



---

**Posi-Stick® Guidewires**

---

Indications for Use	2
Indikationer for anvendelse	3
Gebruiksindicaties	4
Indications d'emploi	5
Anwendungsgebiete	6
Ενδείξεις χρήσης	7
Felhasználási javallatok	8
Indicazioni per l'uso	9
Bruksindikasjoner	10
Indicações de utilização	11
Indicaciones de uso	12
Indikationer för användning	13
Kullanım Endikasyonları	14
Indikace k použití	15
Návod na použitie	16
使用说明	17

**Indications for Use:**

Guidewires associated with this IFU are specifically intended for use in percutaneous procedures, to introduce and position catheters and other interventional devices within the peripheral vasculature.

**Intended Patient Population and Group:**

For use on both adult and adolescent groups. The specific target patient population is dependent on the delivered device.

**Device Description:**

Guidewires come in two configurations; Mandrel or Fully Coiled. Mandrel guidewire construction uses a tapered core wire which is soldered or welded to a coil at the distal end. Fully Coiled guidewire construction uses a tightly wound coil which surrounds a tapered core and a safety ribbon.

**Contraindications:**

Use of the guidewire is contraindicated if the patient has a known or suspected obstruction in the vasculature.

**Potential Complications:**

The potential complications related to the use of the guidewire include, but are not limited to the following: Air embolism, wound infection, hematoma at the puncture site, perforation of the vessel wall, vessel trauma, thrombosis, device embolism, cardiac tamponade, cardiac arrhythmia, and guidewire break or unravel.

**Precautions:**

Store in a dry, dark, cool place. Do not use if package is open or damaged. Inspect all components prior to use.

**USA CAUTION**

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

**Cautions:**

- This procedure should only be performed by physicians thoroughly trained in this procedure.
- Guidewires should be routinely inspected prior to use and discarded should any deformities be present in the guidewire.
- If resistance is met when advancing or withdrawing the guidewire, determine the cause by fluoroscopy and correct before continuing with the procedure.
- Because of the delicate and fragile nature of guidewires, extra care in handling must be taken.
- Any serious incident in relation to this device should be reported to the manufacturer and the competent authority established in the user and/or patient's Member State.

**Warnings:**

- Do not alter this device in any way.
- Do not reuse this device. Reuse will result in increased biocontamination risk for the patient resulting in infection or pyrogenic response.
- Do not attempt to straighten a wire that has been kinked or bent.
- Do not advance a guidewire that is kinked or becomes kinked or bent.
- Do not rotate the guidewire if significant resistance is felt.
- Do not withdraw guidewire through metal needles; guidewire may shear, unravel, or PTFE coating may scrape off.
- Do not resterilize.

**USE STERILE TECHNIQUE.** A suggested procedure:

1. Peel open package and place contents on sterile field.
  2. Prep skin and drape in area of anticipated veni-puncture as desired.
  3. Locate vessel using small gauge needle and syringe (not supplied).
  4. Insert appropriate gauge Introducer Needle into vessel - observe for flash back.
  5. Flush the guidewire with sterile heparinized normal saline or a similar isotonic solution. Insert desired flexible tip of the guidewire through the introducer needle into vessel. Slowly advance guidewire to required depth. Advancement of 'J' tip may require a gentle rotating motion.
  - Caution:** At no time should guidewire be advanced or withdrawn when resistance is met. Determine cause of resistance before proceeding.
  6. Hold guidewire in place and remove Introducer Needle.
  - Caution:** Do not withdraw the guidewire back into the cannula as this may result in separation of the guidewire. The cannula should be removed first.
  7. With the guidewire in place follow the instructions for use provided by the manufacturer of the introducer, catheter or other device, as well as the medical facility's standard procedure for these types of devices.
  8. To lengthen the flexible segment of a movable core guidewire, gently withdraw the core. To shorten the flexible segment, push the core in carefully.
- Caution:** When the guidewire is in a vessel, do not advance the movable core if the tip is in a curved shape. Never twist or force the core because excessive force may cause it to penetrate the coil and damage the vessel.

**Indikationer for anvendelse:**

De ledetråde, der er beskrevet i disse indikationer for anvendelse, er specifikt beregnet til anvendelse ved perkutane procedurer til indføring og placering af katetre eller andre interventionelle anordninger i den perifere vaskulatur.

**Tilsiget patientpopulation og -gruppe:**

Til anvendelse på både voksne- og teenagegrupper. Den specifikke målpatientpopulation afhænger af den leverede anordning.

**Beskrivelse af anordningen:**

Ledetråde fås i to konfigurationer: dorn eller spiralrullet. Dornledetråde er konstrueret med en konisk kernestråd, der er fastloddet eller fastsvejset på en spiral i den distale ende. Spiralrullede ledetråde er konstrueret ved brug af en tæt oprullet spiral, der omringer en konisk kerne og et sikkerhedsbånd.

**Kontraindikationer:**

Brug af ledetråd er kontraindiceret, hvis patienten har en kendt eller formodet obstruktion i vaskulaturen.

**Mulige komplikationer:**

Mulige komplikationer forbundet med anvendelse af ledetråden omfatter, men er ikke begrænset til følgende: luftemboli, sårinfektion, hematom på punkturstedet, perforering af karvæggen, kartraume, trombose, anordningsemboli, hjertetamponade, hjertearytmii og ødelæggelse eller optrævling af ledetråden.

**Sikkerhedsforanstaltninger:**

Opbevares tørt, mørkt og køligt. Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget. Kontrollér alle komponenter inden brugen.

**BEMÆRKNING VEDR. USA**

**I følge amerikansk lovgivning (USA) må denne anordning kun sælges af eller på ordination af en læge.**

**Forholdsregler:**

- Denne procedure må kun udføres af en læge med grundig øvelse i denne procedure.
- Ledetråde skal rutinemessigt kontrolleres inden brug og kasseres, såfremt der er deformeringer på dem.
- Hvis der mødes modstand ved fremføringen eller tilbagetrækningen af ledetråden, skal årsagen fastslås gennem fluoroskopi og afhjælps, før proceduren fortsættes.
- Da ledetråde er skrøbelige og spinkle, skal der udvises ekstra omhu ved håndteringen af dem.
- Enhver alvorlig hændelse i relation til denne anordning skal rapporteres til producenten og den kompetente myndighed i brugerens og/eller patientens geografiske område.

**Advarsler:**

- Denne anordning må ikke ændres på nogen måde.
- Anordningen må ikke genanvendes. Genanvendelse medfører øget risiko for biologisk kontaminering af patienten med infektion eller pyrogen reaktion til følge.
- Forsøg ikke at rette en bojet tråd eller en tråd med knæk ud.
- Undlad at fremføre en ledetråd, som har knæk eller får knæk eller bliver bojet.
- Drej ikke ledetråden, hvis der mærkes tydelig modstand.
- Træk ikke ledetråden tilbage gennem metalnåle. Ledetråden kan blive klippet over eller trævle op eller PTFE-overfladebehandlingen kan blive skrabbet af.
- Må ikke resteriliseres.

**BRUG STERIL TEKNIK.** Foreslået fremgangsmåde:

1. Åbn emballagen, og anbring indholdet på det sterile område.
2. Klargør huden og afdækningsområdet for den tilsigtede venepunktur efter ønske.
3. Lokalisér kar vha. en lille nål og sprojete (medfølger ikke).
4. Indfør en introducernål af passende størrelse i karret - hold øje med tilbageslag.
5. Skyl ledetråden med steril, hepariniseret fysiologisk saltvand eller en lignende isotonisk oplosning. Indfør den ønskede fleksible spids af ledetråden gennem introducernålen og ind i karret. For langsomt ledetråden til den ønskede dybde. Fremføring af en "J"-spids kan kræve en let drejebevægelse.
6. **Forsigtig:** Ledetråden må på intet tidspunkt føres frem eller trækkes tilbage, når der mødes modstand. Fastslå årsagen til modstanden, før der fortsættes.
7. Hold ledetråden på plads, og fjern introducernålen.
8. **Forsigtig:** Træk ikke ledetråden tilbage og ind i kanylen, da dette kan føre til at ledetråden skilles ad. Kanylen skal fjernes først.
9. Når ledetråden er på plads, skal anvisningerne fra producenten af introduceren, kateteret eller andre anordninger samt hospitalets standardprocedure for denne type anordninger følges.
10. Den fleksible del af en bevægelig ledetråd med kerne kan forlænges ved at trække kernen forsigtigt tilbage. Den fleksible del kan gøres kortere ved at skubbe kernen forsigtigt ind.
11. **Forsigtig:** Når ledetråden er inde i et kar må den bevægelige kerne ikke føres frem, hvis spidsen er i en buet tilstand. Vrid eller pres aldrig kernen, da et stort pres kan få den til at gå igennem spiralen og beskadige karret.

**Gebruiksindicaties:**

Voerdraden die in deze gebruiksaanwijzing staan beschreven, zijn specifiek bestemd voor gebruik bij percutane procedures, voor het inbrengen en plaatsen van katheters en andere interventiehulpmiddelen in het perifere vaatstelsel.

**Beoogde patiëntengroep en -groep:**

Voor gebruik op volwassenen en adolescenten groepen. De specifieke doelpopulatie is afhankelijk van het geleverde hulpmiddel.

**Beschrijving hulpmiddel:**

Voerdraden zijn in twee configuraties beschikbaar: met mandrijs of volledige spiraal. De voerdraad met mandrijs bestaat uit een draad met taps toelopende kern die op het distale uiteinde van een spiraal wordt gesoldeerd of gelast. De voerdraad met volledige spiraal bestaat uit een spiraal die strak om een taps toelopende kern en een veiligheidslint is opgeroold.

**Contra-indicaties:**

Het gebruik van voerdraden is gecontra-indiceerd als de patiënt een bekende of vermoede obstructie in het vaatstelsel heeft.

**Mogelijke complicaties:**

De mogelijke complicaties met betrekking tot het gebruik van de voerdraad omvatten, maar zijn niet beperkt tot het volgende: luchtembolie, wondinfectie, hematoom op de punctieplaats, perforatie van de vaatwand, vaattrauma, trombose, embolie in het hulpmiddel, harttamponade, hartaritmie en een gebroken of gerafelde voerdraad.

**Voorzorgsmaatregelen:**

Op een droge, donkere, koele plaats bewaren. Niet gebruiken als de verpakking is geopend of beschadigd. Vóór gebruik alle onderdelen inspecteren.

**WAARSCHUWING VS**

**De federale wetgeving van de Verenigde Staten staat de verkoop van dit product alleen toe door of op voorschrijf van een arts.**

**Let op:**

- Deze procedure mag alleen worden uitgevoerd door artsen die een adequate training hebben gehad voor het uitvoeren van deze procedure.
- Voerdraden moeten vóór gebruik op routinematijs wijze worden geïnspecteerd. Indien een voerdraad misvormd is, moet u deze weggooien.
- Als u weerstand voelt bij het opvoeren of terugtrekken van de voerdraad, gebruikt u fluoroscopie om de oorzaak vast te stellen en corrigeert u het probleem voordat u doorgaat met de procedure.
- Wees uiterst voorzichtig bij de hantering van voerdraden, omdat het delicate en fragiele producten zijn.
- Elk ernstig incident dat zich voordoet in verband met dit hulpmiddel moet gemeld worden aan de fabrikant en de bevoegde autoriteit in de lidstaat van de gebruiker en/of patiënt.

**Waarschuwingen:**

- U mag dit hulpmiddel op geen enkele wijze veranderen.
- U mag dit hulpmiddel niet hergebruiken. Hergebruik leidt tot een verhoogd risico op biologische verontreiniging bij de patiënt, wat mogelijk een infectie of pyrogene reactie tot gevolg heeft.
- U mag een geknikte of gebogen voerdraad niet opnieuw rechtmaken.
- U mag een geknikte voerdraad niet opvoeren. Voer ook geen voerdraad op die tijdens de procedure geknikt of gebogen is geraakt.
- U mag de voerdraad niet draaien als u een aanzienlijke weerstand voelt.
- U mag de voerdraad niet door een metalen naald terugtrekken. De voerdraad kan ingesneden raken, kan rafelen of de PTFE-coating kan eraf schuren.
- U mag dit product niet opnieuw steriliseren.

**GEBRUIK EEN STERIELE TECHNIEK**, voorstel voor een procedure:

1. Trek de verpakking open en plaat de inhoud op het steriele veld.
2. Bereid de huid voor en dek het gebied van de voorgenomen venapunctie naar wens af.
3. Zoek het bloedvat met behulp van een dunne naald en een injectiespuit (niet meegeleverd).
4. Breng een geschikte introducermaald aan in het bloedvat; let op terugslag.
5. Spoel de voerdraad door met een normale steriele gehepariniseerde zoutoplossing of een soortgelijke isotone oplossing. Breng de gewenste flexibele tip van de voerdraad via de introducermaald in het bloedvat in. Voer de voerdraad langzaam op tot de vereiste diepte. Bij de opvoering van de J-vormige tip is mogelijk een enigszins draaiende beweging vereist.
6. **Let op:** u mag de voerdraad nooit opvoeren of terugtrekken wanneer u weerstand voelt. Stel de oorzaak van de weerstand vast voordat u doorgaat.
7. Houd de voerdraad op zijn plaats en verwijder de introducermaald.
8. **Let op:** trek de voerdraad niet terug in de canule, omdat de voerdraad hierdoor kan splijten. Verwijder eerst de canule.
7. Wanneer u de voerdraad op de juiste plaats hebt aangebracht, volgt u de gebruiksaanwijzing van de fabrikant van de introducer, kathereter of een ander hulpmiddel op. Daarnaast moet u zich ook houden aan de standaardprocedure van de medische instelling voor deze typen hulpmiddelen.
8. Trek de kern voorzichtig terug om het flexibele gedeelte van een voerdraad met beweegbare kern te verlengen. Duw de kern voorzichtig naar binnen om het flexibele gedeelte te verkorten.
9. **Let op:** voer de beweegbare kern niet op wanneer de voerdraad zich in een bloedvat bevindt en de tip gebogen is. U mag de kern nooit verdraaien of forceren, omdat de kern door overmatige kracht de spiraal kan binnendringen en het bloedvat kan beschadigen.

**Indications d'emploi :**

Les fils-guides associés à ces indications d'emploi sont spécifiquement conçus pour réaliser des interventions percutanées, qui consistent à introduire et à positionner des cathéters ainsi que d'autres dispositifs interventionnels dans le système vasculaire périphérique.

**Population et groupe de patients visés :**

Pour une utilisation dans des groupes d'adultes et d'adolescents. La population de patients cible spécifique dépend du dispositif fourni.

**Description du dispositif :**

Il existe deux configurations de fils-guides : le fil-guide mandrin et le fil-guide avec bobine. Le fil-guide mandrin contient un fil central effilé soudé à une bobine à l'extrémité distale. Le fil-guide avec bobine présente une bobine très serrée qui entoure un centre effilé et un ruban de sécurité.

**Contre-indications :**

L'utilisation du fil-guide est contre-indiquée chez les patients présentant une obstruction connue ou présumée dans le système vasculaire.

**Risques de complications :**

Les complications potentielles liées à l'utilisation du fil-guide incluent notamment : embolie gazeuse, infection de plaie, hématome au site de perforation, perforation de la paroi vasculaire, traumatisme vasculaire, thrombose, embolie au niveau du dispositif, tamponnade cardiaque, arythmie cardiaque et rupture ou effilochage du fil-guide.

**Précautions :**

Conserver dans un endroit sec, sombre et frais. Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé. Inspecter tous les composants avant utilisation.

**MISE EN GARDE DESTINÉE AUX ÉTATS-UNIS**

Selon la loi fédérale des États-Unis, ce dispositif ne peut être vendu que par des médecins ou sur prescription de ces derniers.

**Mises en garde :**

- Seuls les médecins compétents et dûment formés pour réaliser cette intervention sont autorisés à la réaliser.
- Il est impératif d'inspecter systématiquement les fils-guides avant utilisation et de les mettre au rebut en cas de déformation.
- Si de la résistance se fait sentir lors de la progression ou du retrait du fil-guide, déterminer la cause de celle-ci par radioscopie et y remédier avant de poursuivre.
- Les fils-guides sont fragiles et délicats. Il est donc impératif de les manipuler avec beaucoup de prudence.
- Tout incident grave lié à ce dispositif doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente établie dans l'État membre de l'utilisateur et/ou du patient.

**Avertissements :**

- Ne pas modifier ce dispositif de quelque manière que ce soit.
- Ne pas réutiliser ce dispositif. La réutilisation augmente les risques de biocontamination du patient, ce qui peut entraîner une infection ou une réaction pyrogénique.
- Ne pas tenter de redresser un fil tordu ou plié.
- Ne pas faire progresser un fil-guide tordu ou qui est en train de se tordre ou de se plier.
- Ne pas tourner le fil-guide si une résistance notable se fait sentir.
- Ne pas retirer le fil-guide à l'aide d'aiguilles métalliques sous peine de casser ou de détordre le fil-guide ou encore d'endommager le revêtement de polytétrafluoréthylène de celui-ci.
- Ne pas restériliser.

**APPLIQUER UNE TECHNIQUE DE STÉRILISATION.** Voici une procédure recommandée :

1. Ouvrir l'emballage et placer le contenu sur un champ stérile.
2. Préparer la peau et couvrir la zone de ponction veineuse prévue comme il se doit.
3. Localiser le vaisseau en utilisant une petite aiguille indicatrice et une seringue (non fournies).
4. Insérer l'aiguille introductrice indicatrice appropriée dans le vaisseau. Prendre garde à ce qu'elle ne ressorte pas.
5. Rincer le fil-guide avec du soluté physiologique hépariné stérile normal ou une solution isotonique similaire. Insérer l'extrémité flexible souhaitée du fil-guide à travers l'aiguille introductrice dans le vaisseau. Faire progresser doucement le fil-guide jusqu'à la profondeur requise. L'insertion de la pointe en forme de « J » peut nécessiter un léger mouvement rotatif.

**Mise en garde :** si une résistance se fait sentir, interrompre immédiatement la progression ou le retrait du fil-guide. Déterminer la cause de cette résistance avant de poursuivre.

6. Maintenir le fil-guide en place et retirer l'aiguille introductrice.

**Mise en garde :** ne pas retirer le fil-guide en le rétractant dans la canule au risque de le détacher. Il faut d'abord retirer la canule.

7. Lorsque le fil-guide est en place, suivre les instructions d'utilisation fournies par le fabricant de l'aiguille introductrice, du cathéter ou d'un autre dispositif, ainsi que la procédure standard du centre hospitalier applicables à ces types de dispositifs.

8. Pour allonger le segment flexible d'un fil-guide comprenant un centre amovible, retirer doucement le centre. Pour le raccourcir, enfoncez soigneusement le centre.

**Mise en garde :** lorsque le fil-guide est inséré dans un vaisseau, ne pas faire progresser le centre amovible si l'extrémité a une forme courbée. Ne pas tordre ni forcer le centre. En effet, une force excessive peut le faire pénétrer dans la bobine et endommager le vaisseau.

---

## Posi-Stick® Führungsdrähte

---

**Anwendungsgebiete:**

Führungsdrähte gemäß dieser Gebrauchsanweisung sind speziell für perkutane Verfahren, zur Einführung und Positionierung von Kathetern und anderen Interventionsprodukten in peripheren Gefäßen vorgesehen.

**Vorgesehene Patientenpopulation und -gruppe:**

Zur Verwendung bei Erwachsenen und Jugendlichen. Die spezifische Zielpatientenpopulation ist abhängig von dem gelieferten Produkt.

**Produktbeschreibung:**

Die Führungsdrähte sind in zwei Konfigurationen erhältlich: als Mandrin oder vollständig aufgewickelt. Der Mandrin verfügt über einen konischen Kerndraht, der am distalen Ende zu einem Coil zusammengelötet oder -geschweißt ist. Der vollständig aufgewickelte Führungsdräht verwendet ein dicht gewickelten Coil, der einen konischen Kern und ein Sicherheitsband umgibt.

**Gegenanzeigen:**

Die Verwendung eines Führungsdräts ist nicht angezeigt, wenn der Patient unter einer bekannten oder vermuteten Obstruktion innerhalb des Gefäßsystems leidet.

**Mögliche Komplikationen:**

Mögliche Komplikationen bei Verwendung des Führungsdräts sind u. a.: Luftembolie, Wundinfektion, Hämatom an der Punktionsstelle, Perforation der Gefäßwand, Gefäßtrauma, Thrombose, Device-EMBOLIE, Herztamponade, Herzrhythmie und Abbrechen oder Auseinanderwickeln des Führungsdräts.

**Vorsichtshinweise:**

Trocken, dunkel und kühl lagern. Nicht verwenden, wenn die Verpackung geöffnet oder beschädigt ist. Alle Bestandteile vor der Verwendung kontrollieren.

**VORSICHTSHINWEIS FÜR USA**

**Laut US-amerikanischem Bundesgesetz darf dieses Gerät nur an einen Arzt oder auf ärztliche Anordnung hin verkauft werden.**

**Vorsicht:**

- Dieses Verfahren darf nur von einem Arzt durchgeführt werden, der entsprechend intensiv geschult wurde.
- Führungsdräte sollten routinemäßig vor dem Gebrauch kontrolliert werden. Sie sind zu entsorgen, wenn sich eine Deformierung am Führungsdräht zeigt.
- Wird beim Vorscheiben oder Zurückziehen des Führungsdräts ein Widerstand wahrgenommen, ist die Ursache mittels Durchleuchtung festzustellen und zu beseitigen, ehe der Vorgang fortgesetzt wird.
- Da Führungsdräte empfindlich und fragil sind, müssen sie mit besonderer Sorgfalt gehandhabt werden.
- Jeder schwerwiegender Vorfall, der sich in Zusammenhang mit dem Produkt ereignet, muss dem Hersteller sowie der zuständigen Regulierungsbehörde des Landes, in welchem der Anwender und/oder Patient ansässig ist, gemeldet werden.

**Warnhinweise:**

- Dieses Produkt in keiner Weise verändern.
- Das Produkt nicht wiederverwenden. Die Wiederverwendung führt zu einem erhöhten Kontaminationsrisiko für den Patienten mit anschließender Infektion bzw. Fieberreaktion.
- Nicht versuchen, einen geknickten oder verbogenen Draht zu begradigen.
- Keinen Draht vorschieben, der geknickt ist bzw. der abknickt oder sich verbiegt.
- Den Führungsdräht nicht drehen, wenn ein bedeutender Widerstand spürbar ist.
- Den Führungsdräht nicht durch Metallkanülen zurückziehen; der Draht kann abscheren oder sich auftrennen, oder die PTFE-Beschichtung kann abgekratzt werden.
- Nicht erneut sterilisieren.

**STERILE TECHNIK ANWENDEN, empfohlenes Vorgehen:**

1. Verpackung aufziehen und Inhalt auf eine sterile Arbeitsfläche legen.
2. Haut vorbereiten und den Bereich der vorgesehenen Venenpunktion abdecken.
3. Gefäß mit Hilfe einer kleinkalibrigen Kanüle und Spritze (nicht im Lieferumfang enthalten) aufsuchen.
4. Einführkanüle passender Größe in das Gefäß einführen – Blutrückfluss beachten.
5. Den Führungsdräht mit steriler, heparinisierte physiologischer Kochsalzlösung oder einer vergleichbaren isotonen Flüssigkeit spülen. Die gewünschte flexible Spitze des Führungsdräts durch die Einführkanüle in das Gefäß einführen. Den Führungsdräht langsam bis zur erforderlichen Tiefe vorschieben. Für das Vorscheiben der „J“-Spitze kann u.U. eine sanfte Drehbewegung nötig sein.
- Vorsicht:** Den Führungsdräht niemals vorschieben oder zurückziehen, wenn ein Widerstand spürbar ist. Vor der Fortsetzung des Vorgangs die Ursache des Widerstands feststellen.
6. Führungsdräht festhalten und Einführkanüle entfernen.
- Vorsicht:** Den Führungsdräht nicht zurück in die Kanüle ziehen, da es dadurch zu einer Abtrennung des Führungsdräts kommen kann. Die Kanüle sollte als erstes entfernt werden.
7. Wenn der Führungsdräht in situ ist, die Anweisungen des Herstellers des Einführsets, des Katheters oder anderen Produkts sowie die Standardverfahrensweisen der medizinischen Einrichtung für diese Art von Produkten befolgen.
8. Um das flexible Segment eines Führungsdräts mit beweglicher Seele zu verlängern, die Seele vorsichtig zurückziehen. Um das flexible Segment zu verkürzen, die Seele vorsichtig nach vorn schieben.
- Vorsicht:** Wenn sich der Führungsdräht im Gefäß befindet, die bewegliche Seele nicht nach vorn schieben, sofern die Spitze eine gebogene Form hat. Die Seele auf keinen Fall drehen oder mit Gewalt vorschreiben oder zurückziehen, da er bei übermäßig starker Krafteinwirkung in die Windungen penetrieren und das Gefäß verletzen kann.

**Ενδείξεις χρήσης:**

Τα οδηγά σύρματα που σχετίζονται με αυτές τις ενδείξεις χρήσης προορίζονται ειδικά για χρήση σε διαδερμικές επεμβάσεις, για την εισαγωγή και την τοποθέτηση καθετήρων και άλλων επεμβατικών συσκευών εντός του περιφερικού αγγειακού συστήματος.

**Στοχευόμενος πληθυσμός και ομάδα ασθενών:**

Για χρήση τόσο σε ομάδες ενηλίκων όσο και σε ομάδες εφήβων. Ο συγκεκριμένος στοχευόμενος πληθυσμός ασθενών εξαρτάται από την παρεχόμενη συσκευή.

**Περιγραφή της συσκευής:**

Τα οδηγά σύρματα διατίθενται σε δύο διαμορφώσεις: με αξονίσκο ή πλήρως σπειρωμένα. Στο μοντέλο οδηγού σύρματος με αξονίσκο χρησιμοποιείται ένα κονικό σύρμα πορήνα που έχει προσαρτηθεί με καστιτεροκόλληση ή οξυγονοκόλληση σε μια σπείρα στο περιφερικό άκρο. Στο πλήρως σπειρωμένο μοντέλο οδηγού σύρματος χρησιμοποιούται μια σφιγκτά διαμορφωμένη σπείρα που περιβάλλει έναν κονικό πορήνα και μια λωρίδα ασφαλείας.

**Αντενδείξεις:**

Η χρήση του οδηγού σύρματος αντενδείκνυται εάν ο ασθενής έχει γνωστή ή πιθανολογούμενη απόφραξη στο αγγειακό σύστημα.

**Πιθανές επιπλοκές:**

Οι πιθανές επιπλοκές που σχετίζονται με τη χρήση του οδηγού σύρματος περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων, τις εξής: εμβολή από αέρα, επιμόλυνση τραύματος, αιμάτωμα στο σημείο παρακέντησης, διάτρηση του αγγειακού τοιχώματος, τραυματισμός αγγείου, θρόμβωση, εμβολή από τη συσκευή, καρδιακός επιπομπατισμός, καρδιακή αρρυθμία και ρήξη ή εκτύληξη του οδηγού σύρματος.

**Προφυλάξεις:**

Φυλακτέστε σε ξηρό, σκοτεινό, δροσερό μέρος. Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή έχει υποστεί ζημιά. Επιθεωρήστε όλα τα εξαρτήματα πριν από τη χρήση.

**ΥΠΟΛΕΙΞΗ ΠΡΟΣΟΧΗΣ ΓΙΑ ΤΙΣ Η.Π.Α.**

Η ομοσπονδιακή νομοθεσία των Η.Π.Α. επιτρέπει την πώληση αυτής της συσκευής μόνον από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού.

**Υποδείξεις προσοχής:**

- Αυτή η επέμβαση πρέπει να εκτελείται μόνο από ιατρούς ή αρτία εκπαίδευμένους σε αυτή τη διαδικασία.
- Τα οδηγά σύρματα πρέπει να επιθεωρούνται πάντοτε πριν από τη χρήση και να απορρίπτονται σε περίπτωση που εμφανίζουν παραμορφώσεις.
- Εάν συναντήστες αντίσταση κατά την προώθηση ή την απόσυρση του οδηγού σύρματος, προσδιορίστε την αιτία με χρήση ακτινοσκόπησης και διορθώστε το πρόβλημα πριν συνεχίστε την επέμβαση.
- Λόγω της ευαίσθητης και εύθραυστης φύσης των οδηγών συρμάτων, απαιτείται ιδιαίτερη προσοχή κατά το χειρισμό.
- Οποιοδήποτε σοβαρό συμβάν που σχετίζεται με τη συσκευή αυτή πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή της χώρας όπου διαμένει ο χρήστης ή/και ο ασθενής.

**Προειδοποίησης:**

- Μην τροποποιείτε αυτήν τη συσκευή με κανέναν τρόπο.
- Μην επαναχρησιμοποιείτε αυτήν τη συσκευή. Η επαναχρησιμοποίηση θα έχει ως αποτέλεσμα αυξημένο κίνδυνο βιολογικής μάλυνσης για τον ασθενή, η οποία θα οδηγήσει σε λοιμωξη ή πυρετογόνο αντιδραση.
- Μην επιχειρήστε να ισώστε ένα σύρμα που έχει συστραφεί ή που συστρέφεται ή κάμπτεται.
- Μην πρωθείτε ένα σύρμα που έχει συστραφεί ή που συστρέφεται ή κάμπτεται.
- Μην περιστρέψετε το οδηγό σύρμα εάν συναντάτε σημαντική αντίσταση.
- Μην αποσύρετε το οδηγό σύρμα διαμέσου μεταλλικών βελονών. Υπάρχει πιθανότητα διάτησης ή εκτύληξης του οδηγού σύρματος ή απόξεσης της επικαλύψης πολυτετραφθοραισθυλενίου (PTFE).
- Μην επαναποτελώντετε.

**ΧΡΗΣΗ ΑΣΗΜΙΤΗΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ.** Προτεινόμενη διαδικασία:

1. Ανοίξτε τη συσκευασία και τοποθετήστε το περιεχόμενο σε αποστειρωμένο πεδίο.
2. Προετοπάστε το δέρμα και τοποθετήστε οδόντιο στην περιοχή όπου πρόκειται να γίνει η φλεβοκέντηση, ανάλογα με τις ανάγκες.
3. Εντοπίστε το αγγείο χρησιμοποιώντας βελόνα και σύργα μικρής διαμέτρου (δεν παρέχονται).
4. Εισαγάγετε στο αγγείο μια βελόνα εισαγωγέας κατάλληλης διαμέτρου — παρατηρήστε για τυχόν επιστροφή αίματος.
5. Εκπλύνετε το οδηγό σύρμα με αποστειρωμένο ηπαρινισμένο φυσιολογικό ορό ή παρόμοιο ισότονο διάλυμα. Μέστο της βελόνας εισαγωγέα, εισαγάγετε το εύκαμπτο άκρο του οδηγού σύρματος που επιθυμείτε μέσα στο αγγείο. Προωθήστε αργά το οδηγό σύρμα έως το απαίτουμενο βάθος. Για την προώθηση του άκρου σχήματος «J» ενδέχεται να απαιτείται μια απαλή περιστροφική κίνηση.

**Προσοχή:** Ποτέ μην προσθέτετε το οδηγό σύρμα όταν συναντάτε αντίσταση. Προσδιορίστε την αιτία της αντίστασης πριν συνεχίστε.

6. Κρατήστε το οδηγό σύρμα στη θέση του και αιφαρέστε τη βελόνα εισαγωγέα.

**Προσοχή:** Μην αποσύρετε το οδηγό σύρμα πίσω στην κάνουλα, καθώς κάτι τέτοιο μπορεί να οδηγήσει σε διαγωρισμό του οδηγού σύρματος. Αφαιρέστε πρώτα την κάνουλα.

7. Μετά την τοποθέτηση του οδηγού σύρματος, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης του κατασκευαστή του εισαγωγέα, τον καθετήρα ή άλλης συσκευής, καθώς και την τυπική πρακτική του ιδρύματος για συσκευές τέτοιου τύπου.

8. Για να επιμηκύνετε το εύκαμπτο τιμήμα ενός οδηγού σύρματος κινητού πορήνα, αποσύρετε απαλά τον πορήνα. Για να βραχύνετε το εύκαμπτο τιμήμα, σπρώξτε προσεκτικά τον πορήνα προς τα μέσα.

**Προσοχή:** Όταν το οδηγό σύρμα βρίσκεται μέστο σε ένα αγγείο, μην προσθέτετε τον κινητό πορήνα εάν το άκρο έχει κορύφη σχήμα. Ποτέ μην συστρέψετε και μην πιέξετε τον πορήνα, καθώς η άσκηση υπερβολικής δόνησης μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα τη διάτρηση της σπείρας από τον πορήνα και την πρόκληση βλάβης στο αγγείο.

**Felhasználási javallatok:**

Az ebben a felhasználási útmutatóban tárgyalt vezetődrótok kifejezetten perkután eljárásokban történő felhasználásra szolgálnak katéterek és más intervenciós eszközök bevezetésére és elhelyezésére a perifériás érrendszerben.

**Betegek köre:**

Mind felnőtt, mind serdülő betegeknél történő használatra. A betegek köre a használt eszköztől függ.

**Az eszköz leírása:**

A vezetődrótok két konfigurációban érkeznek: mandrinos vagy teljesen feltekercselt. A mandrinos vezetődrót-szerkezet a diszálás végén tekercshez forrasztott vagy hegesztett kúpos belső drótot használ. A teljesen feltekercselt vezetődrót-szerkezet szoros tekercset használ, amely körülvesz egy kúpos magot és egy biztonsági szalagot.

**Ellenjavallatok:**

A vezetődrót alkalmazása ellenjavallt, ha a betegnek ismert vagy gyanított elzáródása van az érrendszerben.

**Lehetséges szövödmények:**

A vezetődrót alkalmazásához kapcsolódó lehetséges szövödmények többek között a következők: légembolia, sebvertézés, vérömlény a punkciós helyen, az érfal perforációja, érsérülés, trombózis, az eszköz embolizációja, szivtamponád, szívritmuszavar, illetve a vezetődrót törése vagy szétbomlása.

**Óvintézkedések:**

Száraz, sötét, hűvös helyen tartandó. Ne használja, ha a csomagolás nyitva van vagy sérült. Felhasználás előtt vizsgáljon meg minden alkotóelemet.

**AMERIKAI EGYESÜLT ÁLLAMOK: FIGYELEM**

A szövetségi törvények (USA) értelmében ez az eszköz csak orvos által vagy orvosi rendelvényre értékesíthető.

**Figyelem:**

- Ezt az eljárást kizárolag az eljárásban alaposan képzett orvos végezheti el.
- A vezetődrótokat felhasználás előtt rutinszerűen meg kell vizsgálni, és el kell dobni, ha azokon bármilyen elvátozás észlelhető.
- Ha a vezetődrót előretolása vagy visszahúzása során ellenállást tapasztal, fluoroszkópiával határozza meg annak okát, és szüntesse meg, mielőtt az eljárást folytatná.
- Mivel a vezetődrót finom és törékeny eszközök, azokat rendkívül körültekintően kell kezelni.
- Az eszközzel kapcsolatos minden súlyos eseményt jelenteni kell a gyártónak, valamint a felhasználó és/vagy a beteg országában illetékes hatóságnak.

**Figyelmeztetések:**

- Az eszköz bármilyen módosítása tilos.
- Az eszköz újrafelhasználása tilos. Az újrafelhasználás a beteg biológiai kontaminációjának nagyobb kockázatával jár, amely fertőzést vagy lázreakciót eredményez.
- Ne kísérélje meg a meghurkolódott vagy meghajlott vezetődrótot kiegyenesíteni.
- Ne toljon előre meghurkolódott vezetődrótot, vagy olyat, amely a beavatkozás közben meghurkolódik vagy meghajlik.
- Ne forgassa a vezetődrótot, ha jelentős ellenállást érez.
- Ne húzza vissza a vezetődrótot fémtűn keresztül, mert a vezetődrót elnyíródhatal, szébtomolhat, vagy annak PTFE bevonata ledörzsölődhet.
- Tilos újratérítelzési.

**ALKALMAZZON STERIL TECHNIKÁT.** A javasolt eljárás:

1. Nyissa ki a csomagolást, és tegye annak tartalmát steril területre.
2. Készítse elő a bőrt, és tetszés szerinti módszerrel izolálja a tervezett vénapunkció területét.
3. Egy kisméretű tüvel és feeskendővel (nem tartozék) határozza meg az ér helyét.
4. Vezesszen megfelelő méretű bevezetőt az érbe, és figyelejte meg a visszaáramlást.
5. Öblítse át a vezetődrótot steril heparinizált fiziológiai sóoldattal vagy hasonló izotóniás oldattal. Vezesse be az érbe a vezetődrót kíválasztott rugalmas hegycímet a bevezetőtől keresztül. Lassan tolja előre a vezetődrótat a kívánt mélységgig. A „J” hegy előretolásához finom forgató mozgásra lehet szükség.

**Figyelem:** Soha nem szabad a vezetődrótot előretolni vagy visszahúzni, ha ellenállást érez. Mielőtt folytatná az eljárást, határozza meg az ellenállás okát.

6. Tartsa a vezetődrótot a helyén, és húzza ki a bevezetőtőt.

**Figyelem:** Ne húzza vissza a vezetődrótot a kanülbe, mert az a vezetődrót leválását okozhatja. Először a kanült kell eltávolítani.

7. A vezetődrótot a helyén hagyva kövesse a bevezetőeszköz, katéter vagy más eszköz gyártója által adott használati útmutatót, valamint az egészségügyi intézmény ilyen típusú eszközökre vonatkozó szabványos eljárását.

8. A vezetődrót mozgatható központi magja hajlítható szakaszának meghosszabbításához óvatosan húzza vissza a központi magot. A hajlítható szakasz megrövidítéséhez óvatosan tolja be a központi magot.

**Figyelem:** Ha a vezetődrót érben van, ne tolja előre a mozgatható központi magot, ha a hegy hajlott végű. Soha ne csavarja vagy erőltesse a központi magot, mert a túlzott erőlettel miatt áthatolhat a tekercsen, és megsérítheti az ereket.

**Indicazioni per l'uso:**

I fili guida associati a queste Istruzioni per l'uso sono concepiti specificamente per l'uso in procedure percutanee, per introdurre e posizionare cateteri e altri dispositivi interventistici nella vascolatura periferica.

**Gruppo e popolazione di pazienti previsti:**

Per l'uso su gruppi di pazienti adulti e adolescenti. La popolazione di pazienti target specifica dipende dal dispositivo fornito.

**Descrizione del dispositivo:**

I fili guida sono disponibili in due configurazioni: con mandrino o completamente avvolti a spirale. La costruzione del filo guida con mandrino è basata su un filo interno affusolato che viene saldato su una spirale in corrispondenza dell'estremità distale. La costruzione del filo guida completamente avvolto a spirale è basata su una spirale avvolta strettamente che circonda l'anima affusolata e un nastro di sicurezza.

**Controindicazioni:**

L'uso di fili guida è controindicato se il paziente presenta un'ostruzione vascolare nota o sospetta.

**Complicazioni potenziali:**

Le complicazioni potenziali correlate all'uso di fili guida includono, senza limitazioni, quanto segue: embolia gassosa, infezione della ferita, ematoma sul sito di puntura, perforazione della parete del vaso, trauma vasale, trombosi, embolizzazione del dispositivo, tamponamento cardiaco, aritmia cardiaca e rottura o svolgimento del filo guida.

**Precauzioni:**

Conservare in un luogo fresco, asciutto e al riparo dalla luce. Non usare se la confezione è aperta o danneggiata. Prima dell'uso controllare tutti i componenti.

**PRECAUZIONE PER GLI STATI UNITI**

**La legge federale degli Stati Uniti limita la vendita di questo dispositivo esclusivamente su prescrizione medica.**

**Attenzione:**

- Questa procedura deve essere eseguita esclusivamente da medici che abbiano ricevuto una formazione adeguata.
- Prima dell'uso i fili guida devono essere controllati regolarmente ed eliminati qualora presentino deformità.
- Qualora si incontri resistenza durante l'avanzamento o la retrazione del filo guida, determinarne la causa in fluoroscopia e correggere il problema prima di proseguire con la procedura.
- I fili guida sono essenzialmente delicati e fragili; prestare estrema cautela nel manipolarli.
- Qualsiasi incidente grave correlato a questo dispositivo deve essere segnalato al produttore e all'autorità competente dello Stato membro dell'utente e/o del paziente.

**Avvertenze:**

- Non alterare questo dispositivo in alcun modo.
- Non riutilizzare il dispositivo. Il riutilizzo comporta un maggiore rischio di contaminazione biologica per il paziente, con conseguente infezione e risposta pirogena.
- Non tentare di raddrizzare un filo guida che sia stato attorcigliato o piegato.
- Non fare avanzare un filo guida che sia stato attorcigliato o venga attorcigliato o piegato.
- Se si percepisce una resistenza significativa, non ruotare il filo guida.
- Non retrarre il filo guida mediante aghi metallici, in quanto potrebbe spellarsi, srotolarsi o subire escoriazioni del rivestimento in PTFE.
- Non risterilizzare.

**ADOTTARE UNA TECNICA STERILE.** Procedura consigliata:

1. Aprire la confezione e posizionare il contenuto sul campo sterile.
2. Preparare la cute e posizionare teli sterili attorno al sito previsto per la venipuntura.
3. Individuare il vaso utilizzando un ago di calibro piccolo e una siringa (non in dotazione).
4. Inserire nel vaso un ago introduttore di calibro appropriato. Osservare che non si verifichino flash-back.
5. Irrigare il filo guida con soluzione fisiologica normale eparinizzata o altra soluzione isotonica simile. Inserire la punta flessibile del filo guida desiderata attraverso l'ago introduttore e nel vaso. Fare avanzare il filo guida lentamente fino alla profondità richiesta. L'avanzamento della punta a "J" può richiedere un delicato movimento rotatorio.

**Attenzione:** se si incontra resistenza durante l'avanzamento o la retrazione del filo guida, interrompere la procedura. Prima di procedere, determinare la causa della resistenza.

6. Tenere il filo guida in posizione e rimuovere l'ago introduttore.

**Attenzione:** non retrarre il filo guida nella cannula, in quanto ciò potrebbe causare la separazione del filo guida. Innanzitutto rimuovere la cannula.

7. Con il filo guida in posizione, seguire le istruzioni per l'uso fornite dal produttore dell'introduttore, catetere o altro dispositivo, e attenersi alla procedura standard della struttura per questo tipo di dispositivi.
8. Per allungare il segmento flessibile di un filo guida ad anima mobile, retrarre delicatamente l'anima. Per accorciare il segmento flessibile, spingere l'anima verso l'interno con cautela.

**Attenzione:** quando il filo guida si trova in un vaso, non fare avanzare l'anima mobile se la punta ha forma curva. Non torcere o forzare l'anima, in quanto una forza eccessiva può causare la penetrazione della spirale e danneggiare il vaso.

**Bruksindikasjoner:**

Ledevaiere assosiert med denne IFU er spesifikt beregnet på bruk i perkutane prosedyrer for å innføre og posisjonere katetre og andre intervensionsradiologiske enheter i perifere blodkar.

**Tiltenkt pasientpopulasjon og -gruppe:**

For bruk på både voksne og ungdommer. Den spesifikke målpasientpopulasjonen er avhengig av den leverte enheten.

**Beskrivelse av enheten:**

Ledevaiere kommer i to utgaver: Spindel eller fullt spolet. Spindelledevaier benytter en avsmalnet kjerne som er lodret eller sveiset på en spole i den distale enden. Sammensetningen av fullt spolet ledevaier benytter en stramt viklet spole som omslutter en avsmalnet kjerne og et sikkerhetsbånd.

**Kontraindikasjoner:**

Bruk av ledevaier er kontraindisert hvis pasienten har en kjent eller mistenk obstruksjon i blodkaret.

**Potensielle komplikasjoner:**

De potensielle komplikasjonene som gjelder bruk av ledevaier omfatter, men er ikke begrenset til, følgende: luftemboli, sårinfeksjon, hematomb på innstikkstedet, perforering av blodkarveggen, skade på blodkar, trombose, emboli i enheten, hjertetamponade, hjertearytm og brudd eller rakning på/av ledevaieren.

**Forholdsregler:**

De potensielle komplikasjonene som gjelder bruk av ledevaier omfatter, men er ikke begrenset til, følgende: luftemboli, sårinfeksjon, hematomb på innstikkstedet, perforering av blodkarveggen.

**USA FORSIKTIG**

**Amerikansk føderal lov begrenser salget av denne enheten til salg fra eller på ordre fra en lege.**

**Forsiktig:**

- Denne prosedyren må kun utføres av leger som har fått grundig opplæring i denne prosedyren.
- Ledevaiere må inspiseres rutinemessig før bruk og kastes hvis det finnes deformiter i ledevaieren.
- Hvis man møter motstand når man fører frem eller trekker tilbake ledevaieren, må årsaken finnes ved fluoroskop og korrigeres før man fortsetter med prosedyren.
- På grunn av ledevaierens delikate og skjøre natur må man utvise spesiell forsiktighet ved håndteringen.
- Eventuelle alvorlige hendelser tilknyttet denne enheten skal rapporteres til produsenten og myndighetsorganet som er etablert i brukerens og/eller pasientens medlemsland.

**Advarsler:**

- Denne enheten må ikke endres på noen måte.
- Denne enheten må ikke gjenbrukes. Gjenbruk vil gi økt biokontamineringsrisiko for pasienten som kan føre til infeksjoner eller pyrogeniske reaksjoner.
- Forsok ikke å rette ut en vaier som har blitt knekt eller bøyd.
- Før ikke inn en ledеваier som er knekt eller blir knekt eller bøyd.
- Roter ikke ledevaieren dersom du føler betydelig motstand.
- Trekk ikke tilbake ledevaieren gjennom metallnåler. Ledevaieren kan kuttes, røkne eller PTFE-belegget kan skrapes av.
- Må ikke steriliseres på nyt.

**BRUK STERIL TEKNIKK, en foreslått prosedyre:**

1. Åpne pakningen og plasser innholdet på et sterilt område.
  2. Klargjør huden og draper i området for planlagt venepunksjon.
  3. Finn blodkaret med en tynn nål og sprøyte (medfølger ikke).
  4. Sett inn en innføringsnål av egnet størrelse i blodkaret – se etter eventuelt tilbakeslag.
  5. Skyll ledavaieren med steril, heparinisert vanlig saltoppløsning eller en lignende isotonisk løsning. Sett inn ønsket fleksibel spiss på ledavaieren gjennom innføringsnålen inn i blodkaret. Før ledavaieren langsomt inn til ønsket dybde. Innføring av en J-spiss kan kreve en svakt roterende bevegelse.
  6. Hold ledavaieren på plass og fjern innføringsnålen.
  7. Følg bruksanvisningen til innføringsnålen, kateteret eller en annen enhet, fra produsenten samt følg standardprosedyren for den medisinske institusjonen for denne typen enheter, med ledavaieren på plass.
  8. For å forlenge den fleksible delen av en ledavaier med bevegelig kjerne, trekker du kjernen forsiktig tilbake. For å forkorte det fleksible segmentet, trykker du inn kjernen forsiktig.
- Forsiktig:** Ledavaiere må aldri føres frem eller trekkes tilbake hvis man møter motstand. Bestem årsaken til motstanden før du fortsetter.
- Forsiktig:** Trekk ikke tilbake ledavaieren i kanylen, da dette kan føre til separasjon av ledavaieren. Kanylen må fjernes først.
- Forsiktig:** Når ledavaieren befinner seg i et blodkar, må du ikke føre den bevegelige kjernen frem hvis spissen er i en buet form. Vri eller tving aldri kjernen, fordi stor kraft kan føre til at den trenger gjennom spolen og skader blodkaret.

**Indicações de utilização:**

Os fios-guia associados a estas Indicações de Utilização destinam-se a ser utilizados em procedimentos percutâneos para introduzir e posicionar cateteres e outros dispositivos de intervenção nos vasos periféricos.

**População e grupo de doentes a que se destina**

Para utilização nos grupos de adultos e de adolescentes. A população-alvo de doentes específica varia consoante o dispositivo fornecido.

**Descrição do dispositivo:**

Os fios-guia estão disponíveis com duas configurações; Mandril ou Completamente Enrolado. A construção do fio-guia Mandril utiliza um fio de núcleo cônico que é soldado a uma espiral na extremidade distal. A construção do fio-guia Completamente Enrolado utiliza uma espiral enrolada que circunda um núcleo cônico e uma fita de segurança.

**Contra-indicações:**

A utilização do fio-guia está contra-indicada se o doente tiver uma obstrução conhecida ou uma suspeita de obstrução nos vasos.

**Potenciais complicações:**

As potenciais complicações relacionadas com a utilização do fio-guia incluem, entre outras: embolia gasosa, infecção da ferida, hematoma no local da punção, perfuração da parede do vaso, trauma do vaso, trombose, embolia do dispositivo, tamponamento cardíaco, arritmia cardíaca e ruptura ou destruição do fio-guia.

**Precauções:**

Guarde num local seco, escuro e fresco. Não utilize se a embalagem estiver aberta ou danificada. Inspeccione todos os componentes antes de os utilizar.

**PRECAUÇÃO PARA OS EUA**

**A lei federal dos EUA só permite a venda deste dispositivo a médicos ou mediante receita médica.**

**Cuidados a ter:**

- Este procedimento só deve ser realizado por médicos com a devida formação.
- Os fios-guia devem ser rotineiramente inspecionados antes de serem utilizados e eliminados se apresentarem qualquer deformação.
- Se o utilizador sentir resistência ao avançar ou retirar o fio-guia, determine a causa por fluoroscopia e corrija-a antes de continuar o procedimento.
- Devido à natureza delicada e frágil dos fios-guia, deve ter cuidados adicionais no seu manuseamento.
- Qualquer incidente grave com relação a este dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente no Estado-Membro do utilizador e/ou doente.

**Advertências:**

- Não modifique este dispositivo de forma alguma.
- Não reutilize este dispositivo. A reutilização resultará num maior risco de biocontaminação para o doente resultando em infecção ou resposta pirogénica.
- Não tente endireitar um fio que tenha sido torcido ou dobrado.
- Não avance um fio-guia que esteja torcido ou que fique torcido ou dobrado.
- Não rode o fio-guia se sentir resistência significativa.
- Não retire o fio-guia através de agulhas metálicas; o fio-guia poderá fracturar-se, desfazer-se ou o revestimento de PTFE poderá ficar raspado.
- Não reesterilize.

**UTILIZE UMA TÉCNICA ESTERILIZADA.** Uma sugestão de procedimento:

1. Abra a embalagem e coloque o conteúdo no campo esterilizado.
  2. Prepare a pele e coloque um pano cirúrgico na área prevista para a punção venosa, conforme pretendido.
  3. Localize o vaso utilizando uma agulha de pequeno calibre e seringa (não fornecidas).
  4. Introduza a agulha introdutora de calibre apropriado no vaso — verifique se há retorno do fluxo sanguíneo.
  5. Irrigue o fio-guia com solução salina normal heparinizada e esterilizada ou uma solução isotónica semelhante. Introduza a ponta flexível pretendida do fio-guia no vaso, através da agulha introdutora. Avance o fio-guia devagar até à profundidade necessária. O avanço da ponta em «J» poderá exigir um suave movimento rotativo.
  6. Segure o fio-guia no devido lugar e retire a agulha introdutora.
  7. Com o fio-guia no devido lugar, siga as instruções de utilização fornecidas pelo fabricante do introdutor, cateter ou outro dispositivo, bem como o procedimento padrão da instituição médica em causa para estes tipos de dispositivo.
  8. Para alongar o segmento flexível de um fio-guia de núcleo amovível, retire o núcleo com cuidado. Para encurtar o segmento flexível, empurre o núcleo para dentro com cuidado.
- Cuidado:** Em circunstância alguma deve avançar ou retirar o fio-guia se sentir resistência. Determine a causa da resistência antes de continuar.
- Cuidado:** Não retire o fio-guia de volta para dentro da cânula, pois pode resultar na separação do fio-guia. Primeiro, deve retirar a cânula.
- Cuidado:** Quando o fio-guia estiver num vaso, não avance o núcleo amovível se a ponta estiver curvada. Nunca torça nem force o núcleo porque uma força excessiva pode fazê-lo penetrar a espiral e danificar o vaso.

**Indicaciones de uso:**

Los alambres guía a los que se hace referencia en las presentes Instrucciones de uso están indicados específicamente en procedimientos percutáneos, con objeto de introducir y posicionar catéteres y otros dispositivos quirúrgicos en el interior de la vasculatura periférica.

**Grupo y población de pacientes al que está destinado:**

Para uso tanto en adultos como en adolescentes. La población específica de pacientes al que está destinado depende del dispositivo suministrado.

**Descripción del dispositivo:**

Los alambres guía se encuentran disponibles en dos modelos: de mandril o completamente helicoidales. El modelo de alambre guía de mandril emplea un alambre de núcleo cónico soldado a una espiral que se encuentra en el extremo distal. El modelo de alambre guía completamente helicoidal emplea una espiral enrollada con firmeza que rodea un núcleo cónico y una cinta de seguridad.

**Contraindicaciones:**

El uso del alambre guía está contraindicado en pacientes con obstrucción conocida o presunta de la vasculatura.

**Possibles complicaciones:**

Las posibles complicaciones relacionadas con el uso del alambre guía incluyen, entre otras, las siguientes: embolia gaseosa, infección de la herida, hematoma en la zona de punción, perforación de la pared vascular, traumatismo del vaso sanguíneo, trombosis, embolia causada por el dispositivo, taponamiento cardiaco, arritmia cardiaca y rotura o deshilachamiento del alambre guía.

**Precauciones:**

Guardar en un lugar seco, oscuro y frío. No utilizar si el envase está abierto o dañado. Inspeccionar todos los componentes con anterioridad a su uso.

**AVISO PARA EE. UU.**

**Las leyes federales de los Estados Unidos restringen la venta de este dispositivo a médicos o a una orden facultativa.**

**Avisos:**

- Este procedimiento únicamente deben llevarlo a cabo médicos con la debida formación en dicho procedimiento.
- Los alambres guía deben inspeccionarse de manera sistemática antes de su uso y desecharse en caso de encontrar algún tipo de deformación en los mismos.
- Si al avanzar o extraer el alambre guía se encuentra algún tipo de resistencia, determine la causa mediante radioscopia y corrijala antes de continuar con el procedimiento.
- Debido a la naturaleza delicada y frágil de los alambres guía, estos deben manipularse con extremo cuidado.
- Se debe informar de cualquier tipo de incidente grave relacionado con este dispositivo al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro del paciente y/o usuario.

**Advertencias:**

- No alterar el dispositivo de ninguna forma.
- No reutilizar el dispositivo. Su reutilización aumentará el riesgo de biocontaminación para el paciente, lo que puede dar lugar a una infección o a una respuesta pirogénica.
- No intentar enderezar un alambre que se haya doblado o torcido.
- No avanzar un alambre guía que esté doblado o que se haya doblado o torcido.
- No girar el alambre guía si se encuentra una resistencia importante.
- No retirar el alambre guía a través de agujas metálicas; el alambre guía puede cortarse, desenrollarse, o el recubrimiento de PTFE podría desprenderse.
- No reesterilizar.

**USAR UNA TÉCNICA ESTÉRIL.** Se sugiere el siguiente procedimiento:

1. Abra el envase y coloque el contenido sobre el campo estéril.
2. Prepare la piel y coloque paños quirúrgicos en la zona prevista para la venopunción, según se deseé.
3. Localice el vaso con una aguja de pequeño calibre y una jeringa (no suministrada).
4. Inserte la aguja introductora del calibre apropiado en el vaso; observe cualquier posible efecto de retroceso.
5. Lave el alambre guía con solución salina isotónica heparinizada estéril o con una solución isotónica similar. Inserte la punta flexible que deseé del alambre guía a través de la aguja introductora al interior del vaso. Avance lentamente el alambre guía hasta la profundidad necesaria. El avance de la punta en forma de "J" quizás requiera de un leve movimiento de giro.

**Aviso:** En caso de encontrar algún tipo de resistencia, el alambre guía no debe ni avanzarse ni extraerse. Determine la causa de la resistencia antes de continuar.

6. Sujete en posición el alambre guía y retire la aguja introductora.
7. Una vez colocado debidamente el alambre guía, siga las instrucciones de uso proporcionadas por el fabricante del introductor, el catéter u otro dispositivo, así como los procedimientos habituales del centro médico para estos tipos de dispositivos.
8. Con objeto de alargar el segmento flexible de un alambre guía de núcleo móvil, retire suavemente el núcleo. Para acortar el segmento flexible, presione sobre el núcleo con cuidado.

**Aviso:** Cuando el alambre guía se encuentre en el interior de un vaso, no avance el núcleo móvil si la punta presenta forma curvada. No retuerza ni fuerce nunca el núcleo, ya que una fuerza excesiva podría provocar que penetrara la espiral y dañara el vaso.

**Indikationer för användning:**

Ledaren i denna instruktion är särskilt avsedd för perkutana ingrepp för att föra in och positionera katetrar och andra behandlingsenheter i perifera kärlsystemet.

**Avsedd patientpopulation och -grupp:**

För användning på både grupper med vuxna och ungdomar. Den specifika målpatientpopulationen beror på den levererade enheten.

**Enhetsbeskrivning:**

Styrtrådar finns i två utföranden; Dorn eller Helt lindade. Dornstyrtrådens konstruktion använder en avsmalnad kärnträd, som är löd eller svetsad på en spole vid den distala änden. Den helt lindade styrtrådens konstruktion använder en tätt lindad spole som omger en avsmalnad kärna och ett säkerhetsband.

**Kontraindikationer:**

Ledaren ska inte användas om patienten har ett känt eller misstänkt stopp i kälet.

**Möjliga komplikationer:**

Möjliga komplikationer vid användning av ledare omfattar, men är inte begränsade till, följande: luftemboli, sårinfektion, hematom vid punktionsstället, perforering av kälets vägg, kärltrauma, trombos, apparatembolism, hjärttamponad, hjärtarytm, och brott eller sönderrivning av styrträden.

**Försiktighetsåtgärder:**

Förvaras torrt, mörkt och svalt. Får ej användas om förpackningen är bruten eller skadad. Kontrollera alla komponenter före användning.

**FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD I USA**

**Enligt federala lagar (USA) får denna enhet endast säljas av eller efter förskrivning av läkare.**

**Försiktig:**

- Denna procedur får endast utföras av läkare med omfattande utbildning i proceduren.
- Kontrollera ledarna regelbundet före användning och kassera dem om de uppvisar några felaktigheter.
- Om du känner ett motstånd när du för in eller drar ut ledaren ska du fastställa orsaken med hjälp av röntgen och åtgärda orsaken innan du fortsätter med proceduren.
- Eftersom ledarna är sköra och ömtåliga ska du vara mycket försiktig när du hanterar dem.
- Alla allvarliga incidenter i relation med den här enheten ska rapporteras till tillverkaren och den kompetenta myndigheten etablerad i användarens och/eller patientens medlemsstat.

**Varningar:**

- Denna enhet får inte ändras på något sätt.
- Denna enhet får inte återanvändas. Om enheten återanvänts ökar patientens risk för biokontaminering, vilket kan leda till infektion eller feber.
- Försök inte räta ut en ledare som har krökts eller böjs.
- För inte in en ledare som har krökts eller som kröks eller böjs.
- Rotera inte ledaren om du känner ett betydande motstånd.
- Dra inte ut ledaren genom metallnålar. Ledaren kan då skäras sönder eller rivas upp, eller så kan PTFE-höljet skrapas av.
- Får ej återsteriliseras.

**ANVÄND STERIL TEKNIK. Föreslagen procedur:**

1. Öppna förpackningen och placera innehållet på en steril yta.
2. Förbered huden och drapera området för den planerade venpunkteringen efter behov.
3. Lokalisera kälet med en tunn kanyl och spruta (medföljer ej).
4. För in en introducermål med lämplig gauge i kälet och kontrollera att backflöde förekommer.
5. Spola ledaren med vanlig, steril, hepariniserad saltlösning eller liknande isoton lösning. För in önskad flexibel spets på ledaren genom introducernålen i kälet. För sakta in ledaren till önskat djup. Om en "J"-spets ska föras in kan en försiktig rörelse krävas.
6. Håll ledaren på plats och avlägsna introducernålen.
7. **Försiktig:** Dra inte tillbaka ledaren i kanylen, det kan göra att ledaren delar sig. Du måste ta bort kanylen först.
8. När ledaren är på plats ska du följa bruksanvisningen för introducernålen, katatern eller annan enhet som tillverkaren bifogat, liksom den medicinska anläggningens standardprocedur för denna typ av enhet.
9. Om du vill förlänga dem flexibla delen av en ledare med flyttbar kärna kan du dra ut kärnan försiktig. Om du vill förkorta den flexibla delen kan du trycka in kärnan försiktig.
10. **Försiktig:** När ledaren befinner sig i ett kärl ska du inte föra fram den flyttbara kärnan om spetsen har en böjd form. Vrid eller tvinga inte fram kärnan. Alltför stor kraft kan få den att penetrera höljet och skada kälet.

**Kullanım Endikasyonları:**

Bu Kullanım Talimatları ile ilgili kilavuz teller, özellikle perkütan prosedürlerde, kateterleri ve diğer girişimsel cihazları koroner ve periferik damara konumlama ve yerleştirme kullanımına yönelikdir.

**Hedef Hasta Popülasyonu ve Grubu:**

Hem yetişkin hem de adolesan gruplarında kullanım içindir. Spesifik hedef hasta popülasyonu gönderilen cihaza bağlıdır.

**Cihaz Tanımı:**

Kılavuz teller iki konfigürasyon halinde gelir; Mandrel veya Tam Kıvrımlı. Mandrel kılavuz tel yapısı, distal uça bir spirale lehimli veya kaynaklı konik çekirdek tel kullanır. Tam Kıvrımlı kılavuz tel yapısı, konik bir çekirdek ve bir güvenlik şeridini çevreleyen sıkıca sarılı bir spiral kullanır.

**Kontrendikasyonlar:**

Hastanın damarında bilinen veya şüphelenilen bir tikanıklık varsa kılavuz telin kullanımı kontrendikedir.

**Olası Komplikasyonlar:**

Kılavuz telin kullanımı ile ilişkili olası komplikasyonlar aşağıdakileri içermektedir ancak bunlarla sınırlı değildir: Hava embolisi, yara enfeksiyonu, ponksiyon bölgesinde hematom, damar duvarı perforasyonu, damarda yaralanma, tromboz, cihaz embolisi, kardiyak tamponad, kardiyak aritmİ ve kılavuz telde kırılma veya açılma.

**Önlemler:**

Kuru, karanlık ve serin bir yerde saklayın. Ambalaj açılmışsa veya hasarlıysa kullanmayın. Kullanmadan önce tüm bileşenleri inceleyin.

**ABD DİKKAT**

**Federal (ABD) kanun, bu cihazın satışını bir hekim tarafından veya hekim talimatıyla yapılacak şekilde sınırlandırmaktadır.**

**Dikkat edilmesi gereken noktalar:**

- Bu prosedür sadece bu prosedür konusunda ayrıntılı eğitim almış hekimlerce gerçekleştirilmelidir.
- Kılavuz teller, kullanılmadan önce rutin bir şekilde incelenmeli ve kılavuz telde bir bozukluk olması durumunda atılmalıdır.
- Kılavuz teli ilerletirken ya da geri çekeren direnç karşılaşırsa, prosedüre devam etmeden önce floroskop ile nedenini belirleyin ve düzeltin.
- Kılavuz tellerin hassas ve kırılabilir yapısı nedeniyle kullanım sırasında fazladan özen gösterilmelidir.
- Bu cihaz ile ilişkili herhangi bir ciddi olay üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın yerleşik olduğu Üye Ülkedeki yetkili makama bildirilmelidir.

**Uyarılar:**

- Bu cihazda hiçbir şekilde değişiklik yapmayın.
- Bu cihazı yeniden kullanmayın. Yeniden kullanılması, hastada enfeksiyon veya pirojenik tepkiye yol açan biyokontaminasyon riskinde artışa neden olur.
- Kıvrılmış veya büükülmüş bir teli düzeltmeye çalışmayın.
- Önceden kıvrılmış veya kıvrılmış veya büükülmüş hale gelen bir kılavuz teli ilerletmeyin.
- Belirgin direnç hissedildiğinde kılavuz teli döndürmeyin.
- Kılavuz teli metal igne yardımıyla geri çekmeyin; kılavuz tel kopabilir, açılabilir veya PTFE kaplama kazınabilir.
- Yeniden sterilize etmeyin.

**STERİL TEKNİK KULLANIM.** Önerilen prosedür:

1. Ambalajı soyarak açın ve içindeleri steril bir alana yerleştirin.
2. Cildi hazırlayın ve öngörülü damar kesme bölgesini istediği gibi örtün.
3. Küçük numara igne ve şırınga (temin edilmez) kullanarak damarı bulun.
4. Damar içine uygun boyda İntrodüser İğne yerleştirin — geri dönüş olup olmadığını inceleyin.
5. Kılavuz teli, steril heparinize normal salın veya benzer izotonik çözeltiyle yıkayın. Kılavuz telin istediğiniz esnek ucunu, introdüsör içinden damar içine yerleştirin. Kılavuz teli yavaşça istenen derinliğe ilerletin. "J" şekilli ucun ilerletilmesi için nazik bir dönüs hareketi gerekebilir.
6. **Dikkat:** Direnç karşılaştığında kılavuz tel asla ilerletilmemeli veya geri çekilmemelidir. Devam etmeden önce direncin nedenini belirleyin.
7. Kılavuz teli olduğu yerde tutun ve introdüsör iğnesini çıkarın.
8. **Dikkat:** Kılavuz telin ayrılmamasına neden olacağrı için kılavuz teli kanül içeresine geri çekmeyin. İlk önce kanül çıkarılmalıdır.
9. Kılavuz tel yerindeyken, introdüsör, kateter veya başka cihazın üreticisi tarafından temin edilen kullanma talimatlarını ve bu tür cihazlara yönelik tıbbi tesistandart prosedürünü uygulayın.
10. Hareketli çekirdekli kılavuz telin esnek kısmını uzatmak için, çekirdeği nazikçe çekin. Esnek kısmı kısaltmak için, çekirdeği dikkatlice içeri itin.
11. **Dikkat:** Kılavuz tel damar içindeyken, uç eğimli bir şekildeyse, hareketli çekirdeği ilerletmeyin. Çekirdeği asla bükmeyin veya zorlamayın, aşırı kuvvet spirale girmesine ve damara zarar vermesine yol açabilir.

**Indikace k použití:**

Vodicí dráty spojené s tímto návodem k použití jsou určeny speciálně pro použití při perkutánních zákrrocích, k zavádění a polohování katétrů a jiných intervenčních prostředků v periferním cévním řečišti.

**Určená populace a skupina pacientů:**

Pro použití u dospělých i dospívajících osob. Specifická cílová populace pacientů je dána dodávaným prostředkem.

**Popis prostředku:**

Vodicí dráty jsou k dispozici ve dvou konfiguracích; mandrénová nebo spirálová. Konstrukce vodicího drátu mandrénového typu používají zkušejci se jádrový drát, který je pájením nebo svarem připojen ke spirále na distálním konci. Konstrukce vodicího drátu spirálového typu používá těsně vinutou spirálu, která obklopuje zkušejci se jádrový drát, a bezpečnostní pásek.

**Kontraindikace:**

Použití vodicího drátu je kontraindikováno v případech, kdy má pacient uzávěr cévy nebo podezření na něj.

**Možné komplikace:**

Mezi možné komplikace související s použitím vodicího drátu patří mimo jiné: vzduchová embolie, infekce rány, hematom v místě vpichu, perforace cévní stěny, poranění cévy, trombóza, embolie prostředkem, srdeční tamponáda, srdeční arytmie a prušení nebo rozpletání vodicího drátu.

**Zvláštní upozornění:**

Uchovávejte na suchém, tmavém a chladném místě. Nepoužívejte, pokud je balení otevřeno nebo poškozeno. Před použitím všechny součásti prohlédněte.

**UPOZORNĚNÍ PRO USA**

**Podle federálního zákona (USA) může být tento prostředek prodán pouze lékařem nebo na objednávku lékaře.**

**Upozornění:**

- Tento postup směřuje používat pouze lékaři, kteří pro něj byli důkladně vyškoleni.
- Vodicí dráty je nutno vždy před použitím prohlédnout a zlikvidovat, pokud jsou na nich přítomny jakékoli deformity.
- Pokud se při posunování nebo vytahování vodicího drátu setkáte s odporem, zjistěte příčinu pomocí fluoroskopie a před pokračováním v postupu ji napravte.
- Protože vodicí dráty jsou jemné a křehké, musí se s nimi manipulovat zvlášť opatrně.
- Jakákoliv závažná událost týkající se tohoto prostředku by měla být nahlášena výrobci a příslušnému orgánu v členském státě uživatele a/nebo pacienta.

**Varování:**

- Tento prostředek žádným způsobem nepozměňujte.
- Tento prostředek nepoužívejte opakováně. Opakování použití vede ke zvýšení rizika biologické kontaminace, která u pacientů může způsobit infekci nebo pyrogenní reakci.
- Zkracený nebo ohnutý vodicí drát se nepokoušejte narovnat.
- Neposunujte vpřed vodicí drát, který je zkracený nebo se kroutí či ohýbá.
- Při výrazném odporu vodicím drátem neotáčejte.
- Nevytahujte vodicí dráty přes kovové jehly; vodicí dráty by se mohly přestříhnout, rozplést nebo by se mohly seškrábnot PTFE povlak.
- Neprovádějte resterilizaci.

**POUŽÍVEJTE STERILNÍ TECHNIKU.** Navrhovaný postup:

1. Odloupnutím otevřete balení a přemístěte jeho obsah do sterilního pole.
2. Podle potřeby připravte kůži a zakryjte rouškou okolí předpokládaného místa venepunkce.
3. Vyhledejte cévu pomocí malé jehly a injekční stříkačky (není součástí dodávky).
4. Zaváděcí jehlu vhodného kalibru zavedte do cévy – sledujte, zda nedochází ke zpětnému rázu.
5. Propláchněte vodicí drát sterilním heparinizovaným fyziologickým roztokem nebo podobným izotonickým roztokem. Zaveděte požadovaný ohebný hrot vodicího drátu přes zaváděcí jehlu do cévy. Pomalu zasuňte vodicí dráty do požadované hloubky. Posunutí hrotu ve tvaru „J“ může vyžadovat jemné otáčení.
6. **Upozornění:** V zádném případě nezasouvajte ani nevytahujte vodicí dráty, pokud naráží na jakýkoliv odpor. Než budete pokračovat, zjistěte příčinu odporu.
7. Přidržujte vodicí dráty na místě a vytáhněte zaváděcí jehlu.
8. **Upozornění:** Nevytahujte vodicí dráty zpět do kanyly, protože to může způsobit oddělení vodicího drátu. Kanylu je nutno vytáhnout jako první.
9. Po zavedení vodicího drátu postupujte podle návodu k použití, který poskytuje výrobce zaváděcího zařízení, katétru nebo jiného prostředku, a podle standardního postupu pro tyto typy prostředků ve zdravotnickém zařízení.
10. Chcete-li prodloužit flexibilní segment vodicího drátu s pohyblivým jádrem, opatrně jádro vyjměte. Chcete-li pružný segment zkrátit, opatrně zatlačte jádro dovnitř.
11. **Upozornění:** Když je vodicí drát v cévě, neposunujte pohyblivé jádro, pokud je hrot zakřivený. Jádro nikdy nesmíte zkroutit ani tláčit silou, protože nadměrná síla může způsobit, že pronikne cívku a poškodí cévu.

**Návod na použitie:**

Vodiace drôty uvedené v tomto návode na použitie sú špeciálne určené na použitie pri perkutánnych záクロkoch, ktoré zahŕňajú zavedenie a umiestnenie katétrov a iných intervenčných pomôcok do periférneho vaskulárneho systému.

**Určená populácia a skupina pacientov:**

Na použitie v skupinách dospelých aj dospievajúcich. Konkrétna cieľová skupina pacientov závisí od dodávanej pomôcky.

**Popis pomôcky:**

Vodiace drôty sa dodávajú v dvoch konfiguráciách: s tŕnom alebo plne navinuté. Vodiaci drôt s tŕnom má zúžený jadrový drôt, ktorý je na distálnom konci prispájkovaný alebo privarený k cievke. Plne navinutý vodiaci drôt má pevne navinutú cievku, ktorá obklopuje zúžené jadro a bezpečnostnú pásку.

**Kontraindikácie:**

Použitie vodiaceho drôtu je kontraindikované u pacientov so známou alebo suspektnou obstrukciou vaskulárneho systému.

**Možné komplikácie:**

Medzi možné komplikácie súvisiace s použitím vodiaceho drôtu patria okrem iného tieto: vzduchová embólia, infekcia rany, hematóm v mieste vpichu, perforácia cievnej steny, poranenie cievky, trombóza, embólia spôsobená pomôckou, tamponáda srdca, srdcová arytmia a zlomenie alebo rozpletanie vodiaceho drôtu.

**Bezpečnostné opatrenia:**

Skladujte na suchom, tmavom a chladnom mieste. Nepoužívajte, ak je obal otvorený alebo poškodený. Pred použitím skontrolujte všetky komponenty.

**UPOZORNENIE PLATNÉ V USA**

**Federálny zákon (USA) obmedzuje predaj tejto pomôcky na predaj lekárom alebo na jeho príkaz.**

**Upozornenia:**

- Tento postup môžu vykonávať iba lekári riadne vyškolení na vykonávanie tohto záクロku.
- Vodiace drôty pred použitím systematicky skontrolujte a v prípade výskytu deformácií ich zlikvidujte.
- Ak pri posúvaní alebo vytáhovaní vodiaceho drôtu pocítite odpor, pred pokračovaním v záクロku zistite príčinu pomocou skiaskopie a odstráňte ju.
- Vzhľadom na jemnú a krehkú povahu vodiacích drôtov je potrebné s nimi zaobchádzať mimoriadne opatrne.
- Každý závažný incident súvisiaci s touto pomôckou nahláste výrobcovi a príslušnému orgánu v členskom štáte používateľa a/alebo pacienta.

**Výstrahy:**

- Túto pomôcku nijako neupravujte.
- Túto pomôcku nepoužívajte opakovane. Opäťovné použitie bude mať za následok zvýšené riziko biokontaminácie pacienta, čo môže viest' k infekcii alebo pyrogénnej reakcii.
- Nepokúsajte sa narovnať zalamený alebo ohnutý drôt.
- Neposúvajte dopredu vodiaci drôt, ktorý je zalamený alebo sa zalomí či ohne.
- Ak pocítítejte výrazný odpor, vodiaci drôt neotáčajte.
- Nevyťahujte vodiaci drôt cez kovové ihly; vodiaci drôt sa môže zlomiť, rozmotiať alebo sa môže zoškrabat' PTFE povlak.
- Nesterilizujte opakovane.

**POUŽÍVAJTE STERILNÚ TECHNIKU.** Navrhovaný postup:

1. Otvorte balenie a položte obsah na sterilné pole.
2. Pripravte kožu a podľa potreby prekryte chirurgickým rúškom oblasť predpokladanej venepunkcie.
3. Pomocou malej indikačnej ihly a injekčnej striekačky (nie sú súčasťou dodávky) nájdite cievu.
4. Zasuňte do cievky ihlu zavádzaca vhodnej veľkosti – sledujte spätný tok krvi.
5. Prepláchnite vodiaci drôt sterilným heparinizovaným normálnym fyziologickým roztokom alebo podobným izotonickým roztokom. Zasuňte požadovaný ohybný hrot vodiaceho drôtu cez ihlu zavádzaca do cievky. Pomaly posuňte vodiaci drôt do požadovanej hĺbky. Posúvanie hrotu „J“ si môže vyžadovať jemné otáčanie.

**Upozornenie:** V žiadnom prípade vodiaci drôt neposúvajte ani nevyťahujte, ak pocítite odpor. Pred pokračovaním zistite príčinu odporu.

6. Držte vodiaci drôt na mieste a odstráňte ihlu zavádzaca.

**Upozornenie:** Nevyťahujte vodiaci drôt späť do kanylly, pretože by mohlo dôjsť k oddeleniu vodiaceho drôtu. Kanylly najprv odstráňte.

7. Keď je vodiaci drôt na svojom mieste, postupujte podľa návodu na použitie od výrobcu ihly zavádzaca, katétra alebo inej pomôcky, ako aj štandardným nemocničným postupom platným pre tieto typy pomôcok.
8. Ak chcete predĺžiť pružný segment vodiaceho drôtu s pohyblivým jadrom, opatrne jadro vytiahnite. Ak chcete pružný segment skrátiť, opatrne zatlačte jadro.

**Upozornenie:** Keď je vodiaci drôt v cieve, neposúvajte pohyblivé jadro, ak má hrot zakrivený tvar. Nikdy jadro nekrúťte ani ho neťahajte silou, pretože nadmerná sila môže spôsobiť jeho vniknutie do cievky a poškodiť tak cievu.



## Posi-Stick® 导丝

### 使用说明：

本使用说明 (Instruction for Use, IFU) 中介绍的导丝专用于经皮手术，可在周围血管中导入和定位导管及其他介入器械。

### 表明患者群体和治疗组：

用于成人和青少年群体。具体的目标患者群体取决于所用器械。

### 器械描述：

提供两种配置的导丝：芯轴或全盘绕。芯轴导丝结构采用圆锥形芯丝，在末端焊接到绕丝上。全盘绕导丝结构将绕丝紧密缠绕，绕在圆锥形芯丝和安全丝周围。

### 禁忌：

如果患者的血管中存在已知或疑似阻塞，则禁忌使用导丝。

### 潜在并发症：

与导丝使用相关的潜在并发症包括但不限于：气体栓塞、伤口感染、穿刺部位血肿、血管壁穿孔、血管损伤、血栓形成、器械栓塞、心包填塞、心律失常以及导丝断裂或散开。

### 注意事项：

应储存在干燥、避光、阴凉处。如果包装有开启痕迹或损坏，请勿使用。使用前检查所有组件。

### 美国地区注意

**联邦 (USA) 法律规定该器械应仅由医生销售或谨遵医嘱购买。**

### 注意：

- 该手术只能由接受过本程序全面培训的医生进行。
- 使用前应定期检查导丝，如果导丝存在任何变形，应丢弃。
- 如果在推进或回撤导丝时遇到阻力，请采用荧光镜透视检查确定原因，并应在纠正后继续手术操作。
- 由于导丝纤细易断，操作时必须格外小心。
- 应将与该器械相关的任何严重事件报告给生产商和用户和/或患者所在成员国的主管部门。

### 警告：

- 请勿以任何方式改变本器械。
- 请勿重复使用器械。重复使用会增加患者的生物污染风险，导致感染或热原性反应。
- 请勿尝试拉直已经扭结或弯曲的导丝。
- 请勿推进已扭结或有扭结或弯曲倾向的导丝。
- 如果感觉到明显阻力，请勿旋转导丝。
- 请勿通过金属针撤回导丝；否则可能导致导丝切断、散开，或刮掉 PTFE 涂层。
- 请勿重复灭菌。

### 使用无菌技术。建议规程：

- 剥开包装并将内容物置于无菌区。
- 根据需要在预期静脉穿刺区域准备皮肤和铺巾。
- 使用小号针头和注射器（未提供）定位血管。
- 将适当规格的穿刺针插入血管 — 观察回血。
- 用无菌肝素化生理盐水或类似等渗溶液冲洗导丝。通过穿刺针将所需导丝的柔性头端插入血管。缓慢推进导丝至所需深度。推进“J”形头端时可能需要轻轻旋转。

**注意：**无论何时，遇到阻力时请勿推进或回撤导丝。在继续操作前请确定阻力原因。

- 将导丝固定在适当位置，取出穿刺针。

**注意：**请勿将导丝回撤到套管中，否则可能导致导丝分离。应首先移除套管。

- 请遵循导引器、导管或其他器械制造商提供的使用说明书以及医疗机构对上述类型器械的标准规程，固定导丝位置。
- 如要延长可移动芯丝的柔性节段，请轻轻回撤芯丝。如要缩短柔性节段，请小心推入芯丝。

**注意：**当导丝在血管内时，如果头端呈弯曲形状，请勿推进可移动芯丝。请勿扭转或用力扭转芯丝，因为用力过大可能导致芯丝穿透绕丝并损伤血管。

**Posi-Stick® Guidewires**

Nitinol Mandrel Nitinoldom Nitinol mandrijn Mandrín au nitinol Nitinol-Mandrín Αξονικός από νιτινόλη Nitinol mandrin Mandrino in nitinol Nitinol-spindel Mandril de Nitinol Mandril de nitinol Mandrín i nitinol Nitinol Mandrel Nitinolový mandrén Nitinolový trn 镍钛诺芯轴	Radiopaque Tip Röntgenfast spids Radiopake tip Extrémité radio-opaque röntgendichte Spitze Aktinosekiro ókro Sugárfogó hegy Punta radiopaca Röntgentett spiss Ponta Radiopaca Punta radiopaca Röntgentät spets Radyopak Uç Rentgenkontrastní hrot RTG kontrastný hrot 不透射线头端
---	---



Outer Diameter  
udvendig diameter  
Buitendiameter  
Diamètre extérieur  
Außendurchmesser  
Εξωτερική διάμετρος  
Külső átmérő  
Diametro esterno  
ytre Diameter  
Diámetro exterior  
Diámetro exterior  
ytterdiameter  
Dış Çap  
Vnější průměr  
Vonkajší priemer  
外径



Length  
lengde  
lengte  
longueur  
Länge  
μήκος  
hossz  
lunghezza  
Lengde  
comprimento  
longitud  
längd  
Uzunluk  
Délka  
Délka  
长度



Phone  
Telefon  
Telefoon  
Téléphone  
Telefon  
Τηλέφωνο  
Telefon  
Telefono  
Telefon  
Telefone  
Teléfono  
Telefon  
Telefon  
Telefon  
Telefon  
Telefon  
电话



Fax  
Fax  
Fax  
Télécopie  
Fax  
Φαξ  
Fax  
Fax  
Faks  
Fax  
Fax  
Faks  
Fax  
Fax  
传真



Distributor  
Distributør  
Distributeur  
Distributeur  
Vertriebshändler  
Διανομέας  
Forgalmazó  
Distributore  
Forhandler  
Distribuidor  
Distribuidor  
Distributör  
Distribütör  
Distributör  
Distribútor  
经销商



## Posi-Stick® Guidewires



**Galt Medical, Corp.**  
2220 Merritt Drive  
Garland, TX 75041  
USA  
[www.galtmedical.com](http://www.galtmedical.com)



**UreSil, LLC**  
5418 W Touhy Ave  
Skokie, IL 60077 USA  
 1-800-538-7374 (U.S. only)  
 1-847-982-0106



**EC**  
**MedEnvoy**  
Prinses Margrietplantsoen  
33, Suite 123  
2595 AM The Hague,  
The Netherlands



**Emergo Europe**  
Westervoortsedijk 60  
6827 AT Arnhem  
The Netherlands



### Rx ONLY

**Caution:** Federal law restricts this device to sale by or on the order of a (licensed healthcare practitioner)



Ethylene Oxide Sterilized



**Do Not Use If Package Is Damaged**



Instructions for Use



**Single Use Only**



**Caution**



**Not Made With Natural Rubber Latex**



**Do Not Re-Sterilize**



Store In A Dark Place



Keep Dry



Part Number



Lot Number



Manufacturing Date



Use By Date



Distributor



Manufacturer



EU Authorized Representative



Swiss Authorized Representative



Quantity



Medical Device



MR Unsafe



NiTi



Nitinol Gold



NiTi [Au]



NiTi [Pt]



Nitinol Platinum



Single Sterile Barrier system



Single Sterile Barrier System with Protective Packaging Outside