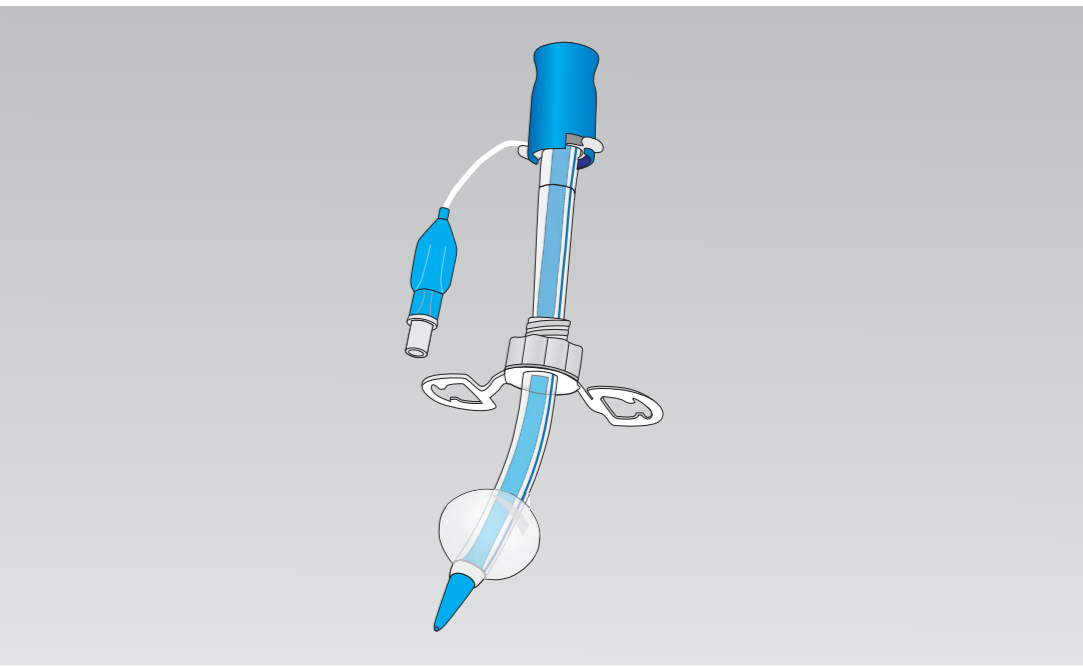


Intended to be left blank.

Intended to be left blank.



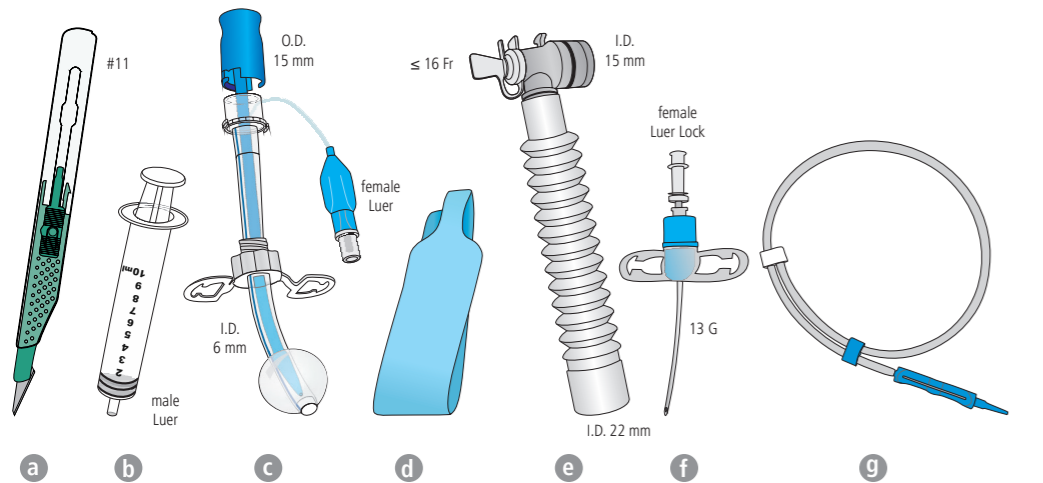
Surgicric III

CE 0123

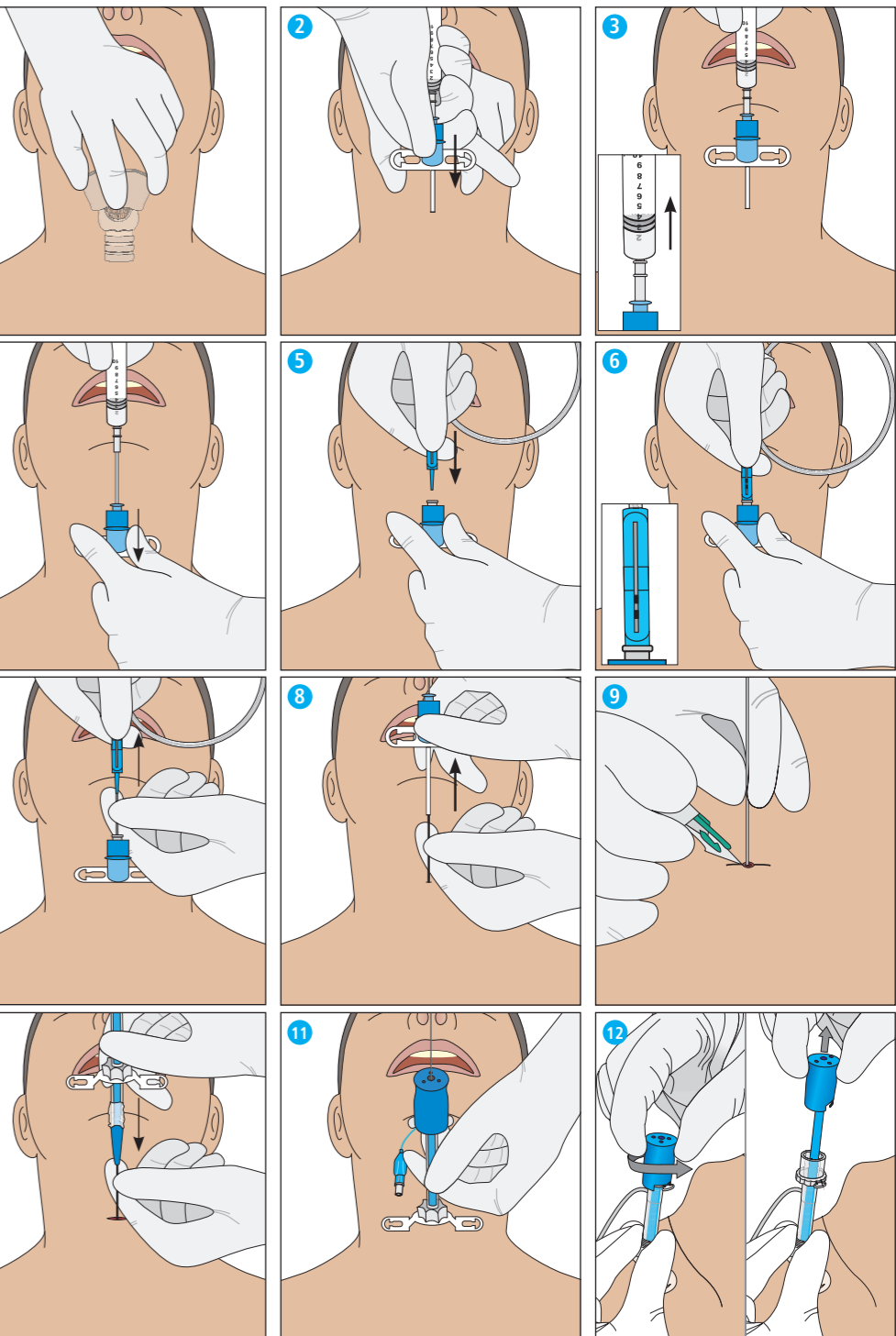
G7071 - 04/2024-02

Cricothyrotomy Set - Seldinger Technique

Set consisting of:



Intended to be left blank.



DE	Surgicric III Gebrauchsanweisung	4 - 5
EN	Surgicric III Instructions for use	6 - 7
BG	Surgicric III Инструкции за употреба	8 - 9
CS	Surgicric III Návod k použití	10 - 11
DA	Surgicric III Bruganvisning	11 - 12
EL	Surgicric III Οδηγίες χρήσης	13 - 14
ES	Surgicric III Instrucciones de uso	15 - 16
ET	Surgicric III Kasutamisjuhis	16 - 17
FI	Surgicric III Käyttöohje	18 - 19
FR	Surgicric III Manuel d'utilisation	19 - 20
HR	Surgicric III Upute za uporabu	21 - 22
HU	Surgicric III Használati utasítás	22 - 23
IT	Surgicric III Istruzioni per l'uso	24 - 25
LT	Surgicric III Naudojimo instrukcija	25 - 26
LV	Surgicric III Lietošanas instrukcija	27 - 28
NL	Surgicric III Gebruksaanwijzing	28 - 29
NO	Surgicric III Bruksanvisning	30 - 31
PL	Surgicric III Instrukcja użycia	31 - 32
PT	Surgicric III Instruções de utilização	33 - 34
RO	Surgicric III Instrucțiuni de utilizare	34 - 35
RU	Surgicric III Инструкция по использованию	36 - 37
SK	Surgicric III Návod na použitie	38 - 39
SL	Surgicric III Navodila za uporabo	39 - 40
SV	Surgicric III Bruksanvisning	41 - 42
TR	Surgicric III Kullanım kılavuzu	42 - 43
	Symbol Description	44 - 46

VERWENDUNGSZWECK

Perkutanes Koniotomie Set zur Sicherung der Atemwege im Falle einer Obstruktion der oberen Atemwege bzw. als Ultima Ratio, falls alle anderen Versuche den Patienten zu beatmen gescheitert sind. Surgicric III kann mit Beatmungsbeutel oder anderen Standard Beatmungssystemen verwendet werden.

Klinischer Nutzen: Beatmung eines Patienten.

Patientenzielgruppe: Erwachsener

Verwendungsort: Klinik und Prähklinik inkl. militärische Anwendung.

INDIKATIONEN

- Atemwegszugang im Notfall durch die Krikoidmembrane. Eine lebensbedrohende, auf anderem Wege nicht beherrschbare Atemnot.

Weitere Indikationen sind nicht bekannt.

KONTRAINDIKATIONEN

Keine bekannt.

SICHERHEITSHINWEISE



- Gebrauchsanweisung vor der Anwendung des Produktes sorgfältig lesen, beachten und beim Produkt aufbewahren.
- Das Produkt darf nur von einem Arzt oder von autorisiertem und ausgebildetem medizinischen Personal verwendet werden, welches ausreichende Kenntnisse im Umgang mit dem Produkt besitzt.
- Das Produkt nicht außerhalb der Patientenzielgruppe verwenden.
- Das Produkt nur bei Patienten verwenden, bei denen der 6 mm I.D. Tubus zur Koniotomie geeignet ist.
- Der Anwender und/oder der Patient muss alle im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetretenen schwerwiegenden Vorfälle dem Hersteller und der zuständigen Behörde des EU-Mitgliedstaats melden (bzw. der zuständigen Behörde des jeweiligen Landes melden, wenn ein Vorkommnis außerhalb der EU eintritt), in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist.
- Vor der Anwendung das Produkt einer Funktionskontrolle unterziehen (siehe Kapitel „Funktionskontrolle“). Ein mangelhaftes Produkt darf nicht verwendet werden.
- Das Produkt dient zur temporären Sicherung des Atemweges. Es muss, sobald als möglich, durch eine dauerhafte Atemwegssicherung ersetzt werden. Maximale Anwendungsdauer: 4 Stunden.
- Den Cuff des Tubus nicht durch scharfkantige Gegenstände beschädigen.
- Beatmung durch Standardtechniken oder Observation der Atembewegungen ständig überwachen.
- Es dürfen keine Änderungen am Produkt vorgenommen werden.
- Der Tubus und der Verlängerungsschlauch sind geeignet für das Durchleiten von Sauerstoff und Luft.
- Der beigelegte Verlängerungsschlauch ist für die maschinelle Beatmung nicht geeignet.
- Die Belüftungszuleitung des Tubus nicht knicken.
- Skalpell, Injektionskatheter und Tubus mit angemessenem Kraftaufwand anwenden.
- Den Sicherheitsmechanismus des Skalpells erst nach der Anwendung zur Entsorgung verriegeln.
- Das Produkt ist nicht MRT tauglich.



• Das Produkt ist zum Einmalgebrauch bestimmt und darf nicht wiederverwendet und/oder aufbereitet werden. Die Funktion des Produktes wird durch die Aufbereitung beeinträchtigt. Eine Wiederverwendung birgt das Gefährdungspotenzial einer Infektion.



• Das Produkt ist steril (Ethylenoxid).



• Sterilbarrieresystem unmittelbar vor Anwendung visuell auf Beeinträchtigungen der Unverehrtheit überprüfen.



• Bei beschädigter Verpackung oder überschrittenem Ablaufdatum darf das Produkt nicht verwendet werden.

FUNKTIONSKONTROLLE

- Produkt auf Beschädigungen und lose Partikel untersuchen.
- Cuff mit der Spritze (b) belüften und auf Undichtigkeit untersuchen. Ein mangelhaftes Produkt muss entsorgt werden (siehe Kapitel „Entsorgung“).
- Cuff mit der Spritze komplett entlüften.

ANWENDUNG

- Kopf des Patienten überstrecken.
- Spritze, welche als Griff und zur Lagekontrolle dient, auf den Injektionskatheter (f) aufsetzen.
- ① ► Krikoidmembran an der spürbaren Mulde zwischen Schild- und Ringknorpel lokalisieren. Diese Stelle mit Zeigefinger und Daumen stabilisieren, da hier die Punktation erfolgt.

HINWEIS

Für eine eindeutige Identifizierung der Krikoidmembran kann bei adipösen Patienten oder Patienten mit Halstrauma eine Incision durch Haut und Weichgewebe notwendig sein.



WARNUNG

Sobald sich der Injektionskatheter in der Trachea befindet, darf die Nadel auf keinen Fall weiter nach vorne geschoben werden, um eine Perforation der Tracheahinterwand zu vermeiden.

- Krikoidmembran mit dem Injektionskatheter punktieren.
- ③ ► Lagekontrolle durchführen. Luft mit der Spritze aspirieren, um die Lage des Injektionskatheters zu lokalisieren. Wenn dies möglich ist, liegt die Nadelspitze in der Trachea.
- Nadel nicht weiter in die Trachea verschieben.
- ④ ► Kanüle über die Nadel nach kaudal schieben, bis der Flansch am Hals des Patienten anliegt. Die Nadel dient dabei als Führungsschiene und verhindert ein Abknicken der Kanüle.
- Nadel entfernen. Zur evtl. erneuten Lagekontrolle Spritze auf die Kanüle aufsetzen und Luft aspirieren.
- ⑤ ► Führungsdraht (g) auf die Kanüle aufsetzen. Zur Orientierung befindet sich auf dem Führungsdraht alle 10 cm eine Markierung.
- ⑥ ► Führungsdraht bis zur zweiten Markierung einschieben.
- ⑦ ► Einführhilfe des Führungsdrahtes entfernen. Führungsdraht dabei festhalten und nicht aus der Kanüle herausziehen.
- ⑧ ► Führungsdraht festhalten und Kanüle entfernen.
- ⑨ ► Mit dem Skalpell (a) rechts und links vom Führungsdraht jeweils eine ca. 5 mm horizontale Incision vornehmen.
- ⑩ ► Tubus (c) mit Hilfe des vormontierten Dilatators über den Führungsdraht in die Trachea einführen.
- ⑪ ► Der Flansch muss bündig am Hals des Patienten anliegen. Während diesem Vorgang den Führungsdraht am proximalen Ende festhalten.
- Falls es die Anatomie des Patienten erfordert, muss der Tubus nach Öffnen des Flansches tiefer in die Trachea eingeführt werden. Anschließend die Mutter des Flansches festdrehen, um ein axiales Verrutschen des Tubus zu verhindern.
- Führungsdraht aus dem Tubus entfernen.



- Cuff mit der Spritze auf den geringstmöglichen Druck, welcher zur Abdichtung der Trachea notwendig ist, belüften und regelmäßig kontrollieren.
- Zur evtl. erneuten Lagekontrolle Spritze auf den Dilatator aufsetzen und Luft aspirieren.
- Dilatator entriegeln und entfernen. Dabei die Position des Tubus nicht verändern.

12

VORSICHT

Übermäßige Rotationsbewegungen und Zug unterlassen.
Versehentliche Diskonnektion oder Abknicken des platzierten Tubus vermeiden.

- Tubus an ein Beatmungssystem anschließen.
Bei manuellen Beatmungssystemen ggf. den beigelegten Verlängerungsschlauch (e) verwenden.
Bei maschineller Beatmung für eine geeignete Zugentlastung sorgen.
- Patient beatmen. Korrekte Platzierung und erfolgreiche Beatmung durch eine geeignete Methode regelmäßig überprüfen.
- Das Halsband (d) um den Nacken des Patienten führen und fest mit dem Flansch verbinden.
- Den Tubus auf sicheren Halt prüfen.
Durch den Konnektor des Verlängerungsschlauchs ist eine tracheale Absaugung mit einem Absaugkatheter ≤ 16 Fr möglich.
- Vor Extubation des Tubus den Cuff mit einer Spritze komplett entleeren.
Der Tubus ist röntgenologisch sichtbar.

LEBENDSDAUER

Die Lebensdauer des Produktes beträgt ab der Herstellung 5 Jahre.

Verwendbar bis: siehe Etikett des Produktes.

LAGER- UND TRANSPORTBEDINGUNGEN



VORSICHT

- Vor Hitze schützen und trocken lagern.
- Vor Sonnenlicht und Lichtquellen schützen.
- In der Originalverpackung lagern und transportieren.

ENTSORGUNG



VORSICHT

- Das Produkt kann mit potenziell infektiösen Stoffen menschlichen Ursprungs kontaminiert sein.
- Verletzungsgefahr, die Nadelspitze und das Skalpell sind scharf.

Das gebrauchte oder mangelhafte Produkt muss gemäß den anwendbaren nationalen und internationalen gesetzlichen Regelungen entsorgt werden.

GEWICHT

REF	30-08-227-1
Gewicht (inkl. Verpackung)	250 g
Verpackungseinheit	1

English

INTENDED USE

Percutaneous cricothyrotomy set for securing the airway in case of upper airway obstruction or as ultima ratio if all other attempts to ventilate the patient have failed. Surgicric III can be used with resuscitation bags or other standard ventilation systems.

Clinical benefit: Ventilation of a patient.

Patient target group: Adult

Location of use: Hospital and prehospital including military use.

INDICATIONS

- Emergency airway access via the cricothyroid membrane. Life-threatening dyspnoea that cannot be controlled in any other way.

No other indications are known.

CONTRAINDICATIONS

None known.

SAFETY INSTRUCTIONS



- Read and follow the instructions for use carefully before using the product and keep them with the product.
- The product must only be used by a physician or by authorized and trained medical personnel with adequate skills in the use of the product.
- Only use the product for the patient target group.
- Only use the product on patients for whom a 6 mm I.D. tube is suitable for cricothyrotomy.
- The user and/or patient must report all serious adverse events that occurred in connection with the product to the manufacturer and competent authorities of the EU member state (or report to the competent authorities of the country if an event occurs outside of the EU) in which the user and/or patient is located.
- Before use, the product must be inspected acc. to a functional check (see chapter "functional check"). A faulty product must not be used.
- The product serves to temporarily secure the airway. As soon as possible it must be replaced by a permanent airway. Maximum application time: 4 hours.
- Avoid damage to the cuff of the tube by sharp objects.
- Constantly check ventilation by standard techniques or chest movements.
- It is not permitted to make any changes to the product.
- The tube and the extension tubing are suitable for conducting oxygen and air.
- The extension tubing enclosed is not suitable for use with mechanical ventilation systems.
- Do not kink the inflation line of the tube.
- Use the scalpel, introducer catheter and tube with appropriate force.
- Lock the safety mechanism of the scalpel for disposal only after use.
- The product is not suitable for MRI.



- The product is intended for single use and must not be reused and/or processed. The function of the product is impaired by processing. Any reuse entails a potential infection hazard.
- The product is sterile (ethylene oxide).



- Visually inspect sterile barrier system for breaches of integrity immediately prior to application.
- The product must not be used if the packaging is damaged or the expiration date has expired.



FUNCTIONAL CHECK

- Check the product for damage and loose particles.
- Inflate the cuff with the syringe (b) and check for leakage. A faulty product must be disposed of (see chapter "disposal").
- Deflate the cuff completely using the syringe.

USE

- Hyperextend the patient's head.
- Attach the syringe to the introducer catheter (f), which serves as a handle and for position control.

- Locate the cricothyroid membrane by palpation of the depression between the thyroid and cricoid cartilage. Stabilise this point with index finger and thumb for puncture.

NOTICE

For obese patients or patients with neck trauma, an incision through the skin and soft tissue may be necessary in order to clearly identify the cricothyroid membrane.

2



- WARNING**
As soon as the introducer catheter is located in the trachea, the needle must not be inserted further to avoid perforation of the rear tracheal wall.

3

- Puncture the cricothyroid membrane with the introducer catheter.
- Check for correct position of the introducer catheter by aspirating air with the syringe. If this is possible, the needle tip is in the trachea.

4

- Do not further advance the needle into the trachea.
- Insert the cannula along the needle in caudal direction until the flange rests on the neck. The needle serves as a guide and prevents kinking of the catheter.

5

- Remove the needle. To check the position again if necessary, attach the syringe to the cannula and aspirate air.
- Attach the guidewire (g) to the cannula. For depth orientation there are graduation marks every 10 cm on the guidewire.

6

- Advance the guidewire to the 20 cm graduation mark.

7

- Remove the sleeve of the guidewire by holding the guidewire without removing it from the cannula.

8

- Hold the guidewire in place and remove the cannula.

9

- Use the scalpel (a) to make a horizontal incision of approx. 5 mm on each side of the guidewire.

10

- Railroad the tube (c) with the pre-assembled dilator over the guidewire into the trachea.

11

- The flange must be flush with the patient's neck. During this procedure make sure to hold the guidewire at the proximal end.

- If required by the patient's anatomy the tube may need to be inserted deeper into the trachea after loosening the flange. Then tighten the flange to prevent axial dislocation of the tube.
- Remove the guidewire from the tube.

- Inflate the cuff to the minimum pressure required to seal the trachea using the syringe and check the cuff at regular intervals.

- It is possible to check for correct position by aspirating air with the syringe through the dilator.

12

- Unlock and remove the dilator. Make sure that the position of the tube is not changed.



- CAUTION**
Refrain from excessive rotating movements and traction.
Avoid accidental disconnection or kinking of the inserted tube.

- Connect the tube to a ventilation system.
If necessary, use the enclosed extension tubing (e) when using manual ventilation systems.
- During mechanical ventilation ensure for proper strain-relief.
- Ventilate the patient. Verify correct placement and successful ventilation at regular intervals by a suitable method.
- Place the necktape (d) around the patient's neck and connect it firmly to the flange.

- Check the tube for secure hold.
- Tracheal suctioning is possible through the connector of the extension tubing with a suction catheter ≤ 16 Fr.
- Prior to extubation evacuate the cuff completely with a syringe.
- The tube is radiopaque.

SHELF LIFE

The shelf life of the product is 5 years from the date of manufacture.

Expiration date: See product label

STORAGE AND TRANSPORT CONDITIONS



CAUTION

- Protect from heat and store in a dry place.
- Keep away from sunlight and light sources.
- Store and transport in the original packaging.

DISPOSAL



CAUTION

- The product may be contaminated with potentially infectious substances of human origin.
- Risk of injury, needle tip and scalpel are sharp.

The used or faulty product must be disposed of in accordance with the applicable national and international regulations.

WEIGHT

REF	30-08-227-1
Weight (incl. packaging)	250 g (8.8 oz)
Packaging unit	1

Български

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

Перкутанен комплект за кониотомия, предназначен за освобождаване на дихателните пътища в случай на обструкция на горните дихателни пътища, респ. за употреба като ultima ratio, ако всички останали опции за обдишване на пациента са неуспешни. Surgicric III може да се използва с балон за обдишване или други стандартни системи за обдишване.

Клинична полза: обдишване на пациент.

Целева група пациенти: възрастни

Място на употреба: предклинично и клинично, включително военно приложение.

ПОКАЗАНИЯ

- Достъп до дихателните пътища през крикотиреоидната мембра при спешни случаи. Животозастрашаваща респираторна недостатъчност, която не може да се контролира по друг начин.

Други показания не са известни.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Няма известни.

УКАЗАНИЯ ЗА БЕЗОПАСНОСТ



- Преди употреба прочетете внимателно инструкциите за употреба на изделието, спазвайте ги и ги съхранявайте при изделието.
- Изделието трябва да се използва само от лекар или от упълномощен и обучен медицински персонал с достатъчно познания за боравене с изделието.
- Не използвайте изделието извън целевата група от пациенти.
- Използвайте изделието само при пациенти, при които тръбата с вътрешен диаметър 6 mm е подходяща за кониотомия.
- Потребителят и/или пациентът трябва да докладват всички сериозни инциденти във връзка с изделието на производителя и компетентния орган на държавата членка на ЕС (респ. на компетентния орган на съответната страна, ако настъпи инцидент извън ЕС), в която са установени потребителят и/или пациентът.
- Преди употреба изделието трябва да се подложи на функционална проверка (вж. глава „Функционална проверка“). Повредено изделие не трябва да се използва.
- Изделието служи за временно освобождаване на дихателните пътища. То трябва да се замени възможно най-скоро с permanentno осигуряване на проходимостта на дихателните пътища. Максимална продължителност на употреба: 4 часа.
- Избегвайте повреждане на маншета на тръбата от остроръбести предмети.
- Следете непрекъснато обдишването чрез стандартни техники или наблюдение на дихателните движения.
- По изделието не трябва да се извършват промени.
- Тръбата и удължителният маркуч са подходящи за провеждане на кислород и въздух.
- Приложението удължителен маркуч не е подходящ за механично обдишване.
- Не прегъвайте вентилационната линия на тръбата.
- Използвайте скалпела, интродюсерния катетър и тръбата с подобаващо усилие.

- За изхвърляне блокирайте предпазния механизъм на скалпела едва след употреба.

- Изделието не е годно за ЯМР.

- Изделието е предназначено за еднократна употреба и не трябва да се използва повторно и/или да се подлага на повторна обработка. Функционалността на изделието се нарушува при повторната обработка. Повторната употреба представлява потенциална опасност от инфекция.



- Изделието е стерилно (етиленов оксид).



- Непосредствено преди употреба проверете визуално стерилната бариерна система за нарушен цялост.



- При повредена опаковка или изтекъл срок на годност изделието не трябва да се използва.

ФУНКЦИОНАЛНА ПРОВЕРКА

- Прегледайте изделието за повреди и откъснати частици.
- Надуйте маншета със спринцовката (b) и проверете за лекаж.

Действително изделие трябва да се изхвърли (вж. глава „Изхвърляне“).

- Изпуснете изцяло въздуха от маншета посредством спринцовката.

УПОТРЕБА

- Наклонете главата на пациента максимално назад.
- Закрепете спринцовката, служеща като дръжка и за контрол на позицията, към интродюсерния катетър (f).
- Локализирайте крикотиреоидната мембра при осезаемата вдълбнатина между щитовидния и пръстено-видния хрущял. Стабилизирайте това място с палец и показалец, тъй като тук се извършва пункцията.

ЗАБЕЛЕЖКА

За еднозначно идентифициране на крикотиреоидната мембра може да се наложи инцизия през кожата и меката тъкан при пациенти със затъстване или пациенти с травма на шията.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

След като интродюсерният катетър се намира в трахеята, иглата в никакъв случай не трябва да се въвежда по-навътре, за да се избегне перфорация на задната стена на трахеята.

- Извършете пункция на крикотиреоидната мембра с интродюсерния катетър.

- Проверете за правилно положение. Аспирирайте въздух със спринцовката, за да локализирате интродюсерния катетър. Ако това е възможно, върхът на иглата се намира в трахеята.

- Не вкарвайте иглата по-навътре в трахеята.

- Вкарайте канюлата през иглата в каудална посока, докато фланецът допре шията на пациента. При това иглата служи като водач и предотвратява прегъване на канюлата.

- Отстранете иглата. За евентуална повторна проверка на положението закрепете спринцовката към канюлата и аспирирайте въздух.

- Закрепете направляващия проводник (g) към канюлата. За ориентация на направляващия проводник са налични маркировки на всеки 10 см.

- Вкарайте направляващия проводник до втората маркировка.

- 7 ▶ Отстранете интродюсера на направляващия проводник. При това дръжте здраво направляващия проводник и не го изтегляйте от канюлата.
- 8 ▶ Дръжте здраво направляващия проводник и отстраниете канюлата.
- 9 ▶ Посредством скалпела (а) направете хоризонтална инцизия от прибл. 5 mm отляво и отдясно на направляващия проводник.
- 10 ▶ Въведете тръбата (с) в трахеята през направляващия проводник с помощта на предварително сглобения дилататор.
- 11 ▶ Фланецът трябва да приляга равно на шията на пациента. По време на тази процедура дръжте направляващия проводник в проксималния край.
 - ▶ Ако анатомията на пациента го изисква, тръбата трябва да се въведе по-дълбоко в трахеята след отваряне на фланеца. След това затегнете гайката на фланеца, за да предотвратите аксиално изместяване на тръбата.
 - ▶ Отстранете направляващия проводник от тръбата.
 - ▶ Посредством спринцовката надуйте маншета до минималното налягане, необходимо за уплътняване на трахеята, и проверявайте редовно маншета.
 - ▶ За евентуална повторна проверка на положението поставете спринцовката на дилататора и аспирирайте въздух.
- 12 ▶ Деблокирайте дилататора и го отстраниете. При това не променяйте позицията на тръбата.



ВНИМАНИЕ

Избягвайте прекомерни ротационни движения и теглене. Избягвайте отдаление или прегъване на поставената тръба по невнимание.

- ▶ Свържете тръбата към система за обдишване. При системи за ръчно обдишване използвайте при необходимост приложения удължителен маркуч (e). При механично обдишване осигурете подходящо приспособление за намаляване на опъването.
 - ▶ Вентилирайте пациента. Чрез подходящ метод проверявайте редовно за правилно позициониране и успешно обдишване.
 - ▶ Поставете лентата (d) около врата на пациента и я свържете здраво с фланеца.
 - ▶ Проверете тръбата за стабилно положение.
- През конектора на удължителния маркуч е възможна трахеална аспирация посредством аспирационен катетър ≤ 16 Fr.
- ▶ Преди екстубиране на тръбата изпуснете изцяло маншета със спринцовка.
- Тръбата е рентгенологично видима.

СРОК НА ГОДНОСТ

Експлоатационният живот на изделието от датата на производство е 5 години.

Срок на годност: вж. етикета на изделието.

УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ И ТРАНСПОРТИРАНЕ



ВНИМАНИЕ

- Да се пази от топлина и да се съхранява на сухо място.
- Да се пази от слънчева светлина и източници на светлина.
- Да се съхранява и транспортира в оригиналната опаковка.

ИЗХВЪРЛЯНЕ

ВНИМАНИЕ

- Изделието може да е контаминирано с потенциално инфекциозни вещества от човешки произход.
- Опасност от нараняване, тъй като върхът на иглата и скалпелът са остри.

Използваното или повредено изделие трябва да се изхвърли съгласно приложимите национални и международни законови предписания.

ТЕГЛО

REF	30-08-227-1
Тегло (вкл. опаковка)	250 g
Опаковъчна единица	1

ÚCEL POUŽITÍ

Chirurgická souprava pro perkutánní kioniotomii k zajištění dýchacích cest v případě neprůchodnosti horních cest dýchacích nebo jako krajní řešení v případě, že všechny ostatní pokusy o ventilaci pacienta selžou. Surgicir III lze používat s resuscitačními vaky nebo jinými standardními ventilačními systémy.

Klinické využití: Ventilace pacientů.

Cílová populace pacientů: Dospělí.

Místo použití: Klinické i neklinické prostředí včetně použití v armádě.

INDIKACE

- Zprůchodnění dýchacích cest v nouzových případech přes krikoidní membránu. Život ohrožující dechová tiseň, kterou nelze vyřešit jinými způsoby.

Další indikace nejsou známy.

KONTRAINDIKACE

Žádné nejsou známy.

BEZPEČNOSTNÍ POKYNY



- Před použitím výrobku si důkladně přečtěte návod k použití a říďte se jím. Uchovávejte ho společně s výrobkem.
- Výrobek smí používat pouze lékař nebo autorizovaný personál se zdravotnickým vzděláním, který je dostatečně seznámen s jeho používáním.
- Výrobek nepoužívejte u osob mimo cílovou populaci pacientů.
- Výrobek používejte pouze u pacientů, u nichž je tubus s vnitřním průměrem 6 mm vhodný ke kioniotomii.
- Uživatel nebo pacient musí všechny závažné nezádoucí příhody, k nimž dojde v souvislosti s výrobkem, nahlásit výrobci a příslušnému úřadu členského státu EU (nebo příslušnému úřadu jiného státu, pokud k příhodě dojde mimo EU), v němž má užívat nebo pacient své sídlo či bydlíště.
- Před použitím proveďte kontrolu funkce výrobku (viz kapitola „Funkční kontrola“). Vadný výrobek se nesmí používat.
- Výrobek slouží k dočasnému zajištění dýchacích cest. Jakmile je to možné, musí být nahrazen trvalým zajištěním dýchacích cest. Maximální doba používání: 4 hodiny.
- Dbejte na to, abyste manžetu tubusu nepoškodili ostrými předměty.
- Neustále monitorujte ventilaci pomocí standardních technik nebo pozorováním dýchacích pohybů.
- Na výrobku se nesmí provádět žádné změny.
- Tubus a prodlužovací hadička jsou vhodné pro průchod kyslíku a vzduchu.
- Přiložená prodlužovací hadička není vhodná pro umělou plnicí ventilaci.
- Nezalamujte inflační linku tubusu.
- Skalpel, zaváděcí katétr a tubus používejte s přiměřenou silou.
- Bezpečnostní mechanismus skalpelu uzamkněte pro likvidaci až po použití.
- Výrobek není vhodný pro magnetickou rezonanci.
- Výrobek je určen k jednorázovému použití a nesmí být používán opětovně ani obnovován. Obnovou výrobku může být negativně ovlivněna správná funkce výrobku. Opětovné použití s sebou nese potenciální riziko infekce.
- Výrobek je sterilní (sterilizován ethylenoxidem).
- Těsně před použitím zkontrolujte systém sterilní bariéry, zda je stále neporušený.
- V případě poškozeného obalu nebo prošlého data použití nesmí být výrobek používán.



STERILE/EO



FUNKČNÍ KONTROLA

- Zkontrolujte, zda výrobek není poškozený nebo zda neobsahuje uvolněné části.
- Nafoukněte manžetu stříkačku (b) a zkontrolujte, zda z ní neuniká vzduch.

Vadný výrobek je nutno zlikvidovat (viz kapitola „Likvidace“).

- Manžetu úplně odvzdušněte stříkačkou.

POUŽITÍ

- Zaklopněte pacientovi hlavu.

- Nasadte injekční stříkačku, která slouží jako rukojeť a ke kontrole polohy, na zaváděcí katétr (f).

- 1 ► Nahmátejte krikoidní membránu v prohlubni mezi štítnou chrupavkou a prstencovou chrupavkou. Stabilizujte toto místo ukazováčkem a palcem, protože v tomto místě provádíté punkci.

UPOZORNĚNÍ:

Pro jednoznačnou identifikaci krikoidní membrány může být u oběžních pacientů nebo pacientů s úrazem krku nutná incize kůži a měkkými tkáněmi.

- 2

VAROVÁNÍ

Jakmile je zaváděcí katétr v trachei, nesmí se jehla v žádném případě posouvat dále dopředu, aby nedošlo k perforaci zadní stěny trachey.

- Provedte punkci krikoidní membrány pomocí zaváděcího katétru.

- 3

- Proveďte kontrolu polohy. Natažením vzduchu do injekční stříkačky zkontrolujte polohu zaváděcího katétru. Pokud lze vzduch natáhnout, nachází se hrot jehly v trachei.

- Nezasouvajte jehlu dále do trachey.

- 4

- Posouvajte kanylu po jehle v kaudálním směru až k přírubě na pacientově krku. Jehla v tomto případě slouží jako vodicí lišta a nedovoluje, aby se kanya zalomila.

- Odstraňte jehlu. Pokud budete znovu potřebovat provést kontrolu polohy, nasadte stříkačku na kanylu a nasajte vzduch.

- 5

- Nasadte na kanylu vodicí drát (g). Pro orientaci jsou na vodicím drátku vždy po 10 cm umístěny značky.

- 6

- Zasuňte vodicí drát až ke druhé značce.

- 7

- Odstraňte pomůcku pro zavádění vodicího drátku. Vodicí drát přitom pevně držte a nevytahuje ho z kanyly.

- 8

- Pevně držte vodicí drát a odstraňte kanylu.

- 9

- Pomocí skalpelu (a) vytvořte horizontální incizi asi 5 mm vpravo a vlevo od vodicího drátku.

- 10

- Zavedte tubus (c) po vodicím drátku do trachey za použití předem osazeného dilatátoru.

- 11

- Příruba musí být v jedné rovině s pacientovým krkem. Během tohoto postupu přidržujte vodicí drát na proximálním konci.

- Pokud to anatomie pacienta vyžaduje, je potřeba tubus po otevření přírubi zavést hlouběji do trachey. Poté dotáhněte pevně matici přírubi, aby se zamezilo axiálnímu posunutí tubusu.

- 12

- Odstraňte vodicí drát z tubusu.

- Nafoukněte manžetu na nejménší možný tlak, který je zapotřebí k utěsnění trachey, a pravidelně jej kontrolujte.

- Pokud budete znovu potřebovat provést kontrolu polohy, nasadte stříkačku na dilatátor a nasajte vzduch.

- 13

- Odblokujte a vyjměte dilatátor. Dbejte na to, aby se nezměnila poloha tubusu.

POZOR

Vyhýbejte se příliš intenzivním rotačním pohybům a tahu. Dávejte pozor, aby nedošlo k náhodnému odpojení nebo zalomení umístěného tubusu.

- Připojte tubus k ventilačnímu systému.

- U manuálních ventilačních systémů případně použijte přiloženou prodlužovací hadičku (e).

- Při použití umělé plnicí ventilace zajistěte dostatečné odlehčení od tahu.

- ▶ Zahajte ventilaci pacienta. Pravidelně pomocí vhodných metod kontrolujte správné umístění a provádění plicní ventilace.
 - ▶ Obtoče krční pásku (d) kolem krku pacienta a pevně ji připojte k přírubě tubusu.
 - ▶ Zkontrolujte, zda tubus správné drží.
- Přes koncovku prodlužovací hadičky lze provádět tracheální odsávání pomocí odsávacího katétru o velikosti ≤ 16 Fr.
- ▶ Před extubaci tubusu zcela vyprázdněte manžetu stříkačkou.
- Tubus je viditelný na rentgenových snímcích.

ŽIVOTNOST

Životnost výrobku je 5 let od data výroby.

Použitelné do: viz štítek na výrobku.

SKLADOVACÍ A PŘEPRAVNÍ PODMÍNKY



POZOR

- Chraňte před vysokými teplotami a uchovávejte v suchu.
- Chraňte před slunečním zářením a světlem.
- Uchovávejte a přepravujte v originálním obalu.

LIKVIDACE



POZOR

- Výrobek může být kontaminován potenciálně infekčními látkami lidského původu.
- Riziko poranění, hrot jehly a skalpel jsou ostré.

Použitý nebo vadný výrobek zlikvidujte v souladu s platnými národními a mezinárodními zákonnými předpisy pro likvidaci odpadu.

HMETNOST

REF	30-08-227-1
Hmotnost (včetně obalu)	250 g
Obsah balení	1

Dansk

ANVENDELSESFORMÅL

Perkutant cricothyrotomi-set til sikring af luftvejene i tilfælde af øvre luftvejsobstruktion eller som ultima ratio, såfremt alle andre forsøg på at ventilere patienten mislykkes. Surgicric III kan anvendes med ventileringspose eller andre standard-ventileringssystemer.

Klinisk nutte: Ventilation af en patient.

Patientmålgruppe: Voksne

Anvendelsessted: Klinik og præklinik inkl. militær.

INDIKATIONER

- Adgang til luftvejene gennem cricothyroid-membranen i akutte situationer. Livstruende åndenoed, som ikke kan behandles på andre måder. Ingen yderligere kendte indikationer.

KONTRAINDIKATIONER

Ingen kendte.

SIKKERHEDSANVISNINGER



- Læs og følg brugsanvisningen omhyggeligt før brug af produktet, og opbevar den i nærheden af produktet.
- Produktet må kun anvendes af en læge eller af autoriseret, medicinsk uddannet personale, der har tilstrækkeligt kendskab til håndteringen af produktet.
- Produktet må ikke anvendes til andre end patientmålgruppen.
- Produktet må kun anvendes på patienter, hvor en tubus med 6 mm indvendig diameter er egnet til ktoniotomi.
- Brugeren og/eller patienten skal underrette fabrikanten og det bemyndigede organ i EU-medlemsstaterne, hvor brugeren og/eller patienten er etableret, om alle alvorlige hændelser, der opstår i forbindelse med produktet (eller underrette det ansvarlige organ i det pågældende land, hvis der opstår en hændelse uden for EU).
- Produktets funktion skal kontrolleres for funktion før hver anvendelse (se kapitlet "Funktionskontrol"). Et mangelfuldud produkt må ikke anvendes.
- Produktet er egnet til midlertidig sikring af luftvejene. Det skal, så snart det er medicinsk forsvarligt, erstattes af et andet produkt til permanent sikring af luftvejene. Maksimal anvendelsesvarighed: 4 timer.
- Cufflen i tubus må ikke blive beskadiget af skarpe genstande.
- Ventilering vha. standardteknikker eller permanent overvågning af vejtrækningsbevægelsen.
- Der må ikke foretages ændringer på produktet.
- Tubus og forlængerslangen er egnede til gennemstrømning af ilt og luft.
- Den vedlagte forlængerslange er ikke egnet til maskinel ventilation.
- Insufflationsslangen til tubus må ikke få knæk.
- Benyt skalpel, injektionskateter og tubus med passende kraft-anvendelse.
- Løsn først skpellens sikkerhedsmekanisme efter anvendelsen, når den skal bortskaffes.
- Produktet er ikke MR-egnet.
- Produktet er beregnet til engangsbrug og må ikke genanvendes og/eller oparbejdes. Produktets funktion påvirkes negativt af en oparbejdning. Genanvendelse indebærer en potentiel risiko for en infektion.
- Produktet er steril (ethyleneoxid).
- Kontroller det sterile barrièresystem visuelt umiddelbart før anvendelsen, om det er intakt.
- Produktet må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget, eller hvis udløbsdatoen er overskredet.



FUNKTIONSKONTROL

- ▶ Kontrollér produktet for beskadigelser og løse komponenter.
- ▶ Fyld cuffen med luft med sprojen (b), og kontrollér, om den er utæt.
- Et mangelfuld produkt skal bortskaffes, (se kapitlet "Bortskaffelse").
- ▶ Tøm cuffen helt for luft med sprojen.

ANVENDELSE

- ▶ Placér patienten med fremstrakt hals.
- ▶ Sæt sprojen, der fungerer som greb og placeringkontrol, på injektionskateteret (f).
- 1 ▶ Udpalpér den cricothyroide membran på den følbare fordybning mellem skjold- og ringbrusken. Stabilisér dette sted med pegefingren og tommelfingeren, da punkturen skal udføres her.

BEMÆRK

Med henblik på en entydig identifikation af cricothyroid-membranen kan det på adipøse patienter med halstrauma være nødvendigt at foretage en incision igennem huden og det bløde væv.

2 ADVARSEL

Så snart injektionskateteret sidder i trachea, må nälen under ingen omstændigheder skubbes længere fremad for at undgå en perforering af trachealvæggen.

- ▶ Punkter cricothyroideum-membranen med injektionskateteret.
- 3 ▶ Kontrollér placeringen. Aspirér luft med sprojen til lokalisering af injektionskateterets placering. Hvis dette er muligt, sidder nålespissen i trachea.
- 4 ▶ Nålen må ikke føres længere ned i trachea.
- ▶ Skub kanylen via nælen i kaudal retning, indtil flangen ligger mod patientens hals. Nålen har til formål at fungere som styreskinne og forhindrer, at kanylen knækker.
- ▶ Fjern nælen. Sæt sprojen på kanylen for at kontrollere placeringen igen, og aspirér luft.
- 5 ▶ Sæt guidewirene (g) på kanylen. Til orientering findes en markering for hver 10. cm på guidewirene.
- 6 ▶ Før ledetråden ind til markering nr. 2.
- 7 ▶ Fjern ledetrådens indføringshjælp. Hold fast i guidewirene, og træk den ikke ud af kanylen.
- 8 ▶ Hold fast i guidewirene, og fjern kanylen.
- 9 ▶ Foretag en ca. 5 mm horisontal incision med skalpellen (a) til højre og til venstre for guidewirene.
- 10 ▶ Før tubusen (c) ned i trachea vha. den formonterede dilatator via guidewirene.
- 11 ▶ Flangen skal ligge plant på patientens hals. Når denne procedure udføres, holdes fast på ledetråden i den proksimale ende.
- ▶ Såfremt patientens anatomi kræver det, skal tubusen efter åbning af flangen føres længere ned i trachea. Fastspænd efterfølgende flangens møtrik for at undgå, at tubusen forskubber sig i aksial retning.
- ▶ Fjern guidewire fra tubusen.
- ▶ Fyld cuffen med luft med det mindst mulige tryk, som er nødvendigt for at tætte trachea, og kontrollér jævnligt.
- ▶ Sæt sprojen på dilatatoren, og sorg for aspiration af luft for en eventuel ny placeringkontrol.
- 12 ▶ Løsn dilatatoren og fjern den. I den forbindelse må placeringen af tubus ikke ændres.



FORSIGTIG

Undgå overdrevne roterende bevægelser, og træk ikke.
Undgå utilsigtet frakobling eller knæk på den anbragte tubus.

- ▶ Tilslut tubus til et respirationssystem.

Anvend eventuelt den vedlagte forlængerslange (e) ved manuelle respirationssystemer.

Sørg for egnet trækflastning ved maskinel respiration.

- ▶ Ventilér patienten. Kontrollér jævnligt for korrekt placering og respiration vha. egnet teknik.

- ▶ Før nakkebåndet (d) rundt om patientens nakke, og forbind det med flangen, så det sidder fast.

- ▶ Kontrollér, at tubus sidder sikkert og fast.

Ved hjælp af forlængerslangens konnektør er det muligt at foretage en udsugning af trachea med et utsugningskateter ≤ 16 Fr.

- ▶ Inden der foretages en extubation af tubus, skal cuffen tømmes fuldstændigt vha. en sproje.

Tubus er synlig på røntgenbilleder.

LEVETID

Produktets levetid er 5 år fra fremstillingsdatoen.

Skal anvendes før: Se etiketten på produktet.

OPBEVARINGS- OG TRANSPORTBETINGELSER



FORSIGTIG

- Skal opbevares på et tørt sted og beskyttes mod varme.
- Skal beskyttes mod sollys og lyskilder.
- Skal opbevares og transportereres i den originale emballage.

BORTSKAFFELSE



FORSIGTIG

- Produktet kan være kontamineret med potentielt infektiose stoffer af human oprindelse.
- Fare for personskader - nålespidsen og skalpellen er skarpe.

Det brugte eller defekte produkt skal bortskaffes i overensstemmelse med gældende nationale og internationale lovbestemmelser.

VÆGT

REF	30-08-227-1
Vægt (inkl. emballage)	250 g
Emballeringsenhed	1

Ελληνικά

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Σετ διασφαλίζει τη διασφάλιση του αεραγωγού σε περίπτωση απόφραξης του ανώτερου αεραγωγού ή ως έχαστο μέσο, σε περίπτωση που δύλες οι άλλες προσπάθειες αερισμού του ασθενούς έχουν αποτύχει. Το Surgicir[®] III μπορεί να χρησιμοποιηθεί με ασκό αερισμού ή με άλλα τυπικά συστήματα αερισμού.

Κλινικό περιορισμός: Αερισμός ενός ασθενούς.

Ομάδα-στόχος ασθενών: Ενήλικες

Περιβάλλον χρήσης: Κλινικό και προκλινικό συμπεριλαμβανομένης της στρατιωτικής χρήσης.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

- Έκτακτης ανάγκης προσπέλασης του αεραγωγού μέσω της κριοθερεοειδικής μεμβράνης. Δύσπνοια απειλητική για τη ζωή, η οποία δεν μπορεί να ελεγχθεί με άλλον τρόπο.

Άλλες ενδείξεις δεν είναι γνωστές.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Καμία γνωστή.

ΥΠΟΔΕΙΞΕΙΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

- Διαβάστε και ακολουθήστε προσεκτικά τις οδηγίες χρήσης πριν χρησιμοποιήσετε το προϊόν και φύλαξτε τες μαζί με το προϊόν.

- Το προϊόν πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από ιατρό ή έξουσιοδοτημένο και εκπαιδευμένο ιατρικό προσωπικό, το οποίο διαθέτει επαρκή γνώση του χειρισμού του προϊόντος.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εκτός της ομάδας-στόχου ασθενών.
- Χρησιμοποιήστε το προϊόν μόνο σε ασθενείς στους οποίους ο σώλήνας εσωτερικής διαμέτρου (I.D.) 6 mm είναι κατάλληλος για κριοθυρεοειδή.
- Ο χρήστης ή/και ο ασθενής πρέπει να αναφέρει οποιαδήποτε σοβαρά περιστατικά σε σχέση με το προϊόν στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους της ΕΕ (ή στην αρμόδια αρχή της εκάστοτε χώρας εάν το περιστατικό συνέβη εκτός της ΕΕ), όπου είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ο ασθενής.
- Πριν τη χρήση, υποβάλετε το προϊόν σε λειτουργικό έλεγχο (βλ. ενότητα «Λειτουργικός έλεγχος»). Ενα ελαπτωματικό προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιηθεί.
- Το προϊόν προορίζεται για την προσωρινή διασφάλιση του αεραγωγού. Το συντομότερο δυνατόν, πρέπει να αντικαθίσταται από μόνιμο αεραγωγό. Μέγιστος χρόνος εφαρμογής: 4 ώρες.
- Αποφύγετε την πρόσληψη ζημιάς στον αεροθάλαμο του σωλήνα από αιχμηρά αντικείμενα.
- Παρακολουθείτε συνεχώς τον αερισμό χρησιμοποιώντας τις συνήθεις τεχνικές ή την παρατήρηση των αναπνευστικών κινήσεων.
- Δεν επιτρέπεται να πραγματοποιηθεί καμία τροποποίηση στο προϊόν.
- Ο σώλήνας και ο εύκαμπτος σώλήνας επέκτασης είναι κατάλληλοι για τη διέλευση οξυγόνου και αέρα.
- Ο περιλαμβανόμενος εύκαμπτος σώλήνας επέκτασης δεν είναι κατάλληλος για μηχανικό αερισμό.
- Μην τσακίζετε τη γραμμή αερισμού του σωλήνα.
- Χρησιμοποιήστε το νυστέρι, τον καθετήρα εισαγωγής και τον σωλήνα με την κατάλληλη δύναμη.
- Μην κλειδώνετε τον μηχανισμό ασφαλείας του νυστερίου για απόρριψη πάρα μόνο μετά τη χρήση.



- Το προϊόν δεν είναι κατάλληλο για μαγνητική τομογραφία (MRI).



- Το προϊόν προορίζεται για μία χρήση και δεν πρέπει να επαναχρησιμοποιείται ή/και να υποβάλλεται σε επανεπέρεγγασία. Η επανεπέρεγγασία μπορεί να επηρεάσει τη λειτουργικότητα του προϊόντος. Τυχών επαναχρησιμοποίησης ενέχει τον πιθανό κίνδυνο μόλυνσης.



- Το προϊόν είναι αποστειρωμένο (οξείδιο του αιθυλενίου).



- Επιθεωρήστε οπτικά το σύστημα στείρου φραγμού αμέσως πριν από την εφαρμογή για ζημιές στην ακεραιότητά του.



- Σε περίπτωση ζημιάς στη συσκευασία ή παρέλευσης της ημερομηνίας λήξης, το προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιηθεί.

ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ

- Ελέγχετε το προϊόν για ζημιές και χαλαρά σωματίδια.
- Διογκώστε τον αεροθάλαμο με τη σύριγγα (b) και ελέγχετε για διαρροή.

Ένα ελαπτωματικό προϊόν πρέπει να απορρίπτεται (βλ. ενότητα «Απόρριψη»).

- Αποδιογκώστε τον αεροθάλαμο τελείως με τη σύριγγα.

ΕΦΑΡΜΟΓΗ

- Υπερεκτίνετε το κεφάλι του ασθενούς.
- Τοποθετήστε τη σύριγγα, η οποία χρησιμεύει ως λαβή και για τον έλεγχο της θέσης, στον καθετήρα εισαγωγής (f).
- Εντοπίστε την κριοθυρεοειδική μεμβράνη στο ψηλαφρτό κοιλωματού του θυρεοειδούς χόνδρου και του κριοειδούς χόνδρου. Σταθεροποιήστε αυτήν την περιοχή με τον δείκτη και τον αντίχειρα, καθώς σε αυτό το σημείο θα γίνει η παρακέντηση.

Σημείωση

Για τον σαφή εντοπισμό της κριοθυρεοειδικής μεμβράνης, μπορεί να είναι απαραίτητη μια τομή μέσω του δέρματος και των μαλακών μορίων σε παχύσαρκους ασθενείς ή σε ασθενείς με τραύμα στον λαιμό.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Μόλις ο καθετήρας εισαγωγής βρίσκεται στην τραχεία, η βελόνα δεν πρέπει σε καμία περίπτωση να προωθηθεί περαιτέρω προς τα εμπρός, προκειμένου να αποφευχθεί η διάτρηση του οπίσθιου τραχειακού τοιχώματος.

- Τρυπήστε την κριοθυρεοειδική μεμβράνη με τον καθετήρα εισαγωγής.



- Διενεργήστε έλεγχο της θέσης. Αναρροφήστε αέρα με τη σύριγγα για να εντοπίσετε τη θέση του καθετήρα εισαγωγής. Εάν αυτό είναι δυνατό, το άκρο της βελόνας βρίσκεται στην τραχεία.

- Μην προωθείτε περαιτέρω τη βελόνα μέσα στην τραχεία.



- Σύρετε την κάνουλα με ουραία κατεύθυνση πάνω από τη βελόνα μέχρι η φλάντζα να ακουμπήσει στον λαιμό του ασθενούς. Η βελόνα χρησιμεύει ως οδηγός και εμποδίζει τη συστροφή της κάνουλας.

- Αφαιρέστε τη βελόνα. Για να ελέγχετε ξανά τη θέση, εάν είναι απαραίτητο, τοποθετήστε τη σύριγγα στην κάνουλα και αναρροφήστε αέρα.



- Τοποθετήστε το οδηγό σύρμα (g) στην κάνουλα. Για προσαντολισμό, υπάρχει μια σήμανση στο οδηγό σύρμα κάθε 10 cm.



- Εισαγάγετε το οδηγό σύρμα μέχρι τη δεύτερη σήμανση.



- Αφαιρέστε το θηκάρι εισαγωγής του οδηγού σύρματος. Κρατήστε σταθερά το οδηγό σύρμα και μην το τραβήξετε έξω από την κάνουλα.

- 8 ▶ Κρατήστε σταθερά το οδηγό σύρμα και αφαιρέστε την κάνουλα.
- 9 ▶ Χρησιμοποιήστε το νυστέρι (a) για να διενεργήσετε μια ορίζοντα τομή περίου 5 mm δεξιά και αριστερά του οδηγού σύρματος.
- 10 ▶ Εισαγάγετε τον σωλήνα (c) στην τραχεία πάνω από το οδηγό σύρμα χρησιμοποιώντας τον προσυναρμολογημένο διαστολέα.
- 11 ▶ Η φλάντζα πρέπει να εφαρμόζει στο ίδιο επίπεδο με το λαιμό του ασθενούς. Κατά τη διάρκεια αυτής της διαδικασίας, να κρατάτε το οδηγό σύρμα στο εγγύς άκρο.
Εάν το απαιτεί η ανατομία του ασθενούς, ο σωλήνας πρέπει να εισαχθεί βαθύτερα στην τραχεία μετά το άνοιγμα της φλάντζας. Στη συνέχεια, σφίξτε το περικόλιο της φλάντζας για να αποτρέψετε την αξονική μετατόπιση του σωλήνα.
Αφαιρέστε το οδηγό σύρμα από τον σωλήνα.
Χρησιμοποιώντας τη σύριγγα, διογκώστε τον αεροθάλαμο στην ελάχιστη πίεση που απαιτείται για τη σφράγιση της τραχείας και ελέγχετε τον αεροθάλαμο σε τακτά χρονικά διαστήματα.
Για να ελέγχετε εκ νέου τη θέση, εάν είναι απαραίτητο, τοποθετήστε τη σύριγγα στον διαστολέα και αναρροφήστε αέρα.
12 ▶ Απασφαλίστε και αφαιρέστε τον διαστολέα. Βεβαιωθείτε ότι η θέση του σωλήνα δεν έχει αλλάξει.

ΠΡΟΣΟΧΗ

Αποφύγετε τις υπερβολικές περιστροφικές κινήσεις και την ελκτική δύναμη. Αποφύγετε την ακούσια αποσύνεση ή το τσάκισμα του τοποθετημένου σωλήνα.

- ▶ Συνδέστε τον σωλήνα σε ένα σύστημα αερισμού.
Κατά τη χρήση χειροκίνητων συστημάτων αερισμού, χρησιμοποιήστε τον περιλαμβανόμενο εύκαμπτο σωλήνα επέκτασης (e) εάν είναι απαραίτητο.
Κατά τη διάρκεια μηχανικού αερισμού, διασφαλίστε την κατάλληλη εκτόνωση των τάσεων.
▶ Αερίστε τον ασθενή. Επαληθεύετε τη σωστή τοποθέτηση και τον επιτυχή αερισμό σε τακτά χρονικά διαστήματα με μια κατάλληλη μέθοδο.
▶ Τοποθετήστε την ταινία λαιμού (d) γύρω από τον λαιμό του ασθενούς και συνδέστε την σταθερά στην φλάντζα.
▶ Ελέγχετε τον σωλήνα για ασφαλή συγκράτηση.
Είναι δυνατή η τραχειακή αναρρόφηση μέσω του συνδέσμου του εύκαμπτου σωλήνα επέκτασης, με έναν καθετήρα αναρρόφησης ≤ 16 Fr.
▶ Πριν από την αποσωλήνωση, αποδιογκώστε τον αεροθάλαμο τελείως με μια σύριγγα.
Ο σωλήνας είναι ακτινοσκειρός.

ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΖΩΗΣ

Η διάρκεια ζωής του προϊόντος είναι 5 χρόνια από την κατασκευή. Ημερομηνία λήξης: βλ. την επικέτα του προϊόντος.

ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗΣ ΚΑΙ ΜΕΤΑΦΟΡΑΣ



ΠΡΟΣΟΧΗ

- Προστατεύετε από θερμότητα και φυλάσσετε σε ξηρό μέρος.
- Διατηρείτε μακριά από το ηλιακό φως και πηγές φωτός.
- Φυλάσσετε και μεταφέρετε στην αρχική συσκευασία.

ΑΠΟΡΡΙΨΗ



ΠΡΟΣΟΧΗ

- Το προϊόν μπορεί να έχει μολυνθεί με δυνητικά μολυσματικές ουσίες ανθρώπινης προέλευσης.
- Κίνδυνος τραυματισμού, το άκρο της βελόνας και το νυστέρι είναι αιχμηρά.

Ένα χρησιμοποιημένο ή ελαττωματικό προϊόν πρέπει να απορρίπτεται σύμφωνα με τους ισχύοντες εθνικούς και διεθνείς επίσημους κανονισμούς.

ΒΑΡΟΣ

REF	30-08-227-1
Βάρος (συμπεριλ. συσκευασίας)	250 g
Μονάδα συσκευασίας	1

Español

USO PREVISTO

Kit de cricotomía para asegurar las vías respiratorias en caso de obstrucción de las vías respiratorias superiores o como último recurso en caso de que todos los demás intentos de ventilación del paciente hayan fracasado. Surgicir II se puede utilizar con resucitador u otros sistemas de ventilación estándar.

Beneficios clínicos: ventilación de un paciente.

Grupo objetivo de pacientes: adultos

Lugar de utilización: hospital y preclínica incl. aplicación militar.

INDICACIONES

- Acceso de emergencia a las vías respiratorias a través de la membrana cricotiroidea. Insuficiencia respiratoria potencialmente mortal no controlable con otros métodos.

No se conocen otras indicaciones.

CONTRAINDICACIONES

No se conocen.

INSTRUCCIONES DE SEGURIDAD



- Lea y siga cuidadosamente las instrucciones de uso antes de utilizar el producto y guárdelas junto a él.
- El producto solo lo debe utilizar un médico o personal sanitario autorizado y debidamente formado y con suficientes conocimientos sobre el manejo del producto.
- No usar el producto fuera del grupo objetivo de pacientes.
- Usar el producto solo en pacientes en los que el tubo de diámetro interno de 6 mm sea adecuado para cricotomía.
- El usuario o el paciente deben notificar todos los incidentes graves relacionados con el producto al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro de la UE (o a la autoridad competente del país correspondiente, si el incidente se produce fuera de la UE) en el que esté establecido el usuario o el paciente.
- Antes de cada uso comprobar el funcionamiento del producto (véase el apartado "Control de funcionamiento"). Si el producto está defectuoso, no se debe utilizar.
- El producto sirve para asegurar las vías respiratorias de forma temporal. Siempre que sea posible, debe reemplazarse por un dispositivo de aseguramiento permanente de las vías respiratorias. Tiempo máximo de uso: 4 horas.
- No dañar el manguito del tubo con objetos de bordes afilados.
- Vigilar continuamente la ventilación con técnicas estándar o mediante la observación de los movimientos respiratorios.
- No se deben realizar modificaciones en el producto.
- El tubo y el tubo de prolongación son adecuados para la conducción de oxígeno y aire.
- El tubo de prolongación suministrado no es adecuado para una ventilación mecánica.
- No doble la línea de inflado del tubo.
- Introduzca el bisturí, el catéter introductor y el tubo aplicando una fuerza adecuada.
- Bloquear el mecanismo de seguridad del bisturí después del uso para su eliminación.
- El producto no es apto para la RM.
- El producto está previsto para un solo uso y no debe reutilizarse ni reprocesarse. El reprocesado del producto perjudica el correcto funcionamiento del producto. La reutilización entraña un riesgo potencial de infección.
- El producto es estéril (óxido de etileno).
- Comprobar visualmente si el sistema de barrera estéril está intacto inmediatamente antes del uso.



- El producto no debe utilizarse si el embalaje está dañado o si se ha superado la fecha de caducidad.

CONTROL DE FUNCIONAMIENTO

- Comprobar si hay daños o partículas sueltas en el producto.
- Llene el manguito de aire con la jeringa (b) y compruebe su estanqueidad.

Un producto defectuoso se debe eliminar (véase el apartado "Eliminación").

- Desinfle completamente el manguito con una jeringa.

USO

- Poner la cabeza del paciente en hiperextensión.
 - Colocar en el catéter introductor (f) la jeringa, que sirve como mango y para el control de la posición.
- 1 ▶ Localizar la membrana cricotiroidea entre los cartílagos tiroideos y cricoides. Estabilizar el punto de entrada con los dedos pulgar e índice, puesto que será el lugar de la punción.

NOTA

En pacientes adiposos o con traumatismo cervical, puede ser necesaria una incisión a través de la piel y los tejidos blandos para poder identificar claramente la membrana cricotiroidea.

2



ADVERTENCIA

Una vez que el catéter introductor se encuentre en la tráquea, la aguja no debe introducirse más en ningún caso a fin de evitar la perforación de la parte posterior de la tráquea.

- Hacer la punción en la membrana cricotiroidea con el catéter introductor.
- Realizar la inspección de situación. Aspirar el aire con la jeringa para localizar la posición del catéter introductor. Cuando sea posible, la punta de la aguja debe estar en la tráquea.
- No introducir más la aguja en la tráquea.
- Deslizar la cánula sobre la aguja hacia caudal hasta que el fijador se encuentre en el cuello del paciente. La aguja sirve de guía y evita que la cánula se doble.
- Retirar la aguja. Para un posible nuevo control de la posición, colocar la jeringa en la cánula y aspirar el aire.
- Colocar la guía metálica (g) sobre la cánula. La guía metálica dispone de una marca cada 10 cm a modo de orientación.
- Introducir la guía metálica hasta la segunda marca.
- Retirar el dispositivo auxiliar de inserción de la guía metálica. Sujetar la guía metálica y no tirar de la cánula.
- Sujetar la guía metálica y retirar la cánula.
- Practicar con el bisturí (a) una incisión horizontal de aprox. 5 mm hacia la derecha y la izquierda de la guía metálica.
- Introducir el tubo (c) en la tráquea por encima de la guía metálica con la ayuda del dilatador previamente montado.
- El fijador debe quedar alineado con el cuello del paciente. Sujetar a la vez la guía metálica por el extremo proximal.
- Si la anatomía del paciente así lo requiere, el tubo debe introducirse más en la tráquea tras abrir el fijador. A continuación, enrosque la tuerca del fijador para impedir el desplazamiento axial del tubo.
- Retirar la guía metálica del tubo.
- Infle el manguito con la jeringa a la menor presión posible necesaria para sellar la tráquea y compruébelo regularmente.
- Para un posible nuevo control de la posición, colocar la jeringa en el dilatador y aspirar el aire.
- Desbloquear y retirar el dilatador. No modifique la posición del tubo.



ATENCIÓN

Evite los movimientos de rotación y tracción excesivos. Evite que el tubo traqueal colocado se desconecte o se doble accidentalmente.

- Conecte el tubo a un sistema de ventilación.

En los sistemas de ventilación manuales utilice el tubo de prolongación suministrado (e) si fuera necesario.

En caso de ventilación mecánica, proporcione un alivio de tensión adecuado.

► Vente al paciente. Compruebe periódicamente si la colocación y la ventilación son correctas con un método adecuado.

► Pase el collarín (d) alrededor del cuello del paciente y sujetelo bien con el fijador.

► Compruebe si el tubo traqueal está bien fijado.

A través del conector del tubo de prolongación es posible efectuar la aspiración traqueal con una sonda de aspiración ≤ 16 Fr.

► Antes de la extubación, es preciso vaciar completamente el manguito con una jeringa.

El tubo es radiopaco.

VIDA ÚTIL

La vida útil del producto es de 5 años a partir de la fecha de fabricación.

Utilizable hasta: ver etiqueta del producto.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE



ATENCIÓN

- Proteger del calor y guardar en un lugar seco.
- Proteger de la luz solar y de las fuentes de luz.
- Almacenar y transportar en el embalaje original.

ELIMINACIÓN



ATENCIÓN

- El producto puede estar contaminado con sustancias potencialmente infecciosas de origen humano.
- Peligro de lesiones, la punta de la aguja y el bisturí están afilados.

El producto usado o defectuoso se debe eliminar de acuerdo con las normas legales nacionales e internacionales aplicables.

PESO

REF	30-08-227-1
Peso (incl. envase)	250 g
Unidad de envasado	1

Eesti

KASUTUSOTSTARVE

Perkutaanne koniotoomika komplekt hingamisteede kindlustamiseks ülemiste hingamisteede obstruktsiooni korral või viimase abinõuna, juhul kui kõik teised katset patsiendi kunstlikus hingamiseks on nurjunud. Instrumenti Surgicric III saab kasutada koos hingamiskoti või teiste standardsete kunstliku hingamise süsteemidega.

Kliiniline kasutusotstarve: patsiendile kunstliku hingamise tegemine.

Patsientide sihtrühm: täiskasvanud

Kasutuskoht: kliinilises ja erakorralise meditsiini olukorras, sh sõjaväeline rakendamine.

NÄIDUSTUSED

- Ligipääs hingamisteedele hädaolukorras krikoidmembraani kaudu. Eluohtlik, muul viisil mitte kontrollitav hingamispuudulikkus.

Muid näidustusi ei ole teada.

VASTUNÄIDUSTUSED

Pole teada.

OHUTUSJUHISED



- Enne kasutamist lugeda hoolega toote kasutusjuhendit, järgida seda ja säilitada seda toote juures.
- Seadet tohib kasutada üksnes arst või volitatud ja väljaõpetatud meditsiiniliste personal, kellel on piisavad teadmised seadmega ümberkäimiseks.
- Toodet ei tohi kasutada väljaspool patsientide sihtrühma.
- Toodet tohib kasutada ainult patsientidel, kellele koniotoomias kasutamiseks sobib 6 mm siseläbimõõduga toru.
- Kasutaja ja/või patsient peab kõigist seoses tootega esinenud tõsistest vahejuhutumistest teatama tootjale ning kasutaja ja/või patsiendi tegevuskoha Euroopa Liidu liikmesriigi pädevale ametiasutusele (või vastava riigi pädevale ametiasutusele, juhul kui juhut leibaset väljaspool Euroopa Liitut).
- Enne kasutamist teha tootele toimivuskontroll (vaata peatükki "Toimivuskontroll"). Puudulikku toodet ei tohi kasutada.
- Seade on kasutusel hingamisteede ajutiseks kindlustamiseks. Niipea kui see võimalik on, peab sellel asendama hingamisteede püsiva kindlustamisega. Maksimaalne kasutusaeg: 4 tundi.
- Ärge kahjustage toru mansetti teravaservaliste esemetega.
- Jälgiige pidevalt hingamist, kasutades standardmeetodeid või jälgides hingamisi ligutusi.
- Toodet ei tohi muuta.
- Toru ning pikendusvoilik on sobivad hapniku ja öhu läbijuhitmiseks.
- Kaasasolev pikendusvoilik ei ole sobiv masinaga tehtava kunstliku hingamise jaoks.
- Ärge murdke toru ventiliatsiooni sisessejutumisi liini.
- Kasutage skalpelli, injektsionikateetrit ja toru mõistliku jõuringutusega.
- Lukustage skalpelli ohutusmehhanism alles pärast kasutamist selle käitlemiseks.
- Seade ei ole kõlblik MRT jaoks.



- Toode on ette nähtud ühekordseks kasutamiseks ning seda ei tohi taaskasutada ja/või töödelda. Eeltöötlus möjutab toote toimivust. Taaskasutamine kätkeb endas nakkuse ohutontsiaali.

- Kontrollige vahetult enne kasutamist visuaalselt steriilse barjääriseüsteemi kahjustamatust.
- Kahjustatud pakendi või ületatud aegumistähtaaja korral ei toodi kasutada.

TOIMIVUSKONTROLL

- Uurige, ega tootel ei esine kahjustusi ega lahtisi osakesi.
- Täitke mansett süstla (b) abil õhuga ja uurige, ega ei ole ebatihedusi.
- ▶ Puudustega toode tuleb kasutusest kõrvaldada (vaata peatükki "Jäätmekäitus").
- ▶ Eemaldage mansetist süstla abil täielikult õhk.

KASUTAMINE

- ▶ Kallutage patsiendi pead tahapoole.
 - ▶ Asetage süstla, mis on ette nähtud käepidemeks ja asendi kontrollimiseks, injektsioonikateetri (f).
- 1** Lokaliseerige krikoidmembraan tuntavas lohus kilpnäärmeököhre ja sõrmusköhre vahel. Stabiliseerige see punkt nimetisõrme ja pöörlaga, sest just siin toimub punktsioon.

JUHIS

Krikoidmembraani selgeks identifitseerimiseks võib adipoissete patientide või kaelatramaga patientide puhul olla vajalik täiendav sisselöögi läbi naha ja pehmete kudede.

HOIATUS

2 Kui injektsioonkateeter on hingetoru sees, ei tohi nõela mingil juhul edasi lükata, et vältida hingetoru tagaseina perforatsiooni.

▶ Punktneerige krikoidmembraan injektsioonkateetriga.

3 Kontrollige asukoha õigsust. Aspireerige süstlagu õhku, et lokaliseerida injektsioonkateetri asukohta. Võimaluse korral peab nõela paiknema hingetorus.

▶ Ärge lükake nõela hingetorus edasi.

4 Lükake kanüüli kaudaalselt üle nõela, kuni äärik puutub kokku patsiendi kaelaga. Nöel tolmib sel juhul juhtsiinina ja takistab kanüüli painumist.

▶ Eemaldage nõel. Võimalikuks asukoha uueks kontrollimiseks pailgade süstal kanüülie ja aspireerige õhku.

5 Pange juhtraat (g) kanüülide. Iga 10 cm järel on juhtraadil orientumiseks märgistus.

6 Lükake juhtraat sisse kuni teise märgistuseni.

7 Eemaldage juhtraadi sisestusabivahend. Hoidke juhtraati seejuures kinni ja ärge tömmake seda kanüüstil välja.

8 Hoidke juhtraati kinni ja eemaldage kanüül.

9 Kasutage skalpelli (a), et teha umbes 5 mm suurune horisontaalne sisselööige juhtraadist paremal ja vasakul.

10 Sisestage toru (c) eelnevalt paigaldatud dilataatori abil juhtraadi kaudu hingetorusse.

11 Äärik peab asuma kindlalt vastu patsiendi kaela. Selle protsessi ajal hoidke juhtraati proksimaalsest otsast kinni.

▶ Kui patsiendi anatoomia seda nõub, tuleb toru pärast ääriku avamist sügavamale hingetorusse sisestada. Seejärel keerake ääriku mutter kinni selleks, et vältida toru aksiaalsuuvalist ärilibisemist.

▶ Eemaldage juhtraat torult.

▶ Täitke mansett süstla abil õhuga vähima võimaliku rõhuni, mis on vajalik hingetoru tihemdamiseks, ja kontrollige seda regulaarselt.

▶ Võimalikuks asukoha uueks kontrollimiseks asetage süstal dilataatorile ja aspireerige õhku.

12 Avage dilataatori lukustus ja eemaldage see. Seejuures ärge muutke toru asendit.



ETTEVAATUST

Loobuge üleliigusetest pöördlitustest ja tömbamisest. Vältige kohalepaigutatud toru eksikombel lahtiühendamist või murdmist.

▶ Ühendage toru kunstliku hingamise süsteemi külge. Käsitse kunstliku hingamise süsteemide puhul kasutage vajaduse korral kaasasolevat pikendusvoolikut (e). Masinaga tehtava kunstliku hingamise puhul kandke hoolt tömbkoormuse sobiva vähendamise eest.

▶ Tehke patsiendile kunstlikku hingamist. Kontrollige korrektne kohalepaigutus ja kunstliku hingamise edukus sobiva meetodi abil regulaarselt üle.

▶ Juhtige kaelakrae (d) ümber patsiendi kukla ja ühendage see kindlalt äärikuga.

▶ Kontrollige toru kindlat istu.

Ühendusvooliku konnektori kaudu on võimalik teha äratömmet hingetorust äratömbe kateetriga ≤ 16 Fr.

▶ Enne toru ekstubitsiooni tühjendage mansett täielikult süstla abil. Toru on röntgenoloogiliselt nähtav.

KASUTUSKESTUS

Toote kasutuskestuseks on alates tootmisest 5 aastat.

Kõlblik kuni: vt toote etiketti.

LADUSTAMISE JA TRANSPORTIMISE TINGIMUSED



ETTEVAATUST

- Kaitiske kuumuse eest ja ladustage kuivas kohas.
- Kaitiske päikesevalguse ja valgusallike eest.
- Ladustage ja transportige originaalkakendis.

JÄÄTMEKÄITLUS



ETTEVAATUST

- Toode võib saatuda potentsiaalselt nakkavate inimpäritolu aineteega.
- Vigastusoht, sest nöelateravik ja skalpell on teravad.

Kasutatud või puudustega toode tuleb kohaldatavate riigisisest ja rahvusvaheliste õigusaktide sätete kohaselt kasutusest kõrvaldada.

KAAL

REF	30-08-227-1
Kaal (k.a pakend)	250 g
Pakkeühik	1

KÄYTTÖTARKOITUS

Perkutaaninen koniotomiasarja hengitysteiden turvaamiseen ylähengitysteiden obstruktioitilanteissa tai viimeisenä keinona, jos muut potilaan ventiloimisrytkeitset epäonnistuvat. Surgicrīc III -koniotomiasarja voidaan käyttää hengityspalkeen tai muiden tavanomaisten ventilointijärjestelmien kanssa.

Klininen hyöty: potilaan ventiloointi.

Kohdepotilasryhmä: aikuiset

Käytönpaikka: sairaala ja ensiapus, mukaan lukien käyttö sotilaslääketieteessä.

INDIKATIOT

- Hengitysteiden avaaminen häätälanteissa kilpi- ja sormusrustojen välisestä kohdasta (membrana cricothyroidea). Henkeä uhkaava hengitysteiden tutkeutuminen, jota ei voida hoitaa muilla tavoin.

Muita indikaatioita ei tunneta.

VASTA-AIHEET

Ei tunneta.

TURVALLISUUSOHJEITA



- Lue käytöohjeet ennen laitteen käyttöä, noudata niitä huolellisesti ja säilytä niitä laitteen väliittömässä läheisyydessä.
- Laitetta saa käyttää vain lääkäri tai laillistettu ja koulutettu lääketieteilijä henkilökunta, jolla on riittävä laitteen käsitelyä koskevat tiedot.
- Älä käytä tuotetta kohdepotilasryhmän ulkopuolella.
- Käytä tuotetta vain potilailla, joilla voidaan käyttää sisähalkaisijaltaan 6 mm:n putkea koniotomiaa varten.
- Käyttäjän ja/tai potilaan on ilmoitettava kaikista tuotteen käytön yhteydessä ilmenneistä vakavista vaaratilanteista valmistajalle ja sen EU-maan toimivaltaiselle viranomaiselle (tai maan toimivaltaiselle viranomaiselle, jos loukkaantuminen tapahtuu EU-alueen ulkopuolella), johon käyttäjä ja/tai potilas on sijoittautunut.
- Tarkista tuotteen toiminta ennen käyttöä (katso luku "Toimintatarkastus"). Vaurioitunutta tuotetta ei saa käyttää.
- Tuotetta käytetään hengitysteiden turvaamiseen tilapäisesti. Se on korvattava pysyvällä hengitystiet turvavaallalla ratkaisulla niin pian kuin mahdollista. Käytön enimmäiskesto: 4 tuntia.
- Älä vahingoita putken kalvosinta terävillä esineillä.
- Valvo ventiloointi jatkuvasti vakiotekniikoilla tai seuraamalla hengitysluokkeita.
- Tuotteeseen ei saa tehdä mitään muutoksia.
- Putki ja pidennysletku soveltuват hapan ja ilman johtamiseen.
- Tuotteen mukana toimitettava pidennysletku ei sovellu koneeliseen ventiloointiin.
- Älä taita putken täytölinjaan.
- Käytä asianmukaista voimaa skalpellia, injektiokatetria ja putkea käyttäessäsi.
- Lukitse skalpellin turvamekanismi vasta käytön jälkeen hävitämistä varten.
- Tuote ei sovella käytettäväksi magneettikuvauksessa.
- Laite on kertakäytöinen eikä sitä saa käyttää ja/tai käsittää uudelleen. Laitteen uudelleenkäsittely vaikuttaa haitallisesti sen toimintaan. Uudelleenkäytö johtaa infektiovaraan.
- Laite on sterili (etylenioksididi).
- Tarkista steriliin estojärjestelmän eheys silmämäärisesti välttämästi ennen käyttöä.
- Jos pakkaus on vaurioitunut tai viimeinen käyttöpäivämäärä on umpeutunut, laitetta ei saa käyttää.



STERILE EO



TOIMINTATARKASTUS

- Tarkista laite vaurioiden ja irtonaisten osien varalta.
- Täytä kalvosin ilmallla ruiskua (b) käyttämällä ja tutki vuotojen varalta. Viallinen tuote on hävitettävä (katso luku "Hävittäminen").
- Tyhjennä kalvosin kokonaan ruiskulla.

KÄYTÖT

- Taivuta potilaan päästä taaksepäin.
 - Aseta injektiokatetriin (f) ruisku, joka on tarkoitettu käyttöön kahvana ja asennon tarkastamiseen.
- 1 Etsi membrana cricothyroidea, joka on kilpi- ja sormusrustojen välissä sijaitseva ja tunnustelemalla havaittavissa oleva painauma. Stabiloi tämä kohta etusormen ja peukalon avulla, sillä punktio tehdään tässä kohdassa.

OHJE

Membrana cricothyroidean yksiselitteistä tunnistamista varten obeseilla potilailla voi viillon tekeminen ihon ja pehmytkudseen läpi olla tarpeen.

2

VAROITUS

Kun injektiokatetri on henkitorvessa, neulaa ei saa missään tapauksessa työntää enempää eteenpäin, jotta vältetään henkitorven takaseinämän perforatioa.

3

Punktoi membrana cricothyroidea injektiokatetrilla. Tarkista asento. Aspiroi ruiskulla ilmaa paikantaaksi injektiokatetrit asennon. Jos tämä on mahdollista, neulankärki on henkitorvessa.

4

Älä työnnä neulaa enempää henkitorveen. Työnnä kanyyllia neulaa pitkin kaudalisesti, kunnes laippa on potilaan kaulaa vasten. Neula toimii tällöin ohjauskiskona ja estää kanyylin taittumisen.

5

Poista neula. Asennon tarkastamiseksi tarvittaessa uudelleen aseta ruisku kanyyliin ja aspiroi ilmaa.

6

Työnnä ohjainlanka toiseen merkintään saakka.

7

Poista ohjainlangan sisäänviejä. Pidä tällöin kiinni ohjainlangasta älkää vedä sitä pois kanyylistä.

8

Pidä kiinni ohjainlangasta ja poista kanyylit.

9

Tee skalpelliä (a) noin 5 mm:n horisontaalinen viilto ohjainlangan oikealle ja vasemmalle puolelle.

10

Työnnä putki (c) esiasennetun laajentimen avulla ohjainlankaan pitkin henkitorveen.

11

Laipan oltava tasaisesti potilaan kaulaa vasten. Pidä tämän toimenpiteen aikana kiinni ohjainlangan proksimaalisesta päästä.

Potilaan anatomian sallessa on putkea työnnettävä syvemmälle henkitorveen laipan avamisen jälkeen. Kiinnitä lopuksi laipan mutteri, jotta putki ei pääse siirtymään pois paikaltaan aksialisesti. Poista ohjainlanka putkesta.

Täytä kalvosin ruiskua käyttämällä matalimallia mahdollisella paineella, joka tarvitaan henkitorven eristämiseen, ja tarkasta säännöllisesti.

Asennon tarkastamiseksi tarvittaessa uudelleen aseta ruisku laajentimeen ja aspiroi ilmaa.

12

Avaa laajentimen lukitus ja poista. Älä muuta putken asentoa poistamisen aikana.

HUOMIO

Vältä liiallista kiertävää liikkettä ja vетоа. Vältä irrottamasta tai taittamasta paikalleen asennettua hengitysputkea hatat-tomatisti.

Liitä putki ventilointijärjestelmään.

Käytä tarvittaessa mukana toimitettua pidennysletkua (e) manuaali-listen ventilaatiojärjestelmien kanssa.

Huolehdi soveltuvan vedonpoistimen käytöstä koneellisen ventiloinnin yhteydessä.

- ▶ Ventiloilpotilas. Varmista oikea sijainti ja ventiloinnin onnistuminen säännöllisesti soveltuivia menetelmiä käyttämällä.
- ▶ Laita kaulanauha (d) potilaan niskan ympäri ja kiinnitä laippaan.
- ▶ Varmista, että putki pysyy hyvin paikallaan.
- Jatkoletkun liittimen ja koon ≤ 16 F:n imukatetrin avulla voidaan tehdä henkitorvi-imu.
- ▶ Tyhjennä kalvosin kokonaan ruiskulla ennen putken poistamista.
- Putki näkyy röntgenlaitteella.

KÄYTTÖIKÄ

Laitteen käyttöikä on 5 vuotta valmistuspäivämääristä alkaen.

Viimeinen käyttöpäivämääritä: katso laitteen etiketti.

SÄILYTYS- JA KULJETUSOLOSUHTEET



HUOMIO

- Säilytä lämmöltä suojauduttuna kuivassa paikassa.
- Suojaa auringonvalolta ja valonlähteiltä.
- Säilytä ja kuljeta alkuperäisessä pakkauksessa.

HÄVITTÄMINEN



HUOMIO

- Laite voi olla kontaminoitunut ihmisperäisistä, mahdollisesti tarttuaavarallisista materiaaleista.
- Loukkantumisvaara – neulankärki ja skalpellit ovat teräviä.

Käytetty tai puutteellinen tuote on hävitettävä sovellettavien maakohtaisten ja kansainvälisen lakisääteisten määräysten mukaisesti.

PAINO

REF	30-08-227-1
Paino (sis. pakaus)	250 g
Pakkausyksikkö	1

Français

USAGE PRÉVU

Kit de coniotomie percutanée prévu pour assurer l'ouverture des voies respiratoires en cas d'obstruction des voies respiratoires supérieures ou comme instrument de dernier recours si toutes les autres tentatives de mise sous respiration artificielle du patient ont échoué. Le dispositif Surgicric III peut être utilisé avec un insufflateur ou un autre circuit respiratoire standard.

Avantage clinique : ventilation d'un patient.

Groupe cible de patients : adultes

Lieu d'utilisation : clinique et préclinique ou utilisation militaire.

INDICATIONS

- Accès aux voies respiratoires à travers la membrane cricothyroïdienne, en cas d'urgence. Urgence respiratoire mortelle impossible à traiter par d'autre moyen.

Aucune indication supplémentaire connue.

CONTRE-INDICATIONS

Aucune contre-indication connue.

CONSIGNES DE SÉCURITÉ



- Lire attentivement le manuel d'utilisation avant d'utiliser le dispositif, le respecter et le conserver à proximité du dispositif.
- Ce dispositif doit uniquement être utilisé par un médecin ou du personnel médical dûment habilité et formé ayant une connaissance suffisante de la manipulation du dispositif.
- Ne pas utiliser le dispositif en dehors du groupe cible de patients.
- Utiliser exclusivement le dispositif chez des patients pour lesquels la sonde de D.I. 6 mm est appropriée pour la coniotomie.
- L'utilisateur et/ou le patient doivent signaler tout incident grave en lien avec le dispositif au fabricant et aux autorités compétentes du pays membre de l'UE (ou aux autorités compétentes de leur pays en cas d'incident survenu à l'extérieur de l'UE) dans lequel réside l'utilisateur et/ou le patient.
- Procéder à un contrôle fonctionnel du dispositif avant l'utilisation (voir « Contrôles fonctionnels »). Un dispositif défectueux doit être mis au rebut.
- Le dispositif sert à assurer temporairement l'ouverture des voies respiratoires. Il doit être remplacé par un système durable d'ouverture des voies respiratoires dès que cela est possible. Durée d'utilisation maximale : 4 heures.
- Ne pas endommager le ballonnet gonflable de la sonde avec des objets tranchants.
- Surveiller constamment la ventilation par les techniques standards ou en observant les mouvements respiratoires.
- Ne pas apporter de modification au dispositif.
- La sonde et le tube d'extension sont appropriés pour l'acheminement d'oxygène et d'air.
- Le tube d'extension fourni ne convient pas pour la ventilation mécanique.
- Ne pas couper le tube de gonflage de la sonde.
- Utiliser le scalpel, le cathéter d'injection et la sonde avec une force appropriée.
- Le mécanisme de sécurité du scalpel ne doit être verrouillé pour élimination qu'après l'utilisation.
- Non compatible avec l'IRM.
- Ce dispositif est conçu pour un usage unique et ne doit pas être réutilisé ni retiré. Tout traitement altère le fonctionnement du dispositif. Toute réutilisation comporte un risque potentiel d'infection.
- Le dispositif est stérile (oxyde d'éthylène).
- Effectuer un contrôle visuel du système de barrière stérile juste avant l'utilisation pour s'assurer qu'il est intact.





- Le dispositif défectueux doit être mis au rebut si l'emballage est endommagé ou si la date de péremption est dépassée.

CONTRÔLES FONCTIONNELS

- Vérifier que le dispositif ne présente pas de dommages ni de particules libres.
- Gonfler le ballonnet gonflable à l'aide de la seringue (b) et vérifier qu'il est bien étanche.
Un dispositif défectueux doit être mis au rebut (voir le chapitre « Élimination »).
- Dégonfler complètement le ballonnet gonflable à l'aide de la seringue.

UTILISATION

- Mettre la tête du patient en hyperextension.
- Placer la seringue, qui sert de poignée et de contrôle de position, sur le cathéter d'injection (f).
- Localiser la membrane cricothyroïdienne au niveau du creux palpable entre le cartilage thyroïde et le cartilage cricoïde. Stabiliser cet endroit pour la ponction à l'aide de l'index et du pouce.

REMARQUE

Pour identifier clairement la membrane cricothyroïdienne, une incision de la peau et des tissus mous peut s'avérer nécessaire chez les patients obèses ou présentant un traumatisme cervical.

AVERTISSEMENT

Une fois le cathéter d'injection dans la trachée, l'aiguille ne doit en aucun cas être poussée plus en avant afin d'éviter de perfore la paroi postérieure de la trachée.

- Percer la membrane cricothyroïdienne avec le cathéter d'injection.
- Effectuer un contrôle de position. Aspirer de l'air avec la seringue pour localiser l'emplacement du cathéter d'injection. Si cela est possible, la pointe de l'aiguille est dans la trachée.
- Ne pas pousser l'aiguille plus en avant dans la trachée.
- Pousser la canule sur l'aiguille du côté caudal jusqu'à ce que la collerette de fixation soit contre le cou du patient. L'aiguille sert alors de guide et empêche la canule de se plier.
- Retirer l'aiguille. Pour un nouveau contrôle éventuel de position, placer la seringue sur la canule et aspirer l'air.
- Placer le guide métallique (g) sur la canule. En guide d'orientation, le guide métallique est doté d'un repère tous les 10 cm.
- Insérer le guide métallique jusqu'au deuxième repère.
- Retirer le dispositif d'insertion du guide métallique. Ce faisant, tenir le guide métallique et ne pas le retirer de la canule.
- Tenir le guide métallique et retirer de la canule.
- Pratiquer une incision horizontale d'env. 5 mm à droite et à gauche du guide métallique à l'aide du scalpel (a).
- Introduire la sonde (c) dans la trachée par le guide métallique à l'aide du dilatateur prémonté.
- La collerette de fixation doit affleurer le cou du patient. Pendant cette opération, tenir le guide métallique par son extrémité proximale.
- Si c'est nécessaire en raison de l'anatomie du patient, la sonde doit être introduite plus profondément dans la trachée après desserrage de la collerette de fixation. Serrer ensuite l'écrou de la collerette de fixation pour éviter un glissement axial de la sonde.
- Retirer le guide métallique de la sonde.
- Avec la seringue, gonfler le ballonnet gonflable à la pression minimale nécessaire à l'étanchéification de la trachée et la contrôler régulièrement.
- Pour un nouveau contrôle éventuel de position, placer la seringue sur le dilatateur et aspirer l'air.
- Déverrouiller et retirer le dilatateur. Veiller à ne pas modifier la position de la sonde ce faisant.

ATTENTION

Éviter les mouvements rotatifs excessifs et toute traction. Éviter de déconnecter ou de plier par inadvertance la sonde en place.

- Raccorder la sonde au circuit respiratoire.
En cas de circuit respiratoire manuel, utiliser le cas échéant le tube d'extension (e) fourni.
En cas de ventilation mécanique, veiller à une décharge de traction appropriée.
- Mettre le patient sous ventilation artificielle. Vérifier régulièrement le positionnement correct et le succès de la ventilation par une méthode appropriée.
- Passer la lanière (d) autour du cou du patient et la raccorder fermement à la collerette de fixation.
- Vérifier que la sonde est fermement fixée.
Une aspiration trachéale à l'aide d'un cathéter d'aspiration ≤ 16 Fr est possible par le connecteur du tube d'extension.
- Avant l'extubation de la sonde, vider entièrement le ballonnet gonflable à l'aide d'une seringue.
La sonde est visible sur les radiographies.

DURÉE DE VIE

La durée de vie du dispositif est de 5 ans à compter de la fabrication. Utilisable jusqu'au : voir étiquette du dispositif.

CONDITIONS DE STOCKAGE ET DE TRANSPORT



ATTENTION

- Protéger de la chaleur et stocker dans un endroit sec.
- Protéger de la lumière du soleil et de toute source de lumière.
- Conserver et transporter dans l'emballage d'origine.

ÉLIMINATION



ATTENTION

- Le dispositif peut être contaminé par des substances potentiellement infectieuses d'origine humaine.
- Risque de blessure, la pointe de l'aiguille et le scalpel sont acérés.

Un dispositif usagé ou défectueux doit être éliminé conformément aux dispositions légales nationales et internationales en vigueur.

POIDS

REF	30-08-227-1
Poids (emballage compris)	250 g
Unité de conditionnement	1

Hrvatski

NAMJENA

Komplet za perkutanu konikotomiju za osiguranje dišnih putova u slučaju opstrukcije gornjih dišnih putova odnosno krajnja mjera ako svi drugi pokušaji uspostavljanja umjetnog disanja na pacijentu ne uspiju. Surgicric III može se primjenjivati s balonom za reanimaciju ili drugim standardnim sustavima za umjetno disanje.

Klinička korist: ventilacija pacijenta.

Ciljna grupa pacijenata: odrasli.

Mjesto primjene: klinika i pretklinika uklj. vojnu uporabu.

INDIKACIJE

- Hitan pristup dišnom putu kroz krikoidnu membranu. Zatajenje disanja opasno po život, koje se ne može ukloniti drugim načinima.

Druge indikacije nisu poznate.

KONTRAINDIKACIJE

Nisu poznate.

SIGURNOSNE NAPOMENE



- Prije primjene proizvoda pažljivo pročitajte upute za uporabu, pridržavajte se njihova sadržaja i čuvajte ih pored proizvoda.
- Proizvod smije primjenjivati samo liječnik ili ovlašteno i medicinski obrazovano osoblje koje ima dovoljno znanja o načinu primjene ovog proizvoda.
- Proizvod se ne smije primjenjivati izvan definirane ciljne grupe pacijenata.
- Proizvod se smije primjenjivati samo kod pacijenata kod kojih je tubus U.P. od 6 mm prikladan za konikotomiju.
- Korisnik i/ili pacijent mora sve štetne događaje, čija je pojava vezana uz primjenu ovog proizvoda, prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice EU (odnosno nadležnom tijelu dotične države, koja nije članica EU, ako je događaj u njoj nastupio) u kojоj korisnik i/ili pacijent ima prebivalište.
- Prije uporabe mora se obaviti provjera funkcioniрањa proizvoda (pogledajte poglavlje "Provjera funkcija"). Neispravan proizvod ne smije se upotrebljavati.
- Proizvod služi za privremeno osiguranje dišnog puta. Čim to postane moguće, mora se zamjeniti trajnim osiguranjem dišnog puta. Maksimalno vrijeme uporabe: 4 sata.
- Balon tubusa ne smije se oštetići predmetima s oštrim bridovima.
- Ventilacija pacijenta standardnim tehnikama ili respiratorijskim pokretima moraju se neprekidno nadzirati.
- Na proizvodu se ne smiju obavljati nikakve preinake.
- Tubus i produžno crijevo prikladni su za vođenje kisika i zraka.
- Priloženo produžno crijevo nije prikladno za mehaničku ventilaciju.
- Ne presavijajte crijevo za zrak tubusa.
- Skalpel, injekcijski kateter i tubus primjenjujte bez primjene prekomjerne sile.
- Sigurnosni mehanizam skalpela blokirajte tek nakon primjene pri zbrinjavanju.
- Proizvod nije prikladan za MRT.
- Proizvod je namijenjen za jednodnevnu uporabu i ne smije se više puta primjenjivati i/ili obradivati za ponovnu uporabu. Takva obrada negativno utječe na funkciju proizvoda. Ponovna uporaba nosi potencijalni rizik od infekcije.
- Proizvod je sterilan (etilen-oksid).
- Neposredno prije uporabe vizualno provjerite je li sustav sterilne barijere oštećen.
- Ako je pakiranje oštećeno ili je istekao rok valjanosti, proizvod se ne smije primijeniti.



STERILE/EO



PROVJERA FUNKCIJE

- ▶ Provjerite ima li na proizvodu oštećenja i neučvršćenih dijelova.
- ▶ Špicicom napušte balon (b) i provjerite ispušta li negdje zrak.
- ▶ Neispavan proizvod mora se zbrinuti (vidjeti poglavlje "Zbrinjavanje").
- ▶ Uz pomoć šprice potpuno ispušte balon.

PRIMJENA

- ▶ Zabacite glavu pacijenta unazad.
 - ▶ Špricu koja služi kao držak i za kontrolu položaja postavite na injekcijski kateter (f).
- 1 ▶ Pronadite krikoidnu membranu tako da napipate udubljenje između tiroidne i krikoidne hrskavice. Stabilizirajte to mjesto kažnistrom i palcem jer se tu obavlja punkcija.

NAPOMENA

Kako bi se jasno identificirala krikoidna membrana, kod pretlijih pacijenata ili pacijenata s traumom vrata možda će biti potrebna incizija kože i mekog tkiva.

2 UPOZORENJE

Čim se injekcijski kateter nalazi u dušniku, igla se ni u kojem slučaju ne smije više gurati prema naprijed da ne bi došlo do perforacije njegove stražnje stijenke.

- ▶ Punktirajte krikoidnu membranu injekcijskim kateterom.
- ▶ Provjerite položaj. Špicicom aspirirajte zrak da biste odredili položaj injekcijskog katetera. Ako je to moguće, vrh igle treba se nalaziti u dušniku.
- ▶ Ne gurajte iglu dublje u dušnik.
- ▶ Pomičite kanilu kaudalno preko igle sve dok prirubnica ne nalegne na vrat pacijenta. Igla pritom služi kao vodilica koja sprečava savijanje kanile.
- ▶ Uklonite iglu. Za eventualnu ponovnu provjeru položaja stavite špricu na kanilu i aspirirajte zrak.
- ▶ Postavite žicu vodilicu (g) na kanilu. Radi orientacije na žici vodilici su na svakih 10 cm postavljene oznake.
- ▶ Ugurajte žicu vodilicu do druge oznake.
- ▶ Uklonite pomagalo za umetanje žice vodilice. Pritom čvrsto držite žicu vodilicu kako je ne biste izvukli iz kanile.
- ▶ Čvrsto držite žicu vodilicu i uklonite kanilu.
- ▶ Skalpelom (a) napravite po jednu horizontalnu inciziju duljine približno 5 mm lijevo i desno od žice vodilice.
- ▶ Umetnite tubus (c) u dušnik preko žice vodilice pomoću prethodno postavljenog dilatatora.
- ▶ Prirubnica mora nalijegati u ravnini s pacijentovim vratom. Tijekom tog postupka čvrsto držite žicu vodilicu za proksimalni kraj.
- ▶ Ako anatomija pacijenta to zahtijeva, tubus nakon otvaranja prirubnice morate umetnuti dublje u dušnik. Na kraju zategnjite maticu prirubnice kako biste sprječili akcijalno pomicanje tubusa.
- ▶ Uklonite žicu vodilicu iz tubusa.
- ▶ Špicicom napušte balon do najnižeg tlaka koji je nužan za brtvljenje dušnika i potom ga redovito provjeravajte.
- ▶ Za eventualnu ponovnu provjeru položaja stavite špricu na dilator i aspirirajte zrak.
- ▶ Deblokirajte dilator i uklonite ga. Pritom se položaj tubusa ne smije promijeniti.

OPREZ

Izbjegavajte suvišno okretanje i povlačenje. Sprječite nehotično odvajanje ili presavijanje postavljenog tubusa.

- ▶ Tubus priključite na sustav za ventilaciju.
U slučaju manualnog sustava za ventilaciju možete po potrebi primjeniti priloženo produžno crijevo (e).
Pri mehaničkoj ventilaciji osigurajte odgovarajuće rasterećenje naprezanja.
▶ Započnete ventilaciju pacijenta. Odgovarajućom metodom redovito provjeravajte ispravan položaj tubusa i uspješnost ventilacije.
▶ Postavite traku za vrat (d) oko zatiljka pacijenta i pričvrstite je za prirubnicu.

► Proverite je li tubus sigurno postavljen.

Kroz priključak na spojnom crijevu moguće je provesti trahealnu aspiraciju odgovarajućim kateterom za aspiraciju ≤ 16 Fr.

► Prije ekstubacije tubusa morate potpuno isprazniti balon primjonom sprice.

Tubus je vidljiv na rendgenu.

VIIJEK TRAJANJA

Rok trajanja proizvoda iznosi 5 godina računajući od datuma proizvodnje.

Upotrebljivo do: pogledajte naljepnicu proizvoda.

UVJETI ČUVANJA I TRANSPORTA



OPREZ

- Čuvati zaštićeno od topline i na suhom mjestu.
- Zaštiti od izravne sunčeve svjetlosti i izvora svjetlosti.
- Čuvati i transportirati u originalnom pakiranju.

ZBRINJAVANJE



OPREZ

- Proizvod može biti kontaminiran potencijalno infektivnim tvarima ljudskog podrijetla.
- Opasnost od ožljedivanja, vrh igle i skalpel su oštri.

Upotrijebljeni ili neispravan proizvod mora se zbrinuti sukladno primjenjivim državnim i međunarodnim zakonskim propisima.

TEŽINA

REF	30-08-227-1
Težina (uklј. pakiranje)	250 g
Jedinica pakiranja	1

Magyar

AZ ESZKÖZ RENDELTELÉSÉ

Perkután gégemetszéshez való készlet a légtak biztosítására a felső légutak elzáródása esetén, ill. végső lehetőségekkel, ha a beteg lélegeztetésére irányul minden más kísérlet hiábavalónak bizonyult. A Surgicrit III lélegeztető ballonnal vagy más szabványos lélegeztető rendszerekkel használható. Klinikai felhasználás: beteg lélegeztetése.

Betegcélcsoport: felnőtt

Felhasználási hely: klinikai és preklinikai, beleértve a katonai alkalmazást is.

JAVALLATOK

- Légtakhoz való hozzáférés vészhelyzetben a cricothyroid membránon keresztül. Életveszélyes, más módon nem kezelhető légsízi nehézség esetén.

További javallatok nem ismertek.

ELLENJAVAALLATOK

Nem ismertek.

BIZTONSÁGI FIGYELMEZTETÉSEK



INFO

- A termék használata előtt figyelmesen olvassa el a használati utasítást, tartsa be az abban foglaltakat, és tárolja minden a termék közelében.
- A termék csak olyan orvos, ill. felhatalmázzal rendelkező, képzett egészségügyi szakember használhatja, aki megfelelő ismeretekkel bír a termék használatával kapcsolatban.
- A betegcélcsoporton kívül ne használja a termékét.
- A termék csak olyan betegeknél használja, akiknél a 6 mm-es belső átmérőjű tubus megfelelő a gégemetszéshez.
- A felhasználó és/vagy a beteg köteles minden, a termékkel kapcsolatban fellépő súlyos váratlan eseményt a gyártónak, valamint a felhasználó és/vagy a beteg letelepedési helye szemrinti EU-tagállam illetékes hatóságának (illetve az EU-n kívül történt esemény esetén az adott ország illetékes hatóságának) jelenteni.
- Használat előtt ellenőrizze a termék működését (lásd „A működés ellenőrzése” című fejezetet). Hibás termék nem használható.
- A termék a légtak ideiglenes biztosítására szolgál. Amint lehetséges, le kell cserélni a légtak tartós biztosítására szolgáló eszközre. A használat maximális időtartama: 4 óra.
- Ne sértsse fel a tubus mandzsettáját éles szélű tárgyakkal.
- Lélegeztetés szabványos technikákkal, vagy a légszervi mozgások folyamatos figyelése.
- A terméken tilos módosításokat végezni.
- A tubus és a hosszabbítótömlő oxigén és levegő átvezetésére alkalmas.
- A mellékkelt hosszabbítótömlő nem alkalmas a gépi lélegeztéshez való használatra.
- Ne törje meg a tubus felfüjövezetékét.
- A szikét, az injekciós katétert és a tubust megfelelő erő kifeszítéssel használja.
- Csak a használat után reteszelje a szíke biztonsági szerkezetét az ártalmatlanításhoz.
- A termék nem MR-kompatibilis.



- A termék egyszeri használatra szolgál, és tilos újrafelhasználni és/vagy újrafelhasználásra előkészíteni. Az újrafelhasználásra történő előkészítés káros hatással van a termék működésére. Az újrafelhasználás a fertőzés potenciális kockázatával jár.
- A termék steril (etilén-oxiddal sterilizálva).
- Szemrevételezzel ellenőrizze a sterilgártrendszer sértetlenséget közvetlenül a használat előtt.



- Sérült csomagolás esetén vagy a lejáratú dátumon túl a termék nem használható.

MŰKÖDÉSI ELLENŐRZÉS

- ▶ Ellenőrizze, hogy nincsenek-e a terméken sérülések, valamint kilazult alkatrészek.
- ▶ Fűja fel a mandzsettát a fecskendővel (b), és ellenőrizze, hogy nem eresz-e valahol.
- A hibás terméket ártalmatlanítani kell (lásd az „Ártalmatlanítás” című fejezetet).
- ▶ Eressze le teljesen a mandzsettát a fecskendő segítségével.

HASZNÁLAT

- ▶ Igazitsa megfeszített helyzetbe a beteg fejét.
- ▶ A fogantyúkent és az elhelyezkedés ellenőrzésére szolgáló fecskendőt helyezze rá az injekciós katéterre (f).
- 1 ▶ Keresse meg a cricothyroid membránt a pajzsporc és a gyűrűpor közötti tapintható mélyedésben. A mutatóujja és a hüvelykujja segítségével stabilizálja ezt a helyet, mivel itt történik majd a szűrás.

MEGJEGYZÉS

A cricothyroid membrán egyértelmű azonosításához elhízott vagy nyaki traumás betegeknél bemetszésre lehet szükség a bőrön és a lágyszöveteken keresztül.

2 FIGYELMEZTETÉS

- ⚠ Ha az injekciós katéter már a légszöben van, a tűt semmilyen körülmenyek között nem szabad tovább tolni előre a légszö hátsó fala perforációjának elkerülése érdekében.

- 3 ▶ Szúrja át a cricoid membránt az injekciós katéterrel.
- ▶ Végezze el az elhelyezkedés ellenőrzését. Szíjon fel levegőt a fecskendővel az injekciós katéter helyzetének lokalizálásához. Ha ez lehetséges, akkor a tű hegye a légszöben helyezkedik el.
- ▶ Ne nyomja tovább a tűt a légszöbe.

- 4 ▶ Csúsztassa a kanált kaudális irányba a tű fölre, amíg a perem hozzá nem ér a beteg nyakához. A tű vezetőnként szolgál, és megakadályozza a kanúl elgörbülését.
- ▶ Vegye ki a tűt. Szükség esetén az elhelyezkedés ismételt ellenőrzéséhez helyezze a fecskendőt a kanüle, és szíjon fel levegőt.

- 5 ▶ Helyezze fel a vezetődrótot (g) a kanüle. A tájékozódás érdekében a vezetődrónon 10 cm-enként jelölés található.
- 6 ▶ Nyomja be a vezetődrótot a második jelölésig.

- 7 ▶ Távolítsa el a vezetődrót behelyezési segédeszközét. Tartsa erősen a vezetődrótot, és ne húzza ki a kanülből.
- 8 ▶ Tartsa erősen a vezetődrótot, és vegye ki a kanált.

- 9 ▶ Készítsen a szíkelést (a) egy-egy kb. 5 mm-es horizontális bemetszést a vezetődróttól jobbra és balra.
- 10 ▶ Helyezze be a tubust (c) a légszöbe a vezetődrón keresztül az előre összeszerelt tágító segítségével.

- 11 ▶ A karimának egy síkban kell lennie a beteg nyakával. Az eljárás során tartsa a vezetődrótot a proximális végénél.
- ▶ Ha a beteg anatómiája megkívánja, a tubust a karima felnyitása után mélyebbre kell behelyezni a légszöbe. Ezután húzza meg a karima anyóját, hogy megakadályozza a tubus tengelyirányú elcsuszását.

- ▶ Vegye ki a vezetődrótot a tubusból.
- ▶ Fűja fel a mandzsettát a fecskendő segítségével a lehető legkevesebb nyomásra, amely a légszö lezáráshoz szükséges, és végezzen rendszeres ellenőrzést.
- ▶ Az elhelyezkedés újbóli ellenőrzéséhez, ha szükséges, helyezze rá a fecskendőt a tágítóra, és aspiráljon levegőt.
- 12 ▶ Oldja ki és távolítsa el a tágítót. Ennek során ne változtasson a tubus helyzetén.

FIGYELEM

Kerülje a túlzott forgató és húzó mozgásokat. Kerülje el a behelyezett tubus levélását, ill. megtörését.

- ▶ Csatlakoztassa a tubust egy lélegeztető rendszerhez. Ha szükséges, kézi lélegeztető rendszerek esetében használja a mellékelt hosszabbiótömlőt (e).
- ▶ Gépi lélegeztetés esetén gondoskodjon a megfelelő húzásmentesítőről.
- ▶ Lélegeztesse a beteget. Rendszeresen ellenőrizze egy megfelelő módszerrel a helyes behelyezést és a lélegeztetés hatosságát.
- ▶ Helyezze a nyakpántot (d) a beteg nyaka köré, és csatlakoztassa szorosan a karimához.
- ▶ Ellenőrizze a tubus biztonságos rögzítését.
- A hosszabbiótömlő csatlakozóján keresztül lehetőség van szívókatéterrel (≤ 16 Fr) történő tracheális elszívásra.
- ▶ A tubus kivétele előtt fecskendő segítségével teljesen ürtse ki a mandzsettát.
- A tubus a röntgenfelvételen látható.

ÉLETTARTAM

A termék élettartama a gyártástól számított 5 év. Felhasználható: lásd a termék címkéjét.

TÁROLÁSI ÉS SZÁLLÍTÁSI FELTÉTElek

FIGYELEM

- Hőtől védve, száraz helyen tárolandó.
- Napfénytől és fényforrásoktól távol tartandó.
- Az eredeti csomagolásban tárolandó és szállítandó.

ÁRTALMATLANÍTÁS

FIGYELEM

- ⚠ A termék potenciálisan fertőző, emberi eredetű anyagokkal szennyezett lehet.
- Sérülésveszély áll fenn az éles tűhegy és szike miatt.

A használt vagy hibás termék ártalmatlanítását a hatályos nemzeti és nemzetközi jogszabályoknak megfelelően kell elvégezni.

SÚLY

REF	30-08-227-1
Súly (csonmagolással együtt)	250 g
Csomagolási egység	1

Italiano

DESTINAZIONE D'USO

Kit per cricotirotomia percutanea concepito per garantire la ventilazione in caso di ostruzione delle vie aeree superiori e/o come "ultima ratio" in caso di fallimento di tutti gli altri tentativi di ventilare il paziente. Surgicric III può essere utilizzato con pallone rianimazione o altri comuni sistemi di ventilazione.

Beneficio clinico: ventilazione di un paziente.

Pazienti destinatari: adulti

Luogo d'impiego: clinico e preclinico, compreso uso in ambito militare

INDICAZIONI

- Accesso d'urgenza alle vie aeree attraverso la membrana cricotiroidea. Dispnea potenzialmente letale non altrimenti controllabile.

Non sono note altre indicazioni.

CONTROINDICAZIONI

Non note.

ISTRUZIONI DI SICUREZZA



- Leggere attentamente le istruzioni per l'uso prima di usare il prodotto, seguirle scrupolosamente e conservarle insieme al prodotto.
- Il prodotto deve essere utilizzato solo da un medico o da personale con formazione medica autorizzato e formato allo scopo, che sia in possesso di sufficienti conoscenze nell'utilizzo del prodotto.
- Non utilizzare il prodotto su pazienti diversi dai pazienti destinatari.
- Utilizzare il prodotto solo su pazienti per i quali è indicato il tubo da 6 mm (D.I.) per la cricotirotomia.
- L'utente e/o il paziente devono segnalare tutti gli incidenti gravi connessi con il prodotto al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro dell'UE (o all'autorità competente del Paese, qualora l'incidente si verificasse al di fuori dell'UE) in cui si trovano l'utente e/o il paziente.
- Prima dell'uso sottoporre il prodotto ad un controllo funzionale (vedere il capitolo "Controllo funzionale"). Il prodotto non deve essere utilizzato se è difettoso.
- Il prodotto viene impiegato per garantire temporaneamente la pervietà delle vie aeree. Non appena possibile, deve essere sostituito da un sistema di ventilazione permanente. Durata di utilizzo massima: 4 ore.
- Non danneggiare la cuffia del tubo con oggetti appuntiti.
- Monitorare costantemente la ventilazione con tecniche di routine oppure osservando i movimenti respiratori.
- Non devono essere effettuate modifiche al prodotto.
- Il tubo e il tubo di estensione sono idonei per l'apporto di ossigeno e aria.
- Il tubo di estensione in dotazione non è idoneo alla ventilazione meccanica.
- Non piegare la linea di gonfiaggio del tubo.
- Utilizzare il bisturi, il catetere da iniezione e il tubo applicando una forza adeguata.
- Bloccare il meccanismo di sicurezza del bisturi ai fini dello smaltimento solo dopo l'uso.
- Il prodotto non è idoneo per RM.
- Il prodotto è un dispositivo monouso e come tale non deve essere riutilizzato né ricondizionato. Il ricondizionamento compromette la funzionalità del prodotto. Un riutilizzo comporta un potenziale rischio di infezione.
- Il prodotto è sterile (sterilizzato con ossido di etilene).
- Prima dell'utilizzo controllare visivamente che il sistema di barriera sterile sia integro.



STERILE EO



- Non utilizzare il prodotto se la confezione è danneggiata oppure se è stata superata la data di scadenza.

CONTROLLO FUNZIONALE

- Verificare che il prodotto non presenti danni e particelle staccate.

- Gonfiare la cuffia con la siringa (b) e verificare che sia ermetica.

Il prodotto difettoso deve essere smaltito (vedere il capitolo "Smaltimento").

- Sgonfiare completamente la cuffia con la siringa.

USO

- Iperestendere la testa del paziente.
- Applicare la siringa, che funge da impugnatura e consente il controllo della posizione, sul catetere da iniezione (f).

- Localizzare la membrana cricotiroidea mediante palpazione dello spazio tra la cartilagine tiroidea e la cartilagine cricoide. Mettere il punto individuato con l'indice e il pollice per eseguirvi la punzione.

NOTA

In caso di pazienti obesi oppure con traumi cervicali può essere necessaria un'incisione nella cute e nel tessuto molle per identificare chiaramente la membrana cricotiroidea.

AVVERTENZA

Non appena il catetere da iniezione si trova nella trachea, non fare avanzare ulteriormente l'ago per evitare di causare perforazioni della parete tracheale posteriore.

- Praticare la puntura attraverso la membrana cricotiroidea con il catetere da iniezione.

- Controllare la corretta posizione del catetere da iniezione aspirando aria con la siringa. Se l'operazione è possibile, significa che la punta dell'ago si trova all'interno della trachea.

- Non fare avanzare ulteriormente l'ago nella trachea.

- Spingere la cannula sull'ago in senso caudale finché la flangia non arriva a contatto con il collo del paziente. L'ago funge da guida e impedisce il piegamento della cannula.

- Rimuovere l'ago. Per effettuare un ulteriore controllo della posizione, applicare la siringa sulla cannula e aspirare aria.

- Applicare il filo guida (g) sulla cannula. Il filo guida è provvisto di una scala graduata suddivisa in 10 cm che funge da orientamento.

- Inserire il filo guida fino alla seconda tacca della scala.

- Rimuovere l'ausilio di introduzione del filo guida, tenendo fermo il filo guida senza estrarlo dalla cannula.

- Tenere fermo il filo guida e rimuovere la cannula.

- Con il bisturi (a) praticare un'incisione orizzontale di circa 5 mm rispettivamente a destra e a sinistra del filo guida.

- Inserire il tubo (c) con l'ausilio del dilatatore premontato sul filo guida nella trachea.

- La flangia deve trovarsi a filo con il collo del paziente. Durante questa manovra tenere fermo il filo guida all'estremità prossimale.

- Se l'anatomia del paziente lo richiede, è possibile che il tubo debba essere inserito più in profondità nella trachea dopo aver aperto la flangia. Successivamente, avvitare saldamente il dado della flangia per impedire uno slittamento assiale del tubo.

- Rimuovere il filo guida dal tubo.

- Gonfiare la cuffia con la siringa alla pressione minima possibile necessaria per garantire che la trachea sia a tenuta d'aria e controllare regolarmente la pressione.

- Per effettuare un eventuale ulteriore controllo della posizione, applicare la siringa sul dilatatore e aspirare aria.

- Sbloccare e rimuovere il dilatatore. Durante l'operazione non modificare la posizione del tubo.



ATTENZIONE

Evitare eccessivi movimenti di rotazione e di trazione. Evitare la disconnessione accidentale oppure il piegamento del tubo posizionato.

- ▶ Collegare il tubo a un sistema di ventilazione. Se si utilizzano sistemi di ventilazione manuali, impiegare eventualmente il tubo di estensione (e) in dotazione. In caso di ventilazione meccanica assicurare un adeguato scarico della trazione.
 - ▶ Ventilare il paziente. Controllare regolarmente il corretto posizionamento e la riuscita della ventilazione con un metodo idoneo.
 - ▶ Far passare la fascia di fissaggio (d) intorno al collo del paziente e collegarla saldamente alla flangia.
 - ▶ Verificare il sicuro posizionamento del tubo.
- Attraverso il connettore del tubo di estensione è possibile effettuare un'aspirazione tracheale con un sondino di aspirazione ≤ 16 Fr.
- ▶ Prima dell'estubazione del tubo sgonfiare completamente la cuffia con una siringa.
- Il tubo è radiologicamente visibile.

DURATA DEL PRODOTTO

La durata del prodotto è di 5 anni dalla data di produzione.

Utilizzare entro: vedi etichetta del prodotto.

CONDIZIONI DI CONSERVAZIONE E TRASPORTO



ATTENZIONE

- Proteggere dal calore e conservare in luogo asciutto.
- Conservare al riparo dalla luce solare e da sorgenti luminose.
- Conservare e trasportare nella confezione originale.

SMALTIMENTO



ATTENZIONE

- Il prodotto può essere contaminato da sostanze potenzialmente infettive di origine umana.
- Pericolo di lesione. La punta dell'ago e il bisturi sono affilati.

Il prodotto usato o difettoso deve essere smaltito in conformità con le norme di legge nazionali e internazionali applicabili.

PESO

REF	30-08-227-1
Peso (incl. imballaggio)	250 g
Confezione	1

Lietuvių k.

NAUDIJIMO PASKIRTIS

Perkutaniinė krikotirotomija, skirta kvėpavimo takų praeinamumui užtikrinti, esant viršutinių kvėpavimo takų obstrukcijai arba kaip paskutinė priemonė, jei nepavyko atlikti visų kitų bandymų ventiliuoti pacientą. „Surgicr III“ galima naudoti su ventiliavimo maišiu ar kitomis standartinėmis ventiliavimo sistemomis.

Klinikinė paskirtis: dirbtinis paciento ventiliavimas.

Tiksline pacientų grupė: suauge

Naudojimo vieta: klinika arba iki klinikinės vietos, išskaitant naudojimą kariņems reikmėms.

INDIKACIJOS

- Skubioji prieiga prie kvėpavimo takų per žiedinę membraną. Gyvybei pavojingas dusulys, kurio negalima kontroliuoti jokiui kitu būdu.

Kitos indikacijos nežinomas.

KONTRAINDIKACIJOS

Nežinomas.

SAUGOS NUORODOS



- Prieš naudodamini gaminį, atidžiai perskaitykite naudojimo instrukciją, ja vadovaukitės ir laikykite ją kartu su gaminiu.
- Gaminį gali naudoti tik gydytojas arba įgaliotas ir išmokytas medicinos personalas, turintis pakankamai žinių apie gaminio naudojimą.
- Nenaudokite gaminio ne tikslinei pacientų grupei.
- Gaminį galima naudoti tik tokiems pacientams, kurie tinka 6 mm skersmens krikotirotomijos vamzdeliui.
- Naudotojas ir (arba) pacientas privalo pranešti gamintojui ir ES šalies narės, kurioje gyvena naudotojas ir (arba) pacientas, atsakingai institucijai apie visus su gaminiu susijusius rūmtus incidentus (jeigu incidentas įvyko ne ES, reikia pranešti atsakingai šalies institucijai).
- Prieš naudodamini patirkrinkite gaminio veikimą (žr. skyrių „Veikimo patikra“). Gaminio su trūkumais naudoti negalima.
- Gaminys naudojamas laikinai užtikrinti kvėpavimo takų praeinamumą. Kai tik įmanoma, jį reikia pakeisti nuolatine kvėpavimo takų praeinamumą užtikrinančia priemone. Ilgiausia naudojimo trukmė: 4 valandos.
- Nepažeiskite vamzdelio manžetės aštrais dailtais.
- Nuolat stebékite ventiliaciją naudodamini standartinius metodus arba stebédami kvėpavimo judesius.
- Negalima daryti jokių gaminio pakeitimų.
- Vamzdelis ir ilginamoji žarnelė yra tinkami deguoniu ir orui praleisti.
- Pateikta ilginamoji žarnelė netinka mechaniniam ventiliavimui.
- Neužlenkite vamzdelio ventiliavimo įvado.
- Skalpelis, injekcinis kateteris ir vamzdelis naudokite netaikydami didelės jėgos.
- Skalpelio apsauginį mechanizmą atlikyti šalinimui užfiksukite tik po naudojimo.
- Gaminys nesuderinamas su MRT.



- Gaminys skirtas vienkartiniams naudojimuis ir jo negalima naudoti dar kartą ir (arba) apdoroti. Gaminį ruošiant naudoti pakartotinai, pakenkiamai jo veikimui. Gaminį naudojant pakartotinai, kyla infekcijos pavojus.



- Gaminys yra sterilus (etileno oksidas).



- Prieš pat naudojimą vizualiai patirkrinkite, ar sterili barjerinė sistema nepažeista.



- Jei pakuočė pažeista arba pasibaigęs tinkamumo naudoti terminas, gaminio naudoti negalima.

VEIKIMO PATIKRA

- Patikrinkite, ar gaminys nepažeistas ir ar nėra atsilaisvinusių dalių.
- Švirkštu (b) pripuškite į manžetę oro ir patikrinkite, ar jis sandari.
- Nekokybiška gaminj reikiu išmesti (žr. skyrių „Atlieku šalinimas“).
- Manžetę visiškai ištušinkite švirkštu.

NAUDΟJIMAS

- Atloškite paciento galvą.
- Ant injekcino kateterio (f) uždékite švirkštą, kuris naudojamas kaip rankena ir padėčiai kontroliuoti.
- 1 ► Juntamoje džuboje tarp skyduliaukės ir žiedinės kremzlės suraskite krikotirodinę membraną. Stabilizuokite šią vietą rodomuoju prištu ir nykščiu, nes būtent šioje vietoje bus daromas dūris.

NUORODA

Norint tiksliai nustatyti žiedinės membranos vietą, nutukusiems pacientams arba pacientams, turintiems kaklo traumą, gali prireiki pjuvio per odą ir minkštousius audinius.

ISPĖJIMAS

- Kai injekcinis kateteris yra trachējoje, adatos jokiui būdu negalima stumti toliau į priekį, kad būtų išvengta užpakaninės trachėjos sieneles perforacijos.

- Injekciniu kateteriu pradurkite krikotirodinę membraną.
- 3 ► Atnikite padėties patikrą. Švirkštu išsiurbkite oro, kad nustatytumėte injekcino kateterio vietą. Jei tai įmanoma, adatos galiukas atsiduria trachējoje.
- 4 ► Nestumkite adatos toliau į trachēją.
- 4 ► Stumkite kaniulę per adatą kaudulinę kryptimi, kol jungė prisilies prie paciento kaklo. Adata tarnauja kaip kreipiamasis bėgelis ir apsaugo kaniulę nuo užsilenkimo.
- Išimkite adatą. Jei reikia, dar kartą patikrinkite padėtį, uždékite ant kaniulės švirkštą ir išsiurbkite oro.
- 5 ► Ant kaniulės uždékite kreipiamają vielą (g). Kas 10 cm ant kreipiamosios vielos yra orientacinė žyma.
- 6 ► Įkiškite kreipiamają vielą iki antrosios žymės.
- 7 ► Nuimkite pagalbinę kreipiamosios vielos įterpimo priemonę. Tvirtai laikykite kreipiamają vielą ir netraukite jos iš kaniulės.
- 8 ► Laikykite kreipiamają vielą ir išimkite kaniulę.
- 9 ► Skalpeliu (a) padarykite maždaug 5 mm horizontalų pjuvį į dešinę į kairę nuo kreipiamosios vielos.
- 10 ► Įveskite vamzelį (c) į trachējā per kreipiamają vielą, naudodami iš anksto sumontuotą plėtkliklį.
- 11 ► Jungė turi būti gerai priglususi prie paciento kaklo. Šio proceso metu laikykite kreipiamają vielą už proksimalinio galos.
- Jei to reikia dėl paciento anatomijos, vamzdelis turi būti įkišamas giliau į trachējā atidarius jungę. Tada priveržkite jungės veržlę, kad vamzdelis neslystų ašine kryptimi.
- Nuimkite kreipiamają vielą nuo vamzdelio.
- Švirkštu pripuškite į manžetę oro iki mažiausio įmanomo slėgio, kuris reikalingas trachējai užsandarinij, ir reguliarai tikrinkite.
- Jeigu reikėtų dar kartą patikrinti padėtį, uždékite ant plėtkliklio švirkštą ir įpūskite oro.
- 12 ► Plėtklikli atfiksukite ir išimkite. Tai darydami nekeiskite vamzdelio padėties.

ATSARGIAI

Venkite atlkti per daug sukimo judesių ir traukimo. Venkite atsitiktinio atjungti ar užlenkti įstatytą vamzelį.

- Prijunkite vamzelį prie ventiliavimo sistemos. Su rankinėmis ventiliavimo sistemomis, jei reikia, naudokite pridegamą ilginamają žarnelę (e). Mechaninio ventiliavimo atveju pasirūpinkite tinkama apsauga nuo tempimo.
- Ventiliuokite pacientą. Tinkamu būdu reguliarai tikrinkite, ar tinkamai prijungta ir sėkmingai atliekamas ventiliavimas.
- Apjuoskite apykaklę (d) aplink paciento kaklą ir tvirtai prijunkite prie jungės.

ATSARGIAI

- Patikrinkite, ar vamzdelis gerai laikosi. Ilginimo žarnos jungtis leidžia išsiurbti trachējā siurbimo kateteriu ≤16 Fr.

- Prieš ištraukdami vamzelį, švirkštu visiškai ištušinkite manžetę. Vamzdelis yra radiologiškai matomas.

NAUDОJIMO TRUKMĘ

Gaminio tinkamumo naudoti laikas – 5 metai nuo pagaminimo. Galima naudoti iki: žr. gaminio etiketę.

LAIKYMO IR TRANSPORTAVIMO SĄLYGOS



ATSARGIAI

- Saugokite nuo karščio ir laikykite sausoje vietoje.
- Saugokite nuo saulės spinduliu ir šviesos šaltinių.
- Laikykite ir gabenkite originalioje pakuotėje.

ATLIEKŲ ŠALINIMAS



ATSARGIAI

- Gaminys gali būti užterštas potencialiai užkrečiamomis žmogaus kilmės medžiagomis.
- Sužeidimo pavojus, adatos smaugalys ir skalpelis yra aštrūs.

Panaudotas arba nekokybiškas gaminys turi būti utilizuojamas pagal taikytinos nacionalinės ir tarptautinės teisės aktus.

SVORIS

REF	30-08-227-1
Svoris (su pakuote)	250 g
Vienetu pakuotėje	1

Latviski

PAREDZĒTAIS LIETOJUMS

Perkutānas koniomijas komplekts, kas paredzēts elpcelu nodrošināšanai augšējo elpcelu aizsprostoju gadījumā vai kā pēdējais līdzeklis, ja visi pārējie pacienta elpināšanas mēģinājumi nav izdevušies. Surgicric III var izmantošanai kā elpināšanas maisi vai elpināšanas sistēmu.

Kliniskais pielietojums: pacienta elpināšana.

Pacientu mērķa grupa: pieaugušie

Izmantošanas vieta: slimnica, pacientu uzņemšanas nodaļa, arī militārā joma.

INDIKĀCIJAS

- Avārijas situācijas piekļuve elpceliem, izmantojot krikoīdmembrānu. Dzīvībai bīstams elpas trūkums, kuru nevar kontrolēt citādi.

Citas indikācijas nav zināmas.

KONTRINDIKĀCIJAS

Nav zināmas.

DROŠĪBAS NORĀDĪJUMI



- Pirms izstrādājuma lietošanas uzmanīgi izlasiet un ievērojet lietošanas instrukciju sniegtos norādījumus; uzglabājiet to izstrādājuma tuvumā.
- Izstrādājumu drīkst lietot tikai ārsti vai pilnvaroti un apmācīti medicīnas personāls, kam ir pietiekamas zināšanas par rikošanos ar šo izstrādājumu.
- Izmantojiet izstrādājumu tikai norāditajai pacientu mērķa grupai.
- Izmantojiet izstrādājumu tikai tiem pacientiem, kuriem ir piemērota 6 mm I.D. koniomijas caurule.
- Par visiem nopieltnajiem ar izstrādājumu saistītajiem negadījumiem lietojātām un/vai pacientam ir jāinformē rāzotājs, kā arī ES dalībvalsts atbildīgā iestāde (vai valsts atbildīgā iestāde, ja negadījums noticis ārpus ES teritorijas), kurā uzturas lietojātās un/vai pacients.
- Pirms lietošanas jāveic izstrādājuma darbības kontrole (skatīt nodaužu "Darbības pārbaude"). Bojātu izstrādājumu nedrīkst lietot.
- Izstrādājums tiek izmantots, lai īslaičīgi nodrošinātu elpcelus. Tīklīdz tas ir iespējams, tas jāaišstāj ar pastāvīgu elpcelu aizsardzību. Maksimālais lietojuma ilgums: 4 stundas.
- Nesabojājiet caurules manšeti ar asem priekšmetiem.
- Nepārtrauktī jākontrolē elpošana ar standarta metožu vai elpošanas kustību novērošanas palīdzību.
- Izstrādājumu nedrīkst pārvēidot.
- Caurule un pagarinājuma caurulīte ir piemērota skābekļa un gaisa caurplūdei.
- Komplektā esošā pagarinājuma caurulīte nav piemērota mehāniskai elpināšanai.
- Necaurduriet caurules ventilācijas liniju.
- Izmantojiet skalpeli, injekcijas katetu un cauruli ar saprātīgu spēku.
- Skalpelā drošības mehānismu tikai pēc izmantošanas nosīksejiet utilizācijas nolūkiem.
- Izstrādājums nav piemērots magnētiskajai rezonansei.
- Izstrādājums ir paredzēts vienreizējai lietošanai, to nedrīkst izmantot atkārtoti un/vai apstrādāt. Sagatavojot atkārtotai lie-tošanai, tiek ieteikmēta izstrādājuma funkcionalitāte. Atkārtota izmantošana rada potenciālas infekcijas risku.
- Izstrādājums ir sterils (etilēnoksīds).
- Pirms lietošanas vizuāli pārbaudiet sterīlās barjeras sistēmu, vai tā ir nebojāta.



- Ja iepakojums ir bojāts vai ir pārsniegts derīguma termiņš, izstrādājumu nedrīkst lietot.

DARBĪBAS PĀRBAUDE

- Pārbaudiet, vai izstrādājums nav bojāts un tam nav vajīgu daļu.
- Izmantojiet ūjīci (b), lai atbrīvotu manšeti un pārbaudītu, vai nav noplūdes.

Bojāts izstrādājums ir jāiznīcinā (skatīt nodaužu "Iznīcināšana").

- Pilnībā atgaisojiet manšetes, izmantojot ūjīci.

LIETOJUMS

- Paceliet pacienta galvu.
- Novietojiet ūjīci, kas kalpo kā rokturis un novietojuma kontrolei, uz injekcijas katetru (f).
- 1** Novietojiet krikoīdmembrānu nospriegotu starp vairogdziedzera un gredzenveida skrimšiem. Stabilizējiet šo zonu ar rādītājpirkstu un īkšķi, jo sājā vietā notiks punkcija.

NORĀDĪJUMS

Lai neklūdīgi noteiktu krikoīdmembrānu, pacientiem ar aptaukošanos vai kakla traumu var būt nepieciešams veikt griezumu ādā un mīkstajos audos.

BRĪDINĀJUMS

Tīklīdz injekcijas katetrs atrodas trahejā, adatu nekādā gadījumā nedrīkst virzīt tālāk uz priekšu, lai izvairītos no trahejas aizmugurejās sienas perforācijas.

- Ar injekcijas katetru caurduriet krikoīdmembrānu.
- 3** Veiciet novietojuma pārbaudi. Aspirējiet gaisu ar ūjīci, lai noteiktu injekcijas katetra atrašanās vietu. Ja tas ir iespējams, adatas gals atrodas trahejā.
- Nevirzīt adatu tālāk trahejā.
- Nospiediet kanulu kaudāli pāri adatai, līdz atloks ir pie pacienta kakla. Adata kalpo kā vadošā sliede un nelāuj kanulai salocieties.
- Noņemiet adatu. Lai vajadzības gadījumā vēlreiz pārbaudītu novietojumu, pievienojiet ūjīci kanulai un ievēciet gaisu.
- 5** Novietojiet vadstīgu (g) uz kanulas. Orientācijai uz vadstīgas ir atzīmes ik pēc 10 cm.
- Leviņojiet vadstīgu līdz otrajai atzīmei.
- 7** Noņemiet vadstīgas ievietošanas paļigierīci. Stingri turiet vadstīgu un nevelciet to ārā no kanulas.
- 8** Turiet vadstīgu un noņemiet kanulu.
- 9** Ar skalpeli (a) veiciet aptuveni 5 mm horizontālu griezumu pa labi un pa kreisi no vadstīgas.
- 10** Leviņojiet cauruli (c) trahejā pār vadstīgu, izmantojot iepriekš salikto paplašinātāju.
- 11** Atlokam ir cieši jāpieiegū pacienta kaklam. Šīs procedūras laikā turiet vadstīgu proksimālajā galā.
- Ja pacienta anatomija to pieprasā, caurule pēc atloka atvēršanas jāievada dzīlāk trahejā. Pēc tam pievelciet atloka uzgriezni, lai caurule neslēdētu pa asi.
- Noņemiet vadstīgu no caurules.
- Izpūtiet manšeti ar ūjīci līdz pēc iespējas mazākam spiedienam, kas nepieciešams trahejas slēgšanai, un regulāri pārbaudiet.
- Lai vajadzības gadījumā pārbaudītu novietojumu, pievienojiet ūjīci paplašinātājam un ievēciet gaisu.
- Atvienojiet un noņemiet paplašinātāju. Nemainiet caurules stāvokli.

UZMANĪBU

Izvairieties no pārmērigām rotācijas kustībām un vilkšanas. Izvairieties no nejaušas ievietotās caurules atvienošanas vai saraušanās.

- Pievienojiet cauruli elpināšanas sistēmai. Manuālās elpināšanas sistēmu gadījumā izmantojiet pievienoto pagarinājuma cauruli (e).

Nodrošiniet piemērotu deformācijas samazinājumu mehāniskai elpināšanai.

- Pacienta elpināšana. Ar piemērotām metodām pārbaudiet, vai elpināšana ir veiksniņa un nenotiek kunga upzūšanās.
 - Virziet apakli (d) ap pacienta kaklu un cieši fiksējet to kopā ar atloku.
 - Pārbaudiet, vai caurule ir droši nofiksēta.
- Pagarinājuma caurules savienotājs nodrošina trahejas izsūkšanu ar sūkšanas katetru \leq 16 Fr.
- Pirms caurules ekstubācijas pilnībā iztukšojet manšeti ar šķirci. Caurule ir rentgenoloģiski redzama.

DARBĪBĀ ILGUMS

Izstrādājuma darbmūžs ir 5 gadi kopš ražošanas datuma.

Derīguma termiņš: skatit izstrādājuma etiketē.

UZGLABĀŠANAS UN TRANSPORTĒŠANAS NOSACĪJUMI



UZMANĪBU

- Sargāt no karstuma un glabāt sausā vietā.
- Sargāt no saules gaismas un gaismas avotiem.
- Glabāt un transportēt oriģinālajā iepakojumā.

UTILIZĀCIJA



UZMANĪBU

- Izstrādājums var būt piesārņots ar potenciāli infekciju zām cilvēka izceļsmes vielām.
- Traumi risks, adatas gals un skalpelis ir asi.

Nolietotais vai bojātās izstrādājums jāiznīcina saskaņā ar piemērojamiem valsts un starptautisko tiesību aktu noteikumiem.

SVARS

REF	30-08-227-1
Svars (ar iepakojumu)	250 g
Iepakojuma vienība	1

Nederlands

BEOOGD GEBRUIK

Percutane coniotomieset voor het veiligstellen van de luchtweg bij een obstructie van de bovenste luchtwegen resp. als ultima ratio wanneer alle andere pogingen om de patiënt te beademmen zijn mislukt. Surgic II kan met ademballoons of andere standaardbeademingssystemen worden gebruikt.

Klinisch voordeel: beademing van een patiënt.

Patiëntendoelgroep: volwassenen

Plaats van gebruik: kliniek en prekliniek, incl. militair gebruik.

INDICATIES

- Luchtwegtoegang via het ligamentum cricothyroideum in spoedeisende gevallen. Levensbedreigende, op een andere manier niet beheersbare ademnood.

Verdere indicaties zijn niet bekend.

CONTRA-INDICATIES

Geen bekend.

VEILIGHEIDSINSTRUCTIES



- Lees voor gebruik de gebruiksaanwijzing zorgvuldig door, leef deze na en bewaar ze bij het product.
- Het product mag alleen worden gebruikt door een arts of door bevoegd en opleid medisch personeel dat beschikt over voldoende kennis in de omgang met dit product.
- Gebruik het product niet bij patiënten die niet tot de doelgroep behoren.
- Gebruik het product uitsluitend bij patiënten bij wie de tubus met een binnendiameter van 6 mm geschikt is voor toepassing van een coniotomie.
- De gebruiker en/of patiënt moeten alle ernstige voorvallen die verband houden met het product melden aan de fabrikant en bevoegde autoriteit van de EU-lijststaat (of de bevoegde autoriteit van het desbetreffende land, indien een voorval zich buiten de EU voordoet) waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.
- Voer vóór gebruik van het product een functiecontrole uit (zie hoofdstuk "Functiecontrole"). Een product dat gebreken vertoont, mag niet worden gebruikt.
- Het product dient voor het tijdelijk waarborgen van de luchtweg. Het moet, zodra mogelijk, door een permanente oplossing voor het waarborgen van de luchtweg worden vervangen. Maximale gebruikstijd: 4 uur.
- De cuff van de tube mag niet beschadigd raken door voorwerpen met scherpe randen.
- Bewaak de beademing doorlopend met behulp van standaardtechnieken of observatie van de adembewegingen.
- Er mogen geen wijzigingen aan het product worden aangebracht.
- De tube en de verlengslang zijn geschikt voor de doorvoer van zuurstof en lucht.
- De bijgeleverde verlengslang is niet geschikt voor machinale beademing.
- De inflatieleiding van de tube mag niet worden geknipt.
- Gebruik het scalpel, de injectiekatheter en de tubus met gepaste kracht.
- Het veiligheidsmechanisme van het scalpel pas na gebruik vergrendelen voor verwijdering.
- Het product is niet geschikt voor MRI.
- Dit product is bestemd voor eenmalig gebruik en mag niet opnieuw worden gebruikt en/of voor hergebruik worden voorbereid. Voorbereiding voor hergebruik heeft een nadelige invloed op de werking van het product. Hergebruik brengt een potentieel infectierisico met zich mee.





- Het product is steriel (ethyleenoxide).
- Inspecteer het steriele barrièresysteem onmiddellijk voorafgaand aan gebruik visueel op aangetaste integriteit.
- Wanneer de verpakking beschadigd of de vervaldatum verstreken is, mag het product niet worden gebruikt.

FUNCTIECONTROLE

- ▶ Inspecteer het product op beschadigingen en losse deeltjes.
- ▶ Belucht de cuff met behulp van de spuit (b) en controleer deze op lekkage.
- Een product met gebreken moet worden verwijderd (zie hoofdstuk "Verwijdering").
- ▶ Ontlucht de cuff volledig met behulp van de spuit.

GEbruIK

- ▶ Overstrek het hoofd van de patiënt.
- ▶ Plaats de spuit, die dient als handvat en voor de positiebepaling, op de injectiekatheter (f).
- ▶ Lokaliseer het cricoïdmembraan in de palpabele holte tussen het schild- en ringkraakbeen. Stabiliseer dit punt met uw wijsvinger en duim, daar hier de punctie wordt uitgevoerd.

OPMERKING

Voor een duidelijke herkenning van het cricoïdmembraan kan bij zwaarlijvige patiënten of patiënten met een halstrauma een incisie door de huid en de weke delen noodzakelijk zijn.

2

WAARSCHUWING

Wanneer de injectiekatheter zich in de luchtpijp bevindt, mag de naald in geen geval verder naar voren worden geschoven, om perforatie van de achterwand van de trachea te voorkomen.

- ▶ Punteert het cricoïdmembraan met de injectiekatheter.
- ▶ Controleer de positie. Zuig met de spuit lucht aan om de positie van de injectiekatheter te bepalen. Zorg er indien mogelijk voor dat de punt van de naald zich in de trachea bevindt.
- ▶ Schuif de naald niet verder in de trachea.
- ▶ Schuif de canule in caudale richting over de naald, tot de flens tegen de hals van de patiënt ligt. De naald dient als geleider en voorkomt dat de canule knikt.
- ▶ Verwijder de naald. Controleer de positie eventueel opnieuw door de spuit op de canule te plaatsen en lucht aan te zuigen.
- ▶ Breng de geleidingsdraad (g) aan op de canule. Ter oriëntatie is de geleidingsdraad om de 10 cm voorzien van een markering.
- ▶ Breng de geleidingsdraad in tot aan de tweede markering.
- ▶ Verwijder de inbreughulp van de geleidingsdraad. Houd de geleidingsdraad hierbij vast en trek hem niet uit van de canule.
- ▶ Houd de geleidingsdraad vast en verwijder de canule.
- ▶ Breng met het scalpel (a) rechts en links van de geleidingsdraad een horizontale incisie aan van ca. 5 mm.
- ▶ Breng de tubus (c) met behulp van de voorgemonteerde dilatator langs de geleidingsdraad in de trachea in.
- ▶ De flens moet vlak tegen de hals van de patiënt liggen. Houd tijdens deze handeling de geleidingsdraad vast aan het proximale uiteinde.
- ▶ Indien de anatomie van de patiënt dit vereist, dient de tubus na het openen van de flens dieper in de trachea te worden ingebracht. Draai vervolgens de moer van de flens vast om te voorkomen dat de tubus in axiale richting weglijdt.
- ▶ Verwijder de geleidingsdraad uit de tubus.
- ▶ Belucht de cuff met behulp van de spuit tot de laagste mogelijke druk die voor de afdichting van de trachea noodzakelijk is en controleer deze regelmatig.
- ▶ Controleer de positie eventueel opnieuw door de spuit op de dilatator te plaatsen en lucht aan te zuigen.

12

- ▶ Ontgrendel en verwijder de dilatator. Verander daarbij de positie van de tube niet.

LET OP

Voorkom overmatige rotatie- en trekbewegingen. Voorkom het per ongeluk loskoppelen of afknikken van de geplaatste tube.

- ▶ Sluit de tube op een beademingssysteem aan. Gebruik bij handmatige beademingssystemen indien noodzakelijk de bijgeleverde verlengslang (e).
- ▶ Zorg bij machinale beademing voor een geschikte trekontlasting.
- ▶ Beadem de patiënt. Controleer de juiste plaatsing en succesvolle beademing regelmatig met een geschikte methode.
- ▶ Leg de kraag (d) om de nek van de patiënt en verbind deze stevig met de flens.
- ▶ Controleer of de tubus goed vastzit. Via de connector van de verlengslang is een tracheale afzuiging met een afzuigkatheter ≤ 16 Fr mogelijk.
- ▶ Voör extubatie van de tube moet de cuff met behulp van een spuit volledig worden geleegd.
- ▶ De tube is zichtbaar op röntgenfoto's.

LEVENSDUUR

De levensduur van het product bedraagt 5 jaar vanaf de productiedatum. Uiterste gebruiksdatum: zie etiket van het product.

VOORWAARDEN VOOR OPSLAG EN TRANSPORT



LET OP

- Beschermen tegen hitte en op een droge plaats bewaren.
- Beschermen tegen zonlicht en lichtbronnen.
- In de originele verpakking bewaren en transporteren.

VERWIJDERING



LET OP

- Het product kan verontreinigd zijn met potentieel besmettelijke stoffen van menselijke oorsprong.
- Letselgevaar: de punt van de naald en het scalpel zijn scherp.

Verwijder het gebruikte of defecte product in overeenstemming met de geldende nationale en internationale wettelijke bepalingen.

GEWICHT

REF	30-08-227-1
Gewicht (incl. verpakking)	250 g
Verpakkingseenheid	1

Norsk

BRUKSFORMÅL

Perkutant koniotomisett til sikring av luftveiene i tilfelle en obstruksjon av de øvre luftveiene eller som siste utvei hvis alle andre forsøk på å ventilere pasienten ikke har lykkes. Surgicrile III kan brukes med ventilasjonsbag eller andre standard ventilasjonssystemer.

Klinisk nytteverdi: ventilering av en pasient.

Målpassientgruppe: voksne

Bruksssted: sykehus og pre-sykehus, herunder militær anvendelse.

INDIKASJONER

- Luftveitgang i nødssituasjon gjennom krikoidmembranen. En livstruende åndenød som ikke kan avhjelpes på andre måter.

Flere indikasjoner er ikke kjent.

KONTRAINDIKASJONER

Ingen kjente.

SIKKERHETSINSTRUKSER



- Les bruksanvisningen nøyde før du bruker produktet, følg den og oppbevar den i nærheten av produktet.
- Produktet skal bare brukes av lege eller autorisert og medisinsk utdannet personale som har tilstrekkelige kunnskaper om håndtering av produktet.
- Produktet skal ikke brukes utenfor pasientmålgruppen.
- Produktet skal kun brukes hos pasienter der en tubus med innvendig Ø 6 mm er egnet for koniotomi.
- Dersom det oppstår alvorlige hendelser i sammenheng med produktet, må brukeren og/eller pasienten melde fra til produsenten og ansvarlig myndighet i det aktuelle EU-landet der bruker og/eller pasient oppholder seg (eller til ansvarlig myndighet i det aktuelle landet utenfor EU hvis det oppstår en hendelse utenfor EU).
- Før bruk skal det gjennomføres en funksjonskontroll av produktet (se kapitlet "Funksjonskontroll"). Det er ikke tillatt å bruke et produkt med feil.
- Produktet brukes til midlertidig sikring av luftveiene. Det må skiftes ut med en permanent luftveisikring så snart dette er mulig. Maksimalt anvendelsestid: 4 timer.
- Mansjetten på busen må ikke skades av gjenstander med skarpe kanter.
- Ventilering ved hjelp av standardteknikker eller kontinuerlig kontroll av pustebeweegelsene.
- Det må ikke foretas endringer på produktet.
- Tubusen og forlengelsesslangen er egnet til å lede oksygen og luft.
- Den medfølgende forlengelsesslangen er ikke egnet til maskinell respirasjon.
- Lufttilførselsledningen til busen må ikke bøyes.
- Bruk skalpell, injeksjonskateter og tubus med passende mengde kraft.
- Vent med å løse skalpellens sikkerhetsmekanisme før avfalls-håndtering til etter bruk.
- Produktet egner seg ikke til MR.
- Produktet er til engangsbruk, og må ikke gjenbrukes og/eller reprosessereres. Reprosessering resulterer i nedsett produktfunksjon. Enhver form for gjenbruk innebærer risiko for infeksjon.
- Produktet er steril (etylendoksid).
- Kontroller visuelt det sterile barrieresystemet for skader og integritet umiddelbart før bruk.
- Ved skadet innpakning eller utløpt utløpsdato må produktet ikke brukes.



FUNKSJONSKONTROLL

- Undersøk produktet for skader og løse partikler.
- Luft mansjetten med sprøyten (b), og kontroller den med hensyn til lek-kasje.

Et mangelfullt produkt må kasseres (se kapittelet "Avfallshåndtering").

- Luft mansjetten godt med sprøyten.

BRUK

- Strek hodet til pasienten godt bakover.
- Sett sprøyten som brukes som grep og til kontroll av posisjonen, på injeksjonskateteret (f).
- Finn krikoidmembranen på den merkbare fordypningen mellom strophedets skjoldbrusk og ringbrusk. Stabiliser dette stedet med pekefingeren og tommen ettersom det er her punksjonen finner sted.

MERKNAD

For en entydig identifisering av krikoidmembranen kan det hos adipøse pasienter eller pasienter med halstrauma være nødvendig med en incision gjennom hud og bløtev.

ADVARSEL

Snart injeksjonskateteret befinner seg i trakea, må ikke under noen omstendighet nålen skyves videre frem, slik at perforasjon av bakre vegg i trakea forhindres.

- Punkter krikoidmembranen med injeksjonskateteret.
- Utfør en kontroll av posisjonen. Sug inn luft med sprøyten for å lokalisere injeksjonskateterets posisjon. Når dette er mulig, befinner nålespissen seg i trakea.
 - Ikke skyv nålen videre frem i trakea.
- Skyv kanylen mot kaudal langs nålen, helt til flensen ligger mot pasientens hals. Nålen fungerer i denne forbindelse som ledeskinne og hindrer knekk på kanylen.
 - Fjern nålen. For en ev. ny kontroll av posisjonen må du sette sprøyten på kanylen og aspirere luft.
- Sett ledavaier (g) på kanylen. Av hensyn til orientering finnes det en markering hver 10. cm på ledavaieren.
- Skyv ledavaier inn til den andre markeringen.
- Fjern innføringshjelpen for ledavaieren. Hold da ledavaieren fast, og trekk den ikke ut av kanylen.
- Hold da ledavaieren fast, og fjern kanylen.
- Foreta en ca. 5 mm horisontal incisjon med skalpellen (a) på høyre og venstre side av ledavaieren.
- Før tubus (c) inn i trakea ved hjelp av den formonerte dilatoren via ledavaieren.
- Flensen må ligge helt inntil pasientens hals. Hold ledavaieren fast i den prosimiale enden under denne prosedyren.
 - Dersom pasientens anatomi gjør det nødvendig, må tubus føres dypere inn i trakea etter at flensen er åpnet. Deretter skrus flensens mutter fast for å forhindre aksial forflytning av tubus.
 - Fjern ledavaieren fra tubus.
 - Luft mansjetten med sprøyten til det lavest mulige trykket som er nødvendig for å tette trakea, og kontroller regelmessig.
 - For en ev. ny kontroll av posisjonen må du sette sprøyten på dilatoren og aspirere luft.
- Løsne og fjern dilatoren. Ikke endre busens posisjon.

FORSIKTIG

Store rotasjonsbevegelser og stor strekk er ikke tillatt. Unngå utilsiktet frakobling eller bøyning av den plasserte busen.

- Koble busen til et ventilasjonssystem.
- På manuelle ventilasjonssystemer bruker du ev. medfølgende forlengelsesslange (e).
- Ved maskinell ventilering skal du sørge for egnet strekkavlastning.
- Ventilér pasienten. Kontroller regelmessig plassering og ventilasjon med en egnet metode.

► Før halsbåndet (d) rundt nakken til pasienten, og koble fast til flenssen.

► Kontroller at tubusen er sikkert festet.

Ved hjelp av konnektoren til forlengelsesslangen kan du utføre trakeal suging med et sugekatereter ≤ 16 Fr.

► Før ekstubering av tubus må mansjetten tömmes helt med en sprøyte.

Tubusen er synlig ved røntgen.

LEVENTID

Produktet har en levetid på 5 år fra produksjonsdato.

Kan brukes til dato: se etiketten på produktet.

BETINGELSER FOR OPPBEVARING OG TRANSPORT



FORSIKTIG

- Skal beskyttes mot varme og oppbevares på et tørt sted.
- Skal beskyttes mot sollys og lyskilder.
- Skal oppbevares og transportereres i den originale emballasjen.

AVFALLSHÅNDTERING



FORSIKTIG

- Produktet kan være kontaminert med potensielt smittsomme stoffer av menneskelig opphav.
- Fare for personskader, nålespissen og skalpellen er skarpe.

Et bruk eller mangelfullt produkt må kasseres i samsvar med gjeldende nasjonale og internasjonale forskrifter.

VEKT

REF	30-08-227-1
Vekt (inkl. forpakning)	250 g
Forspakkningsenhet	1

Polski

PRZEZNACZENIE

Przeszkórn zestaw do konikotomii do zabezpieczenia drożności dróg oddechowych w przypadku niedrożności górnych dróg oddechowych lub jako ostateczny środek w przypadku niepowodzenia wszystkich pozostałych prób wentylacji pacjenta. Surgicair III można stosować z workiem samorozprężalnym lub innymi standardowymi systemami do wentylacji.

Korzyść kliniczna: wentylacja pacjenta

Grupa docelowa pacjentów: osoby dorosłe

Miejsce zastosowania: placówki kliniczne i przedkliniczne, w tym zastosowanie wojskowe

WSKAZANIA

- Dostęp do dróg oddechowych przez więzadło pierścienno-tarczowe w sytuacji naglej. Zagrażająca życiu duszność, której nie można kontrolować w inny sposób.

Inne wskazania nie są znane.

PRZECIWWSKAZANIA

Brak znanych.

WSKAŻOWKI DOTYCZĄCE BEZPIECZEŃSTWA



- Dokładnie przeczytać instrukcję użycia przed zastosowaniem produktu, przestrzegać jej i przechowywać ją razem z produktem.

• Produkt może być stosowany wyłącznie przez lekarza lub upoważniony i przeszkołony personel medyczny, który posiada odpowiednią wiedzę z zakresu jego użytkowania.

- Nie stosować produktu u pacjentów spoza grupy docelowej.
- Produkt należy stosować tylko u pacjentów, u których rurka o śr. wewn. 6 mm nadaje się do konikotomii.
- Użytkownik i/lub pacjenci mają obowiązek zgłaszania wszystkich poważnych incydentów występujących w powiązaniu z produktem producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego UE (lub właściwemu organowi danego kraju, jeśli incydent wystąpi poza UE), w którym użytkownik i/lub pacjent ma swoją siedzibę / stałe miejsce zamieszkania.

• Przed użyciem należy przeprowadzić kontrolę działania produktu (patrz punkt „Kontrola działania“). Nie używać wadliwego produktu.

- Produkt jest przeznaczony do tymczasowego zabezpieczenia drożności dróg oddechowych. Gdy tylko jest to możliwe, konieczne jest zastąpienie go trwałym zabezpieczeniem drożności dróg oddechowych. Maksymalny czas zastosowania: 4 godziny.

• Nie uszkodzić mankietu rurki przedmiotami o ostrych krawędziach.

- Należy stale monitorować wentylację przy użyciu standardowych technik lub przez obserwację ruchów oddechowych.
- Nie wolno dokonywać żadnych modyfikacji produktu.

• Rurka i przewód przedłużający nadają się do dostarczania tlenu i powietrza.

- Dołączony przewód przedłużający nie nadaje się do wentylacji mechanicznej.

• Nie zaginać przewodu do napełniania rurki.

- Skalpel, cewnik do iniekcji i rurkę należy stosować z użyciem odpowiedniej siły.

• Mechanizm zabezpieczający skalpela należy zamknąć dopiero po użyciu w celu usunięcia.

- Produkt nie nadaje się do stosowania podczas badania MRI.



- Produkt jest przeznaczony do jednorazowego użycia i nie wolno go ponownie używać ani poddawać reprocesowaniu. Reprocesowanie ma ujemny wpływ na działanie produktu. Ponowne użycie wiąże się z potencjalnym ryzykiem zakażenia.

STERILE EO

- Produkt jest sterylny (sterylizowany tlenkiem etylenu).
- Bezp³odnio przed u¿yciem nale¿y sprawdzaæ wzroko system bariery sterylnej pod katem naruszenia integralnoœci.
- Nie u¿ywaæ produktu w przypadku uszkodzenia opakowania lub po uplywie terminu waœnoœci.

KONTROLA DZIAŁANIA

- ▶ Sprawdziæ produkt pod katem uszkodzeñ i oderwanych czastek stałych.
- ▶ Napeñliæ mankiet powietrzem za pomoc¹ strzykawki (b) i sprawdziæ go pod katem nieszczelnoœci.

W przypadku wadliwego produktu konieczna jest jego utylizacja (patrz punkt „Utylizacja“).

- ▶ Strzykawk¹ usun¹æ ca³e powietrze z mankietu.

SPOSÓB UŻYCIA

- ▶ Odchyliæ głowê pacjenta do tyłu.
- ▶ Umieściæ strzykawkê, która s³uży jako uchwyt i do kontroli położenia, na cewniku do iniekcji (f).
- ▶ Zlokalizowaæ wiezad³o pierścienno-tarczowe przy wyczulonym zag³ebieniu miêdzy chrzästka tarczowatą a pierścieniowatą. Ustabilizowaæ to miejsce palcem wskazuj¹cym i kciukiem, poniewaœ bêdzie tam wykonane wk³ucie.

WSKAZÓWKI

W celu wyraźnej identyfikacji wiezad³a pierścienno-tarczowego u pacjentów otyłych lub z urazem sztywi może byæ konieczne nacięcie przez skórê i tkanki miękkie.

OSTRZEŻENIE

Gdy cewnik do iniekcji znajdzie siê w tchawicy, igły nie wolno w żadnym razie przesuwaæ dalej do przodu, aby unikn¹æ perforacji tylnej ściany tchawicy.

- ▶ Nak³uæ wiezad³o pierścienno-tarczowe cewnikiem do iniekcji.
- ▶ Przeprowadziæ kontrolê położenia. Zassaæ powietrze strzykawkê, aby zlokalizaæ położenie cewnika do iniekcji. Jeœli jest to mo¿liwe, koñcówka igły znajduje siê w tchawicy.
- ▶ Nie wsuwaæ igły dalej do tchawicy.
- ▶ Przesuwaæ kaniu³ w kierunku kaudalnym wzdu³ igły, a¿ koñcierz znajdzie siê przy sztywi pacjenta. Ig³a s³uży przy tym jako prowadnica i zapobiega zagiñaniu siê kaniu³.
- ▶ Usun¹æ ig³. W celu ewentualnej ponownej kontroli położenia nale¿y umieściæ strzykawkê na kaniu³ i zaasprować powietrze.
- ▶ Umieściæ prowadnicê (g) na kaniu³u. Co 10 cm na prowadnicy znajduje siê oznaczenie ułatwiające orientacjê.
- ▶ Wprowadzić prowadnicê do drugiego oznaczenia.
- ▶ Usun¹æ introdutor prowadnicy. Trzymać przy tym prowadnicê i nie wyciągaæ jej z kaniu³.
- ▶ Trzymać prowadnicê i usun¹æ kaniu³.
- ▶ Skalpelem (a) wykonaæ poziome nacięcie o długoœci ok. 5 mm po prawej i lewej stronie prowadnicy.
- ▶ Za pomoc¹ wstępnie zmontowanego rozszerzacza wprowadziæ rurkę (c) do tchawicy przez prowadnicê.
- ▶ Koñcierz musi dokładnie przylegaæ do sztywi pacjenta. Podczas tego procesu nale¿y trzymać prowadnicê za jej koniec proksymalny.
- ▶ Jeœli wymagaœ tego budowa anatomiczna pacjenta, rurkę nale¿y wprowadziæ głebiej do tchawicy po otwarciu koñcierza. Następnie dokrœcić nakrœtkę koñcierza, aby uniemo¿liwiœ osiowe przemieszczenie siê rurki.
- ▶ Usun¹æ prowadnicê z rurki.
- ▶ Strzykawk¹ napeñliæ mankiet powietrzem do najmniejszego ciśnienia koniecznego do uszczelnienia tchawicy i regularnie sprawdzaæ.
- ▶ W celu ewentualnej ponownej kontroli położenia nale¿y umieściæ strzykawkê na rozszerzaczu i zaasprować powietrze.
- ▶ Odblokowaæ i wyjąæ rozszerzacz. Nie zmieniaæ przy tym położenia rurki.



OSTROŽNIE

Unikaœ nadmiernych ruchów rotacyjnych i ciągnienia. Unikaœ przypadkowego roz³oœenia lub zag³ycia rurki.

- ▶ Pod³ycaæ rurkę do systemu do wentylacji.

W przypadku ręcznych systemów do wentylacji ewentualnie u¿yæ dołączonego przewodu przedu³u¿aj¹cego (e).

W przypadku wentylacji mechanicznej zapewniœ odpowiednie odciêjenie od naprê¿en.

- ▶ Wentylowaæ pacjenta. Odpowiednia metodą nale¿y regularnie sprawdzaæ prawidłowe umieszczenie i skuteczną wentylacjê.

- ▶ Opaskê mocuj¹cą (d) poprowadziæ wokó³ sztywi pacjenta i po³o¿yc mocno z koñcierzem.

- ▶ Sprawdziæ rurkę pod katem bezpiecznego osadzenia. Poprzez z³ocze przewodu przedu³u¿aj¹cego mo¿liwe jest odsywanie przetwarzacze przy u¿yciu cewnika odsysaj¹cego ≤ 16 Fr.

- ▶ Przed ekstubacj¹ rurki nale¿y całkowicie opró¿niæ mankiet strzykawki.

Rurka jest widoczna na zdjeciach RTG.

OKRES TRWAŁOŚCI

Okres trwałoœci produktu wynosi 5 lat od daty produkcji.

Termin waœnoœci: patrz etykietu produktu.

WARUNKI PRZECHOWYWANIA I TRANSPORTU



OSTROŽNIE

- Chronić przed wysoką temperaturą i przechowywać w suchym miejscu.
- Chronić przed promieniowaniem słonecznym i źródłami swiata³a.
- Przechowywać i transportować w oryginalnym opakowaniu.

UTYLIZACJA



OSTROŽNIE

- Produkt mo¿e byæ ska¿ony potencjalnie zaka¿onymi substancjami pochodzenia ludzkiego.
- Niebezpieczeñstwo urazu: koñcówka igły i skalpel s¹ ostre.

Zużyty lub wadliwy produkt nale¿y utylizowaæ zgodnie z obowiązującymi przepisami krajowymi i międzynarodowymi.

CIEŻAR

REF	30-08-227-1
Masa (z opakowaniem)	250 g
Jednostka opakowania	1

Português

FINALIDADE

Kit de cricotrioidotomia percutânea para contenção das vias respiratórias em caso de obstrução das vias aéreas superiores, ou em último recurso, depois de todas as demais tentativas para ventilar o paciente terem falhado. Surgicir[®] III pode ser utilizado com sacos de ventilação ou com outros sistemas de ventilação padrão.

Vantagens clínicas: ventilação de um paciente.

Grupo de doentes-alvo: adultos

Local de utilização: clínico e pré-clínico, nomeadamente para aplicação militar.

INDICAÇÕES

- Acesso às vias respiratórias em caso de emergência através da membrana cricoide. Falta de ar potencialmente fatal que não consiga ser controlada de nenhuma outra forma.

Não são conhecidas outras indicações.

CONTRAINDICAÇÕES

Não são conhecidas.

INDICAÇÕES DE SEGURANÇA



- Leia cuidadosamente e cumpra as instruções de utilização antes da utilização do produto e guarde-as junto a este.
- O produto só pode ser utilizado por médicos ou por pessoal médico autorizado, com a devida formação e que possua conhecimentos suficientes sobre a sua utilização.
- Não usar o produto fora do grupo de doentes-alvo.
- Usar o produto apenas em pacientes para os quais o tubo de 6 mm de diâmetro interior seja adequado para a cricotrioidotomia.
- O utilizador e/ou o doente devem comunicar quaisquer eventos graves relacionados com o produto ao fabricante e à autoridade competente do estado-membro da UE (ou à autoridade competente do respetivo país, se o caso ocorrer fora da UE) em que o utilizador e/ou o doente estejam estabelecidos.
- Antes de cada utilização, submeter o produto a um controlo do funcionamento (ver capítulo "Controlo do funcionamento"). Um produto com defeitos não pode ser utilizado.
- O produto serve para contenção temporária das vias respiratórias. Se possível, pode ser substituído por uma contenção duradoura das vias respiratórias. Duração máxima de utilização: 4 horas.
- Não danifique o balão do tubo com objetos afiados.
- Supervisione constantemente a ventilação recorrendo a técnicas padrão ou observando os movimentos da respiração.
- Não podem ser realizadas alterações no produto.
- O tubo e o tubo de extensão são adequados para o fornecimento de oxigénio e ar.
- O tubo de extensão fornecido não é indicado para a ventilação mecânica.
- Não dobre a linha de insuflação do tubo.
- Usar o bisturi, o cateter de injeção e o tubo aplicando a força adequada.
- Bloqueie o mecanismo de segurança do bisturi para o eliminar só depois da aplicação.
- O produto não é adequado para utilização em ressonância magnética.
- O produto destina-se a uma única utilização e não pode ser reutilizado e/ou reprocessado. O funcionamento do produto fica comprometido se sujeito a reprocessamento. A reutilização constitui um potencial risco de infecção.
- O produto é estéril (óxido de etileno).
- Imediatamente antes da utilização, verificar visualmente se o sistema de barreira estéril não está comprometido.



- Em caso de embalagem danificada ou de prazo de validade vencido, o produto não pode ser utilizado.

CONTROLO DO FUNCIONAMENTO

- Iinspecionar o produto quanto a danos e partículas soltas.
- Insufe o balão com a seringa (b) e inspecione-o relativamente a fugas. Um produto com defeitos tem de ser eliminado (ver capítulo "Eliminação").
- Esvazie completamente o balão com a seringa.

APLICAÇÃO

- Distenda a cabeça do paciente.
- Coloque a seringa, que servirá tanto para manipular como para verificar a posição, no cateter de injeção (f).
- Localize as membranas cricotiroideas por palpação da depressão entre a tiroide e a cricoide. Estabilize o ponto de entrada com os dedos polegar e indicador para perfurar.

NOTA

No caso de pacientes obesos ou com trauma na garganta, a identificação inequívoca da membrana cricoide poderá requerer mais uma incisão na pele e nos tecidos moles.



AVISO

Assim que o cateter de injeção estiver na traqueia, a agulha não pode ser mais empurrada para a frente, a fim de evitar perfurar a parede traseira da traqueia.

- Perfure a membrana cricotiroidea com o cateter de injeção.
- Verifique a posição. Aspire o ar com a seringa para determinar a posição do cateter de injeção. Se for possível aspirar ar, é sinal de que a ponta da agulha está na traqueia.
- Não empurre mais a agulha para dentro da traqueia.
- Empurre a cânula pela agulha no sentido caudal até o flange assentar na garganta do paciente. A agulha serve de guia e impede que a cânula se sobre.
- Remova a agulha. Para uma eventual nova verificação da posição, coloque a seringa sobre a cânula e aspire ar.
- Coloque o fio-guia (g) sobre a cânula. Para orientação, o fio-guia tem uma marcação a cada 10 cm.
- Empurre o fio-guia até à segunda marcação.
- Retire o auxiliar de inserção do fio-guia. Mantenha firme o fio-guia e não o extraia da cânula.
- Mantenha firme o fio-guia e retire a cânula.
- Com o bisturi (a), faça uma incisão horizontal de aprox. 5 mm à direita e à esquerda do fio-guia.
- Introduza o tubo (c) na traqueia através do fio-guia, com a ajuda do dilatador previamente montado.
- O flange tem de ficar encostado à face da garganta do paciente. Durante este procedimento, mantenha o fio-guia na extremidade proximal.
- Se a anatomia do paciente o exigir, o tubo tem de ser introduzido mais profundamente na traqueia depois de abrir o flange. Em seguida, aperte firmemente a porca do flange para impedir que o tubo deslize axialmente.
- Retire o fio-guia do tubo.
- Ventile o balão com a seringa, com a mínima pressão possível, apenas a necessária para vedar a traqueia; controle regularmente.
- Para uma eventual nova verificação da posição, coloque a seringa no dilatador e aspire ar.
- Desbloqueie e remova o dilatador. Não altere a posição do tubo.



CUIDADO

Evite movimentos de rotação e de tração excessivos. Evite a desconexão ou dobragem accidental do tubo colocado.

- Conecte o tubo a um sistema de ventilação. Em sistemas de ventilação manuais, utilize o tubo de extensão fornecido (e), se necessário.

Em caso de ventilação mecânica, garanta o alívio da tração devido.
► Ventile o paciente. Verifique regularmente a colocação correta e a ventilação bem-sucedida através de um método apropriado.

- Passo o colar (d) em volta do pescoço do paciente e prenda-o firmemente com o flange.
- Verifique se o tubo está bem seguro.

Através do conector do tubo de extensão, é possível uma aspiração traqueal com um cateter para aspiração ≤ 16 Fr.

- Antes de retirar o tubo, esvazie completamente o balão com uma seringa.

O tubo é visível em radiografia.

VIDA ÚTIL

O prazo de vida útil do produto é de 5 anos a contar da data de produção.

Válido até: ver etiqueta do produto.

CONDIÇÕES DE TRANSPORTE E DE CONSERVAÇÃO



CUIDADO

- Proteger contra o calor e conservar em local seco.
- Proteger da luz solar e de fontes de luz.
- Conservar e transportar na embalagem original.

ELIMINAÇÃO



CUIDADO

- O produto pode estar contaminado com substâncias potencialmente infeciosas de origem humana.
- Perigo de ferimentos, a ponta da agulha e o bisturi são afiados.

Os produtos usados ou com defeitos devem ser eliminados de acordo com os regulamentos nacionais e internacionais aplicáveis.

PESO

REF	30-08-227-1
Peso (incluindo embalagem)	250 g
Unidades por embalagem	1

Română

SCOPUL UTILIZĂRII

Set de coniotomie pentru protejarea căilor respiratorii în cazul unei obstrucții a căilor respiratorii superioare, sau ca ultimă soluție dacă toate celelalte încercări de respirație pentru pacient au eşuat. Surgicric III poate fi utilizat cu balon de respirație sau cu alte sisteme standard de ventilație. Beneficiu clinic: ventilația pacientului.

Grup țintă de pacienți: adulți

Locul utilizării: clinic și preclinic, inclusiv utilizare militară.

INDICAȚII

- Acces în caz de urgență la căile respiratorii prin membrana cricotiroideană. Dispnee cu pericol mortal care nu poate fi controlată în alt mod. Nu sunt cunoscute alte indicații.

CONTRAINDICAȚII

Nu se cunosc.

INSTRUCȚIUNI PRIVIND SIGURANȚA



- Înainte de a utiliza produsul, citiți cu atenție și respectați instrucțiunile de utilizare și păstrați-le în apropierea produsului.
- Produsul poate fi produs doar de către un medic sau de către personal medical autorizat și instruit, care dispune de suficiente cunoștințe în ceea ce privește modul de utilizare a produsului.
- Nu utilizați produsul pentru pacienți din afară grupului țintă de pacienți.
- Utilizați produsul numai la pacienți pentru care tubul cu diam. int. de 6 mm este adecvat pentru coniotomie.
- Utilizatorul și/sau pacientul trebuie să semnaleze orice incident grav legat de produs producătorului și autorității competente din statul membru UE (respectiv autorității competente din statul non-UE, atunci când incidentul survine în spațiul non-UE) în care utilizatorul și/sau pacientul își are domiciliul.
- Înainte de utilizare, produsul trebuie supus unui control funcțional (consultați capitolul „Control funcțional“). Se interzice utilizarea unui produs cu defecte.
- Produsul servește la protejarea temporară a căilor respiratorii. Acesta trebuie înlocuit cu o protecție respiratorie permanentă, imediat ce este posibil. Durată maximă de utilizare: 4 ore.
- Evitați deteriorarea manșetei tubului de către obiecte cu mulții ascuțite.
- Monitorizați în permanență respirația prin tehnici standard sau observând mișcările respiratorii.
- Nu se permite modificarea produsului.
- Tubul și furtunul de extensie sunt potrivite pentru conducerea oxigenului și aerului.
- Furtunul de extensie inclus nu este potrivit pentru ventilația mecanică.
- Nu îndoiați furtunul de umflare al tubului.
- Utilizați scalpelul, cateterul și tubul cu o forță adecvată.
- Nu blocați mecanismul de siguranță al scalpelului pentru eliminare decât după utilizare.
- Produsul nu este compatibil RMN.



- Produsul este de unică folosință și nu trebuie reutilizat și/sau reprocesat. Funcția produsului este afectată prin reprocesare. Orice reutilizare implică riscul unei contaminări încrucisate.



- Produsul este steril (oxid de etilenă).
- Inspectați vizual sistemul de barieră sterilă imediat înainte de utilizare pentru a vedea dacă integritatea sa este deteriorată.
- Produsul nu trebuie utilizat dacă ambalajul este deteriorat sau dacă data de expirare este depășită.



CONTROL FUNCȚIONAL

- ▶ Examinați produsul pentru depistarea defectelor și a particulelor dezinfectante.
- ▶ Umflați manșeta cu seringă (b) și verificați dacă există neetanșeități. Un produs defect trebuie eliminat (consultați capitolul „Eliminare”).
- ▶ Dezumblați manșeta complet folosind o seringă.

UTILIZARE

- ▶ Deplasați mult în spate capul pacientului.
- ▶ Plasați seringă, care servește drept mâner și pentru controlul poziției, pe cateter (f).
- 1 ▶ Localizați membrana cricotiroïdiană la depresiunea palpabilă dintre cartilajul tiroïd și cartilajul cricoid. Stabilizați acest punct cu degetul arătător și degetul mare, întrucât aici se va efectua punția.

INSTRUCȚIUNE

Pentru o identificare clară a membranei cricotiroïdiene, poate fi necesară o incizie suplimentară prin piele și țesuturile moi la pacienții obezi sau la pacienții cu traumatisme ale gâtului.

AVERTIZARE

În momentul în care cateterul se află în trahee, acul nu trebuie sub nicio formă împins mai departe, pentru a evita perforarea peretei traheale posterioare.

- ▶ Puncționați membrana cricoidă cu cateterul.
- 3 ▶ Verificați poziția. Aspirați aerul cu seringă pentru a localiza poziția cateterului. Dacă acest lucru este posibil, vârful acului se află în trahee.
- 4 ▶ Nu împingeți acul mai departe.
- ▶ Împingeți canula cu acul în direcție caudală până când flanșa se aşază pe gâtul pacientului. Acul servește drept sănă de ghidare și previne îndoarea canulei.
- ▶ Îndepărtați acul. Pentru a reverifica poziția, plasați seringă pe canulă și aspirați aer.
- 5 ▶ Așezați firul de ghidaj (g) pe canulă. Pe firul de ghidaj există câte un marcat la fiecare 10 cm, care servește la orientare.
- 6 ▶ Introduceți firul de ghidaj până la al doilea marcat.
- 7 ▶ Îndepărtați ajutorul de introducere a firului de ghidaj. În acest timp, țineți ferm firul de ghidaj și nu îl scoateți din canulă.
- 8 ▶ Țineți ferm firul de ghidaj și nu îl scoateți din canulă.
- 9 ▶ Efectuați o incizie orizontală de cca 5 mm cu scalpelul (a) în stânga și în dreapta firului de ghidaj.
- 10 ▶ Introduceți tubul (c) în trahee peste firul de ghidaj folosind dilatorul preasamblat.
- 11 ▶ Flanșa trebuie să se situeze la același nivel cu gâtul pacientului. În timpul acestei proceduri, țineți firul de ghidaj de la extremitatea proximală.
- ▶ În cazul în care anatomia pacientului o impune, tubul trebuie introdus mai adânc în trahee după deschiderea flanșei. Apoi strângăți piulița flanșei pentru a împiedica alunecarea axială a tubului.
- ▶ Îndepărtați firul de ghidaj.
- ▶ Umblați manșeta cu seringă la presiunea minimă necesară pentru ca traheea să fie etanșă și verificați-o periodic.
- ▶ Pentru a verifica din nou poziția, dacă este cazul, plasați seringă pe dilatator și aspirați aer.
- 12 ▶ Deblocați și îndepărtați dilatatorul. Aveți grijă ca poziția tubului să nu se schimbe.

PRECAUȚIE

Evități orice rotație și tracțiune excesivă. Evitați deconectarea accidentală sau îndoarea tubului introdus.

- ▶ Conectați tubul la un sistem de ventilație. La sistemele de ventilație manuală utilizați furtunul de extensie (e) inclus, dacă este cazul.
- ▶ În cazul ventilației mecanice, asigurați reducerea adecvată a tensiunii.
- ▶ Ventilați pacientul. Folosiți o metodă adecvată pentru a verifica periodic așezarea corectă și ventilația suficientă.

- ▶ Plasați colierul (d) în jurul gâtului pacientului și conectați-l bine cu flanșa.
- ▶ Verificați fixarea sigură a tubului.
- ▶ Prin conectorul furtunului de extensie este posibilă o aspirație traheală cu un cateter de aspirație ≤ 16 Fr.
- ▶ Înainte de scoaterea tubului, dezumblați complet manșeta folosind o seringă.

Tubul este opac pentru radiatări.

DURATA DE FOLOSIRE

Durata de viață a produsului este de 5 ani de la data fabricației.

Data expirării: consultați eticheta produsului.

CONDITII DE DEPOZITARE ȘI TRANSPORT

PRECAUȚIE

- ▶ A se proteja de căldură și a se depozita la loc uscat.
- ▶ A se feri de razele solare și de surse de lumină.
- ▶ A se depozita și transporta în ambalajul original.

ELIMINARE

PRECAUȚIE

- ▶ Produsul poate fi contaminat cu substanțe infecțioase de origine umană.
- ▶ Risc de rănire, vârful acului și scalpelul sunt ascuțite.

Produsul folosit sau deteriorat trebuie eliminat ca deșeu conform reglementărilor legale aplicabile la nivel național și internațional.

GREUTATE

REF	30-08-227-1
Greutate (incl. ambalaj)	250 g
Unitate de ambalaj	1

Русский

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор для чрескожной крикотиреотомии служит для обеспечения проходимости дыхательных путей в случае обструкции верхних дыхательных путей или в качестве крайней меры, если все другие попытки поддержать дыхание пациента искусственным путем не удалось. Набор Surgicric III можно использовать с дыхательным мешком или с другими стандартными системами ИВЛ.

Клиническая польза: обеспечение ИВЛ пациента.

Целевая группа пациентов: взрослые

Место применения: госпитальная и догоспитальная помощь, включая военное применение.

ПОКАЗАНИЯ

- Доступ к дыхательным путям в экстренном случае через перстневидную мембрану. Угрожающий жизни, не устранимый другими методами недостаток воздуха.

Другие показания неизвестны.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Неизвестны.

УКАЗАНИЯ ПО БЕЗОПАСНОСТИ



- Внимательно прочитать инструкцию перед использованием изделия и хранить её вместе с изделием.
- Изделие разрешается использовать только врачам и уполномоченному, специально обученному медицинскому персоналу, обладающему достаточными знаниями по обращению с изделием.
- Использовать изделие только у пациентов из целевой группы.
- Использовать изделие только у пациентов, для которых возможно использование трахеальной трубы внутренним диаметром 6 мм для коникотомии.
- Пользователь и/или пациент должен сообщать обо всех серьезных происшествиях, связанных с изделием, производителю и в компетентные органы государства-члена ЕС (или в компетентные органы соответствующей страны, если инцидент произошел за пределами ЕС), в котором проживает пользователь и/или пациент.
- Перед применением изделия проверить его работоспособность (см. раздел «Проверка работоспособности»). Запрещается использовать изделие с дефектами.
- Изделие служит для временного восстановления проходимости дыхательных путей. Его следует как можно скорее заменить системой длительного поддержания проходимости дыхательных путей. Максимальная длительность применения: 4 часа.
- Не допускать повреждения манжеты трахеальной трубы острыми предметами.
- Постоянно контролировать ИВЛ стандартными методами или наблюдением за дыхательными движениями.
- Запрещается вносить изменения в изделие.
- Трахеальная трубка и удлинительная трубка пригодны для проведения кислорода и воздуха.
- Прилагаемая удлинительная трубка не предназначена для аппарата ИВЛ.
- Не перегибать магистраль для раздувания трахеальной трубы.
- Использовать скальпель, инъекционный катетер и трубку с адекватным усилием.

- Лишь после использования блокировать предохранительный механизм скальпеля для утилизации.
- Изделие не подходит для МРТ.
- Изделие предназначено для однократного применения и не подлежит повторному использованию и/или обработке. Обработка отрицательно сказывается на работе изделия. Повторное использование влечет потенциальный риск инфекции.
- Изделие стерилизовано (этиленоксидом).
- Непосредственно перед применением следует визуально проверить целостность стерильной барьерной системы.
- Запрещается использовать изделие в случае повреждения упаковки или истечения срока годности.



ПРОВЕРКА РАБОТОСПОСОБНОСТИ

- Проверить изделие на наличие повреждений и незакрепленных частей.
 - Надуть манжету шприцем (b) и проверить на герметичность.
- Дефектное изделие подлежит утилизации (см. раздел «Утилизация»).
- Полностью выпустить воздух из манжеты при помощи шприца.

ПРИМЕНЕНИЕ

- Запрокинуть голову пациента.
Установить шприц, служащий в качестве рукоятки и для контроля положения, на инъекционный катетер (f).
Путем пальпации определите под кожей перстневидную мембрану в углублении между щитовидным и перстневидным хрящами. Поскольку пункцию нужно осуществить здесь, зафиксируйте эту точку при помощи указательного и большого пальца.

ПРИМЕЧАНИЕ

Для однозначной идентификации перстневидной мембранны у пациентов, страдающих ожирением, или у пациентов с травмой горла может потребоваться рассечение кожи и мягких тканей.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Как только инъекционный катетер войдет в трахею, следует немедленно прекратить дальнейшее продвижение иглы во избежание перфорации задней стенки трахеи.



- Выполнить пункцию перстневидной мембранны инъекционным катетером.
Проконтролировать расположение. Втянуть воздух шприцем, чтобы локализовать положение инъекционного катетера. Если это возможно, острие иглы расположено в трахее.



- Не продвигать иглу дальше в трахее.
Продвигать канюлю вдоль иглы в каудальном направлении, пока фланец не будет прилегать к горлу пациента. При этом игла служит как направляющая и предотвращает перегиб канюли.



- Удалить иглу. При необходимости повторной проверки положения установить шприц на канюлю и втянуть воздух.
Установить проволочный направитель (g) на канюлю. Для ориентации на проволочный направитель нанесена маркировка через каждые 10 см.



- Ввести проволочный направитель вплоть до второй маркировки.

- 7 ▶ Удалите проволочный направитель. При этом прочно удерживать направитель и не вытягивать его из канюли.
- 8 ▶ Удерживая направитель, удалить канюлю.
- 9 ▶ Скальпелем (а) выполнить горизонтальный разрез длиной около 5 мм справа и слева от проволочного направителя.
- 10 ▶ При помощи предварительно установленного дилататора ввести трубку (с) в трахею по направителю.
- 11 ▶ Фланец должен плотно прилегать к шее пациента. Во время этой процедуры прочно удерживайте проволочный направитель за проксимальный конец.
- ▶ В зависимости от анатомии пациента может возникнуть необходимость глубже ввести трубы в трахею после открытия фланца. Затем прочно затянуть гайку фланца во избежание осевого смещения трубы.
- ▶ Удалить проволочный направитель из трубы.
- ▶ С помощью шприца наполните манжету воздухом до достижения минимально возможного давления, необходимого для герметизации трахеи, и регулярно проверять.
- ▶ При необходимости повторной проверки положения установить шприц на дилататор и втянуть воздух.
- 12 ▶ Разблокируйте дилататор и удалите его. При этом не изменять положения трахеальной трубы.



ОСТОРОЖНО

Не допускать чрезмерных вращательных и тянувших движений. Избегать случайного отсоединения или перегибания установленной трахеальной трубы.

- ▶ Подсоединить трубку к системе ИВЛ.
При работе с системами ручной ИВЛ может потребоваться использование прилагаемой удлинительной трубы (e).
При аппаратной ИВЛ обеспечить соответствующие средства разгрузки от натяжения.
- ▶ Провести ИВЛ пациента. Регулярно соответствующими методами проверять правильность размещения и успешное выполнение ИВЛ.
- ▶ Обернуть шейный фиксатор (d) вокруг шеи пациента и прочно соединить с фланцем.
- ▶ Проверить прочность фиксации трахеальной трубы.
Через коннектор удлинительной трубы возможно трахеальное отсасывание посредством отсасывающего катетера ≤ 16 Fr.
- ▶ Перед извлечением трубы полностью удалить воздух из манжеты с помощью шприца.

Трахеальная трубка рентгеноконтрастна.

СРОК СЛУЖБЫ

Срок службы изделия составляет 5 лет с даты изготовления.

Использовать до: см. этикетку на изделии.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВКИ



ОСТОРОЖНО

- Беречь от воздействия высоких температур, хранить в сухом месте.
- Беречь от воздействия солнечного и искусственного света.
- Хранить и транспортировать в оригинальной упаковке.

УТИЛИЗАЦИЯ

ОСТОРОЖНО

- Возможна контаминация изделия потенциально инфекционными веществами человеческого происхождения.
- Опасность травмирования – кончик иглы и скальпель острые.

Использованное или дефектное изделие подлежит утилизации согласно действующим местным и международным законодательным нормам.

MACCA

REF	30-08-227-1
Масса (с упаковкой)	250 г
Упаковочная единица	1

Slovenčina

ÚČEL POUŽITIA

Perkutálna koniotomická súprava na zistenie priechodnosti dýchacích ciest pri obstrukcii horných dýchacích ciest, resp. posledný pokus o ventiláciu pacienta, ak ostatné pokusy zlyhali. Surgicric III sa môže používať s resuscitačnými dýchacími vakmi alebo inými standardnými ventilačnými systémami.

Klinické využitie: ventilácia pacienta.

Cieľová skupina pacientov: dospelí

Miesto použitia: v nemocnici a záchrannom stvare, vrátane vojenského použitia.

INDIKÁCIE

- Prístup k dýchacím cestám v núdzovom stave cez krikoidnú membránu.
- Život ohrozenú respiračné zlyhanie, ktoré nemožno iným spôsobom zvládnut.

Ďalšie indikácie nie sú známe.

KONTRAINDIKÁCIE

Žiadna nie je známa.

BEZPEČNOSTNÉ POKYNY



- Pred použitím tejto pomôcky si dôkladne prečítajte návod na použitie, dodržiavajte ho a uschovajte ho spolu s pomôckou.
- Pomôcku môže používať len lekár alebo autorizovaný a medičný vyškolený personál s dostatočnými znalosťami o zaobchádzaní s pomôckou.
- Pomôcku nepoužívajte mimo cieľovej skupiny pacientov.
- Pomôcku používajte iba u pacientov, pre ktorých je na koniotómu vhodný tubus s vnút. priemerom 6 mm.
- Používateľ a/alebo pacient musí hlásiť všetky závažné príhody súvisiace s pomôckou výrobcom a kompetentnému úradu členského štátu EÚ (pri kompetentnému úradu príslušného štátu, ak sa príhoda vyskytne mimo EÚ), v ktorom používateľ a/alebo pacient sídli.
- Pred použitím vykonajte test funkčnosti pomôcky (pozri kapitolu „Kontrola funkčnosti“). Chybňa pomôcka sa nesmie použiť.
- Pomôcka slúži na dočasné zaistenie priechodnosti dýchacích ciest. Hned, ako je to možné, nahraďte ju trvalým zaistením priechodnosti dýchacích ciest. Maximálna doba používania: 4 hodiny.
- Manžetu tubusu nepoškoďte predmetmi s ostrými hranami.
- Nepretržite sledujte ventiláciu pomocou štandardných techník alebo sledujte pohyby pri dýchaní.
- Na pomôcku sa nesmú vykonať žiadne zmeny.
- Tubus a predĺžovacia hadica sú vhodné na privádzanie kyslíka a vzduchu.
- Priložená predĺžovacia hadica nie je vhodná na strojovú ventiláciu.
- Inflačnú linku tubusu nelámite.
- Skalpel, injekčný katéter a tubus zavedte vynaložením primejnej sily.
- Bezpečnostný mechanizmus skalpela uzamknite za účelom likvidácie až po použití.
- Pomôcka nie je vhodná na použitie pri MRT.
- Pomôcka je určená na jednorazové použitie a nesmie sa opakovane používať ani spracovať. Opakoványm spracovaním sa naruší funkčnosť pomôcky. Pri opakovacom použití hrozí riziko infekcie.
- Pomôcka je sterilná (etylénoxid).
- Bezprostredne pred použitím vizuálne skontrolujte systém sterilnej bariéry z hľadiska poškodenia jeho celistvosti.



STERILE EO



- V prípade poškodeného obalu alebo po uplynutí dátumu expirácie sa pomôcka nesmie používať.

KONTROLA FUNKČNOSŤI

- Skontrolujte, či pomôcka nie je poškodená a či neobsahuje voľné častice.
- Manžetu zavzdušnite pomocou strieakačky (b) a skontrolujte, či je tesná. Chybňa pomôcky sa musí zlikvidovať (pozri časť „Likvidácia“).
- Pomocou strieakačky úplne odvzdušnite manžetu.

POUŽITIE

- Zahnite hlavu pacienta.
- Strieakačku, ktorá slúži ako rukoväť a na kontrolu polohy, nasadte na injekčný katéter (f).
- ① ► Lokalizujte krikoidnú membránu na cieľnej priehlbine medzi štitnou chrupavkou a prstencovou chrupavkou. Toto miesto stabilizujte ukazovákom a palcom, pretože tu sa uskutočňuje punkcia.

UPOZORNENIE

Pre jednoznačnú identifikáciu krikoidnej membrány môže byť u obéznych pacientov alebo pacientov s úrazom krku potrebný rez cez kožu a mäkké tkanivo.



VÝSTRAHA

Ked' je injekčný katéter v trachei, ihla sa v žiadnom prípade nesmie posunúť ďalej dopredu, aby sa zabránilo perforácii zadnej steny trachy.

- Krikoidnú membránu prepichnite injekčným katérom.
- ③ ► Vykonajte kontrolu polohy. Strieakačku nasajte vzduch, aby ste lokalizovali polohu injekčného katétra. Ak je to možné, hrot ihly leží v trachei.
- Ihlu nezasúvajte ďalej do trachy.
- ④ ► Posuňte kanylu kaudálne cez ihlu, až kým lem nebude priliehať ku krku pacienta. Ihla pritom slúži ako vodiaca pomôcka a zabraňuje zalomeniu kanyly.
- Ihlu odstráňte. Ak chcete znova skontrolovať polohu, nasadte strieakačku na kanylu a nasajte vzduch.
- ⑤ ► Na kanylu nasadte vodiaci drôt (g). Každých 10 cm sa na vodiacom drôte nachádza značka na orientáciu.
- ⑥ ► Vodiaci drôt zasuňte až po druhú značku.
- ⑦ ► Odstráňte pomôcku na zavádzanie vodiaceho drôtu. Vodiaci drôt pritom držte pevne a nevyťahujte ho z kanyly.
- ⑧ ► Vodiaci drôt držte pevne a odstráňte kanylu.
- ⑨ ► Skalpelom (a) urobte približne 5 mm horizontálny rez napravo aj napäto od vodiaceho drôtu.
- ⑩ ► Pomocou predmontovaného dilatátora zavedte cez vodiaci drôt tubus (c) do trachy.
- ⑪ ► Lem musí priliehať na krku pacienta. Počas tohto procesu držte vodiaci drôt pevne na proximálnom konci.
- Ak si to anatomia pacienta vyžaduje, musí sa tubus po otvorení lemu zaviesť hlbšie do trachy. Následne pevne utiahnite maticu lemu, aby sa zabránilo axiálnemu posunutiu tubusu.
- Odstráňte vodiaci drôt z tubusu.
- Manžetu pomocou strieakačky zavzdušnite na čo najnižší možný tlak potrebný na utesnenie priedušnice trachy a pravidelne ju kontrolujte.
- Ak chcete znova skontrolovať polohu, nasadte strieakačku na dilatátor a nasajte vzduch.
- ⑫ ► Odblokovajte a vyberte dilatátor. Poziciu tubusu pritom nemeňte.

POZOR

Vyhnete sa nadmernému otáčaniu a ľahaniu. Predchádzajte náhodnému odpojeniu alebo zalomeniu umiestneného tubusu.

- Tubus pripojte k ventilačnému systému.

Pri manuálnych ventilačných systémoch príp. použite priložený predlžovací hadičku (e).

V prípade strojovej ventilácie zabezpečte vhodné odťahenie tahu.
► Pacienta ventilujte. Vhodnými metódami pravidelne kontrolujte správne umiestnenie a úspešnú ventiláciu.

► Vedte fixačnú pásku (d) okolo súje pacienta a pevne ju spojte s lemom.

► Skontrolujte bezpečné upevnenie tubusu.

Cez konektor predlžovacej hadice je možné odsávanie z trachey pomocou odsávacieho katétra veľkosti \leq 16 Fr.

► Pred extubáciou tubusu úplne odvzdušnite manžetu pomocou strieakačky.

Tubus je rádiologicky viditeľný.

ZIVOTNOSŤ

Životnosť pomôcky je 5 rokov od dátumu výroby.

Dátum expirácie: pozri na štítku pomôcky.

SKLADOVACIE A PREPRAVNÉ PODMIENKY



POZOR

- Chráňte pred teplom a skladujte v suchu.
- Chráňte pred snečným žiareniom a svetelnými zdrojmi.
- Skladujte a prepravujte v pôvodnom balení.

LIKVIDÁCIA



POZOR

- Pomôcka môže byť kontaminovaná potenciálne infekčnými látkami ľudského pôvodu.
- Nebezpečenstvo poranenia, špička ihly a skalpel sú ostré.

Použitá alebo chybána pomôcka sa musí zlikvidovať v súlade s aplikovateľnými národnými a medzinárodnými smernicami.

HMETNOSŤ

REF	30-08-227-1
Hmotnosť (vrát. balenia)	250 g
Jednotkové množstvo v balení	1

Slovenčina

PREDVIDENA UPORABA

Komplet za perkutano koniotoromijo se uporablja za zagotovitev dihalne poti v primeru obstrukcije zgornjih dihal oz. kot ukrep ultima ratio, če so bili izvedeni vsi drugi poskusi za vzpostavitev predihavanja pacienta. Surgicrīc III se lahko uporablja z baloni za predihavanje ali drugimi standardnimi sistemi za predihavanje.

Klinična uporaba: predihavanje pacienta

Ciljna skupina pacientov: odrasli

Kraj uporabe: klinika in nujna medicinska pomoč, vklj. z uporabo v vojski

INDIKACIJE

- Dostop do dihalnih poti v nujnem primeru prek krikoidne membrane. Življensko ogrožajoč nujen dihalni primer, pri katerem predihavanja ni mogoče vzpostaviti na drug način.

Druge indikacije niso znane.

KONTRAINDIKACIJE

Ni znanih.

VARNOSTNI NAPOTKI



- Pred uporabo izdelka natančno preberite navodila za uporabo in jih upoštevajte ter shranite poleg izdelka.
- Izdelek sme uporabljati le zdravnik ali pooblaščeno in usposobljeno medicinsko osebje, ki dobro pozna delo s tem izdelkom.
- Izdelka ne uporabljajte pri osebah, ki ne spadajo v ciljno skupino pacientov.
- Izdelek uporablja le pri pacientih, pri katerih je primerna uporaba tubusa za koniotoromijo z notranjim premerom 6 mm.
- Uporabnik in/ali pacient morata o vseh resnih zapletih, ki nastopijo v povezavi s tem izdelkom, obvestiti proizvajalca in pristojni organ v ustreznih državah članici EU (oz. pristojni organ v zadevnih državah, če se je dogodek zgolj zunaj EU), kjer ima uporabnik sedež in/ali pacient prebivališče.
- Pred uporabo preverite delovanje izdelka (glejte poglavje »Pre-skus delovanja«). Poškodovanega izdelka na smetě uporabit.
- Izdelek je namenjen za začasno zagotovitev dihalne poti. Tako ko je to mogoče, je izdelek treba nadomestiti s trajno zagotovitvijo dihalne poti. Najdaljše trajanje uporabe: 4 ure.
- Manšete tubusa ne poškodujte z ostrimi predmeti.
- Stalno spremljajte predihavanje s standardnimi tehnikami ali opazovanjem dihalnih gibov.
- Izdelka ni dovoljeno spreminjati.
- Tubus in cevni podaljšek sta primerna za dovajanje kisika in zraka.
- Priloženi cevni podaljšek ni primeren za strojno predihavanje.
- Polnilne cevke tubusa ne stisnite.
- Skalpel, injekcijski kateter in tubus uporabljajte z ustrezno silo.
- Varnostni mehanizem skalpel zaklenite šele po uporabi za namene odlaganja med odpadke.
- Izdelek ni primeren za uporabo z magnetnoresonančno tomografijo (MRT).
- Izdelek je namenjen za enkratno uporabo in ga ni dovoljeno ponovno uporabiti in/ali reprocesirati. Reprocesiranje škodljivo vpliva na delovanje izdelka. Ponovna uporaba prinaša tveganje za okužbo.
- Izdelek je sterilen (etilenoksid).
- Tik pred uporabo vizualno preglejte sistem sterilne pregrade in potrdite njegovo neoporečnost.
- Izdelka ni dovoljeno uporabljati, če je embalaža poškodovanata ali če je izdelok potekel rok uporabnosti.



PRESKUS DELOVANJA

- ▶ Preverite, ali je izdelek morda poškodovan in so na njem nepritrjeni delci.
- ▶ Manšeto z brizgo (b) napolnite z zrakom in preverite tesnjenje.
Izdelek z napako je treba zavreči (glejte poglavje »Odlaganje med odpadke«).
- ▶ Manšeto popolnoma izpraznite z brizgo.

UPORABA

- ▶ Glavo pacienta nagnite nazaj.
- ▶ Brizgo, ki služi kot ročaj in za nadzor položaja, namestite na injekcijski kateter (f).
1 Določite položaj krikoidne membrane na zaznavni vdolbini med tiroindom in krikoidnim hrustancem. To mesto stabilizirajte s kazalem in palcem, saj se na tem mestu izvede punkcija.

NAPOTEK

Za jasno identifikacijo krikoidne membrane pri debelejših pacientih ali pacientih s poškodbo vratu bo morda potreben rez skozi kožo in mehko tkivo.

- 2** **OPOZORILO**
Ko je injekcijski kateter v sapniku, igle nikakor ne smete potisniti naprej, da ne bi prišlo do perforacije zadnje stene sapnika.
 - ▶ Krikoidno membrano punktirajte z injekcijskim katetrom.
 - ▶ Preverite položaj. Z brizgo aspirirajte zrak, da določite položaj injekcijskega katetra. Če je to mogoče, konica igle leži v sapniku.
 - ▶ Igle ne potisnite globlje v sapnik.
- 3** Kanilo potisnite kavdalno čez iglo, dokler prirobnica ne leži na vratu pacienta. Igra služi kot vodilno in preprečuje zvijanje kanile.
- 4** Odstranite iglo. Če morate znova preveriti položaj, brizgo namestite na kanilo in aspirirajte zrak.
- 5** Na kanilo namestite vodilno žico (g). Na vodilni žici je vsakih 10 cm orientacijska oznaka.
- 6** Vodilno žico vstavite do druge oznake.
- 7** Odstranite pripomoček za vstavljanje vodilne žice. Vodilno žico trdno držite in je ne izvlecite iz kanile.
- 8** Držite vodilno žico na mestu in odstranite kanilo.
- 9** S skalpelom (a) naredite vodoraven rez približno 5 mm desno in levo od vodilne žice.
- 10** Tubus (c) s pomočjo prednameščenega dilatatorja preko vodilne žice vstavite v sapnik.
- 11** Prirobnica mora biti poravnana z bolnikovim vratom. Pri tem na proksimalnem koncu držite vodilno žico na mestu.
Če tako zahteva anatomija pacienta, je treba tubus po odprtju prirobnice vstaviti globlje v sapnik. Na koncu privijte matico prirobnice, da preprečite aksialni zdrs tubusa.
- ▶ Vodilno žico odstranite iz tubusa.
- ▶ Manšeto z brizgo napolnite na najmanjši tlak, ki je potreben za tesnjenje sapnika, in tesnjenje redno preverjajte.
- ▶ Če je treba položaj znova preveriti, brizgo namestite na dilatator in aspirirajte zrak.
- 12** Odklenite in odstranite dilatator. Pri tem ne spremenite položaja tubusa.

POZOR

Pazite, da izdelka ne vrtite ali vlečete preveč. Pazite, da ne pride do nenamernega odklopa ali stisnjena nameščenega tubusa.

- ▶ Tubus priključite na sistem za predihavanje.
Pri ročnih sistemih za predihavanje po potrebi uporabite priloženi cevni podaljšek (e).
Pri strojnem predihavanju poskrbite za ustrezno razbremenitev napetosti.
- ▶ Predihavajte pacienta. Z ustrezno metodo redno preverjajte pravilen položaj in uspešno predihavanje.
- ▶ Ovratni trak (d) speljite okrog vratu pacienta in ga trdno povežite s prirobnico.

▶ Preverite, ali je tubus dobro nameščen.

Prek priključka podaljška je možno sesanje sapnika s sesalnim katetrom ≤ 16 Fr.

▶ Preden tubus ekstubirate, z brizgo popolnoma izpraznite manšeto. Tubus je rentgensko viden.

ŽIVLJENJSKA DOBA

Življenska doba izdelka je 5 let od izdelave.
Uporabno do: glejte etiketo izdelka.

POGOJI ZA SHRANJEVANJE IN PREVOZ



POZOR

- Zaščitite pred vročino in hranite na suhem.
- Ne izpostavljajte sončni svetlobi in virom svetlobe.
- Hranite in prenašajte v originalni embalaži.

ODLAGANJE MED ODPADKE



POZOR

- Izdelek se lahko kontaminira s potencialno kužnimi snovmi človeškega izvora.
- Nevaren poškodbe: Konica igle in skalpel sta ostra.

Rabiljen ali poškodovan izdelek je treba zavreči v skladu z veljavnimi nacionalnimi in mednarodnimi predpisi.

MASA

REF	30-08-227-1
Masa (vklj. z embalažo)	250 g
Enota pakiranja	1

Svenska

AVSEDD ANVÄNDNING

Perkutant koniotomiset för att säkra fria andningsvägar vid obstruktion i de övre luftvägarna eller som sista utväg om alla andra försök att ventilera patienten har misslyckats. Sarcicr III kan användas med andningsballong eller andra vanliga ventileringssystem.

Klinisk nyttja: Ventilering av patient.

Patientmålgrupp: Vuxna

Användningsplats: Kliniskt och prekliniskt, inkl. militär användning.

INDIKATIONER

- Akut åtkomst till luftvägarna genom membrana krikothyroidea. Vid livshotande andnöd som inte kan åtgärdas på annat sätt.

Inga andra kända indikationer.

KONTRAINDIKATIONER

Inga kända.

SÄKERHETSANVISNINGAR



- Före användning av produkten ska du läsa bruksanvisningen noggrant, följ den och förvara den i närlheten av produkten.
- Produkten får endast användas av läkare eller auktoriserad personal med medicinsk utbildning och som har tillräckliga kunskaper om hur man hanterar produkten.
- Använd inte produkten till annat än den avsedda patientmålgruppen.
- Produkten får endast användas till patienter om tuben på 6 mm är lämplig för koniotomi.
- Alla allvarliga händelser som inträffar i samband med användning av produkten måste anmälas av användaren och/eller patienten till tillverkaren och den ansvariga myndigheten i EU-medlemsstaten (eller vid händelser utanför EU den ansvariga myndigheten i det aktuella landet) där användaren och/eller patienten är bosatt.
- Kontrollera före användning att produkten fungerar korrekt (se kapitlet "Funktionskontroll"). En defekt produkt får inte användas.
- Produkten är avsedd att tillfälligt säkerställa fri luftväg. Den måste, så snart det är möjligt, ersättas med ett alternativ för att varaktigt säkerställa fri luftväg. Maximal tid för användning: 4 timmar.
- Kuffen på tuben får inte skadas av vassa föremål.
- Övervaka andningen konstant med standardmetoder eller observation av andningsrörelserna.
- Produkten får inte förändras på något sätt.
- Syrgas (oxygen) och luft kan ledas genom tuben och förlängningsslängen.
- Den medföljande förlängningsslängen är inte avsedd för mekanisk ventilaring.
- Tubens luftslang får inte knikas.
- Skalpell, injektionskateter och tub ska användas med lämplig kraft.
- Läs skalpells säkerhetsmekanism först efter användningen inför kasseringen.
- Produkten är inte MR-kompatibel.
- Produkten är avsedd för engångsbruk och får inte återanvändas och/eller reprocesseras. Produktens funktion försäkras av reprocessing. Återanvändning medför risk för infektioner.
- Produkten är steriliseras (etylénoxid).
- Kontrollera före användning att sterilbarriärsystemet är oskadat.
- Använd inte produkten om förpackningen är skadad eller utgångsdatum har passerats.



FUNKTIONSKONTROLL

- Kontrollera att produkten är oskadad och fri från lösa partiklar.
- Använd sprutan (b) till att fylla kuffen med luft, och kontrollera att kuffen är tät.

En felaktig produkt måste kasseras (se avsnittet "Kassering").

- Töm kuffen helt med hjälp av sprutan.

ANVÄNDNING

- Sträck upp patientens huvud.

- Sätt sprutan som används som handtag och till kontroll av placeringen på injektionskatetern (f).

- 1 ► Lokalisera membrana krikothyroidea vid den kännbara sänkan mellan sköld- och krikoidbrosket. Stabilisera stället med tumme och pekfinger för punktion.

OBS!

Hos överviktiga eller patienter med halstrauma kan ett snitt genom hud och mjukdelar vara nödvändigt för att entydigt identifiera membrana krikothyroidea.



VARNING

Så snart som injektionskatetern befinner sig i luftstruppen får kanylen under några omständigheter skjutas fram längre, för att undvika perforering av luftstrupens bakre vägg.

- Punktera membrana krikothyroidea med injektionskatetern.

- 3 ► Kontrollera placeringen. Aspirera luft med sprutan för att lokalisera injektionskatetern. Om det går, befinner sig näfspetsen i luftstruppen.

- Skjut inte in kanylen längre i luftstruppen.

- 4 ► Skjut fram kanylen i kaudal riktning tills flänsen ligger an mot patientens hals. Nälen fungerar då som ledskena och skyddar kanylen från att brytas.

- Dra bort nälen. Kontrollera eventuellt läget igen genom att sätta en spruta på kanylen och aspirera luft.

- 5 ► Sätt styrråden (g) på kanylen. Som orienteringshjälp har styrråden markeringar med 10 centimeters mellanrum.

- Skjut in styrråden till den andra markeringen.

- 6 ► Ta bort styrrådens införingshjälpmedel. Håll då fast styrråden och dra inte ur den ur kanylen.

- Håll fast styrråden och ta bort kanylen.

- 7 ► Lägg ett horisontellt snitt med skalpellen (a) till höger och till vänster om styrråden, vardera snittet horisontellt ungefär 5 mm.

- 10 ► För in tuben (c) över styrråden i luftstruppen med hjälp av den förmonterade dilatatorn.

- Flänsen ska ligga i nivå med patientens hals. Håll i styrråden i den proximala änden under den här manövern.

- Om det är nödvändigt på grund av patientens anatomi måste tuben föras in djupare i luftstruppen när flänsen öppnats. Dra sedan åt flänsens mutter för att förhindra att tuben glider axialt.

- Ta bort styrråden ur tuben.

- Använd sprutan till att fylla kuffen med luft. Välj lägsta möjliga tryck som behövs för att åstadkomma tätning mot trakea och kontrollera regelbundet.

- Kontrollera eventuellt läget igen genom att sätta en spruta på dilatatorn och aspirera luft.

- 12 ► Lås upp dilatatorn och ta bort den. Se till att tubens läge inte ändras.

FÖRSIKTIGHET

Undvik kraftiga rotationsrörelser och dragning. Se till att den införda tuben inte lossnar eller viks av misstag.

- Koppla tuben till ett ventileringsystem. Till manuella ventileringssystem ska vid behov den medföljande förlängningsslängen (e) användas.

Vid mekanisk ventilaring är det viktigt att se till att det finns en lämplig dragavlastning.

- Ventilera patienten. Kontrollera regelbundet med lämplig metod att placeringen är korrekt och ventilaringen effektiv.

- ▶ Lägg nackbandet (d) om patientens nacke och fåst bandet i flänsen.
- ▶ Kontrollera att tuben sitter fast ordentligt.
- Kopplingen på förlängningsslangen möjliggör trakeal sugning med en sugkaterter \leq 16 Fr:
- ▶ Före extubering ska kuffen tömmas helt med en spruta.
- Tuben är synlig på röntgenbilder.

LIVSLÄNGD

Produktens livslängd är 5 år från tillverkningsdatum.

Utgångsdatum: se produktetiketten.

FÖRVARING OCH TRANSPORT



FÖRSIKTIGHET

- Förvaras torrt och skyddat mot höga temperaturer.
- Förvaras skyddat mot solljus och ljuskällor.
- Förvaras och transportereras i originalförpackningen.

KASSERING



FÖRSIKTIGHET

- Produkten kan vara kontaminerad med potentiellt smittsamma ämnen av mänskligt ursprung.
- Skaderisk, nälspetsen och skalpellens är vassa.

En förbrukad eller felaktig produkt måste kasseras enligt tillämpliga nationella och internationella lagbestämmelser.

VIKT

REF	30-08-227-1
Vikt (inkl. förpackning)	250 g
Förpackningsenhet	1

Türkçe

KULLANIM AMACI

Üst solunum yollarının tıkanması durumunda solunum yollarını güvence altına almayı yarayan ya da solunumu sağlamaya yönelik tüm girişimlerin başarısız kaldığı hastalarda son çare olarak kullanılan perkütan konyotomi seti. Surgicric III solunum torbaları veya diğer standart solunum sistemleriyle birlikte kullanılabilir.

Klinik fayda: Hastanın solunumu.

Hedef hasta grubu: Yetişkinler

Kullanım yeri: Klinik ve klinik öncesi (askeri kullanım dahil).

ENDİKASYONLAR

- Acil durumlarda krikoid membrandan solunum yolu girişü. Hayati tehlike oluşturan, başka yollarla kontrol altında alınamayan solunum güçlüğü.

Bilinen başka bir endikasyon yoktur.

KONTRENDİKASYONLAR

Bilinen bir kontrendikasyon yoktur.

GÜVENLİK NOTLARI



- Ürünü kullanmadan önce kullanım kılavuzunu dikkatle okuyun, talimatlara uygun ve kılavuzu ürünün yanında saklayın.
- Ürün yalnızca bir doktor tarafından veya ürünün kullanımı konusunda yeterli bilgiye sahip yetkili ve eğitimi tıbbi personel tarafından kullanılabilir.
- Ürünü hedef hasta grubu dışında kullanmayın.
- Ürünün sadece 6 mm iç çaplı tüpün koniotomi için uygun olduğu hastalarda kullanın.
- Kullanıcı ve/veya hasta, kullanıcı ve/veya hastanın ikametinin bulunduğu yerde, ürünle ilgili olarak meydana gelen advers olayları üreticiye ve AB Üye Devletinin yetkili makamına (veya AB'da bir olay meydana geldiğinde ilgili ülkenin yetkili makamına) bildirmelidir.
- Kullanmadan önce ürünü bir fonksiyon kontrolü yapın (bkz. Bölüm "Fonksiyon kontrolü"). Kusurlu ürünler kullanılmamalıdır.
- Ürün solunum yollarını geçici olarak güvence altına alma amaçlıdır. Mümkün olan en kısa sürede kalıcı bir solunum yolu güvence sistemiyle değiştirilmelidir. Maksimum uygulama süresi: 4 saat.
- Keskin kenarlı nesnelerin tüp kafina hasar vermemesini sağlayın.
- Standart tekniklerle ya da solunum hareketlerini gözlemleyerek solunumu sürekli denetleyin.
- Ürün üzerinde hiçbir değişiklik yapılamaz.
- Tüp ve uzatma hortumu oksijen ve havayı iletmek için uyundur.
- Ürünle birlikte verilen uzatma hortumu makineyle ventilasyon için uygun değildir.
- Tüpün hava besleme hortumunu bükmeyin.
- Bısturi, enjeksiyon kateteri ve tüpü uygun derecede kuvvet uygulayarak kullanın.
- Bısturinin emniyet mekanizmasını sadece kullanım bittikten sonra imha için kilitleyin.
- Ürün MR için uygun değildir.



- Ürün tek kullanımlıktır ve tekrar kullanılmamalı ve/veya yeniden işlenmemelidir. Ürünün yeniden işlemeye tabi tutulması fonksiyonunu olumsuz etkiler. Tekrar kullanılması enfeksiyon tehlikesini beraberinde getirir.
- Ürün sterilid (etilen oksit).
- Kullanımdan hemen önce steril bariyer sisteminde herhangi bir bütünlük bozulması olup olmadığını görsel olarak kontrol edin.



- Ambalajın hasarlı veya son kullanım tarihinin aşılmış olduğu durumlarda ürün kullanılmamalıdır.

FONKSİYON KONTROLÜ

- Üründe hasar veya gevşek parçacık olup olmadığını kontrol edin.
 - Kafin içine enjektörle (b) hava verin ve sızdırmazlığını kontrol edin.
- Kusurlu bir ürün mutlaka imha edilmelidir (bkz. Bölüm "İmha").
- Kafın havasını enjektörle tümüyle boşaltın.

UYGULAMA

- Hastanın kafasını arkaya doğru gerin.
- Tutmak ve pozisyon kontrolü görevi gören enjektör enjeksiyon kateterine (f) yerleştirin.
- 1 ► Tiroid kükrediği ile krikoid kükrediği arasındaki hissedilir çukurda krikoid membranı lokalize edin. Buradan ponksiyon uygulanacağından, bu yeri işaret parmağı ve başparmakla stabilize edin.

NOT

Aşırı şışmanlık halinde ya da boyun travmaları geçiren hastalarda krikoid membranı kesin olarak tespit edebilmek için cilt ve yumuşak dokuya kesi uygulanması gerekebilir.

2 UYARI

Enjeksiyon kateteri trakea içine yerleştirildiğinde trakea arkası duvarının delinmesini önlemek için iğne kesinlikle daha ileri sürülmemelidir.

- Krikoid membrana enjeksiyon kateterileyi ponksiyon uygulayın.
- 3 ► Pozisyonu kontrol edin. Enjeksiyon kateterini lokalize etmek için enjektörle hava aspire edin. Bu işlem başarılı olduğunda iğnenin ucu trakea içinde bulunmaktadır.
- İğneyi daha fazla trakeaya iletmemeyin.
- 4 ► Flans hastanın boynuna yerleşinceye kadar kanülü iğne üzerinden kaudal yönde iletirken. Bu sırada iğne bir kılavuz ray görevi görür ve kanülün bükülmesini önerir.
- İğneyi çıkarın. Gerekirse pozisyonu tekrar kontrol etmek için kanüle enjektör takın ve hava aspire edin.
- 5 ► Kılavuz teli (g) kanülün üzerine yerleştirin. Oryantasyon amacıyla kılavuz tel üzerinde her 10 cm'de bir işaret bulunmaktadır.
- 6 ► Kılavuz teli ikinci işaretre kadar iletirken.
- 7 ► Kılavuz telin yerleştirme yardımcı elemanını çıkarın. Bu sırada kılavuz teli tutun ve kanülden dışarı çıkarın.
- 8 ► Kılavuz teli tutun ve kanülü çıkarın.
- 9 ► Bisturiyle (a) kılavuz telin sağına ve soluna yaklaşık 5 mm'lik birer yatak kesi uygulayın.
- 10 ► Tüpü (c) ön montajlı dilatör yardımıyla kılavuz tel üzerinden trakeaya yerleştirin.
- 11 ► Flanş hastanın boynuna düz şekilde yerleşmelidir. Bu işlem boyunca kılavuz teli proksimal ucundan tutun.
- Hastanın anatomik yapısını gerektirdiğinde, tüp flanş aşıldıktan sonra trakeanın daha derinine sürülmelidir. Ardından tüpün aksiyal yönde kaymasını önlemek için flanşın somunu sıkın.
- Kılavuz teli tüpten çıkarın.
- Kafa enjektörle, trakeanın sızdırılması için gerekli olan en düşük basınçla hava verin ve düzenli aralıklarla kontrol edin.
- Gerekirse pozisyonu tekrar kontrol etmek için dilatöre enjektör takın ve hava aspire edin.
- 12 ► Dilatörü açın ve çıkarın. Bunu yaparken tüpün konumunu değiştirmeyin.

3 DİKKAT

Aşırı rotasyon ve çekme hareketlerinden kaçının. Yerleştirilen tüpün yanlışlıkla bükülmesine veya bağlantısının ayrılmamasına izin vermeyin.

- Tüpü bir ventilasyon sistemine bağlayın.

Manuel ventilasyon sistemlerinde gerekirse ürünle birlikte verilen uzatma hortumunu (e) kullanın.

Makineyle ventilasyonda ise uygun bir gerinim önleyici kullanın.

- Hastaya ventilasyon uygulayın. Ventilasyonu başarısını uygun bir yöntemle aralıklarla kontrol edin.
- Boyun bandını (d) hastanın ensesi altında geçirin ve flanşa sıkıcı bağlayın.
- Tüpün sağlam şekilde yerine oturduğunu kontrol edin. Uzatma hortumunu konnektörü üzerinden ≤ 16 Fr aspirasyon kateteryile trakeal aspirasyon uygulanabilir.
- Kaf, ekstübasyondan önce bir enjektör yardımıyla tümüyle boşaltılmalıdır.

Tüp röntgende görürlür.

KULLANIM ÖMRÜ

Ürünün kullanım ömrü üretilmenin sonra 5 yıldır.

Son kullanma tarihi: Ürün etiketine bakın.

SAKLAMA VE TAŞIMA KOŞULLARI



DİKKAT

- Isya karşı koruyun ve kuru bir yerde saklayın.
- Güneş ışığına ve ışık kaynaklarına karşı koruyun.
- Orijinal ambalajında saklayın ve taşıyın.

İMHA



DİKKAT

- Ürün, insan kaynaklı potansiyel olarak bulaşıcı maddelerle kontamine olabilir.
- Yaralanma tehlikesi; iğnenin ucu ve bisturi keskindir.

Kullanılmış veya kusurlu ürünler yürürlükteki ulusal ve uluslararası düzenlemelere uygun şekilde imha edilmelidir.

AĞIRLIK

REF	30-08-227-1
Ağırlık (ambalaj dahil)	250 g
Ürün adedi	1

SYMBOL DESCRIPTION

	<p>DE - Medizinprodukt EN - Medical Device BG - Медицинско изделие CS - Zdravotnický prostředek DA - Medicinsk udstyr EL - Ιατροτεχνολογικό προϊόν ES - Producto sanitario ET - Meditsiiniseade FI - Lääkinäillinen laite</p>	<p>FR - Dispositif médical HR - Medicinski proizvod HU - Orvostechnikai eszköz IT - Dispositivo medico LT - Medicinos priemonė LV - Medicīniska ierīce NL - Medisch hulpmiddel NO - Medisinsk utstyr PL - Wyrób medyczny</p>	<p>PT - Dispositivo médico RO - Dispozitiv medical RU - Медицинское изделие SK - Zdravotnícka pomôcka SL - Medicinski pripomoček SV - Medicinteknisk produkt TR - Tibbi cihaz</p>
	<p>DE - Hersteller EN - Manufacturer BG - Производител CS - Výrobce DA - Producent EL - Κατασκευαστής ES - Fabricante ET - Tootja FI - Valmistaja</p>	<p>FR - Fabricant HR - Proizvođač HU - Gyártó IT - Fabbricante LT - Gamintojas LV - Ražotājs NL - Fabrikant NO - Produsent PL - Prodcent</p>	<p>PT - Fabricante RO - Producător RU - Производитель SK - Výrobca SL - Proizvajalec SV - Tillverkare TR - Üretici</p>
	<p>DE - Herstellungsdatum EN - Date of manufacture BG - Дата на производство CS - Datum výroby DA - Fremstillingsdato EL - Ημερομηνία κατασκευής ES - Fecha de fabricación ET - Tootmise kuupäev FI - Valmistuspäivä</p>	<p>FR - Date de fabrication HR - Datum proizvodnje HU - Gyártási időpont IT - Data di fabbricazione LT - Pagaminimo data LV - Izgatavošanas datums NL - Productiedatum NO - Produktjonsdato PL - Data produkcji</p>	<p>PT - Data de fabrico RO - Data fabricației RU - Дата изготовления SK - Dátum výroby SL - Datum izdelave SV - Tillverkningsdatum TR - Üretim tarihi</p>
	<p>DE - Verwendbar bis EN - Use-by date BG - Да се използва преди CS - Datum expirace DA - Kan anvendes indtil EL - Ημερομηνία λήξης ES - Fecha de caducidad ET - Kõlbliku kuni FI - Viimeinen käyttöpäivämäärä</p>	<p>FR - À utiliser jusqu'au HR - Uporabiti do HU - Lejáratí dátum IT - Data di scadenza LT - Naudotin iki LV - Izljetot līdz NL - Te gebruiken tot NO - Utloppsdato PL - Data ważności</p>	<p>PT - Válido até RO - A se utiliza până la RU - Использовать до SK - Použíťné do SL - Rok uporabnosti SV - Utgångsdatum TR - Son kullanma tarihi</p>
	<p>DE - Artikelnummer EN - Catalogue number BG - Каталожен номер CS - Číslo výroby DA - Artikelnrumer EL - Αριθμός προϊόντος ES - Número de artículo ET - Artikli number FI - Tuotenumero</p>	<p>FR - Numéro d'article HR - Broj artikla HU - Cikkszám IT - Numero articolo LT - Gaminio numeris LV - Artikula numurs NL - Artikelnummer NO - Artikkelenummer PL - Numer artykułu</p>	<p>PT - N.º do artigo RO - Număr articol RU - Каталожный номер SK - Číslo výroby SL - Številka izdelka SV - Artikelnummer TR - Ürün numarası</p>
	<p>DE - Charge EN - Batch code BG - Партиден код CS - Číslo řárže DA - Batchkode EL - Κωδικός παρτίδας ES - Código de lote ET - Partii kood FI - Erätunnus</p>	<p>FR - Numéro de lot HR - Kod serije HU - Tételekód IT - Numero di lotto LT - Partijos numeris LV - Partijas kods NL - Batchcode NO - Batchnummer PL - Kod parti</p>	<p>PT - Código do lote RO - Cod lot RU - Код партии SK - Kód řárže SL - Koda serije SV - Batchkod TR - Parti kodu</p>
	<p>DE - Gebrauchsanweisung beachten EN - Consult instructions for use BG - Наравете справка с инструкциите за употреба CS - Řídte se návodem k použití DA - Overhold brugsanvisningen EL - Τηρέτε τις διηγές χρήσης ES - Véanse las instrucciones de uso ET - Järgige kasutamisjuhist FI - Noudata käytöohjeita</p>	<p>FR - Respecter le manuel d'utilisation HR - Slijediti upute za uporabu HU - Kövessse a használati útmutást IT - Rispettare le istruzioni per l'uso LT - Laikykitės naudojimo instrukcijos LV - Ilevrot lietošanas instrukciju NL - Gebruiksaanwijzing opvolgen NO - Følg bruksanvisningen PL - Przestrzegać instrukcji użycia</p>	<p>PT - Cumprar as instruções de utilização RO - Respectați instrucțiunile de utilizare RU - Соблюдать инструкцию по применению SK - Prečítajte si návod na použitie SL - Upoštevajte navodila za uporabo SV - Läs bruksanvisningen TR - Kullanım kılavuzunu dikkate alın</p>



DE - Achtung
 EN - Caution
BG - Внимание
 CS - Pozor
 DA - OBS
EL - Προσοχή
 ES - Atención
 ET - Tähelepanu
 FI - Huomautus

FR - Attention
 HR - Oprez
HU - Figyelem
 IT - Attenzione
 LT - Dėmesio
 LV - Uzmanību
 NL - Let op
 NO - OBS
 PL - UWaga

PT - Atenção
 RO - Atenție
RU - Внимание
 SK - Upozornenie
 SL - Pozor
 SV - Observera
 TR - Dikkat

STERILE

DE - Sterilisiert mit Ethylenoxid
 EN - Sterilized using ethylene oxide
BG - Стерилизирано с етиленов оксид
 CS - Sterilizováno ethylenoxidem
 DA - Steriliseret med ethylenoxid
EL - Αποστειρωμένο με οξείδιο του αιθυλενίου
 ES - Esterilizado por óxido de etileno
 ET - Steriliseeritud etüleenoksidiga
 FI - Steriloitu etyleenioksidiilla

FR - Stérilisé à l'oxyde d'éthylène
 HR - Sterilizirano etilen oksidom
HU - Sterilizálva ethylen-dioxidál
 IT - Sterilizzato con ossido di etilene
 LT - Sterilizuotas etileno oksidu
 LV - Sterilizēts ar etilēno oksīdu
 NL - Gesteriliseerd met ethylenoxide
 NO - Sterilisert med etylenoksid
 PL - Wysterylizowano tlenkiem etylenu

PT - Esterilizado com óxido de etileno
 RO - Sterilizat cu oxid de etilenă
RU - Стерилизовано этиленоксидом
 SK - Sterilizované etylenoxidom
 SL - Sterilizirano z etilenoksidom
 SV - Steriliserad med etylenoxid
 TR - Etilen oksit ile sterilize edilmişir



DE - Einfaches Sterilbarrieresystem
 EN - Single sterile barrier system
BG - Единарна стерилна барьерна система
 CS - Jednoduchý systém sterilní bariéry
 DA - System med enkelt steril barriere
 EL - Σύστημα μονού στρειτού φραγμού
 ES - Sistema de barrera estéril única
 ET - Ühekordne sterilne kaitsemeetod
 FI - Yksinkertainen sterillist kaitsejärjestelmä

FR - Système de barrière stérile unique
 HR - Sustav jednostruké sterilné bariere
HU - Egyszeres steril határolórendszer
 IT - Sistema di barriera sterile singola
 LT - Vieno sterilus barjero sistema
 LV - Sistēma ar vienu sterilo barjeru
 NL - Toepassing van een enkelvoudige steriele bariére
 NO - Enkelt steril barrièresystem
 PL - System pojedynczej bariery sterylnej

PT - Sistema de barreira única estéril
 RO - Sistem cu barieră sterilă unică
RU - Одинарная стерильная барьерная система
 SK - Systém s jednou sterilinou bariérou
 SL - Sistem enojne sterilne pregrade
 SV - System med enkel sterilbarriär
 TR - Tekli steril bariyer sistemi



DE - Nicht wiederverwenden
 EN - Do not re-use
BG - Да не се използва повторно
 CS - Nepoužívajte opakovanie
 DA - Må ikke genbruges
EL - Μην επανεργοποιούετε
 ES - No reutilizar
 ET - Ärge taaskasutage
 FI - Ei saa käyttää uudelleen

FR - Ne pas réutiliser
 HR - Nije za višekratnu uporabu
HU - Tilos újra felhasználni
 IT - Non riutilizzare
 LT - Nenaudokite pakartotinai
 LV - Vieireizējai lietošanai
 NL - Niet opnieuw gebruiken
 NO - Må ikke gjenbrukes
 PL - Nie używać ponownie

PT - Não reutilizar
 RO - A nu se reutiliza
RU - Не использовать повторно
 SK - Nepoužívať, ak je obal poškodený.
 SL - Ni za ponovo uporabo
 SV - Får ej återanvändas
 TR - Tekrar kullanmayın



DE - Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden.
 EN - Do not use if package is damaged.
BG - Да не се използва при повредена опаковка.
 CS - Nepoužívajte, je-li obal poškozený.
 DA - Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget.
EL - Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά.
 ES - No utilizar si el envase está dañado.
 ET - Kahjustatud pakendi korral ärge kasutage.
 FI - Älä käytä, jos pakkaus on vahingoittunut

FR - Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.
 HR - Ne rabiti ako je ambalaža oštećena.
HU - Amennyiben a csomagolás sérült, ne használja.
 IT - Non utilizzare se la confezione è danneggiata.
 LT - Nenaudokite, jei pažeista pakuotė.
 LV - Nelietot, ja bojāts iepakojums.
 NL - Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd is.
 NO - Skal ikke brukes hvis impakningen er skadet.
 PL - Nie używać jeśli opakowanie jest uszkodzone.

PT - Não utilizar caso a embalagem esteja danificada.
 RO - Nu utilizați produsul dacă ambalajul este deteriorat.
RU - Не использовать при повреждённой упаковке.
 SK - Nepoužívať, ak je obal poškodený.
 SL - Ne uporabite, če je ovojnina poškodovana.
 SV - Får ej användas om förpackningen är skadad.
 TR - Ambalajı hasarlı olan ürünlerini kullanmayın.



DE - Vor Sonnenlicht schützen
 EN - Keep away from sunlight
BG - Да се пази от слънчева светлина
 CS - Chráňte pred slnečným svetlom
 DA - Skal beskyttes mod sollys
EL - Διατηρέτε μακριά από το ηλιακό φως
 ES - Proteger de la luz solar
 ET - Kaitse pärkesevalguse eest
 FI - Suojaa auringonvalolta

FR - Protéger de la lumière du soleil
 HR - Zaštitići od izravne sunčeve svjetlosti
HU - Napolt védve tároláンド
 IT - Conservare al riparo dalla luce solare
 LT - Saugoti nuo Saulės spindulų
 LV - Sargāt no saules gaismas
 NL - Bescheren tegen zonlicht
 NO - Beskyttes mot sollys
 PL - Chronić przed promieniowaniem słonecznym

PT - Proteger da luz solar
 RO - A se feri de razele solare
RU - Беречь от солнечного света
 SK - Chráňte pred slnečným žiareniom
 SL - Ne izpostavljajte sončni svetlobi
 SV - Skydda mot solljus
 TR - Güneş ışığından koruyun



DE - Trocken aufbewahren
 EN - Keep dry
BG - Да се съхранява на сухо място
 CS - Uchovávejte v suchu
 DA - Opbevares tørt
EL - Φύλασσετε σε στεγνό μέρος
 ES - Guardar en lugar seco
 ET - Säilitage kuivass
 FI - Säilytettävä kuivassa

FR - Conserver au sec
 HR - Čuvati na suhom
HU - Szárazon tárolja
 IT - Conservare in luogo asciutto
 LT - Laikyti sausoje vietoje
 LV - Glabāt sausā vietā
 NL - Droog bewaren
 NO - Oppbevares tørt
 PL - Przechowywać w suchym miejscu

PT - Conservar em local seco
 RO - A se păstra uscat
RU - Хранить в сухом месте
 SK - Uchovávať v suchu
 SL - Hranite na suhem
 SV - Förvaras tørt
 TR - Kuru depolayın



DE - MR unsicher
 EN - MR Unsafe
BG - Не е безопасно в МР среда
 CS - Nebezpečné v prostředí MR
 DA - MR-unsikker
EL - Μη ασφαλές για μαγνητική τομογραφία
 ES - Peligroso para RM
 ET - Ei ole MR-kindel
 FI - Ei turvallinen magneettikuvausessa

FR - Non compatible avec l'IRM
 HR - Nije sigurna za MR
 HU - MR-környezetben nem biztonságos
 IT - Non sicuro per RM
 LT - MR nesuderinama
 LV - Nav piemērots MR
 NL - MR-onveilig
 NO - Ikke MR-sikker
 PL - Produkt niebezpieczny w środowisku MRI

PT - Não adequado para RM
 RO - Fără siguranță RM
RU - Неbezopasno для MPT
 SK - Nie je bezpečné pri použití v prostredí MR
 SL - Ni varno za MR
 SV - Inte MR-säker
 TR - MR Güvenli Değil



DE - Vorsicht: Der Verkauf oder die Verschreibung dieses Produktes durch einen Arzt unterliegt den Beschränkungen von Bundesgesetzen. Gilt nur für USA und Kanada.
 EN - Caution: Federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician. For USA and Canada only.
BG - Внимание: Продажбата или предписването на това изделие от лекар подлежи на ограничения от федерални закони. Важи само за САЩ и Канада.
 CS - Pozor: Prodej nebo předpis tohoto výrobku lékařem podléhá omezením definovaným ve spolkových zákonech. Platí pouze pro USA a Kanadu.
 DA - Forsigtig: Salg eller ordning af dette produkt af en læge er underlagt begrænsninger i den føderale lovgivning. Gælder kun for USA og Canada.
 EL - Προσοχή: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία περιορίζει την πώληση αυτής της συσκευής από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού. Ισχύει μόνο για ΗΠΑ και Καναδά.
 ES - Atención: La venta o la prescripción de este producto por un médico están sujetas a las restricciones de las leyes federales alemanas. Solo para EE. UU. y Canadá.
 ET - Ettevaatust: käsiteleva toote müük või arsti poolt väljakirjutamine on allutatud füderaalseaduse piirangutele. Kehtib ainult USA ja Kanada kohta.
 FI - Huomio: Tämän tuotteen myynti ja käyttö lääkärin määräyksestä riippuvallaan lakiain alaisista. Koskee vain Yhdysvaltoja ja Kanadaa.

FR - Attention : la vente ou la prescription de ce produit par un médecin est soumise aux restrictions de la loi fédérale. S'applique uniquement aux États-Unis et au Canada.
 HR - Pozor: Američkim saveznim zakonom prodaja ovog proizvoda dopuštena je samo liječnicima ili na liječnički recept. Vrijedi samo za SAD i Kanadu.
 HU - Figyelem: Ezen termék eladása vagy az orvos általi felírása a szövetségi törvények szabályozásai alá esik. Csak az USA-ra és Kanadára alkalmazandó.
 IT - Attenzione: la vendita o la prescrizione di questo prodotto da parte di un medico sono soggette alle limitazioni delle leggi federali. Valido solo per gli Stati Uniti e il Canada.
 LT - Atsargiai: federaliniuose įstatymuose numatyti tam tikri aprūpimai; taikomi gydytojams išrašant šį gaminį ir jį parduodant. Taikoma tik JAV ir Kanadai.
 LV - Piesardzīgi: uz šā izstrādājuma pārdošanu vai izrakstīšanu, ko veic ārsti, attiecas federālē tiesību akti. Tikai ASV un Kanādā.
 NL - Let op: op de verkoop of het voorschrijven van dit product door een arts zijn de beperkingen van (Duitse) nationale wetten van toepassing. Geldt alleen voor de VS en Canada.
 NO - Forsiktig: Kjøp eller forskrivning av dette produktet av en lege er underlagt begrensningene i tysk lovgivning. Gjelder bare for USA og Canada.
 PL - Ostrożnie: Prawo federalne dopuszcza sprzedaż tego urządzenia wyłącznie przez lekarza lub na jego zlecenie. Dotyczy tylko USA i Kanady.

PT - Cuidado: a compra ou a prescrição deste produto por um médico está sujeita a restrições da legislação federal. Apenas válido para os EUA e o Canadá.
 RO - Precauție: Vanzarea sau prescrierea acestui produs poate fi efectuată doar de către un medic, conform restricțiilor impuse de legislația federală. Valabil doar pentru SUA și Canada.
RU - Внимание: продажа или назначение данного изделия врачом ограничиваются федеральным законодательством. Относится только к США и Канаде.
 SK - Upozornenie: Predaj alebo predpisovanie produktu lekármiu je predmetom obmedzení federalných zákonov. Platí len pre USA a Kanadu.
 SL - Pozor: V skladu z zveznimimi zakoni smejeni izdelek prodajati in predpisovati samo zdravnik. Velja samo za ZDA in Kanado.
 SV - Förskiktighet: I enlighet med federal lagstiftning får denna produkt endast säljas eller förskrivas av läkare. Gäller enbart USA och Kanada.
 TR - Dikkat: Bu ürünün satışı ya da bir hekim tarafından reçeteyle yazılmış federal yasaların öngördüğü kısıtlamalar tabidir. Sadece ABD ve Kanada için geçerlidir.



DE - CE-Kennzeichnung mit Identifikationsnummer der benannten Stelle.
 EN - CE marking with identification number of the notified body.
BG - CE маркировка с идентификационен номер на нотифицирания орган.
 CS - Označení CE s identifikačním číslem oznameného subjektu.
 DA - CE-mærkning med identifikationsnummer for det bemyndigede organ.
 EL - Σήμανση CE με τον αναγνωριστικό αριθμό του κοινοποιημένου οργανού.
 ES - Marca CE con número de identificación del lugar denominado.
 ET - CE-märkis koos teavitatud asutuse identifitseerimisnumbriga.
 FI - CE-merkintä ja ilmoitetun laitoksen tunnusnumero.

FR - Marquage CE avec numéro d'identification de l'organisme notifié.
 HR - Oznaka CE s identifikacijskim brojem imenovanog tijela.
 HU - CE-jelölés a megnevezett helyen azonosítószámmal.
 IT - Marchio CE con numero di identificazione dell'ente notificato.
 LT - CE ženklinimas su notifikuotosios įstaigos identifikacinių numeriu.
 LV - CE markējums ar nosauktās vietas identifikācijas numuru.
 NL - CE-markering met identificatienummer van de aangemelde instantie.
 NO - CE-merking med kontrollorganets identifikasjonsnummer.
 PL - Oznakowanie CE z numerem identyfikacyjnym jednostki notyfikowanej.

PT - Marcação CE com número de identificação do organismo notificado.
 RO - Marcaj CE cu număr de identificare al organismului notificat.
RU - Маркировка CE с идентификационным номером нотифицированного органа.
 SK - Označenie CE s identifikačným číslom menovaného pracoviska.
 SL - Oznaka CE z identifikacijsko številko priglašenega organa.
 SV - CE-märkning med identifikationsnummer för anmält organ.
 TR - CE işaretü ve onaylanmış kurumun kimlik numarası.