozhatja.
6. Ha ellenállást észlel, soha ne tolja előre és ne húzza vissza a vezetődrótot minden döntően, amíg képerőről meg nem határozta az ellenállás okát.
7. Ne kísérélje meg a vezetődrót mozgatását anélkül, hogy ne figyelné a hegyműködését.
8. A vezetőhuzal fémmagot tartalmaz. Ne használja nem megfelelő berendezéssel (pl. MRI).
9. A csomagoláson feltüntetett lejáratú időn belül használendő fel.

**Óvintézkedések:**

1. Felnyitás előtt alaposan ellenőrizni kell a steril csomagolás sértetlenségét. Az ellenőrzést közvetlenül a vezetődrót használata előtt kell elvégezni jól megvilágított körülmenyek mellett. Le a lehűzhető tasak átlátszó oldalán a tömítés minőségét alaposan meg kell vizsgálni, hogy nincsenek-e rajta csatornák és repedések. Mind az első, mind a hártsó oldalt meg kell vizsgálni tűszűrások vagy más csomagolási hibák, például kopások vagy repedések vonatkozásában. Ha a steril gát épssége vonatkozóan kétseg merül fel, használjon nagyítót.
2. Ha a steril gát törött/megsérült, ne használja fel a csomagot.
3. Használat előtt körültekintően ellenőrizze, hogy nincsenek-e sérülések a vezetődrón.
4. Ne használjon sérült vezetődrótot.
5. Az SP Medical nem javasol egyedi technikát vagy eszközkonfigurációt a használathoz, és a jelen használati utasításban szereplő lépések kizárálag tájékoztatásként szolgálnak.
6. A vezetődrót csak az invazív eljárásokra, és a vezetődrótok használatára kiképzett és a beavatkozó eljárásokkal általánosan kapcsolatos mellékhatásokat és veszélyeket ismerő tapasztalt orvosok választhatják ki és használhatják.
7. Az orvosnak értékelnie kell a megfelelőséget az adott beteg állapota és a saját orvosi képzettsége és tapasztala alapján.
8. Mindig az orvos hatásköre annak meghatározása és biztosítása, hogy a beteg alkalmas-e arra az eljárásra, amelyben a vezetődrót felhasználásra kerül.

**Lehetséges mellékhatások:**

A lehetséges szövődmények - nem kizárólagosan - a következők:

- Ér/csatorna sérülése
- Ér/csatorna szükülete/elzáródása
- Fertőzés és gyulladás
- Allergiás reakció

**Súlyos esemény:**

Az eszközzel kapcsolatosan előforduló minden súlyos eseményt késedelem nélkül jelenteni kell a gyártónak és az illetékes tagállami hatóságnak, ahol a használó és/vagy a beteg van. További információért, kérjük, forduljon a gyártóhoz.

**Kompatibilitás:**

A vezetődrót használható intervenciós eszközökkel kombinálva CathLab környezetben. A megfelelő eszköz kiválasztásáért kizárálag a végfelhasználó felel. Legalább 0,0004" (0,01 mm) tűrésnek kell lennie az intervenciós eszköz lumene és a vezetődrót között.

**Előkészületek használat előtt:**

1. Óvatosan húzza ki a vezetődrótot az elosztóból.
2. Alaposan vizsgálja át a vezetődrótot, hogy nincs-e megcsavarodva vagy más módon károsodva.
3. A használat előtt győződjön meg róla, hogy a vezetődrót átmérője kompatibilis-e az intervenciós eszközökkel.

**Használati utasítás:**

1. Amikor a vezetődrótot az intervenciós eszközbe vezeti, biztosítsa, hogy a vezetődrót legalább 2 centiméterrel kinyúljon a proximális elosztóból. Ez megakadályozza, hogy a vezetődrót belecsússon pl. a katéterbe.
2. Az intervenciós eszköz szelektyív elhelyezésének segítéséhez egy adott csatornába, óvatosan forgassa a vezetődrót proximális végét, amint előre halad.
3. A kontrásztanyag kristályosodásának/alvadásának megakadályozása érdekében folyamatos sóoldatos öblítést kell fenntartani a intervenciós eszköz és a vezetődrót között az eljárás alatt. A lumen öblítéséhez használt fecskefélé méretét az intervenciós eszköz hosszához és átmérőjéhez kell adaptálni.
4. A használatok között, ugyanonnan eljárás alatt, tegye a vezetődrótot sóoldattal töltött tartályba, vagy töltse fel az adagolót sóoldattal, a csomagban kapott luer-zár segítségével, és helyezze vissza a vezetődrótot az adagolóba a disztális végével előre. Győződjön meg arról, hogy a proximális vég egy részt kinn hagyja az adagolóból.
5. Amikor befejezte az eljárást, távolítsa el a vezetődrótot és az intervenciós eszközöt az eljárás protokolljának megfelelően.
6. Használat után a terméket a veszélyes hulladékokra vonatkozó helyi jogszabályoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

**Tárolás:**

Hűvös, sötét és száraz körülmények között tárolandó.

Páratartalom-korlátozások: 30% - 70%. Hőmérsékleti határértékek: 2 °C - 49 °C.

**Felhasználható:**

A vezetődrót legfeljebb a címén jelzett dátumig használható.

**Ártalmatlanítás:**

Az ártalmatlanítás a veszélyes hulladékokra vonatkozó elfogadott orvosi gyakorlat és helyi törvények és jogszabályok szerint végezhető.

**Biztonsági információk:**

A használati utasítást a termékkel együtt papír alapon megkapják, és az SP Medical weboldalán folyamatosan frissítik, és elektronikus letöltésre elérhető.

**Felelősség kizárása:**

Az SP Medical A/S nem felel a termék rendellenes használatából vagy módosításából adódó meghibásodásokról és minőségrömléstől. Ilyen esetekben nem vonatkozik a garancia. Az SP Medical A/S nem vállal felelősséget a termék módosításának vagy helytelen használatának következtében fellépő közvetlen vagy közvetett sérülésekért.

## Filo guida Accoat Standard

### Descrizione:

Il filo guida Accoat Standard è sterilizzato con EO, apirogeno e disponibile nelle seguenti varianti:

Sottotipo	Sottotipo di punta	Varianti disponibili
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dritta</li> <li>• A J</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Acciaio inossidabile con 2 varianti di rivestimento: con/senza PTFE</li> <li>• Diametro del filo guida</li> <li>• Forma della punta</li> <li>• Lunghezza flessibile distale</li> <li>• Lunghezza flessibile prossimale (solo per il tipo Schüller)</li> <li>• Lunghezza del filo guida</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dritta</li> <li>• A J</li> </ul>	

Per ulteriori informazioni, visitare il sito web di SP Medical.

### Uso previsto:

Il filo guida Accoat Standard è indicato per il posizionamento di dispositivi interventistici nel corso delle seguenti procedure diagnostiche e/o terapeutiche:

1. Procedure vascolari periferiche.
2. Procedure endourologiche.

### Controindicazioni:

#### Non utilizzare nel sistema cerebrale, cardiaco o circolatorio centrale.

### Avvertenze:

1. MONOUSO. Il filo guida è esclusivamente monouso. Il riutilizzo del filo guida comporta un alto rischio di contaminazione e di un suo blocco all'interno del dispositivo interventistico o del corpo umano a causa di un attorcigliamento.
2. Questo filo guida è fornito in condizione sterile. Non risterilizzare o riutilizzare il filo guida.
3. Non ritirare il filo guida con rivestimento in PTFE attraverso un ago metallico.
4. Evitare l'interazione con dispositivi di metallo/plastica dura con spigoli vivi o bave che potrebbero staccare il rivestimento dal filo guida.
5. Non torcere né esercitare mai una forza eccessiva perché l'anima può penetrare nella spirale e causare danni vascolari.
6. Non fare mai avanzare o ritirare il filo guida se incontra resistenza, finché la causa della resistenza non venga determinata in fluoroscopia.
7. Non tentare di spostare il filo guida senza osservare la risposta della punta a tale spostamento.
8. Il filo guida contiene un'anima metallica. Non usare con apparecchiature inappropriate (ad esempio per la MRI).
9. Da utilizzare prima della data di scadenza riportata sulla confezione.

### Precauzioni:

1. Prima di aprire la confezione sterile, ispezionarla accuratamente per verificare che sia ancora intatta. Eseguire l'ispezione poco prima di utilizzare il filo guida e in buone condizioni di illuminazione. Controllare accuratamente la qualità della sigillatura sul lato trasparente della busta per escludere la presenza di scanalature e fessurazioni. Esaminare entrambi i lati, anteriore e posteriore, per accertarsi che non vi siano fori o altri difetti nella confezione, come abrasioni o fessurazioni. Usare una lente di ingrandimento in caso di dubbi sull'integrità della barriera sterile.
2. Non utilizzare se la confezione/la barriera sterile è rotta o danneggiata.
3. Prima dell'uso, ispezionare attentamente il filo guida per accertarsi che non presenti danni.
4. Non utilizzare fili guida danneggiati.
5. SP Medical non consiglia una particolare tecnica o configurazione del dispositivo per l'uso, e le fasi contenute in queste istruzioni per l'uso sono fornite solo a scopo informativo.
6. Il filo guida deve essere selezionato e usato solo da medici esperti, formati nelle tecniche invasive e nell'uso dei fili guida e che conoscono bene gli effetti collaterali e i rischi comunemente associati alle procedure interventistiche.
7. Il medico deve valutarne l'appropriatezza in base alla condizione del singolo paziente e alla propria formazione ed esperienza medica.
8. È sempre responsabilità del medico determinare e garantire l'idoneità del paziente alla procedura in cui viene utilizzato il filo guida.

### Potenziali effetti collaterali:

Le possibili complicanze includono, tra le altre, le seguenti:

- Trauma del vaso/del tratto
- Occlusione/restringimento del vaso/del tratto
- Infusione e infiammazione
- Reazione allergica

### Incidente grave:

Ogni incidente grave che si sia verificato in relazione al dispositivo deve essere riferito immediatamente al produttore e all'autorità competente dello Stato Membro nel quale risiede l'operatore e/o il paziente. Per ulteriori informazioni, contattare il fabbricante.

### Compatibilità:

Il filo guida può essere utilizzato in combinazione con dispositivi interventistici in un laboratorio di emodinamica. L'utente finale è l'unico responsabile della scelta del dispositivo appropriato. Deve esserci uno spazio di almeno 0,01 mm (0,0004") tra il lume del dispositivo interventistico e il filo guida.

### Preparazioni prima dell'uso:

1. Rimuovere con attenzione il filo guida dal dispenser.
2. Ispezionare attentamente il filo guida per accertarsi che non abbia attorcigliamenti o che non sia in altro modo danneggiato.
3. Verificare la compatibilità del diametro del filo guida con il dispositivo interventistico prima dell'uso.

### Istruzioni per l'uso:

1. Quando si introduce il filo guida nel dispositivo interventistico, assicurarsi che dal ricordo prossimale sporgano almeno 2 centimetri del filo guida. Questo impedirà al filo guida di scivolare all'interno del catetere.
2. Per facilitare il posizionamento selettivo del dispositivo interventistico in un determinato vaso, ruotare delicatamente l'estremità prossimale del filo guida mentre viene fatto avanzare.
3. Per evitare la cristallizzazione/coagulazione dell'agente di contrasto, durante la procedura va mantenuto un flusso continuo di soluzione salina tra il dispositivo interventistico e il filo guida. La dimensione della siringa utilizzata per irrigare il lume deve essere adatta alla lunghezza e al diametro del catetere.
4. Tra un uso e l'altro, nell'ambito della stessa procedura, porre il filo guida in un contenitore riempito di soluzione salina oppure, con il luer lock fornito nella confezione, riempire il dispenser con soluzione salina e reinserire il filo guida nel dispenser, a partire dall'estremità distale. Assicurarsi di lasciare un segmento dell'estremità prossimale fuori dal dispenser per facilitarne l'identificazione.
5. Al termine della procedura, rimuovere il filo guida e il dispositivo interventistico attenendosi al protocollo previsto.
6. Smaltire il prodotto dopo l'uso secondo le vigenti normative locali in materia di rifiuti pericolosi.

### Conservazione:

Conservare in un ambiente fresco, buio e asciutto.

Limiti di umidità: 30% - 70%. Limiti di temperatura: 2 °C - 49 °C.

### Data di scadenza:

Il filo guida deve essere utilizzato entro e non oltre la data di scadenza indicata sull'etichetta.

### Smaltimento:

Procedere allo smaltimento in conformità alla pratica medica accettata e alle norme e ai regolamenti locali applicabili per i rifiuti pericolosi.

### Informazioni relative alla sicurezza:

Le Istruzioni per l'uso vengono fornite in formato cartaceo unitamente ai prodotti e mantenute aggiornate e disponibili per il download in formato elettronico sul sito web di SP Medical.

### Esclusione di responsabilità:

SP Medical A/S non è responsabile per difetti/deterioramento causati da uso inappropriate o da modifiche apportate al prodotto. In questi casi il prodotto non è coperto dalla garanzia. SP Medical A/S declina ogni responsabilità per danni diretti o indiretti che possano verificarsi in conseguenza di una modifica o dell'utilizzo inappropriate del prodotto.

**Aparaksts.**

Accoat Standard vadītājstīga ir ar etilēna oksīdu sterilizēta, nepirogēna, un ir pieejami šādi varianti:

Apakštīps	Gala apakštīps	Pieejamie varianti
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Taisns</li> <li>• J veida gals</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Nerūsējošs tērauds ar 2 pārklājuma variantiem: ar PTFE/bez tā</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Taisns</li> <li>• J veida gals</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Vadītājstīgas diametrs</li> <li>• Gala forma</li> <li>• Elastīgās stīgas garums distāli</li> <li>• Elastīgās stīgas garums proksimāli (tikai Schüller)</li> <li>• Vadītājstīgas garums</li> </ul>

Sīkāku informāciju skatiet SP Medical tīmekļa vietnē.

**Paredzētais lietošanas mērķis.**

Accoat standard vadītājstīga ir paredzēta invazīvu ierīču ievietošanai šādu diagnostisku un/vai terapeitisku procedūru laikā:

1. Perifēro asinsvadu procedūras.
2. Endouroloģiskas procedūras.

**Kontrindikācijas.****Nav paredzēta izmantošanai cerebrālajos asinsvados, sirds vai centrālajā asinsrites sistēmā.****Brīdinājumi.**

1. VIENREIZĒJAI LIETOŠANAI. Šī vadītājstīga paredzēta tikai vienreizējai lietošanai. Atkārtota vadītājstīgas lietošana ir saistīta ar augstu piesārņojuma risku un vadītājstīgas iestrēgšanas risku invazīvajā ierīcē vai cilvēka ķermenī tās saliekšanās dēļ.
2. Šī vadītājstīga tiek piegādāta sterīlā stāvokli. Nesterilizēt un neizmantot vadītājstīgu atkārtoti.
3. Neizņemiet ar PTFE pārkātu vadītājstīgu caur metāla datu.
4. Nepielaujiet saskari ar metāla/cietas plāstmas ierīcēm, kam ir asas malas vai dzelkšņi, jo tās var sabojāt vadītājstīgas pārklājumu.
5. Nekādā gadījumā negrieziet serdeni un nepielieciet tam pārlieku lielu spēku, jo serdenis var caurdurt spirāli un izraisīt asinsvadu bojājumus.
6. Nekad nevirziet šo stīgu uz priekšu un neizņemiet to, ja ir jūtama pretestība, līdz ar fluoroskopijas palīdzību netiek noteikts tās célonis.
7. Nemēģiniet virzīt vadītājstīgu, neņemot vērā novēroto gala reakciju.
8. Vadītājstīgi ir metāla serdenis. Neizmantot ar nepiemērotām iekārtām (piemēram, MR iekārtām).
9. Izlietot līdz derīguma termiņam, kas norādīts uz iepakojuma.

**Piesardzības pasākumi.**

1. Pirms atvēšanas sterīlais iepakojums ir rūpīgi jāpārbauda, lai noteiktu, vai tas nav bojāts. Pārbaude ir jāveic labā apgaismojumā, tiesi pirms vadītājstīgas izmantošanas. Ir rūpīgi jāpārbauda, vai atplēšamā kabatas caurspīdīgajā pūse nav iespiestu rievu un plaisu. Ir jāpārbauda, vai priekšpusē un mugurpusē nav iedobumu vai tādu iepakojuma defektu kā skrāpējumi un plaisas. Ja šaubāties par sterīlās barjeras veselumu, izmantojiet palielināmo stīklu.
2. Nelietot, ja iepakojums/sterīla barjera ir saplēsta/bojāta.
3. Pirms lietošanas rūpīgi pārbaudiet, vai vadītājstīga nav bojāta.
4. Nelietot bojātas vadītājstīgas.
5. SP Medical neiesaka izmantot konkrētu metodi vai ierīces konfigurāciju, un šajā lietošanas instrukcijā iekļautās darbības ir paredzētas tikai informatīvos nolūkos.
6. Vadītājstīgu drīkst izvēlēties un izmantot tikai pieredzējuši ārsti, kuri ir apmācīti invazīvu metožu un vadītājstīgu izmantošanā un pārzina ar invazīvām procedūrām bieži saistītas blaknes un riskus.
7. Ārstam ir jāizvērtē piemērotība atbilstoši katra pacienta stāvoklim un savai medicīniskajai sagatavotībai un pieredei.
8. Kad tiek izmantota vadītājstīga, ārsts vienmēr ir atbildīgs par pacienta piemērotības šai procedūrai noteikšanu un nodrošināšanu.

**Iespējamās blaknes.**

Cita starpā iespējamās komplikācijas ir šādas:

- asinsvada/nervu kūliša trauma;
- asinsvada/nervu kūliša sašaurināšanās/oklūzija;
- infekcija un iekāsums;
- alerģiska reakcija.

**Nopietns negadījums.**

Par katu nopietnu negadījumu, kas noticis saistībā ar ierīci, ir nekavējoties jāziņo ražotājam un tās dalībvalsts kompetentajai iestādei, kurā ir reģistrējies lietotājs un/vai pacients. Lai saņemtu sīkāku informāciju, sazinieties ar ražotāju.

**Saderība.**

Vadītājstīgu drīkst izmantot kopā ar invazīvām ierīcēm katetrizācijas laboratorijas apstākļos. Vienīgi galatototās ir atbildīgs par piemērotās ierīces izvēli. Starp invazīvām ierīcēm lūmenu un vadītājstīgu ir jābūt vismaz 0,0004 collu (0,01 mm) atstatumam.

**Sagatavošana lietošanai.**

1. Uzmanīgi izpēriet vadītājstīgu no sadalītāja.
2. Rūpīgi pārbaudiet vadītājstīgu, lai pārliecinātos, ka tā nav saliekusies vai citā veidā bojāta.
3. Pirms lietošanas pārliecinieties par vadītājstīgas diametra atbilstību invazīvajai ierīcei.

**Lietošanas norādījumi:**

1. Ievadot vadītājstīgu invazīvajā ierīcē, pārliecinieties, vai vismaz 2 centimetri vadītājstīgas izvirzīs no proksimālās uzmafas. Tādējādi vadītājstīga neieslīdēs, piemēram, katetrā.
2. Lai atvieglotu selektīvu invazīvās ierīces ievietošanu noteiktā asinsvadā, viegli pagrieziet vadītājstīgas proksimālo galu, kad tā tiek virzīta uz priekšu.
3. Lai nepieļautu kontrastvielas kristalizāciju/sarecēšanu, procedūras laikā zonā starp invazīvo ierīci un vadītājstīgu ir nepārtrauktī jāveic skalōšana ar fizioloģisko šķidumu. Lūmena skalōšanai izmantošanas laikā izmēram ir jābūt piemērotam invazīvās ierīces garumam un diametram.
4. Lietošanas starpīko vienas procedūras ietvaros ievietojet vadītājstīgu tvertnē ar fizioloģisko šķidumu vai piepildīt sadalītāju ar fizioloģisko šķidumu, izmantojot komplektā ieķauto Luera uzgali, un ar distālo galu pa priekšu atkārtoti ievietojet vadītājstīgu sadalītāju. Atstājiet proksimālo galu daļu ārpus sadalītāja.
5. Kad procedūra ir pabeigta, izņemiet vadītājstīgu un invazīvo ierīci, ievērojot procedūras protokolu.
6. Izmetiet izstrādājumu pēc izmantošanas saskaņā ar vietējām instrukcijām par bīstamiem atkritumiem.

**Uzglabāšana.**

Uzglabāt vēsā, tumšā un sausā vietā.

Mitrums ierobežojumi: 30% - 70%. Temperatūras ierobežojumi: 2°C – 49°C.

**Derīguma terminš.**

Vadītājstīgu nedrīkst lietot, kad pagājis uz etiķetes norādītais laiks.

**Likvidēšana.**

Izstrādājums jālikvidē atbilstoši pienemtajai medicīnas praksei un spēkā esošajiem vietējiem likumiem un noteikumiem par bīstamiem atkritumiem.

**Informācija par drošību.**

Lietošanas instrukcija tiek piegādāta izdrukātā veidā kopā ar izstrādājumiem un tā tiek atjaunināta un ir pieejama lejupielādei elektroniskā veidā SP Medical tīmekļa vietnē.

**Saistību atruna.**

SP Medical A/S nav atbildīgs par neatbilstošas izmantošanas vai izstrādājumu izmaiņu izraisītiem defektiem/bojājumiem. Šādos gadījumos uz izstrādājumu neattiecas garantija. SP Medical A/S neuzņemas atbildību par tiešām vai netiešām traumām, kas var rasties nepareizas izstrādājuma lietošanas vai izmaiņu dēļ.

**„Accoat Standard“ kreipiamoji viela****Aprašymas**

„Accoat Standard“ kreipiamoji viela yra sterilizuota EO, nepirogeninė. Galimi šie variantai:

Potipis	Galiuko potipis	Galimi variantai
„Lunderquist“	• Tiesi • J formos galiuku	• Nerūdijančio plieno su dvejopa danga: su / be PTFE • Kreipiamosios vielos skersmuo
„Schüller“	• Tiesi • J formos galiuku	• Galiuko forma • Distalinis lankstus ilgis • Proksimalinis lankstus ilgis (tik „Schüller“) • Kreipiamosios vielos ilgis

Daugiau informacijos žr. „SP Medical“ tinklavietėje.

**Paskirtis:**

„Accoat Standard“ kreipiamoji viela skirta jvedimui į intervencinius prietaisus per diagnostikos ir/arba terapijos procedūras, būtent:

- Periferinių kraujagyslių procedūros.
- Endourologijos procedūros.

**Kontraindikacijos:****Neskirta naudoti smegenų, širdies arba centrinės kraujotakos sistemoje.****Ispėjimai:**

- VIENKARTINIO NAUDOJIMO. Ši kreipiamoji viela skirta naudoti tik vieną kartą. Kartotinai naudojant kreipiamają vielą kyla didelė rizika, susijusi su vielos užkrėtimu ir užstrigimu intervencinio prietaiso viduje arba žmogaus organizme kreipiamajai vielai susiskukus.
- Ši kreipiamoji viela tiekama sterili. Kreipiamosios vielos negalima sterilizuoti arba naudoti pakartotinai.
- Netraukite PTFE dengtos kreipiamosios vielos per metalinę adatą.
- Saugokite nuo savyekos su metaliniais / kietais plastikinių įtaisais, kurie yra aštriabriauniai arba ant kurių gali susidaryti atplaišų, dėl ko nuo kreipiamosios vielos gali atsiškirti danga.
- Niekada nesusukite arba nenaudokite per didelės jėgos, nes šerdis gali pradurti ritę bei pažeisti kraujagyslę.
- Jokiui būdu nestumkite ir netraukite kreipiamosios vielos esant pasipriešinimui, kol nenustatysite pasipriešinimo priežasties fluoroskopijos būdu.
- Neméginkite judinti kreipiamosios vielos, jeigu nematote jos viršinės atsako.
- Kreipiamoji viela turi metalinę šerdį. Nenaudokite su jokia netinkama įrangą (pvz., MRI).
- Panaudoti iki tinkamumo datos, nurodytos ant pakuočės.

**Atsargumo priemonės:**

- Priės atidarydami sterilią pakuočę atidžiai patirkinkite, ar ji nepažeista. Patirką būtina atlikti priės pat naudojant kreipiamają vielą ir tinkamai apšviestoje patalpoje. Būtina kruopščiai apžiūrėti, ar kokybiškai užsandarinta maišelio nuplėšiamia juostele permatoma pusė, ar nėra griovelų ir įtrūkimų. Tirkinama, ar tiek priekinėje, tiek galinėje puseje nėra mažų skyllučių ar kitų pakavimo defektų, kaip antai išsilimus ar įtrūkimai. Jei sterilumo barjerų kokybė kelia abejonių, apžiūrėkite per padidinamajį stiklą.
- Nenaudokite, jeigu pakuočę / sterilumo barjeras pažeisti / sugadinti.
- Priės naudodami atidžiai apžiūrėkite, ar kreipiamoji viela niekaip kitaip nepažeista.
- Nenaudokite pažeistų kreipiamujų vielų.
- „SP Medical“ nerekomenduoja naudoti tam tikros technikos ar įrenginio konfiguracijos, o šiose instrukcijose pateiktai veiksmai, kurių reikia imtis, yra tik informacijos pobūdžio.
- Kreipiamają vielą parinkti ir naudoti turėtų tik patyре gydytojai, kvalifikuoti atlikti invazines procedūras ir naudoti kreipiamasišias vielas bei žyntautys intervenciniems procedūroms būdingą šalutinį poveikį bei pavojus.
- Gydytojas turi įvertinti tinkamumą pagal individualią paciento būklę ir savo medicininį išsilavinimą bei patirtį.
- Gydytojas visada yra atsakingas už procedūros, per kurią naudojama kreipiamoji viela, tinkamumo pacientui nustatymą ir užtikrinimą.

**Galimas šalutinis poveikis**

Gali kilti šios ir kitos komplikacijos:

- Kraujagyslės / trakto trauma
- Kraujagyslės / trakto susiaurėjimas / užakimas
- Infekcija ir uždegimas
- Alerginė reakcija

**Rimtas incidentas:**

Apie kiekvieną su prietaiso naudojimu susijusį rimtą incidentą nedelsiant būtina pranešti ir kompetentingai valstybės narės, kuri yra naudotojo arba paciento buvimo vieta, vadovaybei. Daugiau informacijos teiraukitės pas gamintoją.

**Kartu naudojamos priemonės:**

Kreipiamoji viela gali būti naudojama kartu su intervenciniais prietaisais kateterių laboratorijos aplinkoje. Reikiama prietaiso pasirinkimas yra tik galutinio naudotojo atsakomybė. Tarp intervencinio prietaiso spindžio ir kreipiamosios vielos turi būti palikta bent 0,0004" (0,01 mm) tarpas.

**Paruošimas naudoti:**

- Atsargiai išimkite kreipiamają vielą iš apsauginio įtaiso.
- Atidžiai apžiūrėkite kreipiamają vielą, kad įsitikintumėte, jog ji nesusukusi arba kitaip nepažeista.
- Prieš naudodami patirkinkite, ar kreipiamosios vielos skersmuo tinkta naudoti su prietaisu, kuriuo atliekama intervencija.

**Naudojimo nurodymai**

- Įvesdami kreipiamają vielą į intervencinį prietaisą įsitikinkite, kad bent 2 cm vielos yra išlinę pro proksimalinę jungtį. Taip kreipiamoji viela negalės nuslyti, pavyzdžiu, kateterio viuje.
- Kad lengviau atluktumėte selektyvų intervencinio prietaiso įvedimą į konkretą kraujagyslę, švelnai suukite kreipiamosios vielos proksimalinį galą, kai ji juda pirmyn.
- Kad kontrastinis preparatas nesikristalizuotų / netirštėtu, per procedūrą būtina užtikrinti nenutrūkstančią fiziologinio tirpalo srovę tarp intervencinio įtaiso ir kreipiamosios vielos. Spindžiu praplauti naudojamo švirkšto dydį reikia pritaikyti pagal intravencinio prietaiso ilgį ir diametram.
- Kai atlakdami tą pačią procedūrą įtaiso nenaudojate, laikykite kreipiamają vielą fiziologinio tirpalo vonelėje arba pripildykite apsauginį įtaisą fiziologinio tirpalo, naudodami pakuočę pateiktą „Luer lock“ jungtį, ir iðdekitė į jį kreipiamają vielą distaliniu galu. Palikite proksimalinio galо dalį išsišiusią iš apsauginio įtaiso.
- Kai procedūra yra atlakta, ištraukite kreipiamają vielą į intervencinį prietaisą pagal procedūros protokolą.
- Naudotą gaminį pašalinkite pagal vietos pavojingų atliekų tvarkymo instrukcijas.

**Laikymas**

Laikyti vėsojoje tamsioje ir sausoje vietoje.

Drėgnio ribos: 30 % - 70 %. Temperatūros ribos: 2°C - 49°C.

**Tinkamumo data**

Kreipiamają vielą draudžiama naudoti vėliau nei nurodyta etiketėje.

**Šalinimas**

Šalinimas turi būti atliekamas vadovaujantis priimta medicinos praktika ir galiojančias vietinius pavojingų atliekų sąrašais ir reglamentais.

**Saugos informacija**

Naudojimo instrukcijos pateikiamos popieriui formatu kartu su gaminiais, o jų atnaujinimus galima elektronine forma parsisiųsti iš „SP Medical“ tinklavietės.

**Atsakomybės apribojimas**

Bendrovė „SP Medical A/S“ neatsako už defektus ir gedimus, atsiradusius dėl netinkamo gaminio naudojimo arba modifikacijų. Šiomis aplinkybėmis gamininiu garantija netaikoma. Bendrovė „SP Medical A/S“ neprisiima atsakomybės už tiesioginius arba netiesioginius sužalojimus, kuriuos gali sukelti modifikuotas arba netinkamai naudojamas gaminys.

**Beskrivelse:**

Accoat Standard ledesonden er EO-sterilisert, ikke-pyrogen og tilgjengelig i følgende varianter:

Undertype	Spissundertype	Tilgjengelige varianter
Lunderquist	• Rett • J-spiss	• Rustfritt stål med to typer belegg: med/uten PTFE • Ledesondens diameter • Spissform • Distal fleksibel lengde • Proksimal fleksibel lengde (kun for Schüller) • Ledesondens lengde
Schüller	• Rett • J-spiss	

Se SP Medicals nettsted for mer informasjon.

**Tiltenkt formål:**

Accoat Standard ledesonden er indisert for plassering av intervensionsenheter under diagnostiske og/eller terapeutiske prosedyrer i:

1. Perifere karprosedyrer.
2. Endourologiske prosedyrer.

**Kontraindikasjon:****Ikke til bruk i hjernen, hjertet eller det sentrale sirkulasjonssystemet.****Advarsler:**

1. ENGANGSBRUK. Denne ledesonden er kun tiltenkt for engangsbruk. Gjenbruk av ledesonden medfører høy risiko for kontaminasjon og låsing av ledesonden inne i intervensionsenheten eller menneskekroppen på grunn av at ledesonden bøyes.
2. Denne ledesonden leveres steril. Ledesonden må ikke resteriliseres eller brukes på nytt.
3. Ikke trekk den PTFE-belagte ledesonden ut gjennom en metallnål.
4. Unngå samhandling med utstyr i metall eller hard plast som har skarpe kanter eller fliser som kan separere belegget fra ledesonden.
5. Du må aldri vri eller bruke makt, siden kjernen kan penetrere spolen og skade blodkarene.
6. Ikke før frem eller trekk ut ledesonden mot motstand før årsaken til motstanden er bestemt ved bruk av fluoroskop.
7. Ikke forsøk å bevege ledesonden uten å observere den resulterende spissresponsen.
8. Ledesonden inneholder en metallisk kjerne. Må ikke brukes med uegnet utstyr (f.eks. MR).
9. Skal brukes før utløpsdatoen på pakningen.

**Forsiktighetsregler:**

1. Før åpning bør den sterile pakningen undersøkes nøy for å kontrollere om den fremdeles er intakt. Inspeksjonen må utføres rett før ledesonden brukes og under gode lysforhold. Forseglingens kvalitet på den gjennomsiktige siden av riveposen må undersøkes nøy for kanaler og sprekker. Både fram- og baksiden må undersøkes med tanke på små hull eller andre pakningsdefekter som slitasje eller sprekker. Bruk et forstørrelsesglass hvis du er usikker på om den sterile barrienen er intakt.
2. Ikke bruk hvis pakningen / den sterile barrieren er brutt/skadet.
3. Før bruk, undersøk ledesonden nøy for skader.
4. Bruk ikke skadde ledesonder.
5. SP Medical anbefaler ikke en bestemt teknikk eller enhetskonfigurasjon for bruk, og trinnene i denne bruksanvisningen er kun ment som informasjon.
6. Ledesonden skal kun velges og brukes av erfane leger med opplæring innen invasive teknikker, bruk av ledesonder og kjennskap til bivirkninger og farer vanligvis forbundet med intervensionsprosedyrer.
7. Legen skal evaluere egnetheten ut fra den enkelte pasientens tilstand og sin egen medisinske opplæring og erfaring.
8. Det er alltid legens ansvar å avgjøre og sikre pasientens egnethet for prosedyren der ledesonden blir brukt.

**Mulige bivirkninger:**

Mulige komplikasjoner inkluderer, men er ikke begrenset til, følgende:

- Skade på kar/kanal
- Innsnevring/okklusjon av kar/kanal
- Infeksjon og betennelse
- Allergisk reaksjon

**Alvorlig hendelse:**

Enhver alvorlig hendelse som oppstår i forbindelse med enheten skal rapporteres umiddelbart til produsenten og den kompetente myndigheten i medlemslandet der brukeren og/eller pasienten er hjemmehørende. Kontakt produsenten for mer informasjon.

**Kompatibilitet:**

Ledesonden kan brukes i kombinasjon med intervensionsenheter i et kateteriseringslaboratoriemiljø. Sluttbrukeren har eneansvar for å velge riktig enhet. Det må være minst 0,01 mm (0,0004") klaring mellom hulrommet i intervensionsenheten og ledesonen.

**Forberedelser for bruk:**

1. Fjern ledesonden forsiktig fra dispenseren.
2. Undersøk ledesonden grundig for å forsikre at den ikke er bøyd eller på annet vis skadet.
3. Bekreft kompatibiliteten til ledesondens diameter med intervensionsenheten før bruk.

**Bruksanvisning:**

1. Når du fører ledesonden inn i intervensionsenheten, påse at minst 2 centimeter av ledesonden kommer ut fra den proksimale koblingen. Dette forhindrer at ledesonden blir inne i f.eks. kateteret.
2. For å bidra til selektiv plassering av intervensionsenheten i et bestemt blodkar, roter den proksimale enden av ledesonden forsiktig mens den føres fremover.
3. For å hindre krystallisering/koagulering av kontrastmidlet bør saltlösning skylles kontinuerlig mellom intervensionsenheten og ledesonden i løpet av prosedyren. Størrelsen av sprøyten som brukes til å skylle hulrommet, bør tilpasses intervensionsenhetens lengde og diameter.
4. Mellom anvendelser, i løpet av samme prosedyre, plasser ledesonden i en beholder fylt med saltlösning, eller fyll dispenseren med saltlösning, ved bruk av luerlåsen som følger med pakningen, og sett ledesonden inn i dispenseren igjen med den distale enden først. Sørg for å etterlate et segment av den proksimale enden utenfor dispenseren.
5. Når prosedyren er fullført, fjern ledesonden og intervensionsenheten i samsvar med prosedyremessig protokoll.
6. Kast produktet etter bruk ifølge lokale instruksjoner for farlig avfall.

**Oppbevaring:**

Skal oppbevares under kalde, mørke og tørre forhold.

Luftfuktighetsgrenser: 30 % – 70 %. Temperaturgrenser: 2 °C – 49 °C.

**Utløpsdato:**

Ledesonden skal ikke brukes senere enn det som er angitt på etiketten.

**Kassering:**

Kassering skal skje i samsvar med godkjent medisinsk praksis og gjeldende lokale lover og forskrifter for farlig avfall.

**Sikkerhetsinformasjon:**

Bruksanvisningen leveres i trykt format sammen med produktene og holdes oppdatert og tilgjengelig for elektronisk nedlasting på SP Medicals nettsted.

**Ansvarsfraskrivelse:**

SP Medical A/S er ikke ansvarlig for defekter/forrhengelse som oppstår fra unormal bruk eller endringer utført på produktet. Under disse omstendighetene dekkes ikke produktet av garantien. SP Medical A/S fraskriver seg ansvar for direkte eller indirekte skader som kan oppstå på grunn av at produktet ble endret eller feilaktig brukt.

**Prowadnik Accoat Standard****Opis:**

Prowadnik Accoat Standard jest wyrokiem sterylizowanym tlenkiem etylenu, niepirogennym dostępnym w następujących wariantach:

Podtyp	Podtyp końcówek	Dostępne warianty
Lunderquist	• prosty • końcówka J	• stal nierdzewna z dwoma wariantami powłoki: z lub bez PTFE • średnica prowadnika • kształt końcówek • długość elastycznej końówka dystalnej
Schüller	• prosty • końcówka J	• długość elastycznej końówka proksymalnej (dotyczy tylko wariantu Schüllera) • długość prowadnika

Więcej informacji można znaleźć na stronie internetowej SP Medical.

**Przeznaczenie:**

Prowadnik Accoat Standard przeznaczony jest do wprowadzania wyrobu interwencyjnego podczas zabiegów diagnostycznych i/lub terapeutycznych w:

1. Zabiegach naczyń obwodowych.
2. Zabiegach endourologicznych.

**Przeciwwskazania:**

**Nie stosować w obrębie naczyń krwionośnych mózgu, serca lub centralnym układzie krążenia.**

**Ostrzeżenia:**

1. WYRÓB PRZENACZONY DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU. Prowadnik jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Ponowne użycie prowadnika wiąże się z wysokim ryzykiem zakażenia i zablokowania się prowadnika wewnątrz wyrobu interwencyjnego w ciele człowieka ze względu na zagięcia prowadnika.
2. Ten prowadnik jest dostarczany w stanie sterylnym. Prowadnika nie wolno sterylizować ponownie ani powtórnie używać.
3. Nie wycofywać prowadnika powlekanej PTFE przez metalową igłę.
4. Unikać oddziaływań z innymi wyrobami z metalu/twardych tworzyw sztucznych mających ostre krawędzie lub zadziora, które mogą spowodować oddzielenie powłoki od prowadnika.
5. Nie skracać ani nie używać nadmiernej siły, ponieważ rdzeń może przebić cewkę i uszkodzić naczynie.
6. Nigdy nie należy wsuwać ani wyjmować prowadnika w przypadku wyczuwalnego oporu do momentu określenia przyczyny występowania oporu za pomocą fluoroskopii.
7. Nie należy przesuwać prowadnika, jeśli nie można zaobserwować reakcji końówka.
8. Prowadnik składa się z wykonanego z metalu rdzenia. Nie używać w środowisku z niezgodnymi urządzeniami (np. w pobliżu aparatów do obrazowania metodą RM).
9. Należy użyć przed upływem terminu przydatności podanego na opakowaniu.

**Środki ostrożności:**

1. Przed otwarciem należy dokładnie sprawdzić, czy jałowe opakowanie nie zostało uszkodzone. Kontrola należy przeprowadzić tuż przed użyciem prowadnika i w dobrych warunkach oświetleniowych. Należy dokładnie sprawdzić jakość zgrzewu na przezroczystej stronie torby pod kątem kanałów powietrza i pęknień. Należy sprawdzić, czy na przedniej i tylniej stronie nie ma otworów lub innych wad opakowania, takich jak otarcia lub pęknienia. W razie wątpliwości co do integralności bariery sterylnej należy użyć narzędzia powiększającego.
2. Nie używać, jeśli opakowanie / bariera sterylna jest przerwane / uszkodzone.
3. Przed użyciem należy dokładnie sprawdzić, czy na prowadniku nie występują uszkodzenia.
4. Nie należy używać uszkodzonych prowadników.
5. Firma SP Medical nie zaleca stosowania konkretniej techniki ani konfiguracji wyrobu, a czynności opisane w niniejszej instrukcji mają charakter wyłącznie informacyjny.
6. Wyboru prowadnika powinni dokonywać i używać go wyłącznie doświadczeni lekarze wyszkoleni w zakresie technik inwazyjnych i stosowania prowadników, znający działania niepożądane i zagrożenia związane z zabiegami interwencyjnymi.
7. Lekarz powinien ocenić stosowność zgodnie ze stanem pacjenta oraz na podstawie swojego wykształcenia i doświadczenia medycznego.
8. Decyzja o kwalifikacji pacjenta do zabiegu operacyjnego z wykorzystaniem prowadnika należy do lekarza.

**Potencjalne działania niepożądane:**

Mögliche Reaktionen umfassen unter anderem:

- Uraz naczynia / dróg żółciowych
- Zwężenie/skurcz naczynia / dróg żółciowych
- Zakażenie lub zapalenie
- Reakcja alergiczna

**Poważne incydenty:**

Każdy poważny incydent, który zaistniał w związku z wyrokiem, należy niezwłocznie zgłosić wytwórcy i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym ma siedzibę użytkownik i/lub pacjent. W celu uzyskania dalszych informacji należy skontaktować się z producentem.

**Zgodność:**

Prowadnik może być używany w połączeniu z wyrobami interwencyjnymi w pracowniach cewnikowania. Użytkownik końcowy ponosi wyjątkową odpowiedzialność za wybór odpowiedniego wyrobu. Należy zachować co najmniej 0,004" (0,01 mm) odstępu między światłem urządzenia interwencyjnego a prowadnikiem.

**Przygotowanie do użycia:**

1. Następnie należy ostrożnie wyjąć prowadnik z dozownika.
2. Należy dokładnie sprawdzić prowadnik, żeby upewnić się, że nie jest zagięty ani uszkodzony w inny sposób.
3. Przed zastosowaniem należy sprawdzić zgodność średnicy prowadnika z wyrobami interwencyjnymi.

**Instrukcja obsługi:**

1. Wprowadzając prowadnik do wyrobu interwencyjnego, należy upewnić się, że co najmniej 2 cm prowadnika wystają z obsadki proksymalnej. Zapobiegnie to zsunięciu się prowadnika wewnątrz np. cewnika.
2. Aby ułatwić selektywne wprowadzenia wyrobu interwencyjnego do danego naczynia, należy delikatnie obrócić proksymalny koniec prowadnika, jednocześnie wsuwając go do przodu.
3. Aby zapobiec kryształizacji/wykrzeplieniu się środka cieniąjącego, w trakcie zabiegu należy utrzymywać ciągły przepływ soli fizjologicznej pomiędzy wyrokiem interwencyjnym a prowadnikiem. Rozmiar strzykawki używanej do przepukiwania kanalu należy dostosować do długości i średnicy wyrobu interwencyjnego.
4. Pomiędzy kolejnymi zastosowaniami w trakcie tego samego zabiegu prowadnik należy umieszczać w pojemniku wypełnionym solą fizjologiczną lub należy napełnić dozownik solą fizjologiczną, korzystając ze złącza luer lock dołączonego do opakowania i ponownie wprowadzić prowadnik do dozownika, zaczynając od końca dystalnego. Fragment końca proksymalnego należy pozostawić poza dozownikiem.
5. Po zakończeniu procedury usunąć prowadnik i wyrzucić interwencyjny zgodnie z procedurą zabiegową.
6. Po użyciu produktu należy poddać utylizacji zgodnie z instrukcjami dotyczącymi odpadów niebezpiecznych.

**Przechowywanie:**

Należy przechowywać w chłodnym, ciemnym i suchym miejscu.

Zakres wilgotności: 30% - 70%. Zakres temperatury: 2–49°C

**Data ważności:**

Prowadnik należy użyć przed datą podaną na etykiecie.

**Utylizacja:**

Wyrob należy poddać utylizacji zgodnie z przyjętymi praktykami medycznymi i stosownym prawem oraz regulacjami lokalnymi dotyczącymi odpadów stanowiących zagrożenie.

**Informacje dotyczące bezpieczeństwa:**

Instrukcja użycia (IFU) dostarczana jest w wersji drukowanej wraz z produktami i jest ona aktualizowana i udostępniana do pobrania w wersji elektronicznej na stronie internetowej SP Medical.

**Wyłączenie odpowiedzialności:**

Firma SP Medical A/S nie odpowiada za wady / pogorszenie jakości powstałe w wyniku niewłaściwego użycia lub modyfikacji produktu. W tych okolicznościach produkt nie jest objęty gwarancją. Firma SP Medical A/S nie ponosi odpowiedzialności za bezpośrednie lub pośrednie obrażenia powstałe w wyniku modyfikacji lub niewłaściwego użycia produktu.

## Fio-guia Accoat Standard

### **Descrição:**

O fio-guia Accoat Standard foi esterilizado por OE, é apirogénico e encontra-se disponível nas seguintes variantes:

Subtipo	Subtipo da ponta	Variantes disponíveis
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Reta</li> <li>• Ponta em J</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Aço inoxidável com 2 variantes de revestimento: com/sem PTFE</li> <li>• Diâmetro do fio-guia</li> <li>• Formato da ponta</li> <li>• Comprimento flexível distal</li> <li>• Comprimento flexível proximal (apenas para Schüller)</li> <li>• Comprimento do fio-guia</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Reta</li> <li>• Ponta em J</li> </ul>	

Para mais informações, consulte o website da SP Medical.

### **Finalidade prevista:**

O Fio-guia Accoat Standard está indicado para a colocação de dispositivos de intervenção durante procedimentos de diagnóstico e/ou terapêutica em:

1. Procedimentos nos vasos periféricos.
2. Procedimentos endourológicos.

### **Contraindicação:**

**Não se destina a utilização no sistema cerebral, cardiovascular ou circulatório central.**

### **Avisos:**

1. UTILIZAÇÃO ÚNICA. Este fio-guia só pode ser utilizado uma vez. A reutilização do fio-guia envolve um elevado risco de contaminação e de bloqueio do fio-guia no interior do dispositivo de intervenção ou do corpo humano por fio-guia vincado.
2. Este fio-guia é disponibilizado esterilizado. Não reesterilize nem reutilize o fio-guia.
3. Não retire o fio-guia revestido com PTFE através de uma agulha metálica.
4. Evite a interação com dispositivos de metal/plástico rígido contendo arestas vivas ou rebarbas que possam separar o revestimento do fio-guia.
5. Nunca torça nem exerça força excessiva, dado que o núcleo poderá penetrar na espiral e causar lesões no vaso.
6. Em caso de resistência, nunca faça avançar nem retire o fio-guia enquanto a causa desta não tiver sido determinada por fluoroscopia.
7. Não tente mover o fio-guia sem verificar a resposta da ponta.
8. O fio-guia contém um núcleo metálico. Não utilize com equipamento inapropriado (por ex., com IRM).
9. Este dispositivo deve ser utilizado antes do fim do prazo de validade indicado na embalagem.

### **Precauções:**

1. Antes de abrir, a embalagem estéril deve ser cuidadosamente examinada para verificar se ainda está intacta. Deverá ser realizada uma examinação do fio-guia em boas condições de iluminação, antes da utilização do mesmo. O estado da selagem no lado transparente da saqueta deve ser cuidadosamente examinado, em busca de sinais de canais e fissuras. Deverão ser examinadas as faces dianteira e posterior em busca de orifícios ou outros defeitos de embalagem, tais como abrasões ou fissuras. Em caso de dúvida a respeito da integridade da barreira estéril, use uma lupa.
2. Não utilize se a embalagem/barreira estéril estiver aberta/danificada.
3. Antes de utilizar o fio-guia, inspecione-o cuidadosamente para verificar se está danificado.
4. Não utilize fios-guia danificados.
5. A SP Medical não recomenda uma técnica ou configuração particular de utilização do dispositivo, e os passos contidos nestas instruções de utilização são fornecidos a título meramente informativo.
6. O fio-guia deve ser selecionado e utilizado apenas por médicos experientes, formados nas técnicas invasivas, na utilização de fios-guia, e que estejam familiarizados com os efeitos secundários e os riscos normalmente associados aos procedimentos de intervenção.
7. O médico deve avaliar a adequação de acordo com a condição individual do paciente e a sua formação e experiência clínica.
8. O médico é responsável por determinar e assegurar a adequação do paciente ao procedimento em que se pretende utilizar o fio-guia.

### **Potenciais efeitos secundários:**

As possíveis complicações incluem, entre outras, as seguintes:

- Traumatismo de vaso/trato
- Estenose/oclusão de vaso/trato
- Infecção e inflamação
- Reação alérgica

### **Acidente grave:**

Todos os acidentes graves relacionados com o dispositivo devem ser comunicados sem demora ao fabricante e às autoridades competentes do Estado-Membro de residência do utilizador e/ou do paciente. Para mais informações, contacte o fabricante.

### **Compatibilidade:**

O fio-guia pode ser usado em combinação com dispositivos de intervenção, num ambiente CathLab. O utilizador final é o único responsável pela seleção do dispositivo apropriado. Deverá ser garantida uma folga de pelo menos 0,01 mm (0,0004") entre o lumen do dispositivo de intervenção e o fio-guia.

### **Preparativos antes da utilização:**

1. Retire cuidadosamente o fio-guia do dispensador.
2. Examine cuidadosamente o fio-guia para se certificar de que não está torcido nem danificado.
3. Confirme a compatibilidade do diâmetro do fio-guia com o dispositivo de intervenção antes de o utilizar.

### **Instruções de utilização:**

1. Ao introduzir o fio-guia no dispositivo de intervenção, assegure que o fio-guia ressal pelo menos 2 centímetros em relação ao eixo proximal. Isto irá impedir que o fio-guia deslize para dentro de, nomeadamente, o cateter.
2. Para auxiliar na colocação seletiva do dispositivo de intervenção num vaso em particular, rode cuidadosamente a extremidade proximal do fio-guia à medida que o faz avançar.
3. Para impedir que o produto de contraste cristalize/coagule, deve ser mantida irrigação contínua com soro fisiológico entre o dispositivo de intervenção e o fio-guia durante o procedimento. O tamanho da seringa utilizado para irrigar o lumen deve ser adaptado ao comprimento e diâmetro do dispositivo de intervenção.
4. Entre utilizações durante o mesmo procedimento, coloque o fio-guia num recipiente cheio de soro fisiológico ou encha o dispensador com soro fisiológico utilizando o luer lock fornecido na embalagem, e volte a inserir o fio-guia no dispensador, com a extremidade distal primeiro. Certifique-se de que deixa um segmento da extremidade proximal fora do dispensador.
5. Quando concluir o procedimento, retire o fio-guia e o dispositivo de intervenção de acordo com o protocolo de procedimento.
6. Descarte o dispositivo depois de o utilizar de acordo com os regulamentos locais em matéria de resíduos perigosos.

### **Armazenamento:**

Deve ser armazenado em local fresco e seco e ao abrigo da luz.

Limites de humidade: 30% - 70%. Limites de temperatura: 2°C - 49°C.

### **Data de validade:**

O fio-guia deve ser usado antes da data de validade constante da etiqueta.

### **Eliminação:**

A eliminação deverá ser realizada de acordo com as boas práticas médicas e a legislação e regulamentos locais aplicáveis em matéria de resíduos perigosos.

### **Informações de segurança:**

As instruções de utilização (IFU) em papel acompanham os produtos, estando igualmente disponíveis em formato eletrónico para transferência no website da SP Medical.

### **Limitação de responsabilidade:**

A SP Medical A/S não se responsabiliza por defeitos ou deterioração resultantes do uso indevido ou de modificações efetuadas no dispositivo. Nessas circunstâncias, o produto não é abrangido pela garantia. A SP Medical A/S declina toda a responsabilidade por lesões diretas ou indiretas que possam ocorrer como consequência da modificação ou má utilização do dispositivo.

## Fir de ghidaj Accoat Standard

### **Descriere:**

Firul de ghidaj Accoat Standard este sterilizat cu oxid de etilenă, este apirogen și este disponibil în următoarele variante:

Subtip	Subtip vârf	Variante disponibile
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Drept</li> <li>• Vârf „J”</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Oțel inoxidabil cu 2 variante de acoperire: cu/fără PTFE</li> <li>• Diametru firului de ghidaj</li> <li>• Forma vârfului</li> <li>• Lungime distală flexibilă</li> <li>• Lungime proximală flexibilă (numai pentru Schüller)</li> <li>• Lungimea firului de ghidaj</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Drept</li> <li>• Vârf „J”</li> </ul>	

Pentru informații suplimentare, accesați site-ul web al SP Medical.

### **Utilizarea prevăzută:**

Firul de ghidaj Accoat Standard este indicat pentru poziționarea dispozitivelor de intervenție în timpul procedurilor de diagnostic și/sau terapeutice în:

1. Proceduri vasculare periferice.
2. Proceduri endourológice.

### **Contraindicații:**

#### **A nu se utilizează pentru sistemul cerebral, cardiac sau sistemul circulator central.**

### **Avertizări:**

1. DE UNICĂ FOLOSINȚĂ. Acest fir de ghidaj este doar de unică folosință. Reutilizarea firului de ghidaj implică un risc ridicat de contaminare și de blocare a firului de ghidaj în interiorul dispozitivului de intervenție sau în corpul uman, din cauza îndoierii firului de ghidaj.
2. Acest fir de ghidaj este furnizat în stare sterilă. Nu resterilizați și nu reutilizați firul de ghidaj.
3. Nu scoateți firul de ghidaj acoperit cu PTFE într-un ac de metal.
4. Evitați interacțiunea cu alte dispozitive metalice/din plastic dur care prezintă multii ascuțite sau cu risc de bavuri care pot separa învelișul de firul de ghidaj.
5. Nu răsuciți și nu aplicați forță excesivă niciodată, deoarece miezul poate penetra bucla și produce vătămarea vasului.
6. Nu introduceți și nu scoateți firul de ghidaj dacă opune rezistență, până când cauza rezistenței nu este determinată prin fluoroscopie.
7. Nu încercați să deplasați firul de ghidaj fără a lua în considerare reacția care rezultă a vârfului.
8. Firul de ghidaj conține un miez metalic. Nu utilizați cu niciun echipament neadecvat (de exemplu, RMN).
9. A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

### **Precauții:**

1. Înainte de a deschide ambalajul steril, verificați cu atenție dacă acesta este intact. Verificarea trebuie făcută imediat înaintea utilizării firului de ghidaj și în condiții de iluminare bună. Calitatea etanșării de pe partea transparentă a pungii exfoliabile trebuie verificată cu atenție să nu existe canale sau crăpături. Atât partea din față cât și cea din spate trebuie verificate să nu prezinte înțepături sau alte defecte ale ambalajului, cum ar fi abrazioni sau crăpături. Dacă aveți îndoieri cu privire la integritatea barierelor sterile, utilizați o lupa.
2. Nu utilizați dacă ambalajul/bariera sterilă este rupt(ă)/ deteriorat(ă).
3. Înainte de utilizare, inspectați cu atenție firul de ghidaj pentru a vedea dacă prezintă deteriorări.
4. Nu utilizați fir de ghidaj deteriorate.
5. SP Medical nu recomandă o anumită tehnică sau configurație a dispozitivului pentru utilizare, iar pașii prezentatați în aceste instrucțiuni de utilizare au doar scop informativ.
6. Firul de ghidaj trebuie selectat și utilizat doar de către medici cu experiență, instruiți în efectuarea tehnicilor invazive, utilizarea fierelor de ghidaj și familiarizați cu efectele adverse și cu pericolele asociate de obicei cu procedurile de intervenție.
7. Medicul ar trebui să evaluateze caracterul adecvat în funcție de starea individuală a pacientului și de pregătirea și experiența sa medicală.

8. Este întotdeauna responsabilitatea medicului să determine și să se asigure că pacientul poate suporta procedura în care este utilizat firul de ghidaj.

### **Efecte secundare posibile:**

Possiblele complicații includ următoarele, fără a se limita la acestea:

- Traumatism al vasului/tractului
- Îngustarea/ocluzia vasului/tractului
- Infecție și inflamare
- Reacție alergică

### **Incidente grave:**

Fiecare incident grav care a apărut în legătură cu dispozitivul trebuie să fie raportat fără întârziere producătorului dispozitivului sau autorității competente a statului membru în care domiciliază utilizatorul și/sau pacientul. Pentru informații suplimentare, vă rugăm să contactați producătorul.

### **Compatibilitate:**

Firul de ghidaj poate fi utilizat în combinație cu dispozitive de intervenție în mediul de laborator de cateterism. Utilizatorul final este singurul răspunzător pentru selectarea dispozitivului adevărat. Trebuie să existe un spațiu liber de cel puțin 0,0004" (0,01 mm) între lumenul dispozitivului de intervenție și firul de ghidaj.

### **Pregătirea înainte de utilizare:**

1. Scoateți cu atenție firul de ghidaj din dozator.
2. Inspectați firul de ghidaj cu atenție, pentru a vă asigura că nu este îndoit sau deteriorat.
3. Confermați compatibilitatea diametrului firului de ghidaj cu dispozitivul de intervenție, înainte de utilizare.

### **Instrucțiuni de utilizare:**

1. Când introduceți firul de ghidaj în dispozitivul de intervenție, asigurați-vă că cel puțin 2 centimetri din firul de ghidaj se extind de la conectorul proximal. Acest lucru va impiedica ca firul de ghidaj să alunecă în interior, de ex. în cateter.
2. Pentru a contribui la poziționarea selectivă a dispozitivului de intervenție într-un anumit vas, roțiți ușor capătul proximal al firului de ghidaj pe măsură ce acesta înaintează.
3. Pentru a preveni cristalizarea/coagularea substanței de contrast, în timpul procedurii trebuie menținut un jet continuu de ser fiziologic între dispozitivul de intervenție și firul de ghidaj. Mărimea seringii utilizată pentru a spăla lumenul trebuie adaptată la lungimea și diametrul dispozitivului de intervenție.
4. Întră utilizări, în timpul aceleiași proceduri, puneți firul de ghidaj într-un recipient cu ser fiziologic, sau umpleți dozatorul cu ser fiziologic folosind conectorul Luer Lock furnizat în pachet și reintroduceți firul de ghidaj în dozator, mai întâi capătul distal. Asigurați-vă că lăsați un segment al capătului proximal în afara dozatorului.
5. După finalizarea procedurii, scoateți firul de ghidaj și dispozitivul de intervenție în conformitate cu protocolul procedural.
6. Eliminați produsul după utilizare, conform instrucțiunilor locale privind deșeurile periculoase.

### **Depozitare:**

A se depozita într-un loc răcoros, întunecat și uscat.

Limite de umiditate: 30% - 70%. Limite de temperatură: 2 °C - 49 °C.

### **Data de expirare:**

Firul de ghidaj nu trebuie utilizat după data de expirare înscrisă pe etichetă.

### **Eliminarea:**

Eliminarea trebuie efectuată în conformitate cu practica medicală acceptată și cu legile și regulamentele locale privind la deșeurile periculoase.

### **Informații privind siguranță:**

Instrucțiunile de utilizare sunt furnizate în format tipărit împreună cu produsele și sunt actualizate și puse la dispoziție în format electronic pentru a fi descărcate de pe site-ul web al SP Medical.

### **Limitarea răspunderii:**

SP Medical A/S nu răspunde de defecțiunile / deteriorările care rezultă din folosirea anormală sau din modificările aduse produsului. În aceste condiții, produsul nu este acoperit de garanție. SP Medical A/S nu își asumă răspunderea pentru leziunile directe sau indirecte care pot apărea ca urmare a modificării produsului sau a folosirii greșite a acestuia.

## Vodiaci drôt Accoat Standard

### Opis:

Vodiaci drôt Accoat Standard je sterilizovaný etylénoxidom, nepyrogenný a dostupný v nasledujúcich variantoch:

Podtyp	Podtyp hrotu	Dostupné varianty
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rovný</li> <li>• Tvar J</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Nehrdzavejúca ocel's 2 variantmi povlaku: s/bez PTFE</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rovný</li> <li>• Tvar J</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Priemer vodiaceho drôtu</li> <li>• Tvar hrotu</li> <li>• Distálna ohybná dĺžka</li> <li>• Proximálna ohybná dĺžka (iba pre Schüller)</li> <li>• Dĺžka vodiaceho drôtu</li> </ul>

Ďalšie informácie nájdete na webových stránkach spoločnosti SP Medical.

### Určenie používania:

Vodiaci drôt Accoat Standard je určený na umiestnenie intervenčných pomôckov počas nasledujúcich diagnostických a/alebo terapeutických procedúr:

1. Procedúry na periférnych cievach.
2. Endourologické procedúry.

### Kontraindikácie:

#### Nepoužívajte v rámci cerebrálneho, kardiálneho ani centrálneho obehového systému.

### Upozornenia:

1. **POMÔCKA NA JEDNO POUŽITIE.** Vodiaci drôt je určený len na jedno použitie. Opakovane použitie vodiaceho drôtu znamená vysoké riziko kontaminácie a zablokovania vodiaceho drôtu vnútri intervenčnej pomôcky alebo ľudského tela v dôsledku zalomenia vodiaceho drôtu.
2. Tento vodiaci drôt sa dodáva v sterilnom stave. Vodiaci drôt znova nesterilizujte a nepoužívajte opakovane.
3. Vodiaci drót s PTFE povlakom netáhajte cez kovovú ihlu.
4. Zabráňte interakcii s pomôckami z kovu/vŕdeho plastu s ostrými okrajmi alebo hranami, zabráňte aj riziku kontaktu s výčnelkami, ktoré môžu oddeliť povlak od vodiaceho drôtu.
5. Nikdy ho neskrúčajte ani nepôsobte nadmernou silou, pretože jadro by mohlo preniknúť cez cievku a spôsobiť poškodenie ciev.
6. Vodiaci drôt neposúvajte dopredu ani nevyťahujte silou, kým nezistíte príčinu odporu skliaskopicky.
7. Nepokúšajte sa pohybovať vodiacim drôtom bez toho, že by ste pozorovali výslednú odzovu hrotu.
8. Vodiaci drôt obsahuje kovové jadro. Nepoužívajte so žiadnym nevhodným zariadením (napr. MRI).
9. Pomôcku treba použiť pred uplynutím doby expirácie, ktorá je uvedená na obale.

### Preventívne opatrenia:

1. Pred otvorením je nevyhnutné starostlivo skontrolovať, či je obal neporušený. Kontrolu treba urobiť tesne pred použitím vodiaceho drôtu, pri dobrej osvetlení. Treba pozorne skontrolovať kvalitu zataenia na priehľadnej strane puzdra s fóliou, či na zatavení nie sú nejaké kanáliky alebo trhliny. Prednú aj zadnú stranu musíte skontrolovať, či nie sú prepichnuté, odreté alebo natrhnuté. Ak by ste mali nejaké pochybnosti o narušení sterilnej bariéry, použiť luku.
2. Pomôcku nepoužívajte, ak je poškodený obal alebo narušená sterilná bariéra.
3. Vodiaci drôt pred použitím dôkladne skontrolujte, či nie je poškodený.
4. Nepoužívajte poškodené vodiace drôty.
5. Spoločnosť SP Medical neodporúča na použitie žiadnu konkrétnu techniku ani konfiguráciu pomôcky, kroky uvedené v tomto návode slúžia len na informačné účely.
6. Vodiaci drôt smú vyberať a používať iba skúsení lekári, vyškolení v invazívnych technikách a používaní vodiacich drôtov, ktorí poznajú nežiaduce účinky a nebezpečenstvá bežne súvisiace s intervenčnými postupmi.
7. Lekár by mal posúdiť vhodnosť podľa individuálneho stavu pacienta a svojho lekárskeho vzdelenia a skúsenosti.
8. Za určenie vhodnosti postupu použitím vodiaceho drôtu pre daného pacienta zodpovedá vždy lekár.

### Možné vedľajšie účinky:

- K možným komplikáciám, okrem iného, patria:
- trauma cievky/traktu,
  - zúženie/oklúzia cievky/traktu,
  - infekcia a zápal,
  - alergická reakcia.

### Závažná nehoda:

Každú závažnú nehodu, ktorá by sa vyskytla v súvislosti s pomôckou, treba bezodkladne nahlásiť výrobcom a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom je sídlo používateľa a/alebo trvalé bydlisko pacienta. Ďalšie informácie si vyžiadajte od výrobcu.

### Kompatibilita:

Vodiaci drôt sa môže používať spolu s intervencijskimi pomôckami používanymi v katetrazičnom laboratóriu. Za výber vhodnej pomôcky zodpovedá výhradne koncový používateľ. Medzi lúmenom intervencijskej pomôcky a vodiacim drôtom by mala byť vzdialenosť aspoň 0,0004" (0,01 mm).

### Prípravy pred použitím:

1. Vodiaci drôt opatne vyberte zo zásobníka.
2. Vodiaci drôt dôkladne skontrolujte, aby ste sa uistili, že nie je zalomený ani ináč poškodený.
3. Pred skutočným použitím potvrďte kompatibilitu priemeru vodiaceho drôtu s intervencijskou pomôckou.

### Pokyny na použitie:

1. Pri vsúvani vodiaceho drôtu do intervencijskej pomôcky sa uistite že z proximálneho náboja vychievajú aspoň 2 centimetre vodiaceho drôtu. Tým sa zabráni vklízaniu vodiaceho drôtu dovnútra, napr. do katétra.
2. Selektívnemu umiestneniu intervencijskej pomôcky do konkrétnej ciev napomáha, ak pri posúvani vodiaceho drôtu dopredu budete opatrné otáčať jeho proximálnym koncom.
3. Aby sa predišlo kryštalizácii/zrážaniu kontrastnej látky, počas postupu treba medzi intervencijskou pomôckou a vodiacim drôtom udržiavať nepretržité preplachovanie fyziológickej roztokom. Velkosť injekčnej striekačky používajte na preplachovanie lúmenu treba prispôsobiť dĺžke a priemeru intervencijskej pomôcky.
4. Medzi jednotlivými používaniami počas tej istej procedúry vložte vodiaci drôt do nádoby naplnenej fyziológickej roztokom, alebo napľňte zásobník fyziológickej roztokom, použiť luer lock dodaný v balení, a vodiaci drôt vložte späť do zásobníka, príčom najprv vložte distálny koniec. Uistite sa, že segment proximálneho konca ostane mimo zásobníka.
5. Po ukončení postupu vodiaci drôt a intervencijskú pomôcku vyberte podľa protokolu procedúry.
6. Produkt po použití zlikvidujte v súlade s miestnymi predpismi pre likvidáciu nebezpečného odpadu.

### Skladovanie:

Treba uskladniť na chladnom, tmavom a suchom mieste.  
Limity vlhkosti: 30 % – 70 %. Teplotné limity: 2 °C – 49 °C.

### Dátum exspirácie:

Vodiaci drôt sa musí použiť pred dátumom uvedeným na štítku.

### Likvidácia:

Pomôcka sa musí zlikvidovať v súlade s prijatými zásadami platnými v zdravotníckom stredisku a platnými miestnymi predpismi pre nebezpečný odpad.

### Bezpečnostné informácie:

Vytlačok návodu na použitie sa dodáva s produktem a aktualizuje sa, a ostáva k dispozícii na stiahnutie v elektrickom formáte na webovej stránke spoločnosti SP Medical.

### Obmedzenie záruk:

Spoločnosť SP Medical A/S nepreberá žiadnu zodpovednosť za chyby/znehotnenie spôsobené abnormálnym používaním alebo úpravami produktu. Za takých okolností sa na produkt nevzťahuje záruka. SP Medical A/S odmieta zodpovednosť za priame alebo nepriame zranenia, ku ktorým by došlo v dôsledku úpravy alebo nesprávneho použitia produktu.

## Vodilna žica Accoat Standard

**Opis:**

Vodilna žica Accoat Standard, sterilizirana z EO, je nepirogena in na voljo v naslednjih različicah:

Podtip	Podtip konice	Razpoložljive različice
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ravna</li> <li>• J-konica</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• nerjaveče jeklo z 2 različicama premaza: s PTFE/brez PTFE</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ravna</li> <li>• J-konica</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• premer vodilne žice</li> <li>• oblika konice</li> <li>• distalna fleksibilna dolžina</li> <li>• proksimalna fleksibilna dolžina (samo različica Schüller)</li> <li>• dolžina vodilne žice</li> </ul>

Več informacij lahko najdete na spletišču družbe SP Medical.

**Predviden namen:**

Vodilna žica Accoat Standard je indicirana za nameščanje intervencijskih pripomočkov med diagnostičnimi in/ali terapevtskimi posegi pri:

1. posegih na perifernem ožilju,
2. endouroloških posegih.

**Kontraindikacije:**

### Ni za uporabo v možganskem, srčnem ali centralnem obtočnem sistemu.

**Opozorila:**

1. ENKRATNA UPORABA. Ta vodilna žica je namenjena samo za enkratno uporabo. Ponovna uporaba vodilne žice pomeni visoko tveganje kontaminacije in blokiranja žice zaradi zankanja v intervencijskem pripomočku ali v človeškem telesu.
2. Ta vodilna žica je ob dobavi sterilna. Vodilne žice ne sterilizirajte in ne uporabljajte ponovno.
3. Vodilne žice s PTFE-premazom ne vlecite skozi kovinsko iglo.
4. Preprečite interakcijo s kovinskimi napravami/napravami iz trde plastike z ostrimi robovi ali odrgnинами, ker lahko ti ločijo premaz od vodilne žice.
5. Nikoli je ne vrtite in ne uporabljajte prevelike sile, saj lahko jedro prodre v tuljavo in poškoduje žilo.
6. Če pride pri napredovanju ali izvlečenju vodilne žice do zatikanja, s postopkom ne nadaljujte, dokler ne ugotovite vzroka zatikanja s fluoroskopijo.
7. Ne poskušajte premikati vodilne žice, ne da bi spremjali odziv konice.
8. Vodilna žica vsebuje kovinsko jedro. Ne uporabljajte je z neustreznim opremo (npr. MR-slikanjem).
9. Uporabiti do datuma roka uporabnosti, navedenega na ovojnini.

**Previdnostni ukrepi:**

1. Pred odpiranjem se s skrbnim pregledom prepričajte, da je sterilna ovojnina nepoškodovana. Pregled je treba opraviti v dobrih svetlobnih pogojih tik pred uporabo vodilne žice. Kakovost tesnjenja na prozorni strani plastične vrečke morate skrbno pregledati, da na spoju ni kanalon in razpok. Sprednjo in zadnjo strani vrečke morate pregledati, da na embalaži ni luknjic ali drugih napak, kot so odrgnине ali razpoke. Če dvomite o celovitosti sterilne pregrade, uporabite povečevalno steklo.
2. Izdelka ne uporabite, če je ovojnina/sterilna pregrada pretrpana/poškodovana.
3. Pred uporabo skrbno preglejte, ali je vodilna žica poškodovana.
4. Ne uporabljajte poškodovanih vodilnih žic.
5. Družba SP Medical ne priporoča določene tehnike ali konfiguracije naprave za uporabo, zato so koraki v teh navodilih za uporabo zgolj informativnega značaja.
6. Vodilno žico lahko izberejo in uporabljajo le izkušeni zdravniki, ki so usposobljeni za izvajanje invazivnih tehnik, uporabo vodilnih žic in so seznanjeni s stranskimi učinki in tveganji, ki so običajno povezani z intervencijskimi postopki.
7. Zdravnik mora na osnovi svoje medicinske izobrazbe in izkušenj ter na stanje posameznega bolnika sam oceniti ustreznost uporabe.
8. Zdravnik je vedno odgovoren, da ugotovi in zagotovi primernost bolnika za postopek, pri katerem se uporablja vodilna žica.

**Možni stranski učinki:**

Možni zapleti vključujejo, vendar niso omejeni na:

- poškodbe žila/trakta,
- zožitev/zaprtje žila/trakta,
- okužbe in vnetje,
- alergijska reakcija.

**Resen zaplet:**

O vsakem resnem zapletu, ki se je zgodil v zvezi s pripomočkom, morate nemudoma obvestiti proizvajalca in pristojni organ države članice, v kateri ima uporabnik in/ali bolnik sedež. Za dodatne informacije se obrnite na proizvajalca.

**Združljivost:**

Vodilna žica se lahko uporablja v kombinaciji z intervencijskimi pripomočki v okolju CathLab. Končni uporabnik je sam odgovoren za izbiro ustreznega pripomočka. Med lumenom intervencijskega pripomočka in vodilno žico mora biti vsaj 0,0004« (0,01 mm) odmika.

**Priprave pred uporabo:**

1. Previdno odstranite vodilno žico iz razdeljevalnika.
2. Vodilno žico skrbno preglejte in se prepričajte, da ni preganjena ali kako drugače poškodovana.
3. Pred uporabo se prepričajte, da premer vodilne žice ustreza intervencijskemu pripomočku.

**Navodila za uporabo:**

1. Pri vstavljanju vodilne žice v intervencijski pripomoček poskrbite, da iz proksimalnega konca moli najmanj 2 cm vodilne žice. Tako preprečite, da bi vodilna žica zdrnsila, npr. v kateter.
2. Za pomoč pri selektivni namestitvi intervencijskega pripomočka v določeno žilo, med vstavljanjem nežno vrtite proksimalni konec vodilne žice.
3. Da preprečite kristalizacijo/strjevanje kontrastnega sredstva je treba med postopkom v prostor med intervencijskim pripomočkom in vodilno žico zagotavljati stalen pretok fiziološke raztopine. Velikost brizige, ki se uporablja za spiranje svetline, je treba prilagoditi dolžini in premeru intervencijskega pripomočka.
4. Med uporabami, med istim postopkom, odložite vodilno žico v posodo s fiziološko raztopino ali s pomočjo priloženega luer lock priključka napolnite vsebnik s fiziološko raztopino in ponovno vstavite vodilno žico vanj z distalnim koncem naprej. Proksimalni konec morate vedno pustiti zunaj vsebnika.
5. Ko je postopek zaključen, odstranite vodilno žico in intervencijski pripomoček v skladu s protokolom postopka.
6. Izdelek po uporabi zavrzite v skladu z lokalnimi navodili za odstranjevanje nevarnih odpadkov.

**Shranjevanje:**

Izdelek shranjujte na hladnem, temnem in suhem mestu.

Mejne vlage: 30 % - 70 %. Temperaturne omejitve: 2 °C - 49 °C.

**Rok uporabe:**

Vodilno žico je treba uporabiti najpozneje do datuma, ki je naveden na etiketi.

**Odstranjevanje:**

Odstranjevanje se izvaja v skladu s sprejeto medicinsko prakso in veljavnimi lokalnimi predpisi za nevarne odpadke.

**Varnostne informacije:**

Navodila za uporabo (IFU) so dostavljena v tiskani obliki skupaj z izdelki ter se posodabljajo in so na voljo za prenos v elektronski obliki na spletni strani družbe SP Medical.

**Omejitev odgovornosti:**

Družba SP Medical A/S ne odgovarja za napake in poslabšanja, ki so posledica nepravilne uporabe ali sprememb izdelka. V takšnih pogojih izdelek nima garancije. SP Medical A/S zavrača odgovornost za neposredne ali posredne poškodbe, ki bi nastale kot posledica sprememb ali nepravilne uporabe izdelka.

**Alambre guía Accoat Standard****Descripción:**

El Alambre guía Accoat Standard está esterilizado con óxido de etileno, es apirógeno y se encuentra disponible con las siguientes variantes:

Subtipo	Subtipo de punta	Variantes disponibles
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Recta</li> <li>• Punta en J</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Acero inoxidable con 2 opciones de revestimiento: con/sin téflón</li> <li>• Diámetro del alambre guía</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Recta</li> <li>• Punta en J</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Forma de la punta</li> <li>• Longitud flexible distal</li> <li>• Longitud flexible proximal (solo Schüller)</li> <li>• Longitud del alambre guía</li> </ul>

Encontrará más información en el sitio web de SP Medical.

**Uso previsto:**

El Alambre guía Accoat Standard está indicado para la colocación de dispositivos intervencionistas durante procedimientos diagnósticos o terapéuticos:

1. Intervenciones en la vasculatura periférica.
2. Intervenciones endourológicas.

**Contraindicaciones:****No utilizar en sistema circulatorio central, cerebral o cardíaco.****Advertencias:**

1. **PRODUCTO DE UN SOLO USO.** Este alambre guía se ha concebido exclusivamente para un solo uso. La reutilización del alambre guía supone un alto riesgo de contaminación y bloqueo del alambre en el interior del dispositivo intervencionista o del cuerpo humano debido al retorcimiento del alambre.
2. Este alambre guía se suministra estéril. No reesterilice ni reutilice el alambre guía.
3. No retire el alambre guía revestido de téflón a través de una aguja de metal.
4. Evite la interacción con dispositivos de metal o plástico duro que tengan bordes afilados o rebabas que puedan separar el revestimiento del alambre guía.
5. Nunca gire ni aplique excesiva fuerza, pues el núcleo podría atravesar la espiral y causar lesiones vasculares.
6. Si nota resistencia, no empuje ni retrotraiga el alambre guía hasta que haya determinado su causa mediante radioscopia.
7. No intente mover el alambre guía sin observar la respuesta del extremo.
8. El alambre guía contiene un núcleo metálico. No lo utilice con equipos inadecuados (por ejemplo, de RM).
9. Utilícelo antes de la fecha de caducidad indicada en el envase.

**Precauciones:**

1. Antes de abrirlo, examine detenidamente el envase estéril para comprobar que continúa intacto. Este examen se debe realizar con buena iluminación, justo antes de utilizar el alambre guía. Es preciso inspeccionar detenidamente la calidad del sellado del lado transparente por si hubiera grietas o rajitas. Debe examinar las caras anterior y posterior por si el envase tuviera agujeros u otros defectos, como abrasiones o grietas. Utilice una lupa si duda de la integridad de la barrera estéril.
2. No utilice el producto si el envase o la barrera estéril están abiertos o dañados.
3. Antes de utilizarlo, examine detenidamente el alambre guía por si está dañado.
4. No utilice alambres guía dañados.
5. SP Medical no recomienda ninguna técnica de uso ni configuración del dispositivo concretas, y los pasos de estas instrucciones de uso se incluyen solo a modo de información.
6. El alambre guía debe ser seleccionado y empleado por profesionales sanitarios expertos, con formación en técnicas invasivas, en el uso de alambres guía, y familiarizados con los efectos secundarios que están comúnmente asociados a procedimientos intervencionistas.
7. El médico debe evaluar la idoneidad particular del producto según el estado del paciente y su propia experiencia y formación médica.
8. Es responsabilidad del médico determinar y garantizar la idoneidad del paciente para las intervenciones en las que se utilice el alambre guía.

**Efectos colaterales posibles:**

Las posibles complicaciones incluyen, entre otras:

- Lesiones de vasos/vías
- Estenosis u oclusión de vasos/vías
- Infección e inflamación
- Reacción alérgica

**Incidente grave:**

En caso de incidente grave relacionado con el producto, se debe comunicar sin demora al fabricante y a las autoridades competentes del país en el que se encuentren el usuario y el paciente. Para obtener más información, póngase en contacto con el fabricante.

**Compatibilidad:**

El alambre guía se debe utilizar combinado con dispositivos intervencionistas en un entorno de sala hemodinámica. El usuario final es el único responsable en cuanto a la selección del equipo adecuado. Debe haber una separación mínima de 0,01 mm (0,0004 pulg.) entre la luz del dispositivo intervencionista y el alambre guía.

**Preparación antes el uso:**

1. Retire con cuidado el alambre guía del dispensador.
2. Inspeccione el alambre guía detenidamente para asegurarse de que no está retorcido ni dañado.
3. Antes del uso, compruebe la compatibilidad del diámetro del alambre guía con el dispositivo intervencionista.

**Instrucciones de uso:**

1. Cuando introduzca el alambre guía en el dispositivo intervencionista, asegúrese que sobresalgan como mínimo 2 centímetros del alambre guía desde el casquillo proximal. Esto evitará que el alambre guía se deslice dentro de, por ejemplo, el catéter.
2. Para facilitar la colocación selectiva del dispositivo intervencionista en una vena en particular, gire con cuidado el extremo proximal del alambre guía a medida que lo avanza.
3. Para evitar la cristalización o coagulación del medio de contraste, debe mantenerse la irrigación continua de solución salina entre el dispositivo intervencionista y el alambre guía durante el procedimiento. El tamaño de la jeringa empleada para irrigar la luz debe adaptarse a la longitud y diámetro del dispositivo intervencionista.
4. Entre los distintos usos en una misma intervención, coloque el alambre guía en un recipiente lleno de solución salina o llene el dispensador con solución salina con el cierre Luer proporcionado en el envase y vuelva a colocar en él el alambre guía con el extremo distal por delante. Asegúrese de dejar una porción del extremo proximal fuera del dispensador.
5. Al acabar la intervención, retire el alambre guía y el dispositivo intervencionista conforme a las instrucciones del protocolo.
6. Tras el uso, deseche el producto conforme a las normas locales para residuos peligrosos.

**Almacenamiento:**

Almacene el dispositivo en un lugar fresco, oscuro y seco.

Límites de humedad: 30 % - 70 %. Límites de temperatura: 2 °C - 49 °C.

**Fecha de caducidad:**

El alambre guía no se debe utilizar después de la fecha indicada en la etiqueta.

**Eliminación:**

Para desecharlo, se debe manipular conforme a las prácticas médicas aceptadas y los reglamentos y normas locales aplicables relativos a residuos peligrosos.

**Información de seguridad:**

Las Instrucciones de Uso se entregan impresas con el producto, y se actualizan y quedan a su disposición en formato electrónico en el sitio web de SP Medical, desde donde la puede descargar.

**Descargo de responsabilidad:**

SP Medical A/S no será responsable del deterioro o los defectos ocasionados por el uso incorrecto o la modificación de este producto. En esas circunstancias, el producto no estará cubierto por la garantía. SP Medical A/S declina toda responsabilidad por daños directos o indirectos que puedan ocurrir a consecuencia de la modificación o el uso incorrecto del producto.

**Accoat Standard ledare****Beskrivning:**

Accoat Standard ledaren är EO-sterilisering, icke-pyrogen och finns att få i följande varianter:

Undertyp	Spetsens undertyp	Tillgängliga varianter
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rak</li> <li>• J-spets</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rostfritt stål med 2 beläggningsvarianter: med/utan PTFE</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rak</li> <li>• J-spets</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ledarens diameter</li> <li>• Spetsens form</li> <li>• Distal flexibel längd</li> <li>• Proximal flexibel längd (endast för Schüller)</li> <li>• Ledarens längd</li> </ul>

För ytterligare information, se SP Medicals webbplats.

**Avsedd användning:**

Accoat Standard ledaren är avsedd för placering av interventionsenhet under diagnostiska och/eller terapeutiska föraranden vid:

1. Ingrepp i det perifera kärlyssystemet.
2. Endourologiska föraranden.

**Kontraindikation:****Får inte användas i det cerebrale, kardiella eller centrala cirkulationssystemet.****Varningar:**

1. ENDAST FÖR ENGÅNGSSBRUK. Denna ledare är endast avsedd för engångsbruk. Återanvändning av ledaren innebär en stor risk för kontaminering och låsning av ledaren inuti interventionsenheten eller människokroppen på grund av att ledaren böjs.
2. Denna ledare levereras steril. Ledaren får ej omsteriliseras eller återanvändas.
3. Dra inte tillbaka en ledare med PTFE-beläggning genom en metallnål.
4. Undvik interaktion med anordningar av metall eller hård plast som kan ha vassa kanter eller grader som skulle kunna separera beläggningen från ledaren.
5. Vrid aldrig och använd inte för stor kraft eftersom kärnan kan tränga in i spolen och orsaka skada på kärlet.
6. För aldrig fram eller dra tillbaka ledaren vid motstånd förrän orsaken till motståndet har bestämts med fluoroskop.
7. Försök inte flytta ledaren utan att observera den påföljande spetsresponsen.
8. Ledaren innehåller en metallkärna. Får inte användas med olämplig utrustning (t.ex. MRT).
9. Enheten måste användas före det utgångsdatum som anges på förpackningen.

**Försiktighetsåtgärder:**

1. Före öppnandet ska du noggrant kontrollera att den sterila förpackningen är obruten. Inspektionerna ska utföras precis innan ledaren används och under goda ljusförhållanden. Förseglingskvaliteten på den genomskinliga sidan av skalpåsen ska noggrant inspekteras för att upptäcka kanaler och sprickor. Både fram- och baksidan måste inspekteras så att små hål eller andra förpackningsdefekter kan upptäckas, t.ex. nötningar eller sprickor. Använd ett förstoringsverktyg om du är osäker på den sterila barriären integritet.
2. Använd inte enheten om förpackningen/den sterila barriären är öppnad eller skadad.
3. Före användning ska du noggrant kontrollera att ledaren inte har skador.
4. Använd inte skadade ledare.
5. SP Medical rekommenderar inte en särskild teknik eller enhetskonfiguration för användningen och de procedurer som finns i denna bruksanvisning återges endast i informativt syfte.
6. Ledaren får endast välvjas och användas av erfarna läkare som är utbildade i invasiva tekniker, användning av ledare och medvetna om de biverkningar och risker som är allmänt associerade med interventionsingrepp.
7. Läkaren måste bedöma lämpligheten enligt sin medicinska utbildning, träning och erfarenhet samt patientens tillstånd.
8. Det är alltid läkarens ansvar att fastställa och säkerställa patientens lämplighet för det ingrepp där ledaren används.

**Potentiella biverkningar:**

Möjliga biverkningar inkluderar men är inte begränsade till följande:

- Skada i kärlyssystem
- Förträning/ocklusion i kärlyssystem
- Infektion och inflammation
- Allergisk reaktion

**Allvarlig incident:**

Varje allvarlig incident som inträffat i samband med produkten ska utan dröjsmål rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstaten där användaren och/eller patienten är etablerad. För ytterligare information, kontakta tillverkaren.

**Kompatibilitet:**

Ledaren kan användas i kombination med interventionsutrustning i CathLab-miljö. Slutanvändaren är ensam ansvarig för valet av lämplig anordning. Det ska finnas minst 0,0004" (0,01 mm) avstånd mellan interventionsenhetens lumen och ledaren.

**Förberedelser inför användning:**

1. Ta försiktigt bort ledaren från dispensen.
2. Inspektera ledaren noggrant för att säkerställa att den inte är veckad eller skadad på annat sätt.
3. Kontrollera ledardiameterns kompatibilitet med interventionsenheten innan den används.

**Anvisningar för användning:**

1. Se till att minst 2 centimeter av ledaren sticker ut ur den proximala fattningen när ledaren förs in i interventionsenheten. Detta kommer att hindra ledaren från att glida in i katetern t.ex.
2. För att underlätta selektiv placering av interventionsenheten i ett visst kärlyssystem kan ledarens proximala ände försiktigt vridas medan den förs framåt.
3. För att förhindra kristallisering/koagulering av kontrastmedel ska en kontinuerlig spolning med saltlösning upprätthållas mellan interventionsinstrumentet och ledaren under ingreppet. Storleken på sprutan som används för att spola lumen ska anpassas till interventionsinstrumentets längd och diameter.
4. Mellan användningar under samma ingrepp ska du placera ledaren i en behållare fylld med koksaltlösning eller så fyller du dispensen med koksaltlösning med hjälp av luvelsetet som medföljer förpackningen och sätter in ledaren i dispensem igen med den distala änden först. Se till att lämna en bit av den proximala änden utanför dispensen.
5. När proceduren är avslutad, dra ut ledaren och interventionsenheten enligt normal rutin.
6. Kassera enheten efter användning enligt gällande lokala bestämmelser för biologiskt riskavfall.

**Förvaring:**

Förvaras svalt, mörkt och torrt.

Luftfuktighetsgränser: 30 %–70 %. Temperaturgränser: 2 °C – 49 °C.

**Utgångsdatum:**

Leaterna får inte användas senare än vad som anges på etiketten.

**Kassering:**

Bortskaffandet ska ske i enlighet med vedertagen medicinsk praxis och tillämpliga lokala lagar och föreskrifter för riskavfall.

**Säkerhetsinformation:**

Bruksanvisning i pappersform tillhandahålls tillsammans med produkterna och hålls uppdaterad och finns tillgänglig för elektronisk nedladdning på SP Medicals webbplats.

**Ansvarsfriskrivning:**

SP Medical A/S ansvarar inte för defekter eller försämring till följd av onormal användning eller ändringar av produkten. Under dessa omständigheter omfattas inte produkten av garantin. SP Medical A/S friskriver sig från ansvar för direkta eller indirekta personskador som kan uppkomma till följd av att enheten har modifierats eller använts felaktigt.

**Tanım:**

Accoat Standard Kılavuz Tel, Etilen Oksit ile sterilize edilmiş, pirojenik değildir ve aşağıdaki modelleri mevcuttur:

Alt tipi	Uç alt tipi	Mevcut modeller
Lunderquist	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Düz</li> <li>• J ucu</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Paslanmaz çelik, 2 kaplama seçenekli: PTFE kaplı/PTFE kaplı olmayan</li> </ul>
Schüller	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Düz</li> <li>• J ucu</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kılavuz tel çapı</li> <li>• Uç şekli</li> <li>• Distal esnek uzunluk</li> <li>• Proksimal esnek uzunluk (sadece Schüller için)</li> <li>• Kılavuz tel uzunluğu</li> </ul>

Daha fazla bilgi almak için, SP Medical'in web sitesine bakın.

**Kullanım amacı:**

Accoat Standard Kılavuz Tel, teşhis ve/veya terapötik prosedürler sırasında girişimsel cihazların aşağıdaki durumlarda yerleştirilmesi için endikedir:

1. Periferik damar prosedürleri
2. Endoürolojik prosedürler.

**Kontrendikasyon:****Serebral, kardiyak veya merkezi dolaşım sisteminde kullanılmaz.****Uyarılar:**

1. TEK KULLANIMLIK. Bu kılavuz tel yalnızca tek kullanımlık olarak tasarlanmıştır. Kılavuz telin tekrar kullanılması, yüksek kontaminasyon riski taşırlar ve kılavuz telin dolanmasına bağlı olarak telin girişimsel cihaz ya da insan vücutu içerisinde takılı kalması riskine yol açar.
2. Kılavuz tel, steril halde temin edilir. Kılavuz teli yeniden sterilize etmeyein ya da yeniden kullanmayın.
3. PTFE kaplı kılavuz teli metal bir iğneden çekmeyein.
4. Keskin kenarlı metal/sert plastik cihazlarla temasından ya da kılavuz telin kaplamasının aylamasına neden olabilecek kenar pürüzleri ile temasından kaçının.
5. Çekirdek, yaya nüfuz edip damar hasarına neden olabileceğiinden asla bükmevin veya aşırı güç uygulamayın.
6. Bir direğin olustuğuunda, direğin nedeni floraszkopi tarafından belirlenene kadar kılavuz teli asla iletirmeyin yada geri çekmeyein.
7. Meydana gelen uç tepkisini gözlemleneden kılavuz teli hareket ettirmeye çalışmayın.
8. Kılavuz tel metal bir çekirdek içerir. Uygun olmayan ekipmanla (ör. MRI) kullanmayın.
9. Ambalaj üzerinde belirtilen son kullanma tarihinden önce kullanılması gerekmektedir.

**Önlemler:**

1. Aşmadan önce, steril ambalajın sağlam olup olmadığı dikkatlice kontrol edilmelidir. Kontrol, kılavuz tel kullanılmadan hemen önce ve işin için iyi olduğu ortamlarda yapılmalıdır. Syirilarak açılan poşetin şeffaf tarafındaki sızdırılmazlık kalitesi, oyuksu ve çatlaklıklara karşı dikkatlice kontrol edilmelidir. Hem ön hem de arka taraf, iğne delikleri veya aşırıya ya da çatlak gibi diğer ambalaj kusurlarına karşı incelenmelidir. Steril bariyerin bütünlüğünden şüphe duyuyorsanız, bir büyütmeç kullanın.
2. Ambalaj/steril bariyer kırık/hasarlı ise kullanmayın.
3. Kılavuz teli kullanmadan önce hasara karşı dikkatlice inceleyin.
4. Hasar görmüş kılavuz telleri kullanmayın.
5. SP Medical, kullanım için belirli bir teknik veya cihaz yapılandırması önermez ve kullanım talimatlarında yer alan adımlar sadece bilgi amaçlıdır.
6. Kılavuz tel sadece invaziv teknikler ve kılavuz tellerin kullanım konusunda eğitimli ve girişimsel prosedürlerle yaygın şekilde ilişkilendirilen yan etkiler ve tehlikeler konusunda bilgili, deneyimli hekimler tarafından seçilmeli ve kullanılmalıdır.
7. Hekim, hastanın bireysel durumuna ve kendi tıbbi eğitim ve deneyimine göre uygunluğu değerlendirmelidir.
8. Kılavuz telin kullanıldığı işlem için hastanın uygunluğunu belirlemek ve sağlamak her zaman hekimin sorumluluğundadır.

**Olası yan etkiler:**

Olusabilecek komplikasyonlar, aşağıdakileri içерip bunlarla sınırlı değildir:

- Damar / trakt travması
- Damar / trakt daralması / oklüzyon
- Enfeksiyon ve inflamasyon
- Alerjik reaksiyon

**Ciddi olay:**

Cihaza ilişkin meydana gelen her türlü ciddi olay, gecikmeksiz üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın yerlesik olduğu Devletin yetkili makamına bildirilmelidir. Daha fazla bilgi almak için, lütfen üretici ile iletişime geçin.

**Uyumluluk:**

Kılavuz Tel, CathLab ortamında girişimsel cihazlarla birlikte kullanılabilir. Uygun cihazın seçiminden yalnızca son kullanıcı sorumludur. Girişimsel cihazın lümeni ile kılavuz tel arasında en az 0,01 mm (0,0004") boşluk olmalıdır.

**Kullanım öncesi hazırlıklar:**

1. Kılavuz teli dağıtılcıdan dikkatlice çıkarın.
2. Kılavuz telde dolama veya başka hasar olmadığından emin olmak için kılavuz teli iyice inceleyin.
3. Kullanmadan önce girişimsel cihaz ile kılavuz tel çapının uyumu olduğunu doğrulayın.

**Kullanım talimatı:**

1. Kılavuz teli girişimsel cihaza yerleştirirken kılavuz telin proksimal göbekten en az 2 cm uzakta olduğundan emin olun. Böylelikle kılavuz telin, ör. kateter içerisinde kayması önlenir.
2. Girişimsel cihazın bellii bir damardaki hedef yere yerlesime yardımcı olmak için, ileri doğru yönlendirirken kılavuz telin proksimal ucunu hafifçe döndürün.
3. Kontrast ajanın kristalleşmesini / piştirmesini önlemek için prosedür sırasında girişimsel cihaz ile kılavuz tel arasında sürekli olarak tuz soluşyonuyla yıkama sağlanmalıdır. Lümeni yıkamak için kullanılan enjektörün boyutu girişimsel cihazın boyu ve çapına uygun olmalıdır.
4. Aynı prosedürdeki kullanıcılar arasında kılavuz teli tuz soluşyonuyla doldurulmuş bir kaba yerleştirin veya ambalaj içinde bulunan luer kılıdını kullanarak dağıtıcıya tuz soluşyonuyla doldurun ve önce distal ucu girecek şekilde kılavuz teli dağıtıcıya tekrar koyun. Proksimal ucun bir bölümünü dağıtıcının dışında bırakıldığınızdan emin olun.
5. İşlem tamamlandığında, kılavuz teli ve girişimsel cihazı işlem protokolüne uygun olarak çıkarın.
6. Kullandıktan sonra ürünü, tehlikeli atıklara yönelik yerel talimatlara uygun olarak atın.

**Saklama:**

Serin, karanlık ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.

Nem sınırları: %30 - %70. Sicaklık sınırları: 2°C - 49°C.

**Son kullanma tarihi:**

Kılavuz tel, etikette belirtilen tarihten sonra kullanılmamalıdır.

**İmha etme:**

Ağır edilen tıbbi uygulamalara ve tehlikeli atıklar için geçerli, yürürlükteki yerel yasalarla ve yönetmeliklere uygun olarak imha edilir.

**Güvenlik bilgileri:**

Kullanım Talimatları, ürünlerle birlikte basılı kopya olarak teslim edilir ve SP Medical'in web sitesinde güncellenmiş halde, elektronik olarak indirilmeye hazır olarak bulunur.

**Sorumluluk reddi:**

SP Medical A/S, ürünün olağan dışı kullanımı ya da ürün üzerinde yapılan değişikliklerden kaynaklanan kusurlar/bozulmadan sorumlu tutulamaz. Bu tür durumlarda, ürün garanti kapsamında değildir. SP Medical A/S, ürünün değiştirilmesi ya da hatalı kullanım sonucunda meydana gelebilecek doğrudan ya da dolaylı zararlarla ilişkin yükümlülük kabul etmemektedir.





**SP Medical**

**SP Medical A/S**  
Mollevej 1  
DK-4653 Karise  
Tel.: + 45 56 76 60 00  
[www.sp-medical.com](http://www.sp-medical.com)

**CE**  
**0197**

GWAS-IFU.v02/2024.10.15