



Niti-S Nagi™ Stent

Table of Contents

English	3
Français	7
Deutsch	11
Italiano	15
Español	19
Nederlands	23
Português	27
Türkçe	31
Čeština	35
Slovensky	39
Српски	43
Dansk	47
Ελληνικά	51
Lietuvių	55
Polski	59
Română	63
Svenska	67
Norsk	71
Български език	75

MRI Information



MR Conditional

The Niti-S Nagi™ Stent is MR conditional. Non-clinical testing demonstrated that the Niti-S Nagi™ Stent is MR Conditional. A patient with this device can be scanned safely, immediately after placement under the following conditions:

- Static magnetic field of 1.5-Tesla or 3-Tesla, only
- Maximum spatial gradient magnetic field of 5,000-Gauss/cm (extrapolated) or less
- Maximum MR system reported, whole body averaged specific absorption rate (SAR) of 2-W/kg for 15 minutes of scanning (i.e., per pulse sequence)
- Normal Operating Mode of operation for the MR system

MRI-Related Heating

In non-clinical testing, the Niti-S Nagi™ Stent produced the following temperature rises during MRI performed for 15-min of scanning (i.e., per pulse sequence) in 1.5-Tesla/64-MHz (Magnetom, Siemens Medical Solutions, Malvern, PA. Software Numaris/4, Version Syngo MR 2002B DHHS Active-shielded, horizontal field scanner) and 3-Tesla (3-Tesla/128-MHz, Excite, HDx, Software 14X.M5, General Electric Healthcare, Milwaukee, WI) MR systems:

	<u>1.5-Tesla</u>	<u>3-Tesla</u>
MR system reported, whole body averaged SAR	2.9-W/kg	2.9-W/kg
Calorimetry measured values, whole body averaged SAR	2.1-W/kg	2.7-W/kg
Highest temperature change	2.9°C	2.4°C
Scaled to whole body averaged SAR of 2.0-W/kg	2.0°C	1.7°C

Artifact Information

MR image quality may be compromised if the area of interest is in the exact same area or relatively close to the position of the Niti-S Nagi™ Stent. Therefore, optimization of MR imaging parameters to compensate for the presence of this device may be necessary. The maximum artifact size (i.e., as seen on the gradient echo pulse sequence) extends approximately 10-mm relative to the size and shape of this implant. The lumen could not be visualized using these pulse sequences.

Pulse Sequence	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Signal Void Size	702-mm ²	317-mm ²	883-mm ²	482-mm ²
Plane Orientation	Parallel	Perpendicular	Parallel	Perpendicular

English

User's Manual

1. Description

The Niti-S Nagi™ Stent consists of an implantable metallic stent and an introducer system.

The stent is made of Nitinol wire. It is a flexible, fine mesh tubular prosthesis which has radiopaque markers on each end and at the center.

Model Name
Niti-S Nagi™ Stent

Figure 1. Stent Model

The Stent is loaded in the introducer system and upon deployment the body of the stent imparts an outward radial force while both heads impart a horizontal inward force, allowing transmural drainage.

Niti-S Nagi™ Stent is Fully Silicone Covered and can be removed; (see Warnings).

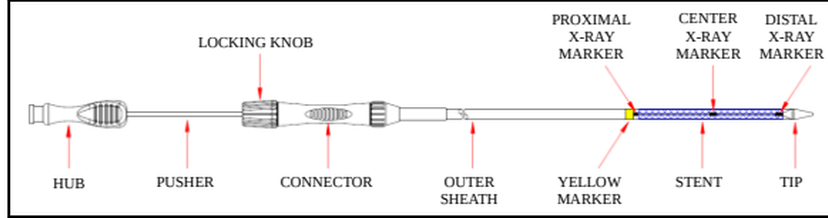


Figure 2. Introducer System (Endoscopic)

* Some products have a Y-Port

- The endoscopic introducer system has a usable length of 180cm

Endoscopic Type is recommended

- When approached endoscopically

2. Principle of Operation

The outer sheath is pulled back by immobilizing the hub in one hand, grasping the connector with the other hand, and gently sliding the connector along the pusher towards the hub. Retraction of the outer sheath releases the stent.

3. Indication for Use

The Niti-S Nagi™ Stent is intended for drainage of a pancreatic pseudocyst through a transgastric or transduodenal approach.

WARRANTY

Taewoong Medical Co., Ltd. warrants that reasonable care has been applied within the design and subsequent manufacturing process of this instrument. This warranty is in lieu of and excludes all other warranties not expressly set forth herein, whether expressed or implied by operation of law or otherwise, including, but not limited to, any implied warranties of merchantability or fitness for a particular purpose. Handling, storage, cleaning and sterilization of this instrument as well as other factors relating to the patient, diagnosis, treatment, surgical procedures, and other matters beyond Taewoong's control directly affect the instrument and the results obtained from its use. Taewoong's obligation under this warranty is limited to the replacement of this instrument and Taewoong shall not be liable for any incidental or consequential loss, damage, or expense directly or indirectly arising from the use of this instrument. Taewoong neither assumes, nor authorizes any other person to assume for it, any other or additional liability or responsibility in connection with this instrument. Taewoong assumes no liability with respect to instruments reused, reprocessed or resterilized and makes no warranties, expressed or implied, including but not limited to merchantability or fitness for a particular purpose, with respect to such instruments.

4. Contraindication

The Niti-S Nagi™ Stent is contraindicated for, but are not limited to:

- Hemodynamic instability
- Severe coagulopathy
- All others than indication for use
- Recapturing a stent during its deployment is contraindicated.
- Patients with altered anatomy that precludes the physician's ability to deliver the stent. (e.g. too small lesion for the stent placement)

5. Warnings

- The safety and efficacy of this device for use in the vascular system has not been established.
- The device should be used with caution and only after careful consideration in patients with elevated bleeding times, coagulopathies, or in patients with radiation colitis or proctitis.
- The stent contains nickel, which may cause an allergic reaction in individuals with nickel sensitivity.
- Do not expose the introducer system to organic solvent (e.g. Alcohol)
- Do not use with Ethiodol or Lipiodol contrast media.
- Long-term patency of this stent has not been established and regular observation is recommended.
- The stent cannot be resheathed once deployment has been initiated.

- Do not attempt to recapture/reload a stent once its deployment is advanced.

6. Precautions

Read the entire User's Manual thoroughly before using this device. It should only be used by or under the supervision of physicians thoroughly trained in the placement of stents. A thorough understanding of the techniques, principles, clinical applications and risks associated with this procedure is necessary before using the device.

- Care should be taken when removing the introducer system and guidewire immediately after stent deployment since this may result in stent dislodgement if the stent has not been adequately deployed.
- Care should be taken when performing dilation after the Stent has been deployed as this may result in perforation, bleeding, Stent dislodgement or Stent migration.
- The packaging and the device should be inspected prior to use.
- Use of fluoroscopy is recommended to ensure correct placement of the device.
- Check the expiration date "Use by". Do not use the device beyond the use by date.
- The Niti-S Nagi™ Stent is supplied sterile. Do not use if the packaging is opened or damaged.
- The Niti-S Nagi™ Stent is intended for single use only. Do not resterilize and/or reuse the device.

7. Instructions in the Event of Damage

WARNING: Visually inspect the system for any sign of damage. DO NOT USE if the system has any visible signs of damage. Failure to observe this precaution may result in patient injury.

8. Potential Complications

Potential complications associated with the use of Niti-S Nagi™ Stent may include, but are not limited to:

Procedural Complications

- Bleeding
- Stent misplacement
- Inadequate expansion
- Migration
- Pain
- Perforation

Post Stent Placement Complications

- Bleeding
- Pain
- Perforation
- Stent dislocation
- Stent misplacement or migration
- Stent occlusion
- Fever
- Pancreatitis
- Abscess formation
- Hemorrhage
- Vomiting
- Pneumoperitoneum
- Intrapерitoneal leakage
- Peritonitis
- Hematoma
- Inflammation or Infection
- Fistula
- Ulceration
- Sepsis
- Rupture of intracystic artery
- Stent removal failure

9. Equipments Required

● Percutaneous Placement

- Percutaneous placement has not been established yet.

● Endoscopic Placement

- 0.035" (0.89mm) guidewire at least 450cm long
- Echoendoscope or therapeutic duodenoscope with instrument channel of 3.7mm or larger
- Needle
- Needle knife and/or balloon catheter
- Stent
- Forceps and/or Snare

10. Procedure

- (50cm introducer usable length)

Percutaneous procedure has not been established yet.

- (180cm introducer usable length)

Endoscopy Ultrasound (EUS) should be performed prior to placement of the Niti-S Nagi™ Stent to characterize the extent of the lesion and its morphology.

① Stent Size Determination

- The stent length and diameter should be determined by the doctor after endoscopic and/or fluoroscopic inspection of the lesion.
- The length and diameter of the stent should be chosen in a way that both walls of the created transmural drainage remain tightly together, thus preventing any migration.

② Stent Deployment Preparation

A. Fluoroscopic Procedure

Fluoroscopic procedure has not been established yet.

B. Endoscopic Procedure

- Under endoscopic guidance, insert an endoscope until reaching the lesion. Then introduce a needle through the working channel of the endoscope. Advance the needle until reaching the lesion and puncture it.
- After puncture of the lesion, insert a guide wire through the needle and advance it across the lesion. Remove the needle slowly and carefully.
- After needle removal, insert a dilating device such as a needle knife and/or balloon catheter along the guide wire until reaching across the lesion and dilate it.
- After dilating, remove carefully a dilating device
- Remove the stylet from the distal end of the introducer.
- Ensure that the valve of connector connecting the inner sheath and outer sheath is locked by rotation proximal valve end in a clockwise direction to prevent premature stent deployment.
- Flush the inner lumen of introducer system.

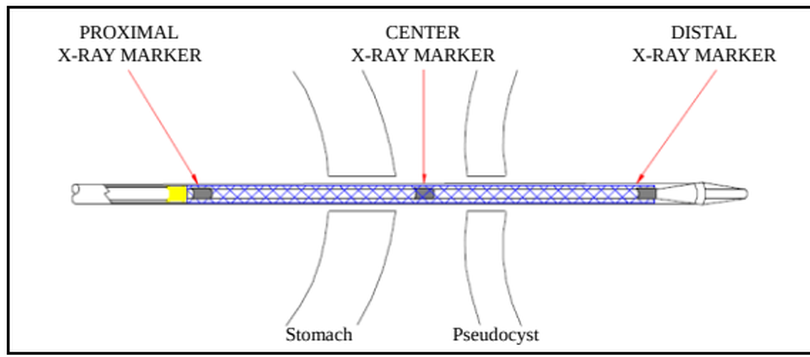


Figure 3

③ Stent Deployment Procedure

PRECAUTION: Do not twist introducer system or employ a boring motion during the deployment as this may affect positioning and ultimate function of stent.

- Under the fluoroscope and/or endoscopic guidance, position the introducer system.
- Once the introducer system is in the correct position for deployment, unlock the proximal valve of the connector by turning the valve more than twice in an anti-clockwise direction.
- To begin stent deployment, immobilize the hub in one hand and grasp the connector with the other hand. Gently slide the connector back along the pusher towards the hub.
- Under EUS and/or fluoroscopic guidance, deploy the distal flare of the stent, and then deploy the proximal flare of the stent under endoscopic guidance while making sure that the stent connects both walls together.

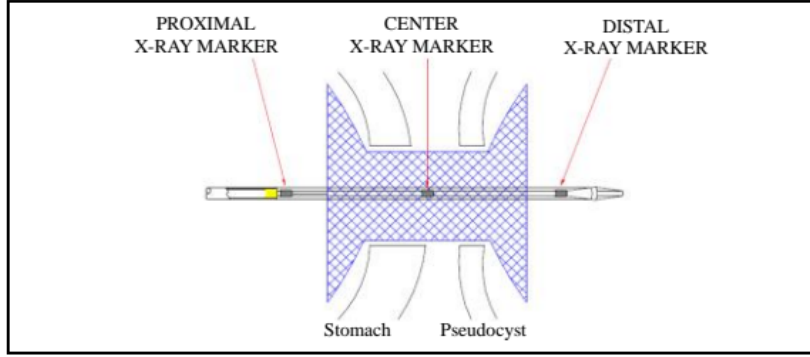


Figure 4

CAUTION Do not push forward or pull backward on the hub with the stent partially deployed. The hub must be securely immobilized. Inadvertent movement of the hub may cause misalignment of the stent and possible damage.

④ After Stent Deployment

- Examine the stent fluoroscopically and/or endoscopically to confirm expansion.
- Carefully remove the introducer system, guidewire and endoscope from the patient. If excessive resistance is felt during removal, wait 3~5 minutes to allow further stent expansion. (Place the inner sheath back into the outer sheath as the original state prior to removal.)
- Balloon dilatation inside the stent can be performed if judged necessary.

11. Perform Routine Post-implant Procedures

- a) Assess the good position of the stent and effective drainage. A Stent may require up to 1 to 3 days to expand fully.
- b) Doctor's experience and discretion can determine the appropriate drug regimen for each patient.
- c) After implantation, patient should remain on a soft diet until otherwise determined by the treating doctor.
- d) Observe the patient for development of any complications.

12. Instructions for Removal of Niti-S Nagi™ Stent (see Warnings)

Grasp the retrieval string with forceps and/or collapse the proximal end of the Stent with snare then carefully and gently retrieve the Stent.

Caution: Do not apply excessive force to remove the stent as it may disconnect the retrieval string.

To reposition a Niti-S Nagi™ Stent immediately after deployment, use forceps or a snare to grasp the retrieval string and gently adjust to the correct placement.

Reuse Precaution Statement

Contents supplied STERILE (ethylene oxide (EO)). Do not use if sterile barrier is damaged. In the event of damaged packaging, call your representative of Taewoong Medical Co., Ltd. For a single patient use only. Do not reuse, reprocess or resterilize. Reuse, reprocessing or resterilization may compromise the structural integrity of the device and/or lead to device failure which, in turn, may result in patient injury, illness or death. Reuse, reprocessing or resterilization may also create a risk of contamination of the device and/or cause patient infection or cross infection, including, but not limited to, the transmission of infectious diseases from one patient to another. Contamination of the device may lead to injury, illness or death of the patient.

Handling and Storage: Store in a dry and cool place. Keep away from sunlight.

Disposal Requirements: The introducer system of Niti-S Nagi™ Stent must be properly sealed and disposed in compliance with the regulation of local or hospital at the end of its use.

Français

Manuel de l'utilisateur

1. Description

L'endoprothèse Niti-S Nagi™ comprend un stent métallique implantable et un système de pose.

Le stent est constitué d'un fil de Nitinol. Il s'agit d'une prothèse flexible et tubulaire à fin maillage disposant de marqueurs radio-opaques à chaque extrémité et au centre.

Nom du modèle
Endoprothèse Niti-S Nagi™

Figure 1. Modèle de l'endoprothèse

L'endoprothèse est chargée dans le système d'administration, et au moment du déploiement, le corps de l'endoprothèse exerce une force radiale extérieure tandis que les deux têtes exercent une force horizontale intérieure, permettant un drainage transmural.

L'endoprothèse Niti-S Nagi™ est entièrement recouverte de silicium et peut être retirée (voir les Avertissements).

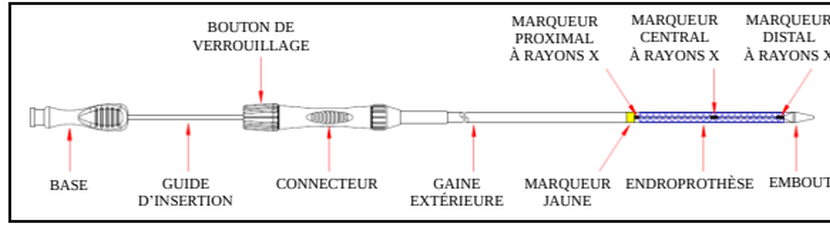


Figure 2. Système d'administration (endoscopique)

* Certains produits ont un port Y

- Le système d'administration endoscopique a une longueur utilisable de 180 cm.

Type **endoscopique** recommandé

- Lors d'un examen par endoscopie

2. Principe de fonctionnement

Retirez la gaine extérieure en immobilisant la base d'une main, en saisissant le connecteur de l'autre main et en faisant doucement glisser le connecteur le long du guide d'insertion en direction de la base. Le retrait de la gaine extérieure libère le stent.

3. Indications

L'endoprothèse Niti-S Nagi™ est conçue pour un traitement des pseudo-kystes pancréatiques par drainage transgastrique ou transduodénal.

GARANTIE

Taewoong Medical Co., Ltd. garantit qu'un soin particulier a été apporté aux processus de conception et de fabrication de cet instrument. Cette garantie remplace et exclut toutes les autres garanties non exposées expressément dans les présentes, qu'elles soient explicites ou implicites, en vertu de la loi ou autrement, y compris mais sans s'y limiter, toute garantie implicite de qualité marchande ou d'adéquation à un usage particulier. La manipulation, le stockage, le nettoyage et la stérilisation de cet instrument ainsi que les autres facteurs liés au patient, au diagnostic, au traitement, aux procédures chirurgicales et autres points échappant au contrôle de Taewoong affectent directement l'instrument et les résultats de son utilisation. L'obligation de Taewoong dans le cadre de cette garantie se limite au remplacement de cet instrument et Taewoong ne saurait être tenu responsable de toute perte, de tout dommage indirect ou consécutif, ni de toute dépense résultant directement ou indirectement de l'utilisation de cet instrument. Taewoong n'assume aucune responsabilité en lien avec cet instrument autre que celles stipulées dans les présentes et n'autorise aucune autre personne à le faire. Taewoong rejette toute responsabilité en cas d'instrument réutilisé, retransformé ou restérilisé et ne donne aucune garantie, explicite ou implicite, y compris mais sans s'y limiter, concernant la qualité marchande ou l'adéquation à un usage particulier pour de tels instruments.

4. Contre-indications

L'endoprothèse Niti-S Nagi™ présente les contre-indications suivantes, sans s'y limiter :

- instabilité hémodynamique
- coagulopathie sévère
- tout ce qui s'oppose aux indications
- La recapture de l'endoprothèse pendant son déploiement est contraindiquée.
- les patients présentant une altération de l'anatomie empêchant la pose de l'endoprothèse par le praticien (par ex. lésion trop petite pour la pose de l'endoprothèse).

5. Avertissements

- La sécurité et l'efficacité de ce dispositif n'a pas été démontrée lors d'une utilisation dans le système vasculaire.
- Le dispositif doit être utilisé avec précaution et uniquement après considération chez les patients dont les temps de saignement sont élevés, chez les patients souffrant de coagulopathies ou chez les patients souffrant de colite ou de proctite de radiation.
- L'endoprothèse contient du nickel, lequel peut provoquer une réaction allergique chez les individus souffrant d'une sensibilité au nickel.

- N'exposez pas le système d'administration à un solvant organique (par ex. : alcool).
- N'utilisez pas de produit de contraste contenant de l'éthiodol ou du lipiodol.
- La perméabilité à long terme de cette endoprothèse n'a pas été établie ; un suivi régulier est donc recommandé.
- L'endoprothèse ne peut pas être récupérée dans le cathéter une fois que le déploiement a commencé.
- Ne pas tenter de recapturer/recharger l'endoprothèse une fois son déploiement avancé.

6. Précautions

Lisez attentivement le manuel de l'utilisateur dans son intégralité avant d'utiliser ce dispositif. Ce dernier doit uniquement être utilisé par ou sous la surveillance de médecins formés à la mise en place d'endoprothèses. La bonne compréhension des techniques, principes, applications cliniques et risques associés à cette procédure est essentielle avant d'utiliser le dispositif.

- Des précautions particulières doivent être prises lors du retrait du système d'administration et du fil guide immédiatement après le déploiement de l'endoprothèse, car cette action peut déplacer l'endoprothèse si celle-ci n'est pas correctement déployée.
- Des précautions particulières doivent être prises lors de l'exécution d'une dilatation après le déploiement de l'endoprothèse, car cette action peut entraîner une perforation, des saignements, le déplacement de l'endoprothèse ou sa migration.
- L'emballage et le dispositif doivent être inspectés avant utilisation.
- L'utilisation de la fluoroscopie est recommandée pour assurer la bonne mise en place du dispositif.
- Vérifiez la date d'expiration « À utiliser avant ». N'utilisez pas le dispositif au-delà de la date de péremption.
- L'endoprothèse Niti-S Nagi™ est fournie stérilisée. Ne l'utilisez pas si l'emballage est ouvert ou endommagé.
- L'endoprothèse Niti-S Nagi™ est exclusivement réservée à un usage unique. Ne pas restérilisez et/ou réutilisez ce dispositif.

7. Instructions en cas de dommage

AVERTISSEMENT : inspectez visuellement le système à la recherche de tout signe de dommage. **N'UTILISEZ PAS** le système s'il présente des signes visibles de dommage. Tout manquement à cette précaution peut entraîner des lésions chez le patient.

8. Complications potentielles

Les risques de complications associés à l'utilisation de l'endoprothèse Niti-S Nagi™ peuvent inclure, mais sans s'y limiter :

Complications procédurales

- Saignements
- Mauvaise mise en place de l'endoprothèse
- Expansion inadéquate
- Migration
- Douleurs
- Perforation

Complications après la mise en place de l'endoprothèse

- Saignements
- Douleurs
- Perforation
- Dislocation de l'endoprothèse
- Mauvaise mise en place ou migration de l'endoprothèse
- Occlusion de l'endoprothèse
- Fièvre
- Pancréatite
- Formation d'abcès
- Hémorragie
- Vomissements
- Pneumopéritoine
- Fuite intrapéritonéale
- Péritonite
- Hématome
- Inflammation ou infection
- Fistule
- Ulcération
- Sepsis
- Hémorragie intra-kystique par érosion d'une artère
- Échec du retrait de l'endoprothèse

9. Équipements requis

- Mise en place percutanée
 - La mise en place par voie percutanée n'a pas encore été établie.
- Mise en place endoscopique
 - Fil guide de 0,035" (0,89 mm) d'au moins 450 cm de long
 - Échoendoscope ou duodénoscope thérapeutique avec canal opérateur d'au moins 3,7 mm de large

- Aiguille ou cystostome
- Couteau-aiguille et/ou ballonnet cathéter
- Stent
- Pince et/ou anse

10. Procédure

- (Longueur utilisable du système d'administration 50 cm)

La procédure percutanée n'a pas encore été établie.

- (Longueur utilisable du système d'administration 180 cm)

L'échographie endoscopique (EUS) doit être effectuée avant la mise en place de l'endoprothèse Niti-S Nagi™ afin de déterminer l'ampleur de la lésion et sa morphologie.

① Détermination de la taille de l'endoprothèse

- a) La longueur et le diamètre de l'endoprothèse doivent être déterminés par le médecin après inspection endoscopique et/ou fluoroscopique de la lésion.
- b) La longueur et le diamètre de l'endoprothèse doivent être déterminés de sorte que les deux parois du drainage transmural restent étroitement liées, afin d'empêcher toute migration.

② Préparation du déploiement de l'endoprothèse

A. Procédure par fluoroscopie

La procédure fluoroscopique n'a pas encore été établie.

B. Procédure endoscopique

- a) Sous guidage endoscopique, insérez l'endoscope jusqu'à atteindre la lésion. Introduisez ensuite une aiguille dans le canal de travail de l'endoscope. Faites avancer l'aiguille jusqu'à atteindre la lésion et faire la ponction.
- b) Après avoir vérifier le bon positionnement dans la lésion, insérez le fil guide à travers l'aiguille et faites-le avancer dans la lésion. Retirez l'aiguille lentement et avec précaution en laissant le fil guide en place.
- c) Après avoir retiré l'aiguille, insérez un dispositif de dilatation comme un cystostome (8 ou 10 Fr) et/ou un ballonnet (4mm) le long du fil guide, jusqu'à la paroi et la dilater.
- d) Après dilatation, retirez le dispositif de dilatation avec précaution en laissant le fil guide en place.
- e) Retirez le stylet de l'extrémité distale du système de pose.
- f) Assurez-vous que la valve du connecteur connectant les gaines intérieure et extérieure est verrouillée par une rotation de l'extrémité de la valve proximale dans le sens des aiguilles d'une montre, afin d'éviter un déploiement prématûre de l'endoprothèse.
- g) Purgez la lumière interne du système de pose.

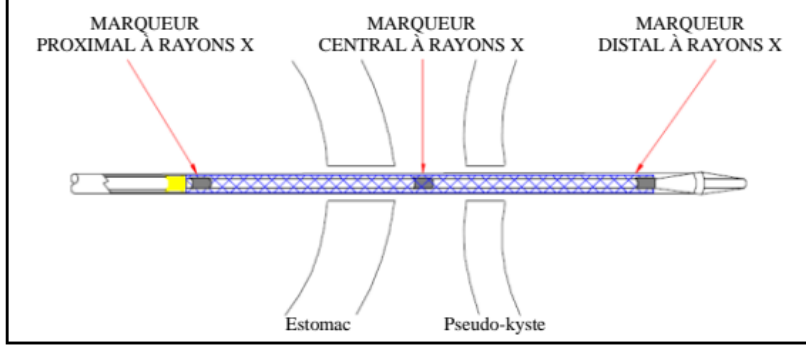


Figure 3

③ Procédure de déploiement de l'endoprothèse

PRÉCAUTION : ne tordez pas le système d'administration et n'exercez pas de mouvement de pression au cours du déploiement, car cela pourrait affecter le positionnement et le fonctionnement de l'endoprothèse.

- a) Sous guidage fluoroscopique et/ou endoscopique, positionnez le système d'administration.
- b) Une fois que le système de pose est dans la position de déploiement correcte, déverrouillez la valve proximale du connecteur en la tournant plus de deux fois dans le sens inverse des aiguilles d'une montre.
- c) Pour commencer le déploiement de l'endoprothèse, immobilisez la base d'une main et saisissez le connecteur avec l'autre main. Faites doucement glisser le connecteur le long du guide d'insertion en direction de la base.
- d) Sous guidage échoendoscopique et/ou fluoroscopique, déployez le signal lumineux distal de l'endoprothèse, puis le signal proximal sous guidage endoscopique tout en vérifiant que l'endoprothèse connecte bien les deux parois l'une à l'autre.

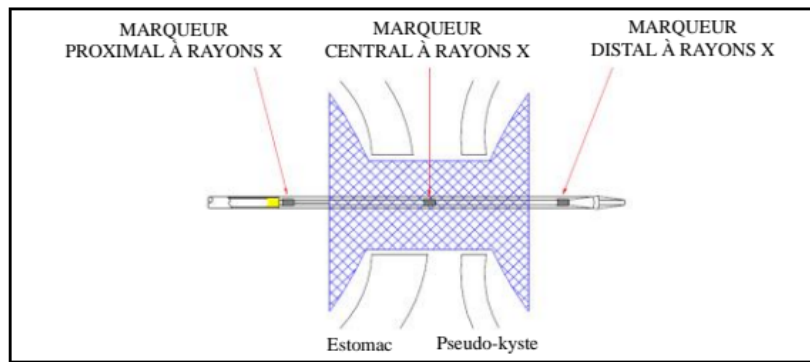


Figure 4

ATTENTION : ne poussez pas ou ne tirez pas sur la base lorsque l'endoprothèse est partiellement déployée. La base doit être maintenue immobilisée. Tout mouvement de la base par inadvertance peut entraîner un mauvais alignement de l'endoprothèse et d'éventuels dommages.

④ Après le déploiement de l'endoprothèse

- Examinez l'endoprothèse par fluoroscopie et/ou endoscopie afin de confirmer son expansion.
- Retirez prudemment le système d'administration, le fil guide et l'endoscope du patient. En cas de résistance excessive lors du retrait, attendez 3 à 5 minutes que l'expansion de l'endoprothèse se poursuive. Veillez à bien replacer la gaine intérieure dans la gaine extérieure, comme à son état initial, avant de procéder au retrait de la gaine d'introduction.
- La dilatation du ballonnet à l'intérieur de l'endoprothèse peut être effectuée si nécessaire.

11. Réalisation des procédures habituelles post-implantation

- Vérifiez que l'endoprothèse est bien positionnée et que le drainage est efficace. L'expansion totale d'une endoprothèse peut prendre 1 à 3 jours.
- Le choix du traitement médicamenteux approprié est réservé au médecin en fonction de chaque patient.
- Après l'implantation, le patient doit suivre un régime semi-liquide déterminé par le médecin traitant.
- Maintenez le patient en observation afin de détecter l'apparition d'éventuelles complications.

12. Instructions pour le retrait de l'endoprothèse Niti-S Nagi™ (voir les Avertissements)

Saisissez le fil de retrait à l'aide d'une pince ou une anse et/ou retirez l'extrémité proximale de l'endoprothèse avec une pince à corps étranger, puis retirez l'endoprothèse doucement et avec précaution.

Attention : n'exercez pas une force excessive pour retirer l'endoprothèse ; vous risqueriez de détacher le fil de retrait.

Pour déplacer une endoprothèse Niti-S Nagi™ immédiatement après le déploiement, utilisez une pince ou une anse pour saisir le fil de retrait et ajustez-la doucement à la bonne position.

Précautions de réutilisation

Contenu fourni STÉRILISÉ (oxyde d'éthylène (OE)). N'utilisez pas le dispositif si l'emballage stérile est endommagé. Si l'emballage est endommagé, contactez votre représentant Taewoong Medical Co., Ltd. L'endoprothèse est réservée à un usage unique. Elle ne doit être ni réutilisée, ni retransformée, ni restérilisée. Toute réutilisation, retransformation ou restérilisation peut compromettre l'intégrité structurelle du dispositif et/ou entraîner des défauts pouvant à leur tour entraîner des lésions, des pathologies ou le décès du patient. Toute réutilisation, retransformation ou restérilisation peut également entraîner un risque de contamination du dispositif et/ou provoquer une infection chez le patient ou une infection croisée, y compris, mais sans s'y limiter, la transmission de maladies infectieuses d'un patient à l'autre. La contamination du dispositif peut entraîner des lésions, des pathologies ou le décès du patient.

Manipulation et stockage: Conservez dans un endroit sec et frais. Conservez à l'abri de la lumière.

Mise au rebut : Le système d'administration de l'endoprothèse Niti-S Nagi™ doit être mis au rebut après utilisation, dans un emballage sécurisé conformément aux réglementations locales ou hospitalières.

Deutsch

Benutzerhandbuch

1. Beschreibung

Niti-S Nagi™ Stents bestehen aus einem implantierbaren Metallstent und einem Einführsystem.

Der Stent ist aus Nitinoldraht gefertigt. Der aus Nitinoldraht gefertigte Stent. Es ist eine flexible, feinmaschige, röhrenförmige Prothese mit Röntgen sichtbaren Markierungen auf jeder Seite und in der Mitte.

Modellbezeichnung

Niti-S Nagi™ Stent

Abbildung 1: Stent-Modell

Der Stent wird mit Hilfe des Einführsystems eingesetzt. Nach dem Öffnen übt er eine nach außen gerichtete Radialkraft aus, während beide Köpfe eine nach innen gerichtete, horizontale Kraft ausüben, die eine transmurale Dränage ermöglicht.

Niti-S Nagi™ Stents sind vollständig mit Silikon überzogen und können wieder entfernt werden (siehe Warnhinweise).

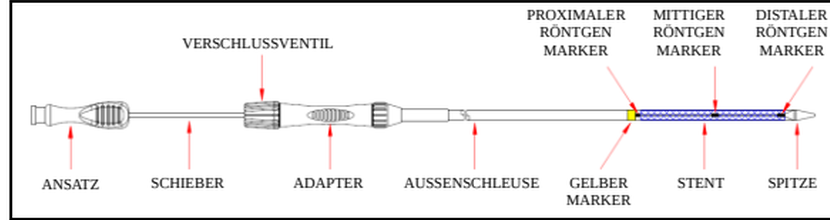


Abbildung 2: Einführsystem (endoskopisch)

* Einige Produkte haben einen Y-Port

- Die Nutzlänge des endoskopischen Einführsystems beträgt 180 cm

Die endoskopische Variante wird empfohlen

- Bei endoskopischer Vorgehensweise

2. Funktionsweise

Die Außenschleuse wird zurückgezogen, indem der Ansatz mit einer Hand fixiert wird; mit der anderen Hand wird der Adapter gegriffen und vorsichtig auf dem Schieber in Richtung Ansatz geschoben. Durch das Zurückziehen der Außenschleuse wird der Stent freigesetzt.

3. Indikationen für die Verwendung

Niti-S Nagi™ Stents werden zur transgastrischen oder transduodenalen Drainage von Pankreaspseudozysten eingesetzt.

GARANTIE

Taewoong Medical Co., LTD. garantiert, dass die Entwicklung und anschließende Fertigung dieses Instruments mit angemessener Sorgfalt erfolgte. Die vorliegende Garantie ersetzt und schließt alle anderen ausdrücklichen oder stillschweigenden gesetzlichen oder sonstigen Gewährleistungsrechte bzw. Garantieansprüche aus, die nicht ausdrücklich hier genannt werden, einschließlich u. a. der stillschweigenden Gewährleistung der allgemeinen Gebrauchstauglichkeit sowie der Eignung für einen bestimmten Zweck. Handhabung, Lagerung, Reinigung und Sterilisation dieses Instruments sowie andere Faktoren, welche den Patienten, die Diagnose, die Behandlung, den chirurgischen Eingriff und sonstige Angelegenheiten betreffen, auf die Taewoong keinen Einfluss hat, haben eine unmittelbare Auswirkung auf das Instrument und die bei seiner Verwendung erzielten Ergebnisse. Die Verantwortung bzw. die Verpflichtungen von Taewoong im Rahmen dieser Garantie sind auf den Ersatz dieses Instruments beschränkt, und Taewoong haftet nicht für Neben- oder Folgeschäden, Verluste oder Kosten, welche mittelbar oder unmittelbar durch die Verwendung dieses Instruments entstehen. Taewoong übernimmt keine sonstige oder zusätzliche Haftung oder Verantwortung in Verbindung mit diesem Instrument, noch gestattet es anderen Personen, diese in seinem Namen zu übernehmen. Taewoong übernimmt keine Haftung für Instrumente, welche wiederverwendet, wiederaufbereitet oder resterilisiert wurden und macht hinsichtlich derartiger Instrumente keine ausdrücklichen oder stillschweigenden Zusicherungen, einschließlich u. a. der Gewährleistung der allgemeinen Gebrauchstauglichkeit sowie der Eignung für einen bestimmten Zweck.

4. Kontraindikationen

Niti-S Nagi™ Stents sind u. a. in folgenden Fällen kontraindiziert:

- hämodynamische Instabilität
- schwere Gerinnungsstörung
- den Indikationen für die Verwendung nicht entsprechend
- Es ist contra-indiziert, den Stent während der Applikation wieder zu schliessen.
- Patienten mit veränderter Anatomie, die dem Arzt die Einführung des Stents unmöglich machen. (z. B. zu kleine Läsion für die Stentplatzierung)

5. Warnhinweise

- Die Sicherheit und Wirksamkeit dieses Produkts zur Verwendung im vaskulären System wurde nicht belegt.
- Das Produkt sollte mit Vorsicht verwendet werden und darf bei Patienten mit erhöhter Blutungszeit, Koagulopathien oder Strahlenkolitis bzw. -proktitis nur nach sorgfältiger Abwägung eingesetzt werden.

- Der Stent enthält Nickel, was bei Personen mit einer Überempfindlichkeit gegen Nickel zu einer allergischen Reaktion führen kann.
- Das Einführsystem darf keinen organischen Lösungsmitteln (z. B. Alkohol) ausgesetzt werden.
- Das Produkt darf nicht mit den Kontrastmitteln Ethiodol oder Lipiodol verwendet werden.
- Die langfristige Durchgängigkeit dieses Stents wurde nicht belegt und eine regelmäßige Beobachtung wird empfohlen.
- Der Stent kann nach dem Öffnen nicht mehr in die Schleuse zurückgesteckt werden.
- Versuchen Sie nicht, den Stent nach fortgeschrittener Applikation wieder zu schliessen oder neu zu laden.

6. Vorsichtsmaßnahmen

Vor der Verwendung dieses Produkts ist das gesamte Benutzerhandbuch aufmerksam durchzulesen. Das Produkt darf nur von Ärzten, die umfassend im Implantieren von Stents ausgebildet wurden, oder unter deren Aufsicht verwendet werden. Bevor ein Stent verwendet wird, sind umfassende Kenntnisse der Techniken, Grundsätze, klinischen Anwendungsfälle und mit diesem Verfahren einhergehenden Risiken erforderlich.

- Beim Herausziehen des Einführsystems und des Führungsdrahts unmittelbar nach dem Öffnen des Stents ist vorsichtig vorzugehen, da ein nicht ordnungsgemäß geöffneter Stent sonst verrutschen kann.
- Bei der Dilatation nach dem Öffnen des Stents ist vorsichtig vorzugehen, da diese zu einer Perforation, zu Blutungen, einem Verrutschen des Stents oder einer Stentmigration führen kann.
- Die Verpackung und das Produkt müssen vor der Verwendung auf Beschädigungen überprüft werden.
- Um eine korrekte Positionierung des Stents sicherzustellen, wird die Verwendung eines Fluoroskops empfohlen.
- Das angegebene Verfallsdatum ist zu prüfen. Das Produkt darf nach dem überschreiten des auf diesem Etikett angegebenen Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.
- Niti-S Nagi™ Stents werden steril geliefert. Bei bereits geöffneter oder beschädigter Packung dürfen die Stents nicht verwendet werden.
- Niti-S Nagi™ Stents sind für den Einmalgebrauch vorgesehen. Es ist unzulässig, sie zu resterilisieren und/oder wiederzuverwenden.

7. Anweisungen für den Fall einer Beschädigung

WARNUNG: Das System ist mittels einer Sichtprüfung auf etwaige Anzeichen einer Beschädigung zu überprüfen. Bei erkennbarer Beschädigung darf das System NICHT VERWENDET werden. Eine Missachtung dieses Warnhinweises kann zu einer Verletzung des Patienten führen.

8. Mögliche Komplikationen

Bei der Verwendung von Niti-S Nagi™ Stents kann es unter anderem zu folgenden Komplikationen kommen:

Komplikationen während des Einsetzens

- Blutungen
- Positionierung des Stents an falscher Stelle
- Unzureichende Aufweitung
- Migration
- Schmerzen
- Perforation

Komplikationen nach dem Einsetzen des Stents

- Blutungen
- Schmerzen
- Perforation
- Stentverlagerung
- Positionierung des Stents an falscher Stelle oder Migration
- Verschluss des Stents
- Fieber
- Pankreatitis
- Abszessbildung
- Blutung
- Erbrechen
- Pneumoperitoneum
- Intraperitoneales Auslaufen
- Peritonitis
- Hämatom
- Entzündung oder Infektion
- Fistel
- Ulzeration
- Sepsis
- Ruptur einer intrazystischen Arterie
- Fehlschlagen der Stententfernung

9. Erforderliches Zubehör

- Perkutane Platzierung
 - Die perkutane Platzierung wurde noch nicht belegt.
- Endoskopische Platzierung
 - Führungsdrähte 0,035" (0,89 mm), mind. 450 cm lang
 - Echoendoskop oder therapeutisches Duodenoskop mit einem Instrumentenkanal von 3,7 mm oder größer
 - Nadel
 - Nadelmesser und/oder Ballon Katheter
 - Stent
 - Zange und/oder Schlinge

10. Verfahren

- (50 cm Nutzlänge des Einführungssystems)

Die perkutane Platzierung wurde noch nicht belegt.

- (180 cm Nutzlänge des Einführungssystems)

Vor der Platzierung des Niti-S Nagi™ Stent sollte ein endoskopischer Ultraschall durchgeführt werden, um das Ausmaß der Läsion und ihre Morphologie zu bestimmen.

① Bestimmung der Stentgröße

- a) Länge und Durchmesser des Stents sind vom Arzt nach der endoskopischen und/oder fluoroskopischen Untersuchung der Läsion zu bestimmen.
- b) Länge und Durchmesser des Stents sollten so gewählt werden, dass beide Wände der geschaffenen transmuralen Dränage eng beieinander bleiben, um jegliche Migration zu verhindern.

② Vorbereitung der Stentöffnung

A. Fluoroskopisches Verfahren

Das fluoroskopische Verfahren wurde noch nicht belegt.

B. Endoskopisches Verfahren

- a) Mit endoskopischer Hilfe ein Endoskop einführen, bis die Läsion erreicht ist. Dann eine Nadel durch den Arbeitskanal des Endoskops einführen. Die Nadel weiter einführen, bis sie die Läsion erreicht. Diese punktieren.
- b) Nach dem Punktieren der Läsion einen Führungsdrähten durch die Nadel einführen und so weit einführen, bis er die Läsion bedeckt. Nadel langsam und vorsichtig herausziehen.
- c) Nach der Nadelentfernung ein Dilatationshilfsmittel, wie z. B. ein Nadelmesser und/oder einen Ballon, entlang den Führungsdrähten einführen, bis es die Läsion bedeckt, und diese dehnen.
- d) Nach der Dehnung das Dilatationshilfsmittel vorsichtig herausziehen.
- e) Stilett am distalen Ende des Einführungssystems abnehmen.
- f) Sicherstellen, dass das Ventil des Adapters, der die Innen- und Außenhülle miteinander verbindet, durch Rotation des proximalen Ventilendes im Uhrzeigersinn verschlossen ist, um eine vorzeitige Stentöffnung zu verhindern.
- g) Das innere Lumen des Einführungssystems spülen.

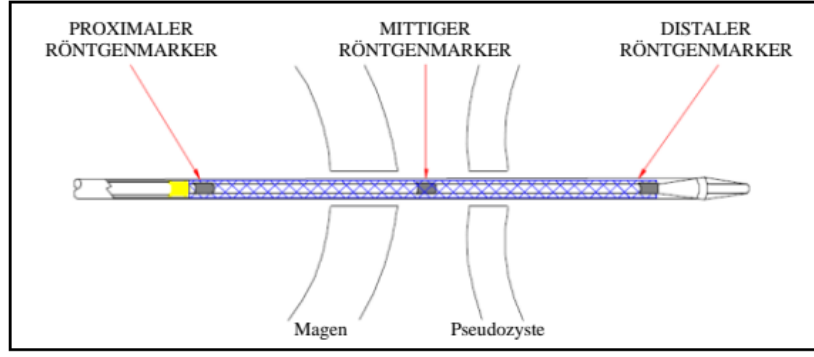


Abbildung 3

③ Verfahren für das Öffnen des Stents

WARNHINWEIS: Das Einführungssystem nicht verdrehen und während der Öffnung keine bohrende Bewegung ausführen, da sich dies auf die Positionierung und letztendlich auf das ordnungsgemäße Funktionieren des Stents auswirken kann.

- a) Mit Hilfe des Fluoroskops und/oder des Endoskops das Einführungssystem positionieren.
- b) Sobald das Einführungssystem korrekt zur Öffnung platziert wurde, proximales Ventil des Adapters durch mehr als zweimalige Rotation des Ventils gegen den Uhrzeigersinn entriegeln.
- c) Um mit dem Öffnen des Stents zu beginnen, den Ansatz mit einer Hand fixieren und den Adapter mit der anderen Hand greifen. Den Adapter vorsichtig auf dem Schieber in Richtung Ansatz zurückziehen.
- d) Unter EUS und/oder fluoroskopischer Führung die distale Flanke des Stents und dann die proximale Flanke des Stents unter endoskopischer Führung öffnen. Dabei darauf achten, dass der Stent beide Wände auch tatsächlich miteinander verbindet.

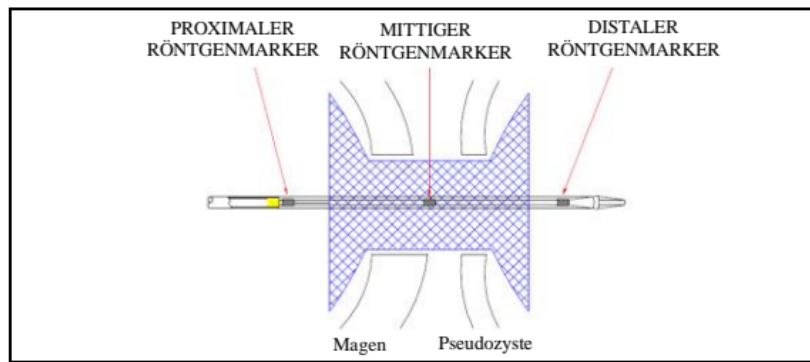


Abbildung 4

ACHTUNG Den Ansatz nicht vorschlieben oder zurückziehen, wenn der Stent erst teilweise geöffnet ist. Der Ansatz muss sicher fixiert werden. Eine versehentliche Bewegung des Ansatzes kann zu einer falschen Ausrichtung des Stents führen und unter Umständen eine Verletzung verursachen.

④ Nach dem Öffnen des Stents

- Den Stent mit einem Fluoroskop und/oder Endoskop untersuchen, um sicherzustellen, dass er sich entfaltet hat.
- Vorsichtig das Einführsystem, den Führungsdräht und das Endoskop aus dem Körper des Patienten herausziehen. Wenn beim Herausziehen ein übermäßiger Widerstand festgestellt wird, 3-5 Minuten warten, damit sich der Stent weiter entfaltet. Schieben Sie den inneren Katheter wieder zurück in den äußeren Katheter, so wie es vor der Freisetzung war.
- Falls erforderlich, kann eine Ballondilatation im Inneren des Stents durchgeführt werden.

11. Routinemäßiges Verfahren nach der Implantation

- Ordnungsgemäße Position des Stents und wirksame Drainage bewerten. Die vollständige Entfaltung des Stents kann ein bis drei Tage dauern.
- Der Arzt sollte aufgrund seiner Erfahrung und nach seinem Ermessen die geeignete medikamentöse Behandlung für den jeweiligen Patienten festlegen.
- Nach der Implantation sollte der Patient weiche, ggf breiförmige Kost zu sich nehmen, solange der behandelnde Arzt dies als erforderlich ansieht.
- Den Patienten auf das Entstehen etwaiger Komplikationen beobachten.

12. Anweisungen für das Entfernen von Niti-S Nagi™ Stents (siehe auch Warnhinweise)

Rückholfaden mit einer Zange ergreifen und/oder das proximale Ende des Stents mit einer Schlinge zusammenklappen und den Stent dann vorsichtig und sachte herausziehen.

Achtung: Beim Herausziehen des Stents keine übermäßige Kraft aufwenden, da hierdurch der Rückholfaden abreißen kann.

Um einen Niti-S Nagi™ Stent unmittelbar nach dem Öffnen neu zu positionieren, mit einer Zange oder einer Schlinge den Rückholfaden fassen und den Stent damit vorsichtig an die korrekte Position bringen.

Warnhinweise zur Wiederverwendung

Das Produkt ist im Auslieferungszustand STERIL (Ethylenoxid, EO). Das Produkt nicht verwenden, wenn die sterile Verpackung beschädigt ist. Bei einer beschädigten Verpackung Kontakt mit dem zuständigen Vertreter von Taewoong Medical Co., Ltd. aufnehmen. Für den Einmalgebrauch an einem Patienten vorgesehen. Nicht wiederverwenden, wiederaufbereiten oder resterilisieren. Durch eine Wiederverwendung, Wiederaufbereitung oder Resterilisierung kann sich die Produktqualität verschlechtern und/oder es kann zu einer Funktionsstörung des Produkts kommen, was wiederum eine Verletzung, Krankheit oder den Tod des Patienten nach sich ziehen kann. Wiederverwendung, Wiederaufbereitung oder Resterilisierung können auch das Risiko einer Verunreinigung des Produkts in sich bergen und/oder zu einer Infektion oder Kreuzinfektion des Patienten führen, einschließlich u. a. der Übertragung von Infektionskrankheiten von einem Patienten auf den anderen. Eine Verunreinigung des Produkts kann eine Verletzung, Krankheit oder den Tod des Patienten nach sich ziehen.

Lagerung: Kühl und trocken lagern. Von direkter Sonneneinstrahlung fernhalten.

Entsorgungsvorschriften: In Niti-S Nagi™ Stents enthaltenes Einführsystem. Nach der Verwendung ist es ordnungsgemäß verpackt und gesichert unter Beachtung der vor Ort oder in der Klinik geltenden Vorschriften zu entsorgen.

Italiano

Manuale per l'utente

1. Descrizione

Lo stent Niti-S Nagi™ è costituito da uno stent metallico impiantabile e un introduttore. Lo stent è realizzato con filo in Nitinol. Si tratta di una protesi flessibile, tubolare a maglia sottile che ha marker radiopachi su ogni estremità e al centro.

Nome del modello
Stent Niti-S Nagi™

Figura 1. Modello dello stent

Lo stent viene caricato nell'introduttore. Al momento del dispiegamento il corpo dello stent impedisce una forza radiale verso l'esterno mentre entrambe le estremità del dispositivo impongono una forza orizzontale verso l'interno, permettendo il drenaggio transmurale.

Lo stent Niti-S Nagi™ è completamente ricoperto di silicone e può essere rimosso; (vedi Avvertenze).

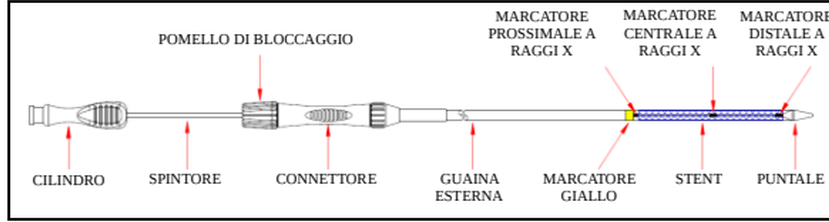


Figura 2. Introduttore (endoscopico)

* Alcuni prodotti hanno un porto y

- L'introduttore endoscopico ha una lunghezza utile di 180 cm

Il tipo **endoscopico** è consigliato

- quando si intende seguire un approccio endoscopico

2. Principio di funzionamento

Per arretrare la guaina esterna è necessario bloccare con una mano il cilindro dello stent, afferrare con l'altra mano il raccordo a e sfilarlo delicatamente lungo il pusher, verso il cilindro. L'arretramento della guaina esterna libera lo stent.

3. Istruzioni per l'uso

Lo stent Niti-S Nagi™ è stato progettato per il drenaggio di pseudocisti pancreatiche per via transgastrica o transduodenale.

GARANZIA

Taewoong Medical Co., LTD. garantisce di aver progettato e successivamente prodotto questo dispositivo con ragionevole cura. La presente garanzia è in luogo di, ed esclude, tutte le altre garanzie non esplicitamente indicate in questa sede, esplicite o implicite secondo la legge vigente o in altro modo, comprese, ma non limitate a qualunque garanzia implicita di commerciabilità e idoneità a uno scopo particolare. La manipolazione, conservazione, pulizia e sterilizzazione del dispositivo, così come gli altri fattori relativi a paziente, diagnosi, trattamento, procedure chirurgiche e altro, non direttamente controllabili da Taewoong's, influenzano il funzionamento del dispositivo e i relativi risultati ottenuti. La garanzia fornita da Taewoong's si limita unicamente alla sostituzione del dispositivo. Taewoong non può essere ritenuto responsabile per qualsiasi incidente o conseguente perdita, danno o spesa derivante direttamente o indirettamente dall'uso di questo dispositivo. Inoltre, Taewoong non si assume, né autorizza altri ad assumere in sua vece alcuna responsabilità correlata al dispositivo. Taewoong non si assume alcuna responsabilità relativamente a dispositivi riutilizzati, trasformati o risterilizzati e non fornisce a questi strumenti alcuna garanzia, esplicita o implicita, inclusa ma non limitata alla commerciabilità e idoneità ad uno scopo particolare.

4. Controindicazioni

Lo stent tracheobronchiale Niti-S Nagi™ è controindicato, tra l'altro, in caso di:

- Instabilità emodinamica
- Coagulopatia grave
- Qualsiasi indicazione per l'uso diversa da quella specificate
- è controindicato recuperare lo stent durante il suo dispiegamento
- Pazienti con anatomia alterata che preclude la capacità del medico di posizionare lo stent (ad es. lesione troppo piccola per il posizionamento dello stent).

5. Avvertenze

- La sicurezza e l'efficacia di questo dispositivo per l'uso nel sistema vascolare non è stata ancora stabilita.
- Il dispositivo deve essere utilizzato con cautela e solo dopo accurate valutazioni in pazienti con tempo di emorragia elevato, coagulopatie, coliti o proctiti da radiazioni.
- Lo stent contiene nickel che può indurre reazioni allergiche in individui sensibili.
- Non esporre l'introduttore a solventi organici (ad es. alcol)
- Non utilizzare con Eethiodol o Lipiodol (mezzi di contrasto).
- La pervietà a lungo termine di questo dispositivo non è stata ancora stabilita pertanto si consiglia di controllare regolarmente i pazienti.

- Una volta avviato il dispiegamento non è più possibile rinfoderare lo stent.
- Non tentare di ricatturare/recuperare lo stent una volta che il suo dispiegamento è in fase avanzata.

6. Precauzioni

Prima di utilizzare il dispositivo leggere attentamente il Manuale per l'utente. Il dispositivo può essere utilizzato solo da personale medico o sotto la supervisione di un medico accuratamente istruito sul posizionamento degli stent. Prima di utilizzare il dispositivo è necessaria un'approfondita comprensione di tecniche, principi, applicazioni cliniche e rischi associati a questa procedura.

- Immediatamente dopo il dispiegamento dello stent, prestare attenzione durante la rimozione dell'introduttore e del filo guida onde evitare un eventuale spostamento dello stent che può verificarsi quando lo stesso non è adeguatamente dispiegato.
- Prestare attenzione durante la fase di dilatazione successiva al dispiegamento dello stent per evitare un'eventuale perforazione, emorragia, spostamento o migrazione dello stent stesso.
- Prima dell'utilizzo controllare la confezione e il dispositivo.
- Per un posizionamento corretto del dispositivo si consiglia l'uso della fluoroscopia.
- Controllare la data di scadenza "Utilizzare entro". Non utilizzare il dispositivo oltre la data di scadenza.
- Lo stent Niti-S Nagi™ è fornito in confezione sterile. Non utilizzare in caso di confezione aperta o danneggiata .
- Lo stent Niti-S Nagi™ è un dispositivo monouso. Non risterilizzare e/o riutilizzare il dispositivo.

7. Istruzioni in caso di danneggiamento

AVVERTENZA: controllare visivamente che il dispositivo non sia danneggiato. **NON UTILIZZARE** un dispositivo visibilmente danneggiato. La mancata osservanza di questa precauzione può causare infortuni al paziente.

8. Potenziali complicazioni

Le potenziali complicazioni associate all'uso dello stent Niti-S Nagi™ possono comprendere, ma non sono limitate a:

Complicazioni procedurali

- Emorragie
- Errato posizionamento dello stent
- Espansione non adeguata
- Migrazione
- Dolore
- Perforazione

Complicazioni successive al posizionamento dello stent

- Emorragie
- Dolore
- Perforazione
- Dislocazione dello stent
- Errato posizionamento o migrazione dello stent
- Occlusione dello stent
- Febbre
- Pancreatite
- Formazione di un ascesso
- Emorragia
- Vomito
- Pneumoperitoneo
- Perdita di liquidi nella cavità peritoneale
- Peritonite
- Ematoma
- Infiammazioni o infezioni
- Fistole
- Ulcerazioni
- Sepsis
- Rottura dell'arteria all'interno della cisti
- Problemi nella rimozione dello stent

9. Attrezzatura richiesta

- Posizionamento percutaneo
 - Il posizionamento percutaneo non è ancora stato stabilito.
- Posizionamento endoscopico
 - Filo guida da 0,035" (0,89 mm) lungo almeno 450 cm
 - Ecoendoscopio o duodenoscopio terapeutico con canale dello strumento di almeno 3,7 mm
 - Ago
 - Ago a coltello e/o palloncino catetere
 - Stent
 - Pinzette e/o cappio

10. Procedura

- (Introduttore con una lunghezza utilizzabile di 50 cm)

La procedura percutanea non è ancora stata stabilita.

- (Introduttore con una lunghezza utilizzabile di 180 cm)

Prima del posizionamento dello stent Niti-S Nagi™ effettuare un'endoscopia ad ultrasuoni (EUS) al fine di caratterizzare l'estensione e la morfologia della lesione.

① Determinazione della dimensione dello stent

- La lunghezza e il diametro dello stent devono essere stabiliti dal medico in seguito a ispezione endoscopica e/o fluoroscopica della lesione.
- La lunghezza e il diametro dello stent devono essere scelti in modo che entrambe le pareti del drenaggio transmurale creato siano saldamente collegate tra loro impedendo così una eventuale migrazione.

② Dispiegamento dello stent

A. Procedura fluoroscopica

La procedura fluoroscopica non è stata ancora stabilita.

B. Procedura endoscopica

- Sotto guida endoscopica, inserire un endoscopio fino a raggiungere la lesione. Quindi introdurre un ago attraverso il canale di lavoro dell'endoscopio. Far avanzare l'ago fino alla lesione e pungerla.
- Quindi, inserire un filo guida nell'ago e farlo avanzare attraverso la lesione. Rimuovere l'ago lentamente e con estrema cautela.
- Una volta rimosso l'ago, inserire un dispositivo dilatatore, ad es. un ago a coltello e/o un palloncino, lungo il filo guida e fino alla lesione e dilatarla.
- Quindi rimuovere con cautela il dilatatore
- Rimuovere il mandrino dall'estremità distale dell'introduttore.
- Per evitare un dispiegamento anticipato dello stent, controllare che la valvola del raccordo a che collega la guaina interna e la guaina esterna sia bloccata ruotando l'estremità della valvola prossimale in senso orario.
- Lavare il lume interno dell'introduttore.

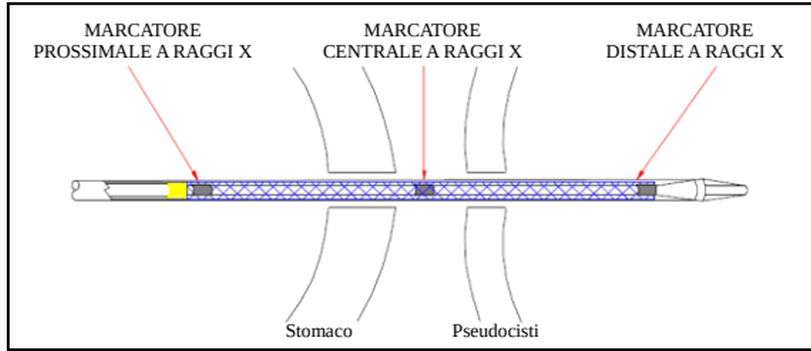


Figura 3

③ Dispiegamento dello stent

PRECAUZIONE: Durante il dispiegamento non torcere l'introduttore o fare un movimento avvitatorio che potrebbe compromettere il posizionamento e il funzionamento dello stent.

- Sotto guida fluoroscopica e/o endoscopica, posizionare l'introduttore
- Dopo aver posizionato l'introduttore nella posizione corretta per il dispiegamento, sbloccare la valvola prossimale del raccordo a facendola ruotare per più di due giri in senso antiorario.
- Per dispiegare lo stent immobilizzare il cilindro con una mano e afferrare il raccordo a con l'altra. Sfilare delicatamente il raccordo a lungo il pusher verso il cilindro.
- Sotto guida EUS e /o fluoroscopica, dispiegare il flare distale dello stent, quindi dispiegare il flare prossimale sotto guida endoscopica, accertandosi contemporaneamente che lo stent colleghi insieme le due pareti.

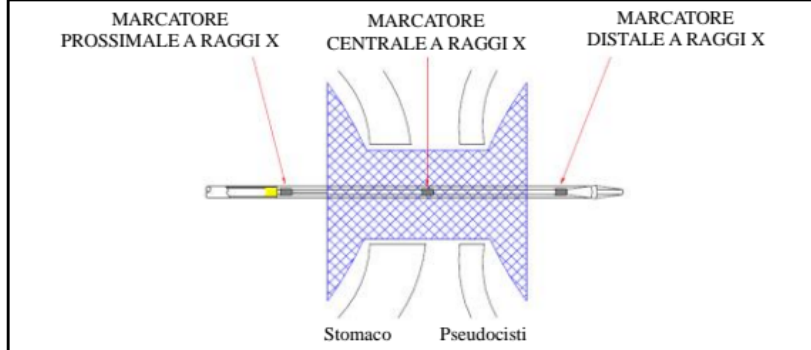


Figura 4

ATTENZIONE: non spingere o tirare il cilindro con lo stent parzialmente dispiegato. Il cilindro deve essere fermamente bloccato. Un movimento involontario del cilindro può provocare un disallineamento dello stent con possibile danneggiamento dello stesso.

④ Dopo il dispiegamento dello stent

- a) Esaminare lo stent fluoroscopicamente e/o endoscopicamente per confermarne l'espansione.
- b) Rimuovere con cautela l'introduttore, il filo guida e l'endoscopio dal paziente. Se durante la rimozione si avverte un'eccessiva resistenza aspettare 3-5 minuti per permettere allo stent di espandersi ulteriormente. Posizionare indietro il mandrino interno alla camicia di rilascio esterna nella posizione originale prima del rilascio.
- c) Se ritenuto necessario, è possibile dilatare ulteriormente il vaso utilizzando un palloncino all'interno dello stent.

11. Procedure post-impianto di routine

- a) Controllare il corretto posizionamento e l'efficacia di drenaggio dello stent. Uno stent può richiedere da 1 a 3 giorni per espandersi completamente.
- b) In base alla propria esperienza e discrezione il medico prescriverà il regime farmacologico appropriato per ogni paziente.
- c) Dopo l'impianto, il paziente deve adottare un regime alimentare leggero fino a quando non sarà diversamente specificato dal medico curante.
- d) Osservare il paziente per rilevare l'insorgenza di eventuali complicazioni.

12. Istruzioni per la rimozione dello stent Niti-S Nagi™ totalmente rivestito (vedi il paragrafo Avvertenze)

Afferrare il filo di recupero con delle pinzette e/o ripiegare l'estremità prossimale dello stent con un laccio e recuperare lo stesso con cautela e delicatezza.

Attenzione: Non applicare una forza eccessiva per rimuovere lo stent onde evitare di scollegare il filo di recupero.

Per riposizionare uno stent Niti-S Nagi™ completamente rivestito subito dopo il dispiegamento utilizzare una pinzetta o un cappio per afferrare il filo di recupero e riposizionare correttamente il dispositivo.

Precauzioni per il riutilizzo

I materiali sono forniti STERILI (sterilizzati con ossido di etilene (EO)). Non utilizzare il dispositivo se la barriera sterile appare danneggiata. Se la confezione appare danneggiata, contattare il rappresentante locale Taewoong Medical Co., Ltd. Il dispositivo è stato progettato per essere utilizzato in un singolo paziente. Non riutilizzare, ritrasformare o risterilizzare. Il riutilizzo, la ritrasformazione o la risterilizzazione può compromettere l'integrità strutturale del dispositivo e/o compromettere le funzionalità con conseguente rischio di lesioni, malattia o decesso del paziente. Il riutilizzo, la ritrasformazione o la risterilizzazione fa aumentare il rischio di contaminazione del dispositivo che potrebbe causare infezioni al paziente o infezioni incrociate, comprese, ma non limitate alla trasmissione di patologie infettive da un paziente all'altro. La contaminazione del dispositivo può portare a lesioni, malattie o anche al decesso del paziente.

Manipolazione e conservazione: Conservare in ambiente fresco e asciutto. Tenere al riparo dalla luce solare.

Smaltimento: lo stent Nagi™ contiene il dispositivo introduttore. Una volta utilizzato, il dispositivo deve essere adeguatamente smaltito in ottemperanza alla normativa locale o dell'ospedale, cioè deve essere idoneamente confezionato e reso sicuro.

Español

Manual del usuario

1. Descripción

El stent Niti-S Nagi™ consiste de un dispositivo metálico implantable y su sistema de implantación.

El stent está compuesto de un alambre de nitinol. Se trata de una prótesis tubular flexible de malla fina en lo cual tiene marcadores radiopacos en cada extremo y en el centro.

Nombre del modelo
Stent Niti-S Nagi™

Figura 1. Modelo de stent

El stent se carga previamente en el sistema de implantación y, luego de su despliegue, produce una fuerza radial hacia afuera, mientras que ambas cabezas imparten una fuerza horizontal hacia adentro permitiendo el drenaje transparietal.

El stent Niti-S Nagi™ está totalmente recubierto de silicona y puede extraerse; (consulte las Advertencias).

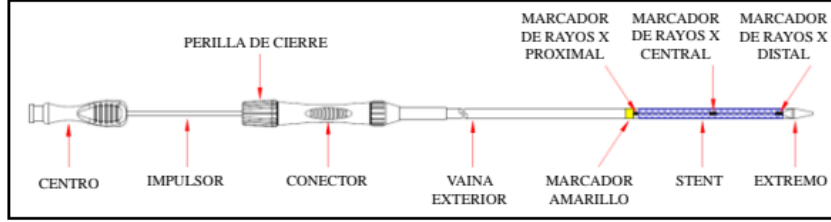


Figura 2. Sistema de implantación (endoscópico)

* Algunos productos tienen un puerto Y

- El sistema de implantación endoscópico tiene una longitud utilizable de 180 cm

El tipo **endoscópico** es el recomendado

- Cuando se realiza en forma endoscópica

2. Principios de funcionamiento

La vaina exterior se tira hacia atrás inmovilizando el centro con una mano, tomando el conector con la otra mano, y deslizando suavemente el conector a lo largo del impulsor hacia el centro. La retracción de la vaina exterior produce la liberación del stent.

3. Instrucciones de uso

El stent Niti-S Nagi™ tiene la función de drenar un pseudoquiste pancreático por medio de un drenaje transgástrico o transduodenal.

GARANTÍA

Taewoong Medical Co., Ltd. garantiza que el diseño y posterior proceso de fabricación de este instrumento se han llevado a cabo con los debidos cuidados razonables. Esta garantía representa y excluye a todas las demás garantías más allá de las aquí establecidas, tanto explícitas como implícitas en virtud de la legislación o de algún otro elemento, incluyendo, pero no limitadas a cualquier garantía implícita de comercialización o adecuación a un objetivo en particular. La manipulación, el almacenamiento, la limpieza y esterilización de este instrumento, así como otros factores relacionados con el paciente, el diagnóstico, el tratamiento, los procedimientos quirúrgicos y demás situaciones que escapan al control de parte de Taewoong, afectan directamente al instrumento y a los resultados que se obtienen del uso del mismo. Las obligaciones de Taewoong bajo esta garantía se limitan a la reparación o al reemplazo de este instrumento, y Taewoong no será responsable por ningún gasto, daño o pérdida incidental o consecuencial que directa o indirectamente surja del uso de este instrumento. Taewoong no asume, ni autoriza a ninguna otra persona a asumir en su nombre, ninguna responsabilidad u obligación adicional en relación con este instrumento. Taewoong no asume ninguna responsabilidad en relación con instrumentos reutilizados, reprocesados o reesterilizados, y no otorga ninguna garantía implícita o explícita, incluyendo, pero no limitadas a la comercialización o adecuación a un objetivo en particular, en relación con tales instrumentos.

4. Contraindicaciones

Las contraindicaciones para el uso del stent Niti-S Nagi™ son, entre otras:

- Inestabilidad hemodinámica
- Coagulopatía grave
- Todos los casos en que su uso no está indicado
- Retornar el stent durante durante su despliegue es contraindicado
- Pacientes con anatomía alterada que impide la capacidad del médico para colocar el stent (p. ej., lesión demasiado pequeña para la colocación del stent).

5. Advertencias

- La seguridad y eficacia del uso de este dispositivo en el sistema vascular no se ha establecido.
- El dispositivo debe usarse con precaución y únicamente después de una cuidadosa evaluación en pacientes con elevado tiempo de sangrado, coagulopatías, o en pacientes con proctitis o colitis por radiación.
- El stent contiene níquel, lo cual podría causar una reacción alérgica en personas con sensibilidad al níquel.

- El sistema de implantación no debe exponerse a solventes orgánicos (por ejemplo, alcohol)
- No debe utilizarse con medios de contraste como etiodol o lipiodol.
- La permeabilidad a largo plazo de este stent no se ha establecido por lo que se recomienda una observación regular.
- El stent no se puede volver a envainar una vez que se ha iniciado el despliegue.
- No intente retornar/recargar el stent una vez su despliegue es avanzado.

6. Precauciones

Lea detenidamente todo el Manual del Usuario antes de utilizar este dispositivo. Sólo debe ser utilizado por o bajo la supervisión de cirujanos ampliamente capacitados para la colocación de stents. Antes de utilizar el dispositivo, es necesario contar con un conocimiento amplio de las técnicas, los principios, las aplicaciones clínicas y los riesgos asociados con este procedimiento.

- Se debe tener cuidado al retirar el sistema de implantación y el cable guía inmediatamente después del despliegue del stent, ya que este procedimiento podría dar como resultado el desprendimiento del stent si no se ha desplegado adecuadamente.
- Se debe tener cuidado al realizar la dilatación después de que el stent se ha desplegado, ya que esto podría dar como resultado perforaciones, hemorragias, desprendimiento o movimiento del stent.
- Se debe inspeccionar el empaque y el dispositivo antes de su uso.
- Se recomienda el uso de fluoroscopia para asegurar la correcta colocación del dispositivo.
- Verifique la fecha de vencimiento que se indica en “Utilizar antes de”. No utilice el dispositivo después de la fecha de vencimiento indicada en la etiqueta.
- El stent Niti-S Nagi™ se entrega en condiciones estériles. No utilice el dispositivo si el empaque está abierto o dañado.
- El stent Niti-S Nagi™ está diseñado para ser utilizado una sola vez. No vuelva a esterilizar ni vuelva a utilizar el dispositivo.

7. Instrucciones en caso de daño

ADVERTENCIA: Inspeccione visualmente el sistema para detectar cualquier signo de daño. NO lo utilice si detecta algún signo visible de daño. No tomar en cuenta estas recomendaciones puede resultar en daño al paciente.

8. Posibles complicaciones

Las posibles complicaciones asociadas con el uso del **stent Niti-S Nagi™** pueden incluir, entre otras, las siguientes:

Complicaciones relacionadas con los procedimientos

- Hemorragia
- Ubicación incorrecta del stent
- Expansión inadecuada
- Movimiento
- Dolor
- Perforación

Complicaciones posteriores a la colocación del stent

- Sangrado
- Dolor
- Perforación
- Luxación del stent
- Ubicación incorrecta o movimiento del stent
- Oclusión del stent
- Fiebre
- Pancreatitis
- Formación de un absceso
- Hemorragia
- Vómitos
- Neumoperitoneo
- Derrame intraperitoneal
- Peritonitis
- Hematoma
- Inflamación o infección
- Fístula
- Ulceración
- Sepsis
- Rotura de la arteria intraquística
- Falla en la extracción del stent

9. Equipos necesarios

- Colocación percutánea
 - La colocación percutánea aún no se ha establecido.
- Colocación endoscópica
 - Cable guía de 0,035" (0,89 mm) de al menos 450 cm de largo
 - Ecoendoscopio o duodenoscopio terapéutico con un canal de trabajo del instrumento de 3,7 mm o más
 - Aguja

- Cuchillo aguja y/o balón catéter
- Stent
- Fórceps y/o lazo

10. Procedimiento

- (50 cm de longitud utilizable del sistema de implantación)

El procedimiento percutáneo aún no se ha establecido.

- (180 cm de longitud utilizable del sistema de implantación)

Se debe realizar una ecografía endoscópica antes de la colocación del stent Niti-S Nagi™ para caracterizar la extensión y morfología de la lesión.

① Determinación del tamaño del stent

- a) El médico debe determinar la longitud y el diámetro del stent después de una inspección endoscópica o fluoroscópica de la lesión.
- b) Se debe elegir un stent con la longitud y el diámetro que permitan que ambas paredes del drenaje transparietal que se ha formado permanezca fuertemente unido, evitando de esta forma el movimiento del stent.

② Preparación para el despliegue del stent

A. Procedimiento con fluoroscopia

El procedimiento fluoroscópico aún no se ha establecido.

B. Procedimiento endoscópico

- a) Con guía endoscópica, inserte un endoscopio hasta llegar a la lesión. Luego introduzca una aguja a través del canal de trabajo del endoscopio. Avance con la aguja hasta alcanzar la lesión a la que se hará la punción.
- b) Despues de hacer una punción de la lesión, inserte un cable guía a través de la aguja y avance a través de la lesión. Retire la aguja lenta y cuidadosamente.
- c) Despues de retirar la aguja, inserte un dispositivo de dilatación como un cuchillo-aguja y/o un balón catéter a lo largo del cable guía hasta alcanzar la lesión y dilátelo.
- d) Despues de dilatarlo, retire cuidadosamente el dispositivo de dilatación.
- e) Retire el estilete del extremo distal del sistema de implantación.
- f) Compruebe que la válvula del conector que conecta la vaina interna con la externa esté cerrada por la rotación del extremo de la válvula proximal en el sentido de las agujas del reloj para evitar el despliegue prematuro del stent.
- g) Enjuague el lumen interior del sistema de implantación.

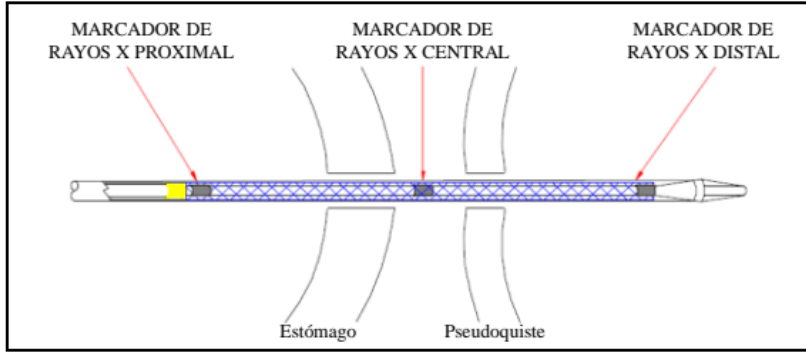


Figura 3

③ Procedimiento de despliegue del stent

PRECAUCIÓN: No retuerza el sistema de implantación ni aplique movimientos muy intensos durante el despliegue ya que esto podría afectar la ubicación definitiva y el funcionamiento del stent.

- a) Con guía fluoroscópica y/o endoscópica, introduzca el sistema de implantación
- b) Una vez que el sistema de implantación esté en la posición correcta para el despliegue, gire la válvula proximal del conector más de dos veces en dirección contraria a las agujas del reloj para abrirla.
- c) Para comenzar el despliegue del stent, inmovilice el centro con una mano y tome el conector con la otra mano. Suavemente deslice el conector hacia atrás a lo largo del impulsor hacia el centro
- d) Con ecografía endoscópica y/o con guía fluoroscópica, despliegue la guía de luz distal del stent, y luego despliegue la guía de luz proximal bajo guía endoscópica, asegurándose de impedir que el stent junte a ambas paredes.

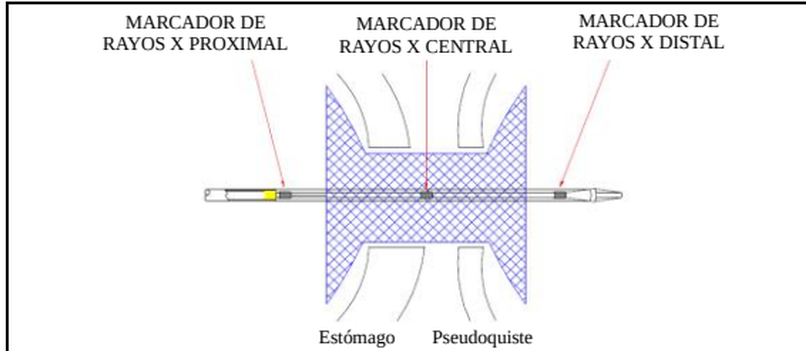


Figura 4

PRECAUCIÓN: no empuje el centro hacia adelante ni lo tire hacia atrás con el stent parcialmente desplegado. El centro debe estar inmovilizado de manera segura. El movimiento inadvertido del centro puede hacer que el stent quede desalineado y cause daño.

④ Después del despliegue del stent

- a) Examine el stent con fluoroscopia y/o endoscopia para confirmar la expansión.
- b) Con cuidado, retire del paciente el sistema de implantación, el cable guía y el endoscopio. Si siente una resistencia excesiva durante la extracción, espere entre 3 y 5 minutos para permitir una mayor expansión del stent. Colocar vaina interior por dentro de vaina exterior en lo cual es la posición original antes de retirarlo.
- c) Se puede dilatar el balón dentro del stent en caso de considerarse necesario.

11. Realice el procedimiento de rutina posterior a implantes

- a) Compruebe que el stent esté en la posición correcta y el drenaje sea efectivo. La dilatación completa del stent puede llevar 1 a 3 días.
- b) La experiencia y el criterio del cirujano pueden determinar el régimen farmacológico apropiado para cada paciente.
- c) Despues de la implantación, el paciente debe comer alimentos blandos hasta que el cirujano determine lo contrario.
- d) Observe al paciente para detectar la aparición de cualquier complicación.

12. Instrucciones para la extracción de los stents Niti-S Nagi™ (consulte las Advertencias)

Tome el cordón de recuperación con fórceps y/o colapse el extremo proximal del stent y luego retírelo con cuidado.

Precaución: No aplique fuerza excesiva para retirarlo ya que el cordón de recuperación puede salirse.

Para recuperar un stent Niti-S Nagi™ inmediatamente después del despliegue, use fórceps o un lazo para agarrar el cordón de recuperación y ajuste en la posición correcta con cuidado.

Declaración de precauciones sobre reutilización

El contenido se suministra ESTERILIZADO con óxido de etileno (*ethylene oxide*, EO). No lo utilice si la barrera estéril está dañada. En caso de que el empaque esté dañado, llame al representante de Taewoong Medical Co., Ltd. Se debe usar una sola vez y en un solo paciente. No se debe reutilizar, reprocesar ni volver a esterilizar. El reutilizar, reprocesar o volver a esterilizar el dispositivo puede comprometer la integridad estructural del mismo y/o conducir a fallas en el dispositivo que, a su vez, pueden dar como resultado lesiones, enfermedades o la muerte del paciente. El reutilizar, reprocesar o volver a esterilizar el dispositivo puede también implicar riesgos de contaminación del dispositivo y/o causar infecciones en el paciente o infecciones cruzadas, incluso puede causar, entre otras complicaciones, la transmisión de enfermedades infecciosas de un paciente a otro. La contaminación del dispositivo puede causar lesiones, enfermedades o la muerte del paciente.

Manipulación y almacenamiento: Almacene el dispositivo en un lugar fresco y seco. Manténgalo alejado de la luz solar.

Requisitos de eliminación: Sistema de implantación del stent Niti-S Nagi™. Cuando ya no se va a utilizar se debe desechar en envase apropiado y seguro, en conformidad con las normas locales u hospitalarias.

Nederlands

Gebruikershandleiding

1. Beschrijving

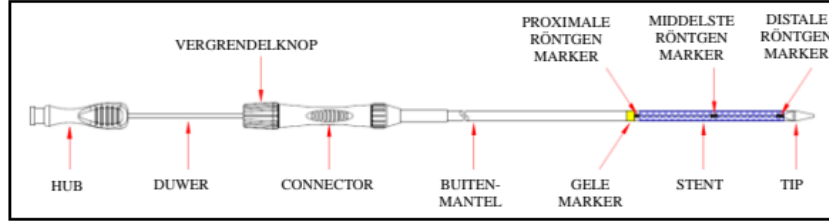
De Niti-S Nagi™ Stent bestaat uit een implanteerbare metalen stent en een invoersysteem.

De stent is gemaakt van Nitinol-draad. Het is een flexibele, fijnmazige tube-vormige prothese met radiopake indicatoren in het midden en aan beiden uiteinden.

Modelnaam
Niti-S Nagi™ Stent

Figuur 1. Stentmodel

De stent wordt in het invoersysteem geladen en bij plaatsing zorgt de schacht van de stent voor een naar buiten gerichte radiale kracht terwijl de beide koppen zorgen voor een naar binnen gerichte horizontale kracht. Hierdoor is transmurale drainage mogelijk. De Niti-S Nagi™ Stent heeft een volledig siliconen coating en kan verwijderd worden (zie Waarschuwingen).



Figuur 2. Invoersysteem (endoscopisch)

* Sommige producten hebben een Y-poort

- Het endoscopische invoersysteem heeft een effectieve lengte van 180cm.

Endoscopisch type wordt aanbevolen

- Bij endoscopische benadering

2. Werkingsprincipe

De buitenste schacht wordt teruggetrokken door de hub in de ene hand te immobiliseren en met de andere hand de connector vast te pakken en de connector voorzichtig langs de plunjer richting de hub te bewegen. Het terugtrekken van de buitenste schacht zorgt ervoor dat de stent uitvouwt.

3. Gebruiksindicatie

De Niti-S Nagi™ Stent is bedoeld voor drainage van pseudocysten in het pancreas middels transgastrische of transduodenale benadering.

GARANTIE

Taewoong MedicalCo., Ltd. garandeert dat redelijke zorg is besteed tijdens het ontwerp en productieproces van dit instrument. Deze garantie komt in de plaats van en sluit alle andere garanties uit die niet uitdrukkelijk hierin uiteengezet zijn, expliciet of impliciet bepaald door de wet of anderszins, met inbegrip van, maar niet beperkt tot alle impliciete garanties van verkoopbaarheid of geschiktheid voor een bepaald doel. Behandeling, opslag, reiniging en sterilisatie van dit instrument alsmede andere factoren met betrekking tot de patiënt, diagnose, behandeling, chirurgische procedures en andere zaken die buiten de macht van Taewoong vallen hebben directe invloed op het instrument en de resultaten van het gebruik ervan. De verplichting van Taewoong onder deze garantie is beperkt tot het vervangen van dit instrument, en Taewoong is niet aansprakelijk voor enige incidentele of gevolgschade, verlies of kosten die direct of indirect voortvloeien uit het gebruik van dit instrument. Taewoong aanvaardt geen andere of aanvullende aansprakelijkheid of verantwoordelijkheid in verband met dit instrument, noch machtigt zij enige andere persoon dit te doen. Taewoong aanvaardt geen aansprakelijkheid met betrekking tot instrumenten die opnieuw gebruikt, verwerkt of gesteriliseerd zijn en geeft geen garanties, expliciet of impliciet, met inbegrip maar niet beperkt tot verkoopbaarheid of geschiktheid voor een bepaald doel, met betrekking tot dergelijke instrumenten.

4. Contra-indicaties

The Niti-S Nagi™ Stent heeft de volgende contra-indicaties (niet uitputtend):

- hemodynamische instabiliteit
- ernstige coagulopathie
- alle andere dan de gebruiksindicatie
- Het weer terugnemen van een stent tijdens de plaatsing is gecontra-indiceerd.
- Patienten met een afwijkende anatomie waarbij de mogelijkheid voor de arts om de stent ter plaatse te brengen uitsluiten (Bijv. te kleine doorgang voor een stentplaatsing).

5. Waarschuwingen

- De veiligheid en doelmatigheid van dit apparaat voor gebruik in het vasculaire stelsel is niet aangetoond.
- Dit apparaat dient met de grootste zorgvuldigheid te worden gebruikt en uitsluitend na zorgvuldige overweging bij patiënten met een verhoogde bloedingstijd, coagulopathieën of bij patiënten met colitis of proctitis.
- De stent bevat nikkel, dit kan een allergische reactie veroorzaken bij personen die overgevoelig zijn voor nikkel.

- Stel het invoersysteem niet bloot aan organische oplosmiddelen (bijv. alcohol)
- Niet gebruiken in combinatie met de contrastmiddelen Ethiodol of Lipiodol.
- De werking van deze stent op lange termijn is niet aangetoond en regelmatige controle is aanbevolen.
- De stent kan niet opnieuw in de schacht worden geschoven als plaatsing eenmaal begonnen is.
- Probeer een stent waarvan de plaatsing al ver gevorderd is, niet terug te nemen of opnieuw in te brengen.

6. Voorzorgsmaatregelen

Lees de hele gebruikshandleiding zorgvuldig door voor u dit apparaat gebruikt. Het dient alleen te worden gebruikt onder toezicht van artsen die uitvoerige ervaring hebben met het plaatsen van stents. Een grondig begrip van de technieken, principes, klinische toepassingen en risico's die verbonden zijn aan deze procedure is nodig voor het apparaat gebruikt kan worden.

- Er dient bijzonder veel zorg te worden besteed aan het verwijderen van het invoersysteem en de voerdraad meteen nadat de stent geplaatst is. Indien dit niet gebeurt kan dit resulteren in het losraken van de stent als deze niet goed is geplaatst.
- Voorzichtigheid is geboden wanneer er een dilatatie wordt uitgevoerd, nadat de stent is geplaatst omdat dit kan resulteren in perforatie, bloeding, losraken van de stent of migratie van de stent.
- De verpakking en het apparaat dienen te worden geïnspecteerd voor gebruik.
- Het gebruik van fluoroscopie wordt aangeraden om juiste plaatsing van het apparaat te garanderen.
- Controleer de houdbaarheidsdatum "Gebruiken voor". Gebruik het apparaat niet na deze datum.
- De Niti-S Nagi™ Stent wordt steriel geleverd. Gebruik het apparaat niet als de verpakking geopend of beschadigd is.
- De Niti-S Nagi™ Stent is bedoeld voor eenmalig gebruik. Steriliseer of gebruik het apparaat niet opnieuw.

7. Instructies in geval van schade

WAARSCHUWING: Inspecteer het systeem op tekenen van schade. GEBRUIK HET SYSTEEM NIET als er zichtbare tekenen van schade zijn. Als u deze waarschuwing negeert, kan dit leiden tot letsel bij de patiënt.

8. Potentiële complicaties

Potentiële complicaties die optreden bij gebruik van de Niti-S Nagi™ Stent zijn onder andere maar niet uitsluitend:

Procedurele complicaties

- Bloedingen
- Onjuiste plaatsing van stent
- Onvoldoende ontplooiing
- Migratie
- Pijn
- Perforatie

Complicatie na plaatsing van stent

- Bloedingen
- Pijn
- Perforatie
- Dislocatie van stent
- Dislocatie of migratie van stent
- Occlusie van stent
- Koorts
- Pancreatitis
- Abcesvorming
- Ernstige bloeding
- Braken
- Pneumoperitoneum
- Intraperitoneal lekken
- Peritonitis
- Hematoom
- Ontsteking of infectie
- Fistelvorming
- Zweren
- Sepsis
- Ruptuur van intracysteuse arterie
- Stentverwijdering mislukt

9. Benodigde apparatuur

- Percutane plaatsing
 - Percutane plaatsing is nog niet ontwikkeld.
- Endoscopische plaatsing
 - 0,035" (0,89mm) voerdraad tenminste 450cm lang
 - Echo-endoscoop of therapeutische duodenoscoop met instrumentkanaal van 3,7mm of groter.
 - Naald

- Naaldmes en/of ballon katheter
- Stent
- Paktang en/of snaar

10. Procedure

- **(invoersysteem met 50cm effectieve lengte)**
Percutane procedure is nog niet ontwikkeld.

- **(invoersysteem met 180cm effectieve lengte)**

Er dient een endoscopische echografie (EUS, Endoscopic Ultrasound) te worden uitgevoerd voor plaatsing van de Niti-S Nagi™ Stentom de vorm en de morfologie van de laesie vast te stellen.

① Vaststellen van stentafmeting

- De lengte en diameter van de stent dienen te worden vastgesteld door de arts na endoscopische en/of fluoroscopische inspectie van de laesie.
- De lengte en diameter van de stent dienen zo te worden gekozen dat beide wanden van de gecreëerde transmurale drainage strak tegen elkaar blijven en zo migratie voorkomen.

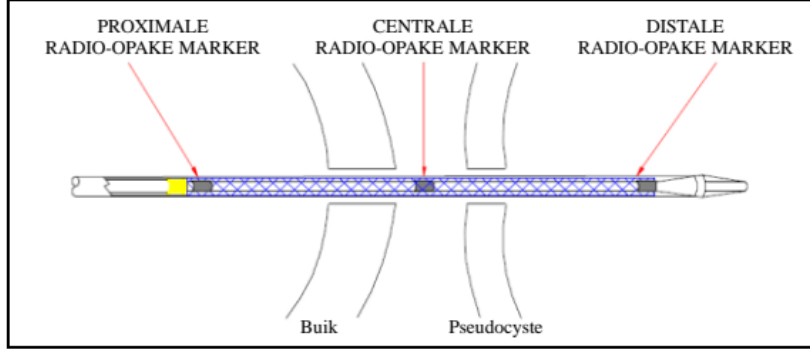
② Voorbereiding plaatsing van stent

A. Fluoroscopische procedure

Fluoroscopische procedure is nog niet ontwikkeld.

B. Endoscopische procedure

- Voer onder endoscopische begeleiding een endoscoop in totdat de laesie bereikt is. Voer vervolgens een naald in via het werkkanal van de endoscoop. Beweeg de naald tot aan de laesie en prik deze door.
- Voer na punctie van de laesie een voerdraad door de naald en beweeg deze door de laesie heen. Verwijder de naald langzaam en zorgvuldig.
- Voer na het verwijderen van de naald een dilatatie-instrument zoals een naaldmes en/of ballon over de voerdraad, totdat u hiermee door de laesie heen bent. Dilateer de laesie vervolgens.
- Verwijder na het dilateren zorgvuldig het dilatatie-instrument.
- Verwijder het stiel van het distale uiteinde van het invoersysteem.
- Zorg ervoor dat het ventiel van de connector die de binnenveste schacht verbindt met de buitenste schacht gesloten is door het proximale ventieluiteinde rechtsom te draaien. Zo voorkomt u dat de stent te vroeg geplaatst wordt.
- Spoel het binnenveste lumen van het invoersysteem.

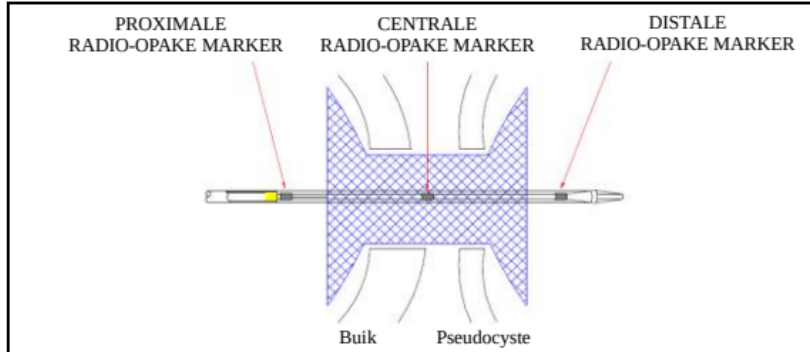


Figuur 3.

③ Plaatsingsprocedure stent

VOORZORGSMATREGEL: Zorg dat het invoersysteem niet gedraaid is en dat u geen ronddraaiende beweging maakt tijdens het plaatsen. Dit kan de positionering en de uiteindelijke werking van de stent aantasten.

- Plaats het invoersysteem onder fluoroscopische en/of endoscopische begeleiding.
- Als het invoersysteem de juiste positie heeft voor plaatsing, open dan het proximale ventiel van de connector door het ventiel meer dan twee keer naar links te draaien.
- Om het plaatsen van de stent te beginnen immobiliseert u met de ene hand de hub en houdt u met de andere hand de connector vast. Schuif voorzichtig de connector terug langs de plunjier richting de hub.
- Plaats onder EUS- en/of fluoroscopische begeleiding de distale verwijding van de stent en vervolgens de proximale verwijding van de stent onder endoscopische begeleiding. Zorg ervoor dat de stent beide wanden met elkaar verbindt.



Figuur 4.

LET OP Duw of trek niet aan de hub terwijl de stent deels geplaatst is. De hub moet veilig geïmmobiliseerd zijn. Onbedoelde beweging van de hub kan leiden tot een verkeerde uitlijning van de stent en eventuele schade.

④ Na plaatsing van de stent

- a) Inspecteer de stent fluoroscopisch en/of endoscopisch om het uitvouwen te bevestigen.
- b) Verwijder zorgvuldig het invoersysteem, de voerdraad en de endoscoop uit de patiënt. Indien hierbij overmatige weerstand gevoeld wordt, wacht dan 3 tot 5 minuten tot de stent verder is uitgevouwen.
- c) Indien dit nodig wordt geacht kan in de stent een dilatatie met een ballon worden uitgevoerd.

11. Uitvoeren van standaardprocedures na implantatie

- a) Beoordeel of de stent juist gepositioneerd is en effectief draaineert. Het kan 1 tot 3 dagen duren voor een stent volledig is uitgevouwen.
- b) Een arts kan naar eigen inzicht en ervaring bepalen wat de gepaste medicatie is voor elke patiënt.
- c) Na implantatie dient de patiënt een dieet van zacht voedsel te volgen tot de behandelend arts anders bepaalt.
- d) Observeer de patiënt nauwkeurig en let op de ontwikkeling van complicaties.

12. Instructies voor het verwijderen van de Niti-S Nagi™ Stent (zie Waarschuwingen)

Pak de terughaaldraad met een paktang en/of vouw het proximale uiteinde van de stent in met snaar/lis en haal vervolgens voorzichtig de stent terug.

Waarschuwing: Gebruik niet te veel kracht om de stent te verwijderen, hierdoor kan de terughaaldraad breken.

Om een Niti-S Nagi™ Stent te herpositioneren dient u meteen na het plaatsen met een paktang of snaar/lis de terughaaldraad te pakken en hiermee voorzichtig de stent op de juiste positie te plaatsen.

Waarschuwingenverklaring hergebruik

Inhoud STERIEL geleverd (ethyleneoxide (EO)). Niet gebruiken indien steriele barrière beschadigd is. In het geval van een beschadigde verpakking dient u contact op te nemen met uw vertegenwoordiger van Taewoong. Voor éénmalig patiëntgebruik. Niet opnieuw gebruiken, verwerken of steriliseren. Hergebruik, opnieuw verwerken of steriliseren kan de structurele integriteit van het apparaat aantasten en/of leiden tot defecten die weer kunnen leiden tot letsel, ziekte of overlijden van de patiënt. Hergebruik, opnieuw verwerken of steriliseren kan ook een besmettingsrisico opleveren van het apparaat en/of infectie of kruisbesmetting voor de patiënt veroorzaken, inclusief, maar niet beperkt tot de overdracht van infectieziekten van de ene patiënt op de andere. Besmetting van het apparaat kan leiden tot letsel, ziekte en overlijden van de patiënt.

Behandeling en opslag: Op een koele, droge plaats bewaren. Buiten bereik van zonlicht houden.

Afvoereisen: Het inclusieve invoersysteem van de Niti-S Nagi™ Stent. Na gebruikt dient dit afgevoerd te worden volgens lokale of ziekenhuisregelgeving. Hierbij dient het passend en veilig verpakt te zijn.

Português

Manual do usuário

1. Descrição

O Stent Niti-S Nagi™ consiste em um Stent metálico implantável e um sistema de introdução.

O Stent é feito de fio de Nitinol. É uma prótese tubular flexível e de malha fina com marcadores radiopacos em ambas as pontas e no centro.

Nome do modelo
Stent Niti-S Nagi™

Figura 1. Modelo do Stent

O Stent já vem no sistema de introdução e, ao ser colocado no corpo, o Stent exerce uma forma radial para fora enquanto ambos os sinalizadores exercem uma força horizontal para dentro, permitindo a drenagem transmural.

O Stent Niti-S Nagi™ é completamente revestido de silicone e pode ser removido (veja os Avisos).

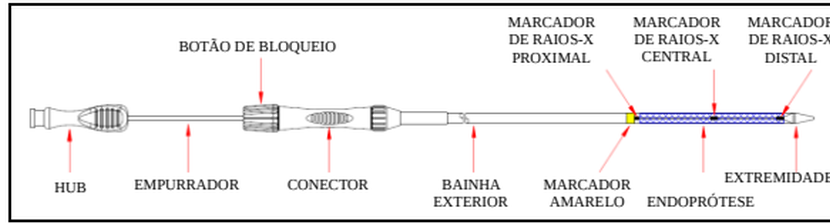


Figura 2. Sistema de introdução (endoscópico)

* Alguns produtos têm um port y

O sistema de introdução endoscópico tem um comprimento

- utilizável de 180 cm

O tipo **endoscópico** é recomendado

- Para uma abordagem endoscópica

2. Princípio de operação

A bainha externa é puxada para trás imobilizando-se o eixo com uma mão, pegando-se o conector em com a outra mão e deslizando cuidadosamente o conector em ao longo do empurrador, na direção do eixo. A retração da bainha externa libera o Stent.

3. Indicações de uso

O Stent Niti-S Nagi™ foi feito para a drenagem de pseudocisto pancreático ou vesícula biliar por meio de uma abordagem transgástrica ou transduodenal.

GARANTIA

A Taewoong Medical Co., Ltd. garante que os devidos cuidados foram tomados durante as etapas de concepção e fabricação deste instrumento. Esta garantia substitui e exclui qualquer outra garantia não definida expressamente aqui, seja ela expressa ou implícita pela aplicação da lei ou por outros motivos, incluindo, mas não se limitando a qualquer garantia implícita de comercialização ou adequação a uma finalidade específica. O manuseio, armazenamento, limpeza e esterilização deste instrumento, bem como outros fatores relativos ao paciente, diagnóstico, tratamento, procedimentos cirúrgicos e outros assuntos além do controle da Taewoong afetam diretamente o instrumento e os resultados obtidos devido à sua utilização. A obrigação da Taewoong, nos termos desta garantia, limita-se à troca deste instrumento, sendo que a Taewoong não se responsabilizará por nenhuma perda incidental ou consequencial, dano ou despesa direta ou indiretamente decorrentes do uso deste instrumento. A Taewoong não assume nem autoriza que outras partes assumam em seu nome nenhuma outra responsabilidade relacionada a este instrumento. A Taewoong não assume nenhuma responsabilidade em relação a instrumentos reutilizados, reprocessados ou reesterilizados, e não oferece nenhuma garantia, expressa ou implícita, incluindo, mas não se limitando à comercialização ou adequação a uma finalidade específica, em relação a esses instrumentos.

4. Contraindicação

As contraindicações do Stent Niti-S Nagi™ incluem, mas não se limitam a:

- Instabilidade hemodinâmica
- Coagulopatia aguda
- Todas as diferentes das indicações de uso
- A recuperação de um Stent após sua colocação é contraindicada.
- Pacientes com anatomia alterada que impede a capacidade do médico a colocar o stent (por exemplo, lesão muito pequena para o colocação do stent).

5. Avisos

- A segurança e eficiência deste dispositivo para uso no sistema vascular não foram estabelecidas.
- O dispositivo deve ser usado com cuidado e somente após uma consideração cautelosa em pacientes com tempos de sangramento elevados, coagulopatias ou em pacientes com colite ou proctite por radiação.
- O Stent contém níquel, que pode causar reações alérgicas em indivíduos com sensibilidade ao níquel.
- Não exponha o sistema de introdução a solventes orgânicos (como álcool).
- Não utilize com meios de contraste Etiodol ou Lipiodol.

- A permeabilidade de longo prazo deste Stent não foi estabelecida, sendo recomendadas observações regulares.
- O Stent não pode ser embainhado novamente após o início da colocação.
- Não tente recuperar/reintroduzir um Stent já colocado.

6. Precauções

Leia todo o manual do usuário antes de utilizar este dispositivo. Ele só deve ser usado por ou sob a supervisão de médicos devidamente treinados na colocação de Stents. Um entendimento abrangente das técnicas, princípios, aplicações clínicas e riscos associados a este procedimento é necessário antes que o dispositivo possa ser utilizado.

- Deve-se tomar cuidado ao remover o sistema de introdução e o fio-guia imediatamente após a colocação do Stent, pois isso pode resultar em deslocamento do Stent, caso não tenha sido implantado corretamente.
- Deve-se tomar cuidado ao realizar a dilatação após a colocação do Stent, pois isso pode resultar em perfuração, sangramento, deslocamento ou migração do Stent.
- A embalagem e o dispositivo devem ser inspecionados antes da utilização.
- Recomenda-se utilizar fluoroscopia para garantir uma colocação correta do dispositivo.
- Verifique a data de validade. Não utilize o dispositivo após a data de validade.
- O Stent Niti-S Nagi™ Stent já vem esterilizado. Não utilize o dispositivo se a embalagem estiver aberta ou danificada.
- O Stent Niti-S Nagi™ só deve ser usado uma vez. Não reesterilize e/ou reutilize o dispositivo.

7. Instruções em caso de danos

AVISO: Iinspecione visualmente o sistema para ver se há sinais de dano. NÃO USE o sistema se houver qualquer sinal visível de dano. Deixar de seguir esta precaução pode resultar em lesão do paciente.

8. Possíveis complicações

As possíveis complicações associadas ao uso do Stent Niti-S Nagi™ podem incluir, mas não se limitam a:

Complicações durante o procedimento

- Sangramento
- Colocação incorreta do Stent
- Expansão inadequada
- Migração
- Dor
- Perfuração

Complicações após a colocação do Stent

- Sangramento
- Dor
- Perfuração
- Deslocamento do Stent
- Colocação incorreta ou migração do Stent
- Oclusão do Stent
- Febre
- Pancreatite
- Formação de abscessos
- Hemorragia
- Vômito
- Pneumoperitônico
- Extravazamento intraperitoneal
- Peritonite
- Hematoma
- Inflamação ou infecção
- Fístula
- Úlcera
- Sepse
- Rompimento de artéria intracística
- Falha ao remover o Stent

9. Equipamento necessário

- Colocação percutânea
 - A colocação percutânea ainda não foi estabelecida.
- Colocação endoscópica
 - Fio-guia de 0,035 pol. (0,89 mm) de pelo menos 450 cm de comprimento
 - Ecoendoscópio ou duodenoscópio terapêutico com canal de instrumento de 3,7 mm ou mais
 - Agulha
 - Needle knife e/ou cateter balão
 - Stent
 - Fórceps e/ou alça

10. Procedimento

- (Comprimento utilizável do introdutor de 50 cm)

O procedimento percutâneo ainda não foi estabelecido.

- (Comprimento utilizável do introdutor de 180 cm)

Um ultrassom endoscópico deve ser feito antes da colocação do Stent Niti-S Nagi™ para caracterizar a extensão da lesão e sua morfologia.

① Determinação do tamanho do Stent

- O comprimento e diâmetro do Stent devem ser determinados pelo médico após a inspeção da lesão por endoscopia e/ou fluoroscopia.
- O comprimento e diâmetro do Stent devem ser escolhidos de forma que ambas as paredes da drenagem transmural criada fiquem juntas, evitando uma migração.

② Preparação para a colocação do Stent

A. Procedimento fluoroscópico

O procedimento fluoroscópico ainda não foi estabelecido.

B. Procedimento endoscópico

- Com orientação endoscópica, insira um endoscópio até atingir a lesão. Em seguida, insira uma agulha através do canal de trabalho do endoscópio. Insira a agulha até que atinja a lesão e perfure-a.
- Após perfurar a lesão, insira um fio-guia pela agulha e guie-a através da lesão. Remova a agulha lenta e cuidadosamente.
- Após a remoção da agulha, insira um dispositivo de dilatação, como um needle knife e/ou cateter balão, pelo fio-guia até atingir e dilatar a lesão.
- Após a dilatação, remova o dispositivo de dilatação cuidadosamente.
- Remova o estilete da ponta distal do introdutor.
- Certifique-se de que a válvula do conector em que liga a bainha interna à externa está travada, girando a ponta da válvula proximal no sentido horário, a fim de evitar uma colocação precoce do Stent.
- Lave o lúmen interno do sistema de introdução.

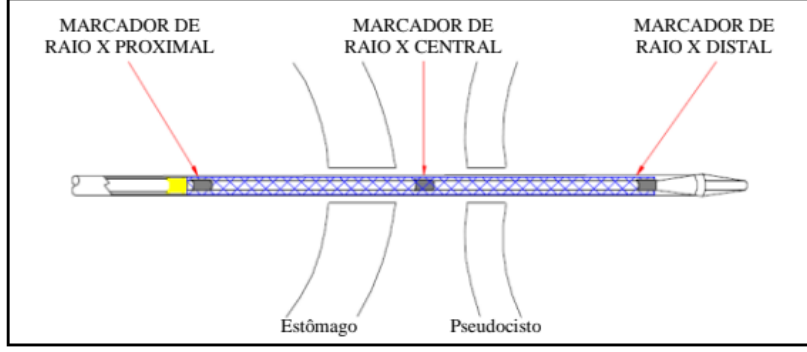


Figura 3

③ Procedimento de colocação do Stent

PRECAUÇÃO: Não gire o sistema de introdução nem faça movimentos de perfuração durante a colocação, pois isso pode afetar o posicionamento e funcionamento do Stent.

- Com auxílio do fluoroscópio e/ou endoscópio, posicione o sistema de introdução.
- Assim que o sistema de introdução estiver na posição correta para colocação, destrave a válvula proximal do conector em, girando a válvula mais de duas vezes no sentido anti-horário.
- Para iniciar a colocação do Stent, immobilize o eixo com uma mão e pegue o conector em com a outra. Deslize cuidadosamente o conector em de volta ao longo do empurrador, na direção do eixo.
- Com auxílio do ultrassom endoscópico e fluoroscopia, coloque o sinalizador distal do Stent e, em seguida, coloque o sinalizador proximal do Stent com auxílio da endoscopia, certificando-se de que o Stent está ligando ambas as paredes.

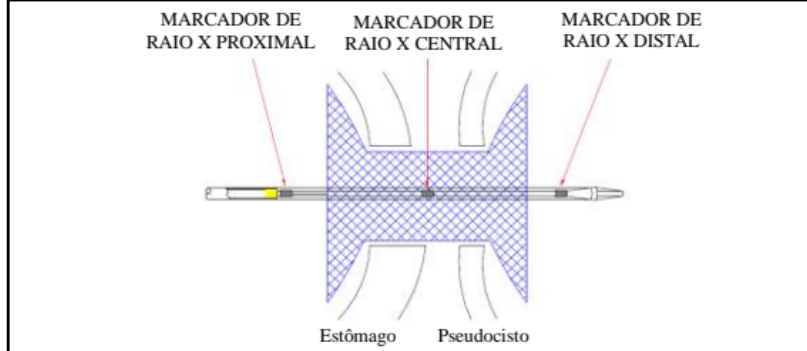


Figura 4

CUIDADO Não empurre nem puxe o eixo com o Stent parcialmente colocado. O eixo deve ficar immobilizado com firmeza. Um movimento acidental do eixo pode causar o desalinhamento do Stent e possíveis danos ao tecido uretral.

④ Após a colocação do Stent

- a) Examine o Stent por meio de fluoroscopia e/ou endoscopia para confirmar a expansão.
- b) Retire cuidadosamente o sistema de introdução, o fio-guia e o endoscópio do paciente. Se uma resistência excessiva for sentida durante a remoção, aguarde de 3 a 5 minutos para permitir uma maior expansão do Stent. (Coloque a bainha interna de volta na bainha externa, conforme o estado original antes da remoção.)
- c) Um balão de dilatação pode ser usado dentro do Stent, se julgar necessário.

11. Realize procedimentos de rotina pós-implante

- a) Avalie se a posição do Stent está correta e se a drenagem está ocorrendo eficazmente. Pode demorar de 1 a 3 dias até que o Stent se expanda totalmente.
- b) A experiência e a avaliação do médico podem determinar o regime de medicamentos adequado para cada paciente.
- c) Após a implantação, o paciente deve manter uma dieta leve até ser liberado pelo médico responsável pelo tratamento.
- d) Observe o paciente para ver se surgirá alguma complicaçāo.

12. Instruções para a remoção do Stent Niti-S NagiTM (veja os Avisos)

Pegue o Stent com o fórceps e/ou abaixe a ponte proximal do Stent com a alça, puxando de volta o Stent com cuidado.

Cuidado: Não aplique força excessiva para remover o Stent, pois isso pode romper o fio de recuperação.

Para recolocar um Stent Niti-S NagiTM imediatamente após a colocação, use um fórceps ou alça para pegar o fio de recuperação e ajude cuidadosamente o posicionamento.

Declaração de precaução quanto à reutilização

Conteúdo fornecido ESTERILIZADO (óxido de etileno). Não utilize se o lacre de esterilização estiver danificado. Em casos de embalagem danificada, ligue para o seu representante da Taewoong Medical Co., Ltd. Deve ser usado somente em um paciente. Não reutilize, reprocesse nem reesterilize. A reutilização, reprocessamento ou reesterilização podem comprometer a integridade estrutural do dispositivo e/ou resultar em falha do dispositivo, o que, por sua vez, pode resultar em lesão, doença ou morte do paciente. A reutilização, reprocessamento ou reesterilização também podem constituir um risco de contaminação do dispositivo e/ou causar infecção ou infecção cruzada do paciente, incluindo, mas não se limitando à transmissão de doenças infecciosas de um paciente para outro. A contaminação do dispositivo pode resultar em lesão, doença ou morte do paciente.

Manuseio e armazenamento: Armazene em local seco e arejado. Mantenha longe da luz solar.

Requisitos de descarte: O sistema de introdução do Stent Niti-S NagiTM deve ser devidamente lacrado e descartado de acordo com as regulações do local ou do hospital após sua utilização.

Türkçe

Kullanıcı Kılavuzu

1. Açıklama

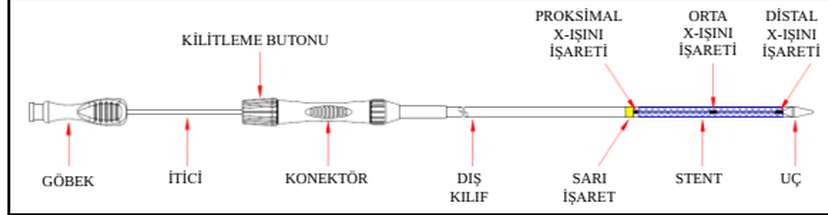
Niti-S Nagi™ Stent implantte edilebilen metalik Stent ve uygulama sisteminden oluşur. Stent, Nitinol (Nikel-Titanium alaşımı) telinden yapılmıştır. Bu her ucunda ve merkezde radyoopak işaretleri var esnek, ince örgü boru şeklindeki bir protez.

Model Adı
Niti-S Nagi™ Stent

Şekil 1. Stent Modeli

Stent uygulama sistemine yüklenir ve stent gövdesi yerleştirildikten sonra, transmural drenajı sağlamak için dışarı doğru radyal bir kuvvet uygularken, her iki baş içeri doğru horizontal bir kuvvet uygular.

Niti-S Nagi™ Stent Tamamen Silikon Kaplıdır ve çıkarılabilir (bkz. Uyarılar).



Şekil 2. Uygulama Sistemi (Endoskopik)

* Bazı ürünlerin bir y portu var

- Endoskopik uygulama sisteminin kullanılabilir uzunluğu 180 cm'dir.

Endoskopik Tip önerilir

- Endoskopik olarak uygulandığında

2. Çalışma İlkeleri

Göbek tek elle sabitlenirken diğer elle Y-konektörü tutularak ve Y-konektörü itici boyunca göbeğe doğru yavaşça kaydırılarak dış kılıf geri çekilir. Dış kılıfın geri çekilmesi stentin serbest kalmasını sağlar.

3. Kullanım Endikasyonu

Niti-S Nagi™ Stent, transgastrik veya transduodenal yaklaşım ile Pankreatik Psödokist drenajı için amaçlanmıştır.

GARANTİ

Taewoong Medical Co., Ltd. bu cihazın tasarım ve sonraki üretim süreci boyunca makul özen gösterildiğini garanti eder. Bu garanti satılabilirlik veya özel bir amaca uygunlukla ilgili zimni garantiler dahil ancak bunlarla sınırlı olmamak kaydıyla, kanun hükmü uyarınca veya başka bir şekilde açık veya zimni olarak belirtilmiş olsun ya da olmasın, burada açık şekilde belirtilmemiş tüm diğer garantilerin yerine geçer ve onları kapsam dışında bırakır. Bu cihazın taşıması, depolanması, temizlenmesi ve sterilizasyonunun yanı sıra hasta, teşhis, tedavi, cerrahi prosedürler ile ilgili diğer faktörler ve Taewoong'un denetimi dışındaki diğer konular, cihazı ve cihazın kullanımından elde edilen sonuçları doğrudan etkiler. Taewoong'un bu garanti kapsamındaki yükümlülüğü bu cihazın değiştirilmesi ile sınırlı olup bu cihazın kullanımı sonucu doğrudan ya da dolaylı olarak ortaya çıkan herhangi bir kaza veya dolaylı kayıp, hasar veya harcama nedeniyle Taewoong sorumlu tutulamaz. Taewoong, bu cihaz ile bağlantılı herhangi başka veya ilave bir yükümlülük ya da sorumluluk üstlenmediği gibi bu yükümlülük veya sorumluluğu üstlenmesi için bir diğer şahsa da yetki vermemektedir. Taewoong, tekrar kullanılan, tekrar işleme tabi tutulan veya tekrar sterilize edilen cihazlarla ilgili hiçbir sorumluluğu kabul etmez ve bu tür cihazlarla ilgili olarak, satılabilirlik veya özel bir amaca uygunluk dahil ancak yalnızca bununla sınırlı olmamak kaydıyla, açık veya zimni hiçbir garanti vermez.

4. Kontrendikasyon

Niti-S Nagi™ Stent bunlarla sınırlı olmamak üzere şu durumlarda kontrendikedir:

- Hemodinamik instabilite
- Şiddetli koagülopati
- Kullanım endikasyonu dışındaki tüm durumlar
- Bir stentin yerleştirilmesi sırasında yeniden yakalanması kontrendikedir.
- Anatomisi değiştirilmiş hastalar, hekimin stenti yerleştirme kabiliyetini engeller (örneğin, stent yerlesimi için çok küçük bir lezyon).

5. Uyarılar

- Bu cihazın vasküler sistemde kullanımına yönelik güvenilirliği ve etkinliği belirlenmemiştir.
- Bu cihaz, kanama süreleri yüksek olan ve koagülopatileri bulunan hastalarda ya da radyasyon kolitli veya proktitli hastalarda dikkatle ve ancak özenli bir değerlendirme sonrasında kullanılmalıdır.
- Stent, nikel duyarlılığı olan kişilerde alerjik reaksiyona neden olabilecek nikel maddesini içermektedir.
- Uygulama sistemini organik çözücülere (örn. alkol) maruz bırakmayın.
- Etiodol veya Lipiodol kontrast maddeleriyle kullanmayın.
- Bu stentin uzun süreli patensi belirlenmemiştir ve düzenli gözlem önerilir.
- Yerleştirme başlatıldığında stente yeniden kılıf takılmaz.

- Stentin yerleştirilmesi ilerledikten sonra, stenti tekrar yakalama / yeniden yükleme girişiminde bulunmayın.

6. Önlemler

Bu cihazı kullanmadan önce tüm Kullanıcı Kılavuzunu okuyun. Cihaz yalnızca, stentlerin yerleştirilmesi konusunda eğitimli doktorlar tarafından veya onların gözetimi altında kullanılmalıdır. Bu cihazı kullanmadan önce, bu prosedür ile ilişkili teknikler, prensipler, klinik uygulamalar ve risklerin tam olarak anlaşılması gereklidir.

- Stent yerleştirildikten hemen sonra uygulama sisteminin ve kılavuz telin çıkarılması sırasında çok dikkatli olunmalıdır. Çünkü stent gerektiği gibi yerleştirilmemişse, bu durum stentin yerinden çıkışına neden olabilir.
- Stent yerleştirildikten sonra dilatasyon uygulanırken dikkatli olunmalıdır Çünkü bu durum perforasyon, kanama, stentin yerinden çıkış ya da stentin yer değiştirmesi ile sonuçlanabilir.
- Kullanmadan önce ambalaj ve cihaz incelenmelidir.
- Cihazı doğru şekilde yerleştirmek için floroskopı kullanılması önerilir.
- "Son kullanma tarihi"ni kontrol edin. Etiketin üzerinde yazan son kullanım tarihinden sonra cihazı kullanmayın.
- Niti-S Nagi™ Stent steril olarak sunulur. Ambalaj açık veya hasarlı ise kullanmayın.
- Niti-S Nagi™ Stent tek kullanımlık olarak tasarlanmıştır. Cihazı tekrar sterilize etmeyein ve/veya kullanmayın.

7. Hasar durumunda yapılması gerekenler

UYARI: Sistemde hasar belirtileri olup olmadığını görsel olarak kontrol edin. Sistemde gözle görülür hasar varsa **KULLANMAYIN**. Bu önleme uyulmaması hastanın yaralanmasına neden olabilir.

8. Olası Komplikasyonlar

Niti-S Nagi™ Stentin kullanımı ile ilişkili olası komplikasyonlar şunlardır (ancak bunlarla da sınırlı değildir):

Prosedürle İlgili Komplikasyonlar

- Kanama
- Stentin yanlış yerleştirilmesi
- Yetersiz genişleme
- Yer değiştirme
- Ağrı
- Perforasyon

Stent Yerleştirme Sonrası Komplikasyonları

- Kanamalar
- Ağrı
- Perforasyon
- Stentin yerinden çıkışması
- Stentin yanlış yerleştirilmesi veya yer değiştirmesi
- Stent oklüzyonu
- Ateş
- Pankreatit
- Abse oluşumu
- Hemoraji
- Kusma
- Pnömoperitoneum
- Intraperitoneal sızıntı
- Peritonit
- Hematom
- Enflamasyon veya Enfeksiyon
- Fistül
- Ülserasyon
- Sepsis
- İnkistik arter rüptürü
- Stentin çıkarılmaması

9. Gerekli Ekipman

● Perkütan Yerleştirme

- Perkütan yerleştirme henüz belirlenmemiştir.

● Endoskopik Yerleştirme

- en az 450 cm uzunlukta 0,035" (0,89mm) kılavuz tel
- Cihaz kanalı 3,7 mm veya daha büyük olan Ekoendoskop veya Terapötik duodenoskop
- İğne
- İğne bıçak ve/veya balon kateteri
- Stent
- Forseps ve/veya snare

10. Prosedür

- (50 cm kullanılabilir uygulama uzunluğu)

Perkütan prosedür henüz belirlenmemiştir.

- (180 cm kullanılabilir uygulama uzunluğu)

Lezyonun büyüklüğünü ve morfolojisini tanımlamak için Niti-S Nagi™ Stentin yerleştirilmesinden önce Endoskopik Ultrason (EUS) gerçekleştirilmelidir.

① Stent Boyutunun Belirlenmesi

- Stent uzunluğu ve çapı, lezyonun endoskopik ve/veya floroskopik incelenmesi sonrası doktor tarafından belirlenmelidir.
- Stentin uzunluğu ve çapı, herhangi bir yer değişimi önlenecek şekilde, oluşturulan transmural drenajın her iki duvarı sıkıca birarada kalacak biçimde seçilmelidir.

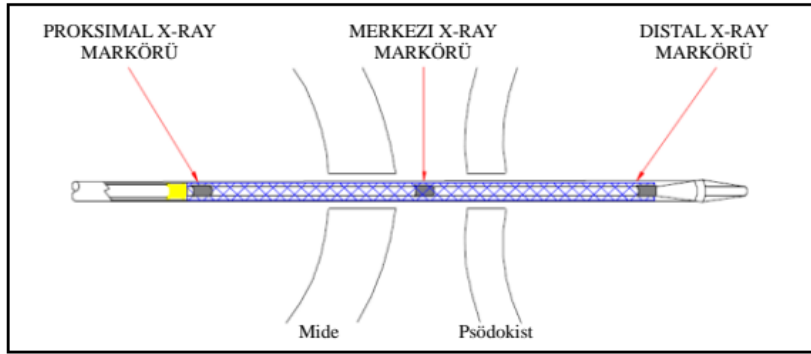
② Stent Yerleştirme hazırlığı

A. Floroskopik Prosedürü

Floroskopik prosedür henüz belirlenmemiştir.

B. Endoskopik Prosedürü

- Endoskopik yardım altında, lezyona ulaşana kadar bir endoskop yerleştirin. Ardından endoskopun çalışma kanalından geçirerek bir iğne uygulayın. Lezyona ulaşana ve lezyonu delene kadar iğneyi ilerletin.
- Lezyonu deldikten sonra, iğne aracılığıyla bir kılavuz tel yerleştirin ve lezyon boyunca ilerletin. İğneyi yavaşça ve dikkatli bir şekilde çıkarın.
- İğneyi çıkardıktan sonra, iğne bıçak ve/veya balon kateter gibi bir dilatasyon cihazını kılavuz tel boyunca lezyona ulaşana kadar ilerletin ve dilate edin.
- Dilatasyondan sonra, dilatasyon cihazını dikkatli bir şekilde çıkarın.
- Uygulama sisteminin distal ucundan stileyi çıkarın.
- Erken stent yerleşimini önlemek için iç kılıf ve dış kılıfı birleştiren konektörü kapakçığının saat yönünde proksimal kapakçık ucunun rotasyonu ile kilitlendiğinden emin olun.
- Uygulama sisteminin iç lumenini temizleyin.

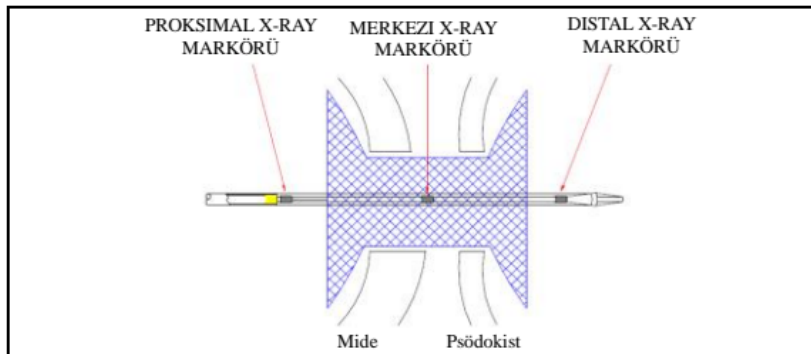


Şekil 3

③ Stent yerleştirme Prosedürü

ÖNLEM: Stentin konumlandırmasını ve en üst düzeyde çalışmasını etkileyebileceğinden, yerleştirme sırasında uygulama sistemini kıvırmayın ya da bükmemeyin.

- Floroskop ve/veya endoskop yardım altında uygulama sistemini yerleştirin
- Uygulama sistemi doğru yerleştirme konumundayken, kapakçığı saat yönünün tersine iki kereden fazla döndürerek konektörü proksimal kapakçığının kıldırın.
- Stenti yerleştirmeye başlamak için, bir elle göbeği sabitleyerek diğer elle de konektörünü tutun. Göbeğe doğru itici boyunca yavaşça kaydırın
- EUS ve/veya floroskopik yardım altında stentin distal genişliğini yerleştirin ve ardından stentin her iki duvara birlikte bağlanmadığından emin olurken, endoskopik yardım altında stetin proksimal genişliğini yerleştirin.



Şekil 4

DİKKAT Stent tam olarak yerleştirilmemişken, göbeği ileri itmeyin veya geri çekmeyin. Göbek güvenli bir şekilde sabitlenmelidir. Göbeğin yanlışlıkla hareket etmesi, stentin yanlış yerleştirilmesine ve olası hasara neden olabilir.

④ Stent Yerleştirildikten Sonra

- Genişlemeyi doğrulamak için stenti floroskopik ve/veya endoskopik olarak inceleyin.
- Uygulama sistemini, kılavuz telini ve endoskopu hastadan dikkatli bir şekilde çıkarın. Çıkarma işlemi sırasında fazla direnç hissedilirse, daha fazla stent genişlemesini sağlamak için 3-5 dakika bekleyin. 'İç kılıfı, dış kılıfın içine, çıkartmadan önceki orijinal durumuna gelecek şekilde geri yerleştirin.'
- Değerlendirme gereklisi stent içinde balon dilatasyonu gerçekleştirilebilir.

11. Rutin implant sonrası prosedürleri gerçekleştirir

- a) Stentin ve etkili drenaj uygun konumunu değerlendirin. A Stentin tam olarak genişlemesi için 1 ila 3 güne kadar süre gerekebilir.
- b) Her hasta için uygun ilaç rejimi, doktorun tecrübesi ve takdiriyle belirlenebilir.
- c) İmplantasyondan sonra hasta, tedavi eden doktor tarafından aksi belirtilene kadar diyetে devam etmelidir.
- d) Hastada herhangi bir komplikasyon gelişip gelişmediğini takip edin.

12. Niti-S NagiTM Stenti çıkarma talimatları (bkz. Uyarılar)

Çıkarma teli forseps ile kavrayın ve/veya Stentin proksimal ucunu snare ile daraltın, ardından Stenti dikkatli bir şekilde ve yavaşça çıkarın.

Uyarı: Çıkarma teli bağlantısını ayırabileceğinden stenti çıkarmak için aşırı kuvvet uygulamayın.

Bir Niti-S NagiTM Stenti yerleştirme sonrası derhal yeniden konumlandırmak için, çıkışma telini kavramak üzere forseps veya snare kullanın ve yavaşça doğru yerleşimi ayarlayın.

Yeniden Kullanıma İlişkin Tedbirler

Sağlanan içerik STERİLDİR (etilen oksit (EO)). Steril bariyer hasar görmüşse kullanmayın. Ambalajın hasarlı olması durumunda Taewoong Medical Co., Ltd. temsilcinizle görüşün. Yalnızca tek bir hasta içindir. Tekrar kullanmayın, tekrar işleme tabi tutmayın veya tekrar sterilize etmeyin. Tekrar kullanma, işleme tabi tutma veya sterilizasyon, cihazın yapışal bütünlüğünü tehlikeye atabilir ve/veya sonuçta hastanın yaralanması, hastalanması ya da ölümüne neden olabilecek cihaz hatalarına yol açabilir. Tekrar kullanma, işleme tabi tutma veya sterilizasyon, cihazda kontaminasyon riski oluşturabilir ve/veya bulaşıcı hastalıkların bir hastadan diğerine geçmesi dahil ancak bununla sınırlı olmamak üzere, hasta enfeksiyonuna ya da çapraz enfeksiyona neden olabilir. Cihazın kontaminasyonu hastanın yaralanmasına, hastalanmasına veya ölümüne yol açabilir.

Taşıma ve Depolama: Kuru ve serin bir yerde muhafaza edin. Güneş ışığından uzak tutun.

İmha Etme Gereklilikleri: Niti-S NagiTM Stent uygulama sistemine dahildir. Kullandıktan sonra, gerektiği şekilde ambalajlanıp güvence altına alınarak, yerel yönetmeliklere veya hastane yönetmeliklerine göre uygun olarak imha edilmelidir.

Čeština

Návod k použití

1. Popis

Stent Niti-S Nagi™ se skládá z implantovatelného kovového stentu a zaváděcího systému.

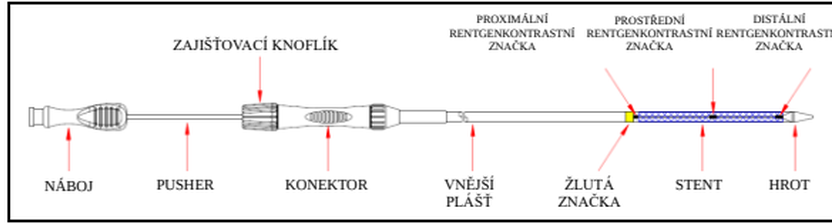
Stent je vyroben z nitinolového drátu. Jedná se o pružnou a jemnou síťovou trubicovou protézu, která obsahuje radiologicky průsvitné značky na každém konci a uprostřed.

Název modelu
Stent Niti-S Nagi™

Obrázek 1. Model stentu

Stent se vloží do zaváděcího systému a po vložení těleso stentu působí radiální silou směřující ven, zatímco obě hlavice působí vodorovnou silou dovnitř a umožňují transmurální odtok.

Stent Niti-S Nagi™ je zcela pokrytý silikonem a lze ho vyjmout; (viz varování).



Obrázek 2. Zaváděcí systém (endoskopický)

* Některé produkty mají y-port

- Endoskopický zaváděcí systém má použitelnou délku 180 cm

Doporučen je endoskopický typ

- Při endoskopickém přístupu

2. Princip činnosti

Vnější plášť se stáhne znehyněním středu jednou rukou, uchopením konektoru ve tvaru druhou rukou a jemným posunutím konektoru podél pusheru ke středu. Zatažení vnějšího pláště stent uvolní.

3. Indikace použití

Stent Niti-S Nagi™ je určen k odvodu pseudocysty pankreatu prostřednictvím transgastrického nebo transduodenálního přístupu.

ZÁRUKA

Společnost Taewoong Medical Co., Ltd. zaručuje, že při návrhu a následné výrobě tohoto přístroje byla dbána rozumná péče. Tato záruka je poskytována místo všech dalších záruk a vylučuje všechny další záruky, které zde nejsou výslově uvedeny, ať už vyjádřené nebo předpokládané dle zákonů nebo jinak, včetně, mimo jiného, předpokládaných záruk obchodovatelnosti nebo vhodnosti pro konkrétní účel. Manipulace, skladování, čištění a sterilizace tohoto přístroje a také další faktory související s pacientem, diagnózou, léčbou, chirurgickými zádkami a dalšími záležnostmi mimo kontrolu společnosti Taewoong přímo ovlivňují přístroj a výsledky získané z jeho používání. Povinností společnosti Taewoong podle této záruky jsou omezeny na výměnu tohoto přístroje a společnost Taewoong nebude zodpovědná za žádné náhodné nebo následné ztráty, škody či výdaje přímo nebo nepřímo vyplývající z používání tohoto přístroje. Společnost Taewoong nepřebírá ani neopravňuje žádnou další osobu k převzetí žádné další nebo dodatečné odpovědnosti či záruky ve spojení s tímto přístrojem. Společnost Taewoong nepřebírá žádnou odpovědnost vzhledem k opakovanému používání přístrojů, repasování nebo opětovné sterilizaci a neposkytuje žádné záruky, výslově nebo vyjádřené, včetně, mimo jiného, záruk obchodovatelnosti nebo vhodnosti pro konkrétní účel, s ohledem na tyto přístroje.

4. Kontraindikace

Stent Niti-S Nagi™ je, mimo jiné, kontraindikován v případech:

- Hemodynamické nestability
- Vážné koagulopatie
- Všech dalších případech, které nejsou indikovány k použití
- Kontraindikováno je opětovné zachycení stentu během vložení.
- Pacienti se změněnou anatomii, která neumožňuje lékaři zavést stent. (jako např. příliš úzká léze pro umístění stentu)

5. Varování

- Bezpečnost a účinnost tohoto přístroje k použití ve vaskulárním systému nebyla určena.
- Zařízení je třeba používat s opatrností a pouze po pečlivém zvážení u pacientů se zvýšenými dobami krvácení, koagulopatiemi nebo u pacientů s radiační kolitidou nebo proktitidou.
- Stent obsahuje nikl, který může způsobovat alergickou reakci u osob s citlivostí na nikl.
- Nevystavujte zaváděcí systém působení organických rozpouštědel (např. alkoholu).
- Nepoužívejte s kontrastním médiem ethiodol nebo lipiodol.
- Dlouhodobá výdrž tohoto stentu nebyla stanovena a doporučujeme provádět pravidelná pozorování.
- Stent nelze po zahájení vložení vrátit zpět do obalu.

- Nepokoušejte se stent znova zachytit/zasunout po zahájení vložení.

6. Bezpečnostní opatření

Před použitím tohoto zařízení si pečlivě přečtěte celý návod k použití. Smí ho používat pouze lékař nebo osoby pod jeho dohledem pečlivě vyškolené v umístování stentů. Před použitím zařízení je nezbytná důkladná znalost postupů, principů, klinického použití a rizik souvisejících s tímto postupem.

- Při vyjmání zaváděcího systému a vodicího drátu okamžitě po vložení stentu je třeba dávat velký pozor, jelikož tento postup může vést k posunutí stentu, pokud nebyl stent vložen vhodným způsobem.
- Při provádění dilatace po vložení stentu je třeba dávat pozor, jelikož může dojít k perforaci, krvácení, uvolnění stentu nebo posunutí stentu.
- Před použitím je třeba zkontrolovat obal a zařízení.
- Pro zajištění správného umístění zařízení doporučujeme použít fluoroskopii.
- Zkontrolujte datum spotřeby „Použijte do“. Nepoužívejte zařízení po datu spotřeby.
- Stent Niti-S NagiTM se dodává sterilní. Nepoužívejte ho, pokud byl obal otevřen nebo poškozen.
- Stent Niti-S NagiTM je určen pouze k jednorázovému použití. Zařízení opakově neresterilizujte ani nepoužívejte.

7. Pokyny v případě poškození

VAROVÁNÍ: Vizuálně zkontrolujte systém, zda nejeví známky poškození. **NEPOUŽÍVEJTE HO**, pokud obsahuje viditelné známky poškození. Nedodržení tohoto opatření může vést ke zranění pacienta.

8. Potenciální komplikace

Potenciální komplikace související s použitím stentu Niti-S NagiTM mohou mimo jiné zahrnovat:

Procedurální komplikace

- krvácení
- posun stentu
- neodpovídající roztažení
- migraci
- bolest
- perforaci

Komplikace po umístění stentu

- krvácení
- bolest
- perforaci
- posunutí stentu
- chybné umístění nebo migrace stentu
- okluze stentu
- horečka
- pakreatitida
- tvorba abscesů
- krvácení
- zvracení
- pneumoperitoneum
- Intraperitoneální perforace
- peritonitida
- hematom
- otok či infekce
- fistule
- vředy
- sepse
- prasknutí intracystické tepny
- selhání při vyjmutí stentu

9. Požadované vybavení

- Perkutánní umístění
 - Perkutánní umístění nebylo ještě určeno.
- Endoskopické umístění
 - 0,035" (0,89mm) vodicí drát o délce alespoň 450 cm
 - Echoendoskop nebo terapeutický duodenoskop s přístrojovým kanálem o průměru 3,7 mm nebo větším
 - Jehla
 - Jehlový nůž a/nebo balónkový katétr
 - Stent
 - Kleště a/nebo očko

10. Postup

- **(využitelná délka nástroje pro zavádění 50 cm)**
Perkutánní postup nebyl ještě určen.

- **(využitelná délka nástroje pro zavádění 180cm)**

Endoskopický ultrazvuk (EUS) je třeba provést před vložením stentu Niti-S NagiTM za účelem charakterizace rozsahu léze a její morfologie.

① Určení rozměrů stentu

- Délku a průměr stentu musí určit lékař po endoskopickém a/nebo fluoroskopickém vyšetření léze.
- Délku a průměr stentu je třeba volit způsobem, aby obě stěny vytvořeného transmurálního odtoku těsně přiléhaly k sobě a zabraňovaly tak posunu.

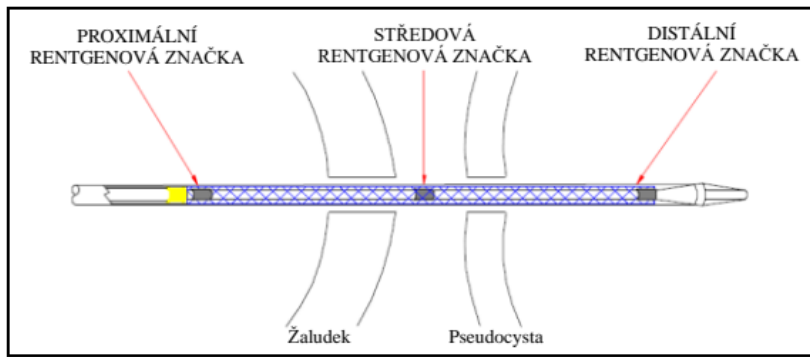
② Příprava pro vložení stentu

A. Postup fluoroskopie

Postup fluoroskopie nebyl ještě určen.

B. Endoskopický postup

- Pod endoskopickým dohledem vkládejte endoskop, dokud nedosáhnete k lézi. Následně zaveděte jehlu skrz pracovní kanál endoskopu. Posunujte jehlu, dokud nedosáhne do léze a propichněte ji.
- Po propichnutí léze vložte vodicí drát skrz jehlu a posunujte ho skrz lézi. Jehlu pomalu a opatrně vyjměte.
- Po vyjmutí jehly vložte dilatační zařízení, například jehlový nůž a/nebo balónkový katétr podél vodicího drátu, dokud nedosáhnete přes lézi a neprovedete její dilataci.
- Po dilataci opatrně vyjměte dilatační zařízení
- Vyjměte stylét z distálního konce zaváděče.
- Zkontrolujte, zda je ventil konektory tvaru spojující vnitřní plášť a vnější plášť uzamčen otáčením konce proximálního ventiliu po směru hodinových ručiček, aby nedošlo k předčasnému vložení stentu.
- Propláchněte vnitřní lumen zaváděcího systému.

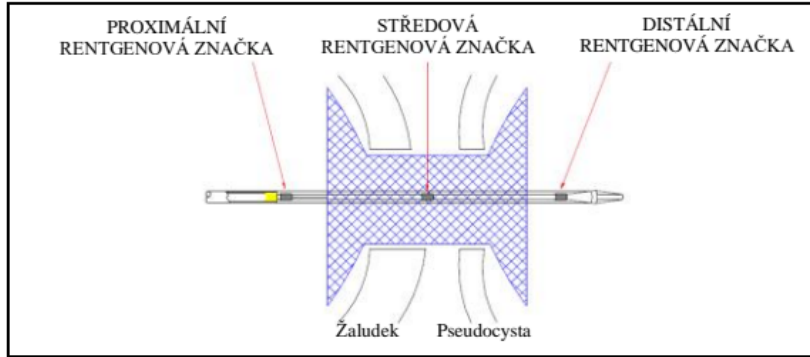


Obrázek 3

③ Postup vložení stentu

BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ: Zaváděcím systémem nekrutě ani nepoužívejte pohyby vrtání při nasazování, jelikož může dojít k ovlivnění polohy a konečné funkce stentu.

- Pod vedením fluoroskopu a/nebo endoskopu umístěte zaváděcí systém.
- Jakmile je zaváděcí systém na správném místě pro nasazení, odemkněte proximální ventil konektoru ve tvaru otočením ventiliu více než dvakrát proti směru hodinových ručiček.
- Chcete-li zahájit vkládání stentu, znehyněte střed jednou rukou a uchopte konektor ve tvaru druhou rukou. Jemně zasuňte konektor ve tvaru zpět podél pusheru směrem ke středu.
- Pod vedením EUS a/nebo fluoroskopu vložte distální rozšířené hrdlo stentu a pak vložte proximální rozšířené hrdlo stentu pod endoskopickým vedením a zkontrolujte, zda stent spojuje obě stěny dohromady.



Obrázek 4

UPOZORNĚNÍ Netlačte střed dopředu ani ho netahejte dozadu s částečně vloženým stentem. Střed musí být bezpečně znehyněn. Nechtěný pohyb středu může způsobit chyběné zarovnání stentu a možné poškození.

④ Po vložení stentu

- Prozkoumejte stent fluoroskopicky a/nebo endoskopicky a potvrďte roztažení.
- Pečlivě vyjměte zaváděcí systém, vodicí drát a endoskop z pacienta. V případě nadměrného odporu při vyjmání počkejte 3~5 minut a umožněte další roztažení stentu. (Vložte vnitřní plášť zpět na vnější plášť jako v původním stavu před vyjmutím.)
- V případě nutnosti lze uvnitř stentu provést balónkovou dilataci.

11. Vykonejte rutinní post implantační postupy

- a) Zhodnotě dobrou polohu stentu a efektivní odtok. Úplné roztažení stentu může trvat 1 až 3 dny.
- b) Zkušenosti a úsudek lékaře určí vhodné podávání léků pro každého pacienta.
- c) Po implantaci musí pacient držet mírnou dietu, není-li určeno jinak ošetřujícím lékařem.
- d) Pacienta sledujte, zda u něj nedojde ke vzniku komplikací.

12. Pokyny pro vyjmoutí stentu Niti-S Nagi™ (viz varování)

Uchopte vytahovací šňůrku kleštěmi a/nebo sbalte proximální konec stentu pomocí očka a pak opatrně a jemně stent vyjměte.

Upozornění: Při vyjmání stentu nepoužívejte nadměrnou sílu, jelikož by mohlo dojít k odpojení vytahovací šňůrky.

K přemístění stentu Niti-S Nagi™ okamžitě po vložení použijte kleště nebo očko k uchopení vytahovací šňůrky a jemně upravte pro správné umístění.

Prohlášení o bezpečnostních opatřeních při opakování použití

Obsah se dodává STERILNÍ (ethylene oxid (EO)). Nepoužívejte, pokud je sterilní bariéra poškozena. V případě poškození obalu zavolejte svého zástupce ve společnosti Taewoong Medical Co., Ltd. Určeno k použití pouze u jednoho pacienta. Nepoužívejte opakováně, nerepasujte ani znova nesterilizujte. Opakováné používání, repasování či opětovná sterilizace může narušit strukturální integritu zařízení a/nebo vést k selhání zařízení, a následně k poranění, onemocnění či smrti pacienta. Opakováne používání, repasování či opětovná sterilizace může také vytvářet riziko znečištění zařízení a/nebo způsobovat infekci pacienta nebo příčinou infekci, včetně, mimo jiného, přenosu infekčních onemocnění z jednoho pacienta na druhého. Kontaminace zařízení může vést ke zranění, nemoci nebo smrti pacienta.

Manipulace a skladování: Uchovejte v suchu a chladu. Chraňte před slunečním zářením.

Požadavky na likvidaci: Zaváděcí systém stentu Niti-S Nagi™ je třeba po skončení použitelnosti vhodným způsobem utěsnit a zlikvidovat v souladu s místními předpisy nebo předpisy nemocnice.

Slovensky

Návod na použitie

1. Opis

Stenty Niti-S Nagi™ sa skladajú z implantabilného kovového stentu a zavádzacieho systému.

Stent je vyrobený z nitinolového drôtu. Ide o pružnú a jemnú sietovú tubulárnu protézu vybavenú röntgen kontrastnými značkami, ktoré sa nachádzajú na každom konci a uprostred.

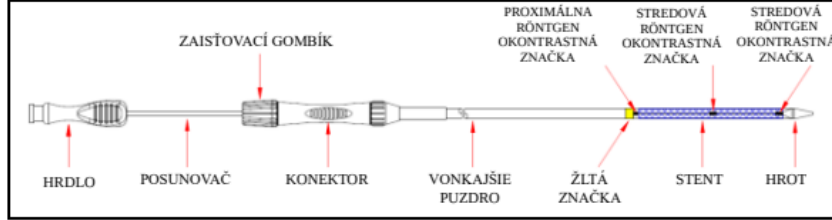
Názov Označenie modelu

Stent Niti-S Nagi™

Obrázok 1. Model stentu

Stent je vopred vložený do zavádzacieho systému a po svojom otvorení vyvinie telo stentu radiálnu silu orientovanú smerom von, zatiaľ čo obe hlavy vyvijajú horizontálnu silu orientovanú smerom dovnútra, čo umožňuje transmurálnu drenáž.

Stenty Niti-S Nagi™ sú plne potiahnuté silikónom a môžu sa opäť vybrať (pozri Varovanie).



Obrázok 2: Zavádzací systém (endoskopický)

* Niektoré výrobky majú y-port

- Použiteľná dĺžka endoskopického zavádzacieho systému je 180 cm.

Endoskopický variant sa doporuča

- V prípade endoskopického prístupu

2. Princíp aplikácie

Zatiaľ čo jednou rukou fixujeme koncovku, vonkajšie puzdro stiahneme naspäť; druhou rukou uchopíme spojku a opatrne posúvame po vnútornom katétri smerom ku koncovke. Stáhovaním vonkajšieho puzdra dochádza k uvoľneniu stentu.

3. Indikácie na použitie

Stenty Niti-S Nagi™ sa používajú na drenáž pseudocyst pankreasu transgastrickým alebo transduodenálnym prístupom.

ZÁRUKA

Spoločnosť Taewoong Medical Co., LTD. ručí za to, že vývoju a následnej výrobe tohto nástroja bola venovaná zodpovedajúca pozornosť a starostlivosť. Táto záruka nahradza a vylučuje všetky ostatné záruky, ktoré tu nie sú výslovne uvedené, či už by boli uvedené priamo alebo vyvodené na základe zákona alebo iným spôsobom, okrem iného aj záruky vztahujúcej sa na obchodovateľnosť tohto produktu alebo jeho všeobecnej vhodnosti na použitie, ako aj vhodnosti na daný účel. Manipulácia, skladovanie, čistenie a sterilizácia tohto nástroja majú rovnako ako ďalšie faktory, ktoré sa týkajú pacienta, diagnózy, liečby, chirurgického zátkroku a ďalších záležitostí, na ktoré spoločnosť Taewoong nemá vplyv, bezprostredný vplyv na nástroj a výsledky, ktoré sa pri jeho použití dosiahnu. Zodpovednosť resp. záväzky spoločnosti Taewoong v rámci tejto záruky sa obmedzujú na výmenu tohto nástroja, pričom spoločnosť Taewoong neručí za vedľajšie alebo následné škody, straty alebo náklady, ktoré vzniknú priamo alebo nepriamo na základe použitia tohto nástroja. Spoločnosť Taewoong nepreberá žiadne ďalšie alebo dodatočné ručenie alebo zodpovednosť v súvislosti s týmto nástrojom, ani nepovoľuje iným osobám, aby ich v jej mene preberali. Spoločnosť Taewoong nepreberá záruku za nástroje, ktoré boli opäťovne použité, upravené alebo resterilizované a pokiaľ ide o takéto nástroje, neposkytuje žiadne záruky, či už explicitne alebo implicitne, okrem iného ani záruky všeobecnej vhodnosti na použitie, ako ani vhodnosti na konkrétny účel.

4. Kontraindikácie

Stenty Niti-S Nagi™ sú okrem iného kontraindikované v nasledujúcich prípadoch:

- Hemodynamická instabilita
- ťažká porucha zrážalivosti
- Všetkých, ktoré nezodpovedajú indikáciám na použitie
- Spätné stiahnutie stentu do zavádzacieho systému počas rozvíjania stentu je kontraindikované.
- Pacienti so zmenenou anatómiou, ktorá neumožňuje lekárovi zaviesť stent. (ako napr. príliš úzka lžízia pre umiestnenie stentu)

5. Varovanie

- Nebola preukázaná bezpečnosť a účinnosť tohto produktu pri použití vo vaskulárnom systéme.
- Produkt sa musí používať mimoriadne opatrne a u pacientov so zvýšenou krváčavosťou, koagulopatiemi alebo u pacientov s colitis resp. proktitis sa smie používať len po starostlivom a dôkladnom uvážení.
- Stent obsahuje nikel, čo môže u osôb s precitlivenosťou na nikel viesť k alergickej reakcii.

- Zavádzací systém sa nesmie vystavovať pôsobeniu žiadnych organických rozpúšťadiel (napr. alkoholu).
- Produkt sa nesmie používať s kontrastnými prostriedkami etiodolom alebo lipiodolom.
- Dlhodobá priechodnosť tohto stentu nebola preukázaná a odporúča sa pravidelná kontrola.
- Hneď ako sa stent začne rozvíjať, nemožno ho vrátiť do vonkajšieho puzdra.
- Nepokúšajte sa stent stiahnuť späť do zavádzacieho systému, ak sa už začal rozvíjať.

6. Bezpečnostné opatrenia

Pred samotným použitím tohto produktu si pozorne preštudujte celý návod na použitie. Produkt môžu používať len lekári, ktorí boli náležite vyškolení v implantovaní stentov, alebo sa smie používať pod dohľadom takýchto lekárov. Pred použitím stentu je nevyhnutná dôkladná znalosť technik, princípov, prípadov klinickej aplikácie a rizík spojených s týmto operačným zákrokom.

- Pri vyberaní zavádzacieho systému a vodiaceho drôtu bezprostredne po rozvinutí stentu je nutné postupovať maximálne opatne, pretože inak sa môže nesprávne rozvinutý stent posunúť.
- Počas vykonávania dilatácie po rozvinutí stentu je nutné postupovať maximálne opatne, pretože by mohlo dôjsť k perforácii, krvácaniu, posunutiu alebo migrácii stentu.
- Obal produktu a produkt sa musia pred použitím skontrolovať, či nie sú poškodené.
- V záujme správneho umiestnenia stentu sa odporúča použiť fluoroskopiu.
- Skontrolujte uvedený dátum expirácie. Produkt sa nesmie použiť po uplynutí dátumu expirácie uvedeného na označení.
- Stenty Niti-S NagiTM sa dodávajú sterilné. Ak je balenie otvorené alebo poškodené, stenty sa nesmú použiť.
- Stenty Niti-S NagiTM sú určené na jednorazové použitie. Ich opakováná sterilizácia a/alebo opakovane použitie je neprípustné.

7. Pokyny pre prípad poškodenia

VAROVANIE: Vizuálne skontrolujte, či systém nevykazuje nejaké známky poškodenia. Ak bude vykazovať akokoľvek známky viditeľného poškodenia, NEPOUŽIVAJTE ho. Nerešpektovanie tohto pokynu môže spôsobiť poranenie pacienta.

8. Možné komplikácie

Počas používania stentov Niti-S NagiTM môže dôjsť okrem iného k nasledujúcim komplikáciám:

Komplikácie počas aplikácie

- Krvácanie
- Umiestnenie stentu na nesprávnom mieste
- Nedostatočné rozvinutie
- Migrácia
- Bolest'
- Perforácia

Komplikácie po umiestnení stentu

- Krvácanie
- Bolest'
- Perforácia
- Posunutie stentu
- Umiestnenie stentu na nesprávnom mieste alebo migrácia
- Oklúzia stentu
- Horúčka
- Pankreatitída
- Tvorba abscesu
- Krvácanie
- Vracanie
- Pneumoperitoneum
- Intraperitoneálny výtok
- Peritonitída
- Hematóm
- Zápal alebo infekcia
- Pišťala
- Ulcerácia
- Sepsa
- Ruptúra intracystickej tepny
- Neúspešné vybratie stentu

9. Požadované vybavenie

- Perkutánne umiestnenie
 - Perkutánne umiestnenie ešte nebolo zaznamenané.
- Endoskopické umiestnenie
 - Vodiaci drôt s priemerom 0,035“ (0,89 mm) a dĺžkou min. 450 cm
 - Echoendoskop alebo terapeutický duodenoskop s kanálom na nástroj 3,7 mm alebo väčším
 - Ihla

- Cystoenterostomický ihlový nôž/alebo balónikový katéter
- Stent
- Kliešte a/alebo slučka

10. Postup

- (pri užitočnej dĺžke zavádzacieho systému 50 cm)

Perkutánne umiestnenie ešte nebolo zaznamenané.

- (pri užitočnej dĺžke zavádzacieho systému 180 cm)

Pred umiestnením stentu Niti-S NagiTM vykonajte endoskopické ultrazvukové vyšetrenie, aby ste určili rozmer a morfológiu lézie.

① Stanovenie rozmerov stentu

- Dĺžku a priemer stentu stanoví lekár po endoskopickom a/alebo fluoroskopickom vyšetrení lézie.
- Dĺžka a priemer stentu sa musia zvoliť tak, aby obidve steny vytvorenej transmurálnej drenáže zostali blízko pri sebe, aby sa predišlo akejkoľvek migrácii.

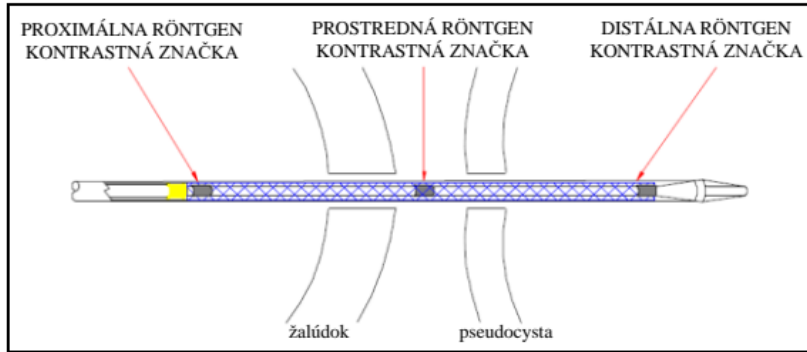
② Príprava otvorenia stentu

A. Fluoroskopický postup

Fluoroskopický postup neboli ešte zaznamenaný.

B. Endoskopický postup

- Pod endoskopickou kontrolou zavádzajte endoskop, kym sa nedostanete k lézii. Potom cez pracovný kanál endoskopu zavedte ihlu. Ihlu zavádzajte ďalej, kym sa nedostanete k lézii. Prepichnite ju.
- Po punkcii lézie zavedte cez ihlu vodiaci drôt a zavádzajte ho tak ďaleko, pokým ho neumiestnite do vnútra lézie. Ihlu pomaly a opatrne vyberte.
- Po vybratí ihly zavedte po vodiacom drôte dilatačnú pomôcku, napr. ihlový nôž /alebo balónikový katéter, kym sa nevytvorí prístupový kanál k lézii a dilatujte ho.
- Po roztiahnutí dilatačného pomôcka opatrne vyberte.
- Odstráňte mandrén z distálneho konca zavádzacieho systému.
- Uistite sa, že chlopňa spojky prepájajúca vnútorný katéter a vonkajšie puzdro je uzavorená rotáciou proximálneho konca chlopne v smere hodinových ručičiek, aby ste zabránili predčasnému rozvinutiu stentu.
- Prepláchnite vnútorný lumen zavádzacieho systému.

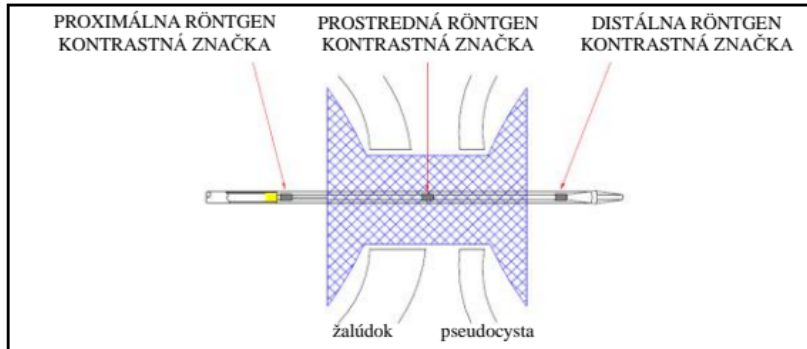


Obrázok 3

③ Postup pri rozvinutí stentu

VAROVANIE: Zavádzací systém neotáčajte a počas rozvíjania nevykonávajte pohyb ako pri vtávaní, pretože by to mohlo mať vplyv na umiestnenie a správnu funkciu stentu.

- Počas fluoroskopickej a/alebo endoskopickej kontroly umiestnite zavádzací systém.
- Hned' ako sa zavádzací systém po rozvinutí umiestní do správnej polohy, odomknite chlopňu spojky, a to jej minimálne dvojnásobným otočením proti smeru hodinových ručičiek.
- Aby ste začali rozvíjať stent, fixujte jednou rukou koncovku a druhou rukou pevne uchopte spojku. spojku opatrne zatiahnite späť po vnútornom katériu smerom ku koncovke.
- Pod EUS a/alebo fluoroskopickou kontrolou rozviňte distálne rozšírenie (hlavu) stentu a potom pod endoskopickou kontrolou otvorte proximálne rozšírenie (hlavu) stentu. Dbajte pritom na to, aby stent skutočne spojil obidve steny.



Obrázok 4

UPOZORNENIE Koncovku neposúvajte dopredu ani nesťahujte dozadu, keď je stent len čiastočne rozvinutý. Koncovka musí byť bezpečne fixovaná. Neúmyselný pohyb koncovky môže viesť k chybnému nasmerovaniu stentu a prípadnému poraneniu.

④ Po rozvinutí stentu

- a) Fluoroskopicky a/alebo endoskopicky overte rozvinutie.
- b) Z tela pacienta opatrné vyberte zavádzací systém, vodiaci drôt a endoskop. Ak pri vyberaní pocítíte nadmerný odpor, počkajte 3 – 5 minút, aby sa stent viac rozvinul. Vnútorný katéter vsuňte späť do vonkajšieho puzdra tak, ako to bolo pred uvoľnením.
- c) Ak to bude nevyhnutné, vnútri stentu možno vykonať balónikovú dilataciu.

11. Rutinný postup po implantácii

- a) Posúdťte, či je stent v správnej polohe a slúži na účinnú drenáž. Úplné rozvinutie stentu môže trvať jeden až tri dni.
- b) Vhodnú medikáciu stanoví pre každého pacienta lekár na základe svojich skúseností a vlastného zhodnotenia situácie.
- c) Po implantácii musí pacient dodržiavať diétu s mäkkou resp. kašovitou stravou, kým ošetroujúci lekár nestanoví inak.
- d) Pacienta starostlivo sledujte a dávajte pozor, aby nevznikli akékoľvek prípadné komplikácie.

12. Pokyny k vyberaniu stentov Niti-S NagiTM (pozri aj Varovanie)

Vyťahovacie vlákno uchopte do klieští a/alebo proximálny koniec stentu uchopte do kľučky a stent potom opatrné a jemne vytiahnite.

Pozor: Pri vyťahovaní stentu nepoužívajte nadmernú silu, lebo by mohlo dôjsť k pretrhnutiu vyťahovacieho vlákna.

Na účel repozicie stentu Niti-S NagiTM bezprostredne po rozvinutí uchopte kliešťami alebo kľučkou vyťahovacie vlákno a stent takto opatrné nastavte do správnej polohy.

Upozornenia týkajúce sa opäťovného použitia

Produkt je dodávaný v STERILNOM stave (etylénoxid, EO). Ak je sterilný obal poškodený, produkt nepoužívajte. V prípade poškodeného balenia kontaktujte príslušného zástupcu spoločnosti Taewoong Medical Co., Ltd.

Produkt je určený na jednorazové použitie u jedného pacienta. Nepoužívajte ho znova, neupravujte ho ani ho znova nesterilizujte. Opäťovným použitím, vykonaním úpravy alebo resterilizáciou sa môže zhoršiť kvalita produktu a/alebo môže dôjsť k poruche jeho funkčnosti, čo môže mať za následok zranenie, ochorenie alebo smrť pacienta. Opäťovné použitie, úprava alebo resterilizácia sa tiež môžu spájať s rizikom kontaminácie produktu a/alebo môžu zapríčiniť infekciu alebo križovú infekciu pacienta, okrem iného aj prenos infekčných ochorení z jedného pacienta na druhého. Kontaminácia produktu môže spôsobiť zranenie, ochorenie alebo smrť pacienta.

Manipulácia a skladovanie: Skladujte v suchu a chlade. Chráňte pred slnečným žiareniom.

Postup pri likvidácii: Zavádzací systém stentu Niti-S NagiTM sa po použití musí riadne zabaliť a zlikvidovať v súlade s miestnymi alebo v nemocnici platnými predpismi.

Српски

Uputstvo za upotrebu

1. Opis

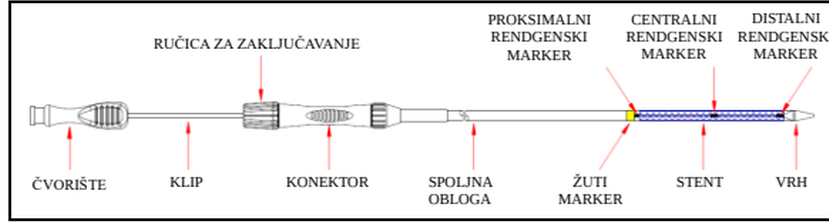
Niti-S Nagi™ stent sastoji se od metalnog stenta koji se može usaditi i sistema uvodnika. Stent je napravljen od Nitinol žice. To je fleksibilna, fina mrežasta cevasta proteza koja ima rendgen nepropusne markere na svakom kraju i u sredini.

Naziv modela
Niti-S Nagi™ stent

Slika 1. Model stenta

Stent se ubacuje u sistem uvodnika i nakon aktiviranja stent primenjuje spoljnu radikalnu silu dok obe glave primenjuju horizontalnu unutrašnju silu, omogućavajući transmuralnu drenažu.

Niti-S Nagi™ Stent je potpuno prekriven silikonom i može se ukloniti; (vidi Upozorenja)



Slika 2. Sistem uvodnika (endoskopski)

* Neki proizvodi imaju И-порт

- Endoskopski uvodni sistem ima upotrebljivu dužinu od 180cm

Endoskopski tip se preporučuje

- Kad se prilazi endoskopski

2. Princip rada

Spoljni omotač se povlači imobilizacijom čvorišta u jednoj ruci, hvatanjem Y-konektora drugom rukom i laganim klizanjem Y-konektora duž gurača prema čvorištu. Povlačenjem spoljnog omotača oslobada se stent.

3. Indikacije za upotrebu

Niti-S Nagi™ stent namenjen je za drenažu pseudociste pankreasa transgastričnim ili transduodenalnim pristupom.

GARANCIJA

Taewoong Medical Co., LTD. garantuje da je u okviru dizajna i naknadnog proizvodnog postupka ovog instrumenta primenjena razumna briga. Ova garancija je umesto i isključuje sve druge garancije koje ovde nisu izričito navedene, bilo da su izražene ili se podrazumevaju primenom zakona ili na neki drugi način, uključujući, ali ne ograničavajući se na bilo koje podrazumevane garancije utrživosti ili podobnosti za određenu svrhu. Rukovanje, skladištenje, čišćenje i sterilizacija ovog instrumenta kao i drugi faktori koji se odnose na pacijenta, dijagnozu, lečenje, hirurške zahvate i druga pitanja van kontrole Taewoong-a direktno utiču na instrument i rezultate dobijene njegovom upotrebotom. Obaveza Taewoong-a pod ovom garancijom ograničena je na zamenu ovog instrumenta, i Taewoong neće biti odgovoran ni za kakav slučajni ili posledični gubitak, štetu ili trošak, direktno ili indirektno proisteklih iz upotrebe ovog instrumenta. Taewoong ne preuzima, niti ovlašćuje nijedno drugo lice da preuzme za njega, bilo koju drugu ili dodatnu odgovornost ili obavezu u vezi sa ovim instrumentom. Taewoong ne preuzima nikakvu odgovornost u pogledu instrumenata koji se ponovo koriste, prerađuju ili sterilizu i ne daje nikakve garancije, izražene ili podrazumevane, uključujući, ali ne ograničavajući se na utrživot, ili pogodnost za određenu svrhu, u pogledu takvih instrumenata.

4. Kontraindikacije

Niti-S Nagi™ stent je kontraindikovan, ali bez ograničenja na:

- Hemodinamička nestabilnost
- Teška koagulopatija
- Sve ostale osim indikacije za upotrebu
- Ponovno hvatanje stenta tokom njegovog aktiviranja je kontraindikovano.
- Pacijenti sa izmenjenom anatomijom koja sprečava lekara da postavi stent. (npr. premala lezija za postavljanje stenta)

5. Upozorenja

- Bezbednost i efikasnost ovog uređaja za upotrebu u vaskularnom sistemu nije ustanovljena.
- Uređaj treba koristiti oprezno i tek nakon pažljivog razmatranja kod pacijenata sa povišenim vremenima krvarenja, koagulopatijom ili pacijenata sa kolitisom ili proktitisom usled zračenja.
- Stent sadrži nikl koji može izazvati alergijsku reakciju kod osoba osjetljivih na nikl.
- Ne izlažite sistem uvodnika organskom rastvaraču (npr. alkoholu)
- Nemojte koristiti kontrastna sredstva Ethiodol ili Lipiodol.
- Dugoročna otvorenost ovog stenta nije utvrđena i preporučuje se redovno posmatranje.
- Stent se ne može ponovo obmotati nakon što počne aktiviranje.

- Nemojte pokušavati da ponovo uhvatite / ponovo ubacite stent nakon što je njegov rad napredovao.

6. Mere predostrožnosti

Pre upotrebe ovog uređaja pažljivo pročitajte celo Uputstvo za upotrebu. Treba ga koristiti samo lekar ili pod nadzorom lekara koji je temeljno obučen za postavljanje stenta. Detaljno razumevanje tehnika, principa, kliničke primene i rizika povezanih sa ovim postupkom neophodno je pre upotrebe uređaja.

- Treba obratiti pažnju prilikom uklanjanja sistema uvodnika i vodilice odmah nakon aktiviranja stenta jer to može rezultirati pomeranjem stenta ako stent nije adekvatno aktivira.
- Treba voditi računa o izvođenju dilatacije nakon što je stent aktiviran jer ovo može rezultirati perforacijom, krvarenjem, pomeranjem stenta ili migracijom stenta.
- Pakovanje i uređaj treba pregledati pre upotrebe.
- Preporučuje se upotreba fluoroskopije kako bi se obezbedilo pravilno postavljanje uređaja.
- Proverite rok trajanja „Upotrebljivo do“. Ne koristite uređaj nakon roka trajanja.
- Niti-S Nagi™ stent se isporučuje sterilan. Ne koristite ako je pakovanje otvoreno ili oštećeno.
- Niti-S Nagi™ stent namenjen je samo za jednokratnu upotrebu. Ne resterilišite i / ili ponovo koristite uređaj.

7. Upustva u slučaju oštećenja

UPOZORENJE: Vizuelno pregledajte sistem kako biste utvrdili da li ima znakova oštećenja. NE KORISTITE ako sistem ima vidljive znakove oštećenja. Nepoštovanje ove mere predostrožnosti može dovesti do povrede pacijenta.

8. Potencijalne komplikacije

Potencijalne komplikacije povezane sa upotrebotom i / ili uklanjanjem Niti-S Nagi™ stenta mogu da uključuju, ali nisu ograničene na:

Proceduralne komplikacije

- Krvarenje
- Izmeštanje ili neadekvatno proširenje stenta
- Pomeranje
- Bol
- Perforacija

Komplikacije nakon postavljanja stenta i / ili uklanjanja stenta

- Krvarenje
- Bol
- Perforacija
- Izmeštanje ili pomeranje stenta
- Okluzija stenta
- Povišena temperatura
- Pankreatitis
- Formiranje apsesa
- Krvarenje
- Povraćanje
- Pneumoperitoneum
- Intraperitonealno curenje
- Peritonitis
- Hematom
- Upala ili infekcija
- Fistula
- Ulceracija
- Sepsa
- Ruptura intracistične arterije
- Neuspešno uklanjanje stenta

9. Potrebna oprema

- Perkutano postavljanje
 - Perkutano postavljanje još uvek nije utvrđeno.
- Endoskopsko postavljanje
 - 0,035" (0,89 mm) vodilica dužine najmanje 450 cm
 - Ehoendoskop ili terapeutski duodenoskop sa instrumentnim kanalom od 3,7 mm ili većim
 - Igla
 - Igleni nož i / ili balon kateter
 - Stent
 - Klešta i / ili hvataljka

10. Postupak

(upotrebljiva dužina uvodnika 50cm)

Perkutano postavljanje još uvek nije utvrđeno.

- (upotrebljiva dužina uvodnika 180cm)

Endoskopski ultrazvuk (EUS) treba obaviti pre postavljanja Niti-S Nagi™ stenta da bi se opisao stepen lezije i njena morfologija

① Određivanje veličine stenta

- Dužinu i prečnik stenta treba da odredi lekar nakon endoskopske i / ili fluoroskopske kontrole lezije.
- Dužina i prečnik stenta biraju se na način da ova zida stvorene transmuralne drenaže ostanu čvrsto povezana, sprečavajući tako bilo kakvu migraciju.

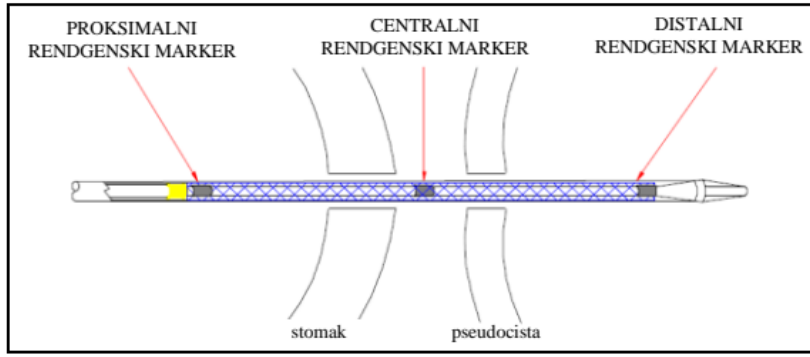
② Priprema za aktiviranje stenta

A. Postupak fluoroskopije

Postupak fluoroskopije još uvek nije utvrđen.

B. Postupak endoskopije

- Pod endoskopskim navođenjem umetnite endoskop dok ne dođete do lezije. Zatim uvedite iglu kroz radni kanal endoskopa. Iglu gurajte dok ne dođe do lezije i probušite je.
- Nakon probijanja lezije, umetnite vodilicu kroz iglu i gurnite je preko lezije. Izvadite iglu polako i pažljivo.
- Nakon uklanjanja igle umetnite uredaj za dilataciju, kao što je igleni nož i / ili balon kateter duž vodilice, sve dok ne dosegne leziju i proširi je.
- Nakon dilatacije pažljivo uklonite uredaj za dilataciju
- Izvadite malu sondu sa distalnog kraja uvodnika.
- Osigurajte da se ventil konektora koji povezuje unutrašnji i spoljni omotač zaključava okretanjem proksimalnog kraja ventila u smeru kazaljke na satu kako bi se sprečilo prerano aktiviranje stenta
- Ispelite unutrašnji lumen sistema uvodnika.

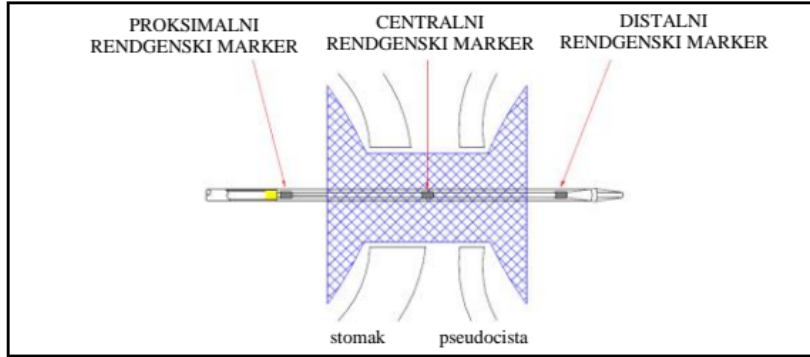


Slika 3

③ Postupak aktiviranja stenta

OPREZ: Ne uvrćite sistem uvodnika i ne upotrebljavajte pokrete bušenja tokom aktiviranja jer to može uticati na pozicioniranje i krajnju funkciju stenta.

- Pod fluoroskopom i / ili endoskopskim navođenjem postavite sistem uvodnika tačno u sredinu ciljne strukture.
- Kad se sistem uvodnika nalazi u ispravnom položaju za aktiviranje, otključajte proksimalni ventil konektora okretanjem ventila više od dva puta u smeru suprotnom od smera kretanja kazaljke na satu.
- Da biste započeli aktiviranje stenta, immobilizujte čvoriste u jednoj ruci i uhvatite konektor drugom rukom. Lagano gurnite konektor nazad duž gurača prema čvoristu
- Pod EUS i / ili fluoroskopskim navođenjem, postavite distalno krilo stenta, a zatim aktivirajte proksimalno krilo stenta pod endoskopskim navođenjem, vodeći računa da stent povezuje oba zida



Slika 4

OPREZ Nemojte gurati ili povlačiti čvoriste sa delimično aktiviranim stentom. Čvoriste mora biti sigurno immobilizovano. Nenamereno kretanje čvorista može da prouzrokuje neuskladijanje stenta i moguće oštećenje žučnog kanala.

④ Nakon aktiviranja stenta

- Ispitajte stent fluoroskopski i / ili endoskopski da biste potvrdili ekspanziju.
- Pažljivo uklonite sistem uvodnika, vodilicu i endoskop iz pacijenta. Ako se tokom uklanjanja oseti prekomerna otpornost, sačekajte 3 do 5 minuta da biste omogućili dalju ekspanziju stenta. (Postavite unutrašnji omotač natrag u spoljni omotač kao u prvobitnom stanju pre uklanjanja.)
- Dilatacija balona unutar stenta može se izvršiti na zahtev.

11. Izvršite rutinske procedure nakon implantacije

- a) Procenite veličinu i strukturu lumena Stenta. Stentu može biti potrebno 1 do 3 dana da se potpuno proširi.
- b) Lekarsko iskustvo i nahođenje mogu da odrede odgovarajući režim lekova za svakog pacijenta.
- c) Nakon implantacije pacijent treba da ostane na mekoj hrani dok drugačije ne odredi lekar.
- d) Posmatrajte pacijenta kako biste utvrdili razvoj bilo kakvih komplikacija.

12. Uputstvo za uklanjanje Niti-S Nagi™ stenta (vidi Upozorenja)

Uhvatite žicu za izvlačenje i / ili oborite proksimalni kraj Stenta a zatim pažljivo izvucite Stent.

Oprez: Nemojte primenjivati preveliku silu da uklonite stent jer može prouzrokovati kidanje žice za izvlačenje.

Da biste ponovo pozicionirali Niti-S Nagi™ stent odmah nakon aktiviranja, koristite pincetu ili hvataljku da uhvatite žicu za izvlačenje i lagano prilagodite pravilnom položaju.

Izjava o predostrožnosti za ponovnu upotrebu

Sadržaj se isporučuje STERILAN (etilen oksid (EO)). Ne koristite ako je oštećena sterilna barijera. U slučaju oštećenja ambalaže pozovite svog predstavnika kompanije Taewoong Medical Co., Ltd. Samo za jednog pacijenta. Nemojte ponovo koristiti, ponovo obradivati ili sterilizovati. Ponovna upotreba, ponovna obrada ili ponovna sterilizacija mogu ugroziti strukturni integritet uređaja i / ili dovesti do kvara uređaja što zauzvrat može rezultirati povredama pacijenta, bolešcu ili smrću. Ponovna upotreba, ponovna obrada ili ponovna sterilizacija takođe može stvoriti rizik od kontaminacije uređaja i / ili izazvati infekcije ili unakrsne infekcije, uključujući, ali ne ograničavajući se na, prenos infektivne bolesti sa jednog pacijenta na drugog. Kontaminacija uređaja može dovesti do povrede, bolesti ili smrti pacijenta.

Skladištenje: Čuvati na suvom, hladnom mestu. Držati podalje od sunčeve svetlosti.

Zahtevi za odlaganje: Sistem uvodnika Niti-S Nagi™ stenta mora biti pravilno zapečaćen i odložen u skladu sa lokalnim ili bolničkim propisima na kraju upotrebe.

Dansk

Brugervejledning

1. Beskrivelse

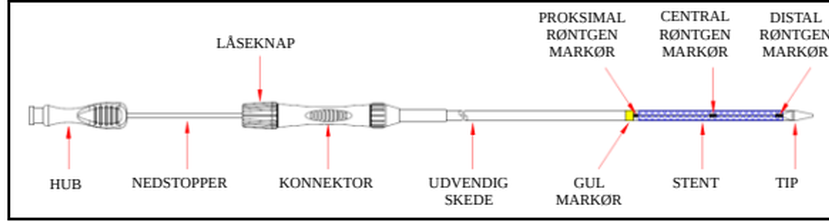
Niti-S Nagi™ Stent består af en implantérbar metallisk stent og et indføringssystem. Stenten er fremstillet af nitinoltråd. Det er en fleksibel rørformet protese med fint net, som har røntgenfaste markører i hver ende og i centrum.

Modelnavn
Niti-S Nagi™ Stent

Figur 1. Stent-model

Stenten er placeret i indføringssystemet, og ved implementering overfører stenten en ydre radial kraft, mens begge ender giver en vandret indadgående kraft, der tillader transmural drænage.

Niti-S Nagi™ Stent er fuld silikone covered og kan fjernes (se Advarsler).



Figur 2. Leveringssystem (Endoskopisk)

* Nogle produkter har en Y-port

- TTS endoskopisk indføringssystem har en brugbar længde på 180 cm

Endoskopisk type anbefales

- Ved endoskopisk fremgangsmåde

2. Funktionsprincip

Den udvendige skede trækkes tilbage ved at immobilisere hubben i den ene hånd, og der tages fat i konnektoren med den anden hånd, og forsigtigt trækkes konnektoren langs nedstopperen mod hubben. Tilbagetrækning af den udvendige skede frigør stenten.

3. Indikation for brug

Niti-S Nagi™ Stent er beregnet til drænage af en pseudocyste i pankreas ved en transgastrisk eller tranoduodenal tilgang.

GARANTI

Taewoong Medical Co., Ltd. garanterer, at der er anvendt den største omhu i designet og den efterfølgende fremstillingsproces af dette instrument. Denne garanti træder i stedet for og udelukker alle andre garantier, der ikke udtrykkeligt er angivet heri, uanset om de er udtrykt eller underforstået ved lov eller på anden måde, herunder, men ikke begrænset til, eventuelle underforståede garantier for salgbarhed eller egnethed til et bestemt formål. Håndtering, opbevaring, rengøring og sterilisering af dette instrument samt andre faktorer vedrørende patienten, diagnose, behandling, kirurgiske procedurer og andre forhold, der ligger uden for Taewoong's kontrol, har direkte indflydelse på instrumentet og de resultater, der opnås ved brugen af det. Taewoong's forpligtelse i henhold til denne garanti er begrænset til udskiftning af dette instrument, og Taewoong er ikke ansvarlig for nogen hændelige skader eller følgeskader, skader eller udgifter, der direkte eller indirekte opstår som følge af brugen af dette instrument. Taewoong hverken påtager sig eller bemyndiger nogen anden person til at påtage sig noget andet eller yderligere ersatningsansvar eller ansvar i forbindelse med dette instrument. Taewoong påtager sig intet ersatningsansvar for instrumenter, der genbruges, genbehandles eller gensteriliseres, og giver ingen garantier, udtrykt eller underforstået, herunder, men ikke begrænset til salgbarhed eller egnethed til et bestemt formål med hensyn til sådanne instrumenter.

4. Kontraindikation

Niti-S Nagi™ Stent er kontraindiceret til, men er ikke begrænset til:

- Hæmodynamisk ustabilitet
- Alvorlig koagulopati
- Alle andre end indikationer for brug
- Reloading af en stent under implementeringen er kontraindiceret.
- Patienter med ændret anatomi, der hindrer lægens mulighed for at indsætte stenten. (f.eks. for lille snit til placering af stenten)

5. Advarsler

- Sikkerheden og effekten af denne enhed til anvendelse i det vaskulære system er ikke fastlagt.
- Enheden bør anvendes med forsigtighed og kun efter nøje overvejelse hos patienter med forlænget blødningstid, koagulopati eller hos patienter med strålingskolitis eller proktitis.
- Stenten indeholder nikkel, hvilket kan forårsage en allergisk reaktion hos personer med overfølsomhed over for nikkel.
- Indføringssystemet må ikke udsættes for organiske opløsningsmidler (f.eks. alkohol).
- Må ikke bruges sammen med ethiodol- eller lipiodol-kontrastmedier.
- Denne stents langsigtede åbenhed er ikke fastslået, og regelmæssig observation

anbefales.

- Stenten kan ikke trækkes ind i skeden igen, når implementeringen er påbegyndt.
- Forsøg ikke at reloade en stent, når stenten er fremført.

6. Sikkerhedsforanstaltninger

Læs hele brugervejledningen grundigt, før anvendelse af denne enhed. Den bør kun anvendes af eller under tilsyn af læger, der er grundigt uddannede i placering af stents. Det er nødvendigt at have en grundig forståelse af de teknikker, principper, kliniske applikationer og risici, der er forbundet med denne procedure, før anvendelse af enheden.

- Vær forsiktig, når indføringssystemet og guidewiren fjernes umiddelbart efter implementering af stenten, da dette kan resultere i løsrivelse af stenten, hvis den ikke er blevet tilstrækkeligt implementeret.
- Udvil forsigtighed, når der udføres dilatation, efter at stenten er blevet implementeret, da dette kan resultere i perforation, blødning, løsrivelse eller migration af stenten.
- Emballagen og enheden bør kontrolleres før anvendelse.
- Anvendelse af fluoroskopi anbefales for at sikre korrekt placering af enheden.
- Kontrollér udløbsdatoen "Anvendes inden". Anvend ikke enheden efter udløbsdatoen.
- Niti-S Nagi™ Stent leveres steril. Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget.
- Niti-S Nagi™ Stent er kun beregnet til engangsbrug. Enheden må ikke gensteriliseres og/eller genanvendes.

7. Instruktioner i tilfælde af beskadigelse

ADVARSEL: Kontrollér systemet visuelt for tegn på beskadigelse. MÅ IKKE ANVENDES, hvis systemet har synlige tegn på beskadigelse. Manglende overholdelse af denne sikkerhedsforanstaltning kan medføre patientskade.

8. Potentielle komplikationer

Potentielle komplikationer i forbindelse med anvendelse af Niti-S Nagi™ Stent kan omfatte, men er ikke begrænset til:

Proceduremæssige komplikationer

- Blødning
- Fejlplacering af stent
- Utilstrækkelig dilatation
- Migration
- Smerter
- Perforation

Post komplikationer ved stent anlæggelse

- Blødning
- Smerter
- Perforation
- Dislokation af stent
- Fejlplacering af stent eller migration
- Tilstopning af stent
- Feber
- Pankreatitis
- Abscesdannelse
- Blødning
- Opkastning
- Pneumoperitoneum
- Intraperitoneal lækage
- Peritonitis
- Hæmatom
- Inflammation eller infektion
- Fistel
- Ulcerationer
- Sepsis
- Bristet intracystisk arterie
- Fejl ved fjernelse af stent

9. Nødvendigt udstyr

- Perkutan placering
 - Perkutan placering er endnu ikke etableret.
- Endoskopisk placering
 - 0,035" (0,89 mm) guidewire, der er mindst 450 cm lang
 - EUS-skop eller terapeutisk duodenoskop med instrument-kanal på 3,7 mm eller større
 - Kanyle
 - Nålekniv og/eller ballonkateter
 - Stent
 - Biopsitang og/eller slyng

10. Procedure

- (Indføringsenhed på 50 cm)

Perkutan procedure er endnu ikke etableret.

- (Indføringsenhed på 180 cm)

Endoskopisk ultralyd (EUS) skal udføres før placering af Niti-S Nagi™ Stent for at bestemme omfangen af læsionen og dens morfologi.

① Bestemmelse af stent-størrelse

- Stent-længde og -diameter skal bestemmes af lægen efter endoskopisk og/eller fluoroskopisk inspektion af læsionen.
- Stenten skal have en længde og diameter, så begge vægge i den dannede transmurale drænage forbliver tæt sammen og således forhindrer enhver migration.

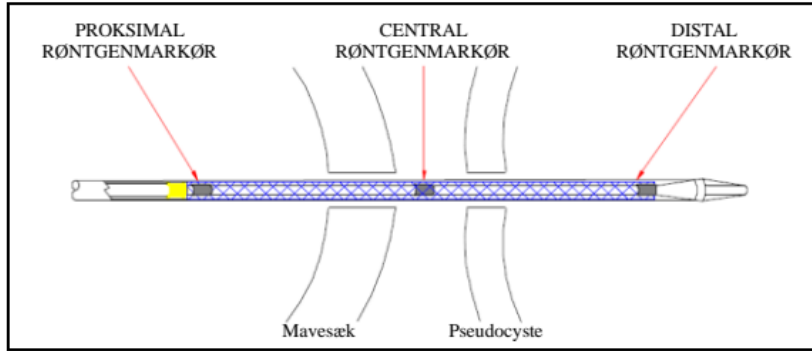
② Forberedelse af implementering af stent

A. Procedure ved fluoroskopi

Procedure ved fluoroskopi er endnu ikke etableret.

B. Procedure ved endoskop

- Indsæt et endoskop under endoskopisk vejledning, indtil det når læsionen. Før derefter en kanyle gennem endoskopets kanal. Før kanylen frem, indtil den når læsionen, og punkter den.
- Efter punktering af læsionen indsættes en guidewire gennem kanylen og føres hen over læsionen. Fjern kanylen langsomt og forsigtigt.
- Efter fjernelse af kanylen, indsættes en dilatationsenhed som f.eks. en nålekniv og/eller et ballonkateter langs guidewiren, indtil den når hen over læsionen og dilaterer den.
- Efter dilatationen, fjernes dilatationsenheden forsigtigt
- Fjern stiletten fra den distale ende af indføringsenheden.
- Sørg for, at ventilen til konnektoren, der forbinder den indvendige og den udvendige skede, er låst af den proksimale rotationsventil i retning med uret for at forhindre for tidlig implementering af stenten.
- Skyl den indvendige del af indføringssystemet.

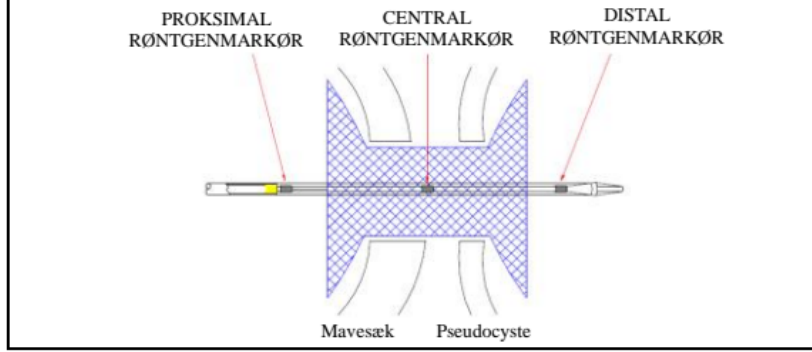


Figur 3

③ Procedure for implementering af stent

SIKKERHEDSFORANSTALTNING: Undgå at vrude indføringssystemet eller bruge en forkert bevægelse under implementeringen, da dette kan påvirke placeringen og den ultimative funktion af stenten.

- Under fluoroskopisk og/eller endoskopisk vejledning placeres indføringssystemet.
- Når indføringssystemet er i den korrekte position for implementering, låses den proksimale ventil på konnektoren op ved at dreje ventilen mere end to gange mod uret.
- For at starte implementering af stenten, skal hubben immobiliseres med den ene hånd, og der tages fat i konnektoren med den anden hånd. Træk forsigtigt konnektoren tilbage langs det indre kateter mod hubben.
- Under EUS- og/eller fluoroskopisk vejledning implementeres stentens distale flap og derefter implementeres den proksimale flap fra stenten under endoskopisk vejledning, mens der sikres, at stenten forbinder og holder begge vægge sammen.



Figur 4

FORSIGTIGHED. Hubben må ikke skubbes fremad eller trækkes tilbage, mens stenten delvist er implementeret. Hubben skal være sikkert fastgjort. Utilsigted bevægelse af hubben kan forårsage fejlplacering af stenten og mulig beskadigelse.

④ Efter implementering af stenten

- a) Undersøg stenten fluoroskopisk og/eller endoskopisk for at bekræfte dilatationen.
- b) Fjern forsigtigt indføringssystemet, guidewire og endoskopet fra patienten. Hvis der mærkes for stor modstand under afmonteringen, skal der ventes 3-5 minutter for at tillade yderligere dilatation af stenten. (Sæt den indvendige skede tilbage i den udvendige skede i den oprindelige tilstand, før den fjernes.)
- c) Der kan udføres ballondilatation inde i stenten, hvis det skønnes nødvendigt.

11. Udfør rutinemæssige procedurer efter implantatet

- a) Vurdér stentens position og effekten af drænagen. Det kan tage op til 1 til 3 dage, før en stent er helt udvidet.
- b) Lægen bør anvende sin erfaring og diskretion for at bestemme anvendelse af relevant lægemiddel for hver enkelt patient.
- c) Efter implantation bør patienten forblive på blød kost, indtil den behandelnde læge ordinerer andet.
- d) Observér patienten for udvikling af eventuelle komplikationer.

12. Instruktioner til fjernelse af Niti-S Nagi™ Stent (se Advarsler)

Tag fat i tråden til fjernelse af stenten med biopsitang og/eller pres den proksimale ende af stenten sammen med en slynge, og udtag derefter stenten forsigtigt.

Forsigtighed: Anvend ikke overdreven kraft for at fjerne stenten, da det kan medføre, at tråden til fjernelse af stenten knækker.

For at omplacere en Niti-S Nagi™ Stent umiddelbart efter implementeringen, skal der anvendes en biopsitang eller en slynge til at gøre fat i tråden, og herefter kan man forsigtigt flytte stenten til den korrekte placering.

Erklæring om sikkerhedsforanstaltninger ved genbrug

Indholdet leveres STERILT (ethylenoxid (EO)). Må ikke anvendes, hvis den sterile barriere er beskadiget. I tilfælde af beskadiget emballage kontaktes repræsentanten for Taewoong Medical Co., Ltd. Må kun anvendes til én patient. Må ikke genbruges, genbehandles eller gensteriliseres. Genbrug, genbehandling eller gensterilisering kan kompromittere enhedens strukturelle integritet og/eller føre til svigt af enheden, som igen kan medføre patientskade, sygdom eller død. Genbrug, genbehandling eller gensterilisering kan også udgøre en risiko for kontaminering af enheden og/eller forårsage patientinfektion eller krydsinfektion, herunder, men ikke kun begrænset til, overførsel af infektionssygdomme fra en patient til en anden. Kontaminering af enheden kan medføre personskade, sygdom eller død for patienten.

Håndtering og opbevaring: Opbevares tørt og køligt. Må ikke udsættes for sollys.

Krav til bortskaffelse: Indføringssystemet til Niti-S Nagi™ Stent skal forsegles og bortskaffes korrekt i overensstemmelse med lokale bestemmelser eller hospitalets bestemmelser, når systemet ikke anvendes mere.

Ελληνικά

Εγχειρίδιο χρήστη

1. Περιγραφή

To Stent Niti-S Nagi™ αποτελείται από ένα εμφυτεύσιμο μεταλλικό stent (ενδοπρόθεση) και ένα σύστημα εισαγωγέα.

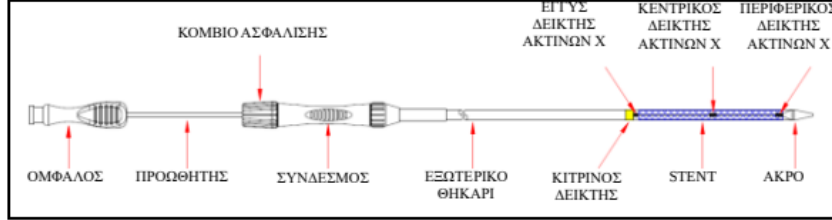
To stent είναι κατασκευασμένο από σύρμα Nitinol. Είναι μια κυλινδρική εύκαμπτη πρόθεση από λεπτό πλέγμα, η οποία έχει ακτινοσκιερά σημάδια σε κάθε άκρο και στο κέντρο.

Όνομα μοντέλου
Stent Niti-S Nagi™

Εικόνα 1. Μοντέλο stent

To stent τοποθετείται στο σύστημα εισαγωγέα και κατά την έκπτυξη το σώμα του stent μεταδίδει μια ακτινική δύναμη προς τα έξω, ενώ και οι δύο κεφαλές μεταδίδουν μια οριζόντια δύναμη προς τα μέσα που επιτρέπει τη διατοιχωματική αποστράγγιση.

To Stent Niti-S Nagi™ είναι Πλήρως καλυμμένο με σιλικόνη και μπορεί να αφαιρεθεί (βλ. Προειδοποιήσεις).



Εικόνα 2. Σύστημα εισαγωγέα (ενδοσκοπικό)

* Ορισμένα προϊόντα έχουν ένα θύρισμα Y

- Το ενδοσκοπικό σύστημα εισαγωγέα έχει ωφέλιμο μήκος 180 cm

Συνιστάται ο ενδοσκοπικός τύπος

- Κατά την ενδοσκοπική προσέγγιση

2. Αρχή λειτουργίας

Η εξωτερική θωράκιση αποσύρεται αν ακινητοποιήσετε τον ομφαλό με το ένα χέρι, πιάστε τον σύνδεσμο με το άλλο χέρι και σύρετε απαλά τον σύνδεσμο κατά μήκος του διωστήρα προς τον ομφαλό. Η σύμπτυξη της εξωτερικής θωράκισης αποδεσμεύει το stent.

3. Ενδείξεις χρήσης

To Stent Niti-S Nagi™ προορίζεται για την αποστράγγιση μιας ψευδοκύστης παγκρέατος μέσω διαγαστρικής ή δια-δωδεκαδακτυλικής προσέγγισης.

ΕΓΓΥΗΣΗ

Η Taewoong Medical Co. Ltd εγγυάται ότι ο σχεδιασμός και η κατασκευή αυτού του οργάνου έχει πραγματοποιηθεί με τη δέουσα επιμέλεια. Η παρούσα εγγύηση αντικαθιστά και αποκλείει οποιαδήποτε άλλη εγγύηση δεν ορίζεται ρητώς στο παρόν, ρητή ή σιωπηρή, αυτοδικαίως ή με άλλον τρόπο, συμπεριλαμβανομένων, ενδεικτικά, όλων των εννοουμένων εγγυήσεων για την εμπορευσιμότητα ή καταλληλότητα για συγκεκριμένο σκοπό. Ο χειρισμός, η αποθήκευση, ο καθαρισμός και η αποστείρωση αυτού του οργάνου, καθώς και άλλοι παράγοντες που αφορούν τον ασθενή, τη διάγνωση, τη θεραπεία, τις χειρουργικές επεμβάσεις και άλλα ζητήματα πέραν του ελέγχου της Taewoong επηρεάζουν άμεσα το όργανο και τα αποτελέσματα της χρήσης του. Η υποχρέωση της Taewoong δύναμει της παρούσας εγγύησης περιορίζεται στην αντικατάσταση του παρόντος οργάνου και η Taewoong δεν φέρει ευθύνη για τυχόν θετική ή αποθετική ζημία, βλάβη ή δαπάνες που προκύπτουν άμεσα ή έμμεσα από τη χρήση του παρόντος οργάνου. Η Taewoong δεν αναλαμβάνει ούτε εξουσιοδοτεί άλλο άτομο να αναλάβει αντί εκείνης άλλη πρόσθετη ευθύνη σε σχέση με το παρόν όργανο. Η Taewoong δεν αναλαμβάνει καμία ευθύνη αναφορικά με τα όργανα, τα οποία επαναχρησιμοποιείτε, επανεπεξεργάζεστε ή επαναποστειρώνετε και δεν παρέχει ουδεμία εγγύηση, ρητή ή σιωπηρή, συμπεριλαμβανομένης, ενδεικτικά, της εγγύησης για την εμπορευσιμότητα ή την καταλληλότητα για συγκεκριμένο σκοπό αναφορικά με τα εν λόγω όργανα.

4. Αντενδείξεις

To Stent Niti-S Nagi™ αντενδείκνυται, ενδεικτικά, για τα εξής:

- Αιμοδυναμική αστάθεια
- Σοβαρή διαταραχή πήξης
- Όλες εκτός από τις ενδείξεις χρήσης
- Τυχόν ανάκτηση του stent κατά την έκπτυξη του αντενδείκνυται.
- Ασθενείς με άλλοιωμένη ανατομία που αποτρέπει τον ιατρό να τοποθετήσει το stent. (π.χ. πολύ μικρή βλάβη για τοποθέτηση stent)

5. Προειδοποιήσεις

- Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα αυτής της συσκευής για χρήση στο αγγειακό σύστημα δεν έχει επιβεβαιωθεί.
- Η συσκευή πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή και μόνο κατόπιν προσεκτικής εξέτασης σε ασθενείς με αυξημένους χρόνους αιμορραγίας, διαταραχές πήξης ή σε ασθενείς με ακτινική κολίτιδα ή πρωκτίτιδα.
- To stent περιέχει νικέλιο, το οποίο μπορεί να προκαλέσει αλλεργική αντίδραση σε

άτομα με ευαισθησία στο νικέλιο.

- Μην εκθέτετε το σύστημα εισαγωγέα σε οργανικούς διαλύτες (π.χ. οινόπνευμα)
- Μην το χρησιμοποιείτε με τα σκιαγραφικά μέσα Ethiodol ή Lipiodol.
- Η μακροχρόνια βατότητα αυτού του stent δεν έχει επιβεβαιωθεί και συνιστάται τακτική παρακολούθηση.
- Δεν υπάρχει δυνατότητα επανατοποθέτησης στη θωράκιση του stent μόλις ξεκινήσει η έκπτυξη.
- Μην επιχειρήσετε να ανακτήσετε/επανατοποθετήσετε ένα stent με προχωρημένη έκπτυξη.

6. Προφυλάξεις

Πριν χρησιμοποιήσετε αυτήν τη συσκευή, διαβάστε προσεκτικά όλο το Εγχειρίδιο χρήστη. Πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από ιατρούς κατάλληλα εκπαιδευμένους στην τοποθέτηση stent ή υπό την επίβλεψή τους. Πριν από τη χρήση της συσκευής είναι απαραίτητη μια εις βάθος κατανόηση των τεχνικών, των αρχών, των κλινικών εφαρμογών και των κινδύνων που συνδέονται με αυτήν τη διαδικασία.

- Πρέπει να είστε προσεκτικοί κατά την αφαίρεση του συστήματος εισαγωγέα και του οδηγού σύρματος αμέσως μετά την έκπτυξη του stent, καθώς μπορεί να προκληθεί μετατόπιση του stent αν δεν έχει εκπτυχθεί σωστά.
- Επίσης, πρέπει να είστε προσεκτικοί κατά την εκτέλεση της διαστολής μετά την έκπτυξη του stent, καθώς μπορεί να προκληθεί διάτρηση, αιμορραγία ή μετατόπιση του stent.
- Πριν από τη χρήση, ελέγχετε τη συσκευασία και τη συσκευή.
- Συνιστάται η χρήση ακτινοσκόπησης για τη διασφάλιση της σωστής τοποθέτησης της συσκευής.
- Ελέγχετε την ημερομηνία λήξης "Ανάλωση έως". Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή μετά το πέρας αυτής της ημερομηνίας.
- Το Stent Niti-S NagiTM παρέχεται αποστειρωμένο. Μην το χρησιμοποιείτε αν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή έχει υποστεί ζημιά.
- Το Stent Niti-S NagiTM προορίζεται μόνο για μία χρήση. Μην επαναποστειρώνετε ή/και μην επαναχρησιμοποιείτε τη συσκευή.

7. Οδηγίες σε περίπτωση ζημιάς

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Επιθεωρήστε οπτικά το σύστημα για τυχόν σημάδια ζημιάς. ΜΗΝ ΤΟ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ αν υπάρχουν ορατά σημάδια ζημιάς. Τυχόν μη τήρηση αυτής της προφύλαξης μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα τραυματισμό του ασθενή.

8. Πιθανές επιπλοκές

Πιθανές επιπλοκές που συνδέονται με τη χρήση του Stent Niti-S NagiTM περιλαμβάνουν, ενδεικτικά:

Επιπλοκές κατά τη διαδικασία

- Αιμορραγία
- Εσφαλμένη τοποθέτηση stent
- Ανεπαρκής επέκταση
- Μετατόπιση
- Πόνος
- Διάτρηση

Επιπλοκές μετά την τοποθέτηση του stent

- Αιμορραγία
- Πόνος
- Διάτρηση
- Μετατόπιση stent
- Εσφαλμένη τοποθέτηση ή μετατόπιση stent
- Απόφραξη stent
- Πυρετός
- Παγκρεατίτιδα
- Σχηματισμός αποστήματος
- Αιμορραγία
- Έμετος
- Πνευμοπεριτόναιο
- Ενδοπεριτοναϊκή διαρροή
- Περιτονίτιδα
- Αιμάτωμα
- Φλεγμονή ή λοιμωξη
- Συρίγγιο
- Έλκος
- Σήψη
- Ρήξη ενδοκυστικής αρτηρίας
- Αποτυχία αφαίρεσης stent

9. Απαιτούμενος εξοπλισμός

● Διαδερμική τοποθέτηση

- Η διαδερμική τοποθέτηση δεν έχει επιβεβαιωθεί ακόμη.

● Ενδοσκοπική τοποθέτηση

- Οδηγό σύρμα 0,035" (0,89 mm) μήκους τουλάχιστον 450 cm
- Ενδοσκοπικός υπέρτηχος ή θεραπευτικό δωδεκαδακτυλοσκόπιο με κανάλι οργάνου 3,7 mm ή μεγαλύτερο
- Βελόνη

- Βελονοτόμος ή/και καθετήρας μπαλόνι
- Stent
- Λαβίδα ή/και βρόχος

10. Διαδικασία

- (ωφέλιμο μήκος εισαγωγέα 50 cm)

Η διαδερμική διαδικασία δεν έχει επιβεβαιωθεί ακόμη.

- (ωφέλιμο μήκος εισαγωγέα 180cm)

Ο ενδοσκοπικός υπέρηχος (EUS) πρέπει να εκτελείται πριν από την τοποθέτηση του Stent Niti-S NagiTM για να προσδιορίζει τον βαθμό της βλάβης και τη μορφολογία της.

① Καθορισμός μεγέθους stent

- α) Το μήκος και η διάμετρος του stent πρέπει να καθορίζονται από τον ιατρό μετά από ενδοσκοπικό ή/και ακτινοσκοπικό έλεγχο της βλάβης.
- β) Το μήκος και η διάμετρος του stent πρέπει να επιλέγονται με τρόπο που και τα δύο τοιχώματα της διατοιχωματικής αποστράγγισης που δημιουργείται να παραμένουν σφιχτά μαζί, εμποδίζοντας έτσι τυχόν μετατόπιση.

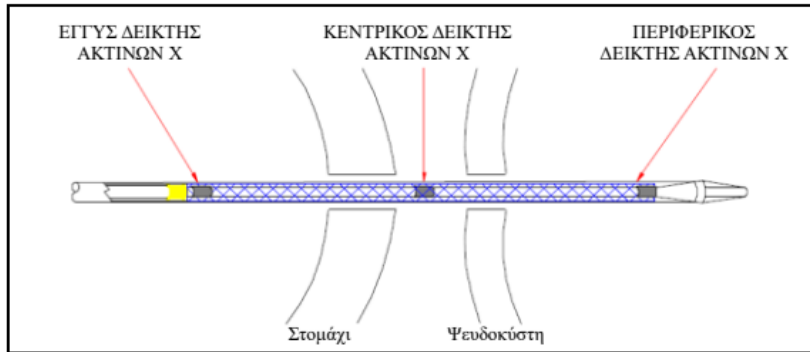
② Προετοιμασία έκπτυξης του stent

A. Διαδικασία ακτινοσκόπησης

Η ακτινοσκοπική διαδικασία δεν έχει επιβεβαιωθεί ακόμη.

B. Διαδικασία ενδοσκόπησης

- α) Υπό την ενδοσκοπική καθοδήγηση, εισάγετε ένα ενδοσκόπιο μέχρι να φτάσει στη βλάβη. Έπειτα, εισάγετε μια βελόνη μέσω του καναλιού εργασίας του ενδοσκόπου. Προχωρήστε τη βελόνη μέχρι να φτάσει στη βλάβη και τρυπήστε.
- β) Μετά την παρακέντηση στο σημείο της βλάβης, εισάγετε ένα οδηγό σύρμα μέσω της βελόνης και προχωρήστε σε όλη την έκταση της βλάβης και πραγματοποιήστε διαστολή.
- c) Μετά τη διαστολή, αφαιρέστε τη συσκευή διαστολής
- d) Μετά τη διαστολή, αφαιρέστε τον στειλέο από το περιφερικό άκρο του εισαγωγέα.
- e) Αφαιρέστε τον εσωτερικό θωράκιση ασφαλίζει αν περιστρέψετε το άκρο της εγγύς βαλβίδας δεξιόστροφα ώστε να αποτρέψετε την πρόωρη έκπτυξη του stent.
- g) Εκπλύνετε τον εσωτερικό αυλό του συστήματος εισαγωγέα.

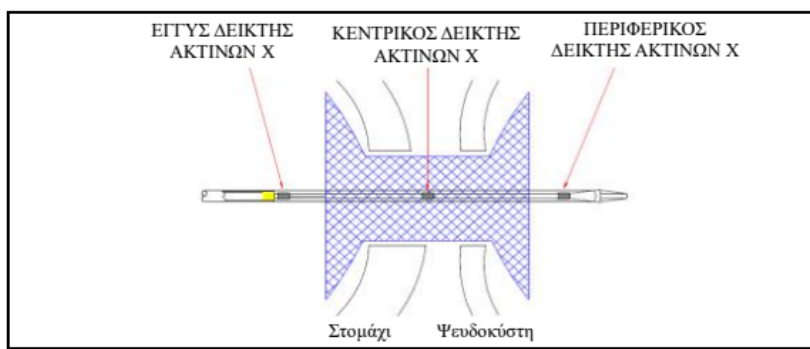


Εικόνα 3

③ Διαδικασία έκπτυξης του stent

ΠΡΟΦΥΛΑΞΗ: Μην συστρέψετε το σύστημα εισαγωγέα και μην χρησιμοποιείτε κινήσεις διάνοιξης κατά την έκπτυξη, επειδή μπορεί να επηρεαστεί η τοποθέτηση και η τελική λειτουργία του stent.

- α) Υπό την καθοδήγηση του ακτινοσκοπίου ή/και του ενδοσκόπου, τοποθετήστε το σύστημα εισαγωγέα
- β) Μόλις το σύστημα εισαγωγέα είναι στη σωστή θέση για να εκπτυχθεί, ξεκλειδώστε την εγγύς βαλβίδα του συνδέσμου, περιστρέφοντας τη βαλβίδα περισσότερο από δύο φορές αριστερόστροφα.
- c) Για να ξεκινήσει η έκπτυξη του stent, ακινητοποιήστε τον ομφαλό με το ένα χέρι και πάστε τον σύνδεσμο με το άλλο χέρι. Σύρετε απαλά τον σύνδεσμο ξανά κατά μήκος του διωστήρα προς τον ομφαλό.
- d) Υπό την καθοδήγηση του ενδοσκοπικού υπέρηχου (EUS) ή/και του ακτινοσκοπίου, ανοίξτε το περιφερικό άνοιγμα του stent κι έπειτα ανοίξτε το εγγύς άνοιγμα του stent υπό ενδοσκοπική καθοδήγηση, αφού βεβαιωθείτε ότι το stent συνδέει και τα δύο τοιχώματα μαζί.



Εικόνα 4

ΠΡΟΣΟΧΗ Μην ωθείτε προς τα εμπρός και μην τραβάτε προς τα πίσω τον ομφαλό, ενώ το stent έχει εκπυγχθεί μερικώς. Ο ομφαλός πρέπει να ακινητοποιηθεί με ασφάλεια. Τυχόν ακούσια μετακίνηση του ομφαλού μπορεί να προκαλέσει κακή ευθυγράμμιση του stent και πιθανή ζημιά.

④ Μετά την έκπτυξη του stent

- a) Εξετάστε το stent με ακτινοσκόπιο ή/και ενδοσκόπιο για να επιβεβαιώσετε την επέκταση.
- b) Αφαιρέστε προσεκτικά το σύστημα εισαγωγέα, το οδηγό σύρμα και το ενδοσκόπιο από τον ασθενή. Αν νιώσετε υπερβολική αντίσταση κατά την αφαίρεση, περιμένετε 3~5 λεπτά για να διευκολυνθεί η περαιτέρω επέκταση του stent. (Τοποθετήστε την εσωτερική θωράκιση ξανά μέσα στην εσωτερική θωράκιση, όπως ήταν αρχικά πριν από την αφαίρεση).
- c) Η διαστολή του μπαλονιού μέσα στο stent μπορεί να εκτελεστεί αν κριθεί αναγκαίο.

11. Εκτελέστε τις συνήθεις διαδικασίες μετά την εμφύτευση

- a) Αξιολογήστε αν είναι καλή η θέση του stent και αν η αποστράγγιση είναι αποτελεσματική. Το stent μπορεί να χρειαστεί 1 έως 3 ημέρες για να επεκταθεί πλήρως.
- b) Ο ιατρός πρέπει να έχει την εμπειρία και την κρίση να καθορίζει την κατάλληλη φαρμακευτική αγωγή για κάθε ασθενή.
- c) Μετά την εμφύτευση, ο ασθενής πρέπει να ακολουθήσει ελαφρά δίαιτα μέχρι να λάβει όλες οδηγίες από τον θεράποντα ιατρό.
- d) Παρατηρήστε τον ασθενή για τυχόν εμφάνιση επιπλοκών.

12. Οδηγίες αφαίρεσης Stent Niti-S Nagi™ (βλ. Προειδοποίησεις)

Πιάστε το κορδόνι ανάσυρσης με λαβίδα ή/και συμπτύξτε το εγγύς άκρο του stent βρόχο και μετά ανασύρετε προσεκτικά το stent.

Προσοχή: Μην ασκείτε υπερβολική δύναμη για να αφαιρέσετε το stent, καθώς μπορεί να αποσυνδέσει το κορδόνι ανάσυρσης.

Για να επανατοποθετήσετε ένα Stent Niti-S Nagi™ αμέσως μετά την έκπτυξη, χρησιμοποιήστε λαβίδα ή έναν βρόχο για να πιάσετε το κορδόνι ανάσυρσης και προσαρμόστε απαλά στη σωστή θέση.

Δίλωση προφύλαξης κατά την επαναχρησιμοποίηση

Περιεχόμενα που παρέχονται ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ [αιθυλενοξείδιο (EO)]. Να μην χρησιμοποιείται αν ο αποστειρωμένος φραγμός έχει υποστεί ζημιά. Σε περίπτωση που έχει υποστεί ζημιά η συσκευασία, επικοινωνήστε με τον εκπρόσωπο της Taewoong Medical Co. Ltd. Για χρήση μόνο από έναν ασθενή. Δεν επιτρέπεται η επαναχρησιμοποίηση, επανεπεξεργασία ή επαναποστείρωση. Τυχόν επαναχρησιμοποίηση, επανεπεξεργασία ή επαναποστείρωση μπορεί να θέσει σε κίνδυνο την αρτιότητα της κατασκευής της συσκευής ή/και να προκαλέσει βλάβη της συσκευής με επακόλουθο αποτέλεσμα τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενή. Τυχόν επαναχρησιμοποίηση, επανεπεξεργασία ή επαναποστείρωση μπορεί επίσης να δημιουργήσει κίνδυνο μόλυνσης της συσκευής ή/και να προκαλέσει λοιμωξή του ασθενή ή ετερολοιμώξη, συμπεριλαμβανομένης, ενδεικτικά, της μετάδοσης λοιμωδών νοσημάτων μεταξύ των ασθενών. Η μόλυνση της συσκευής μπορεί να προκαλέσει τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενή.

Χειρισμός και αποθήκευση: Να αποθηκεύεται σε στεγνό και δροσερό χώρο. Να φυλάσσεται μακριά από το ηλιακό φως.

Απαιτήσεις για την απόρριψη: Το σύστημα εισαγωγέα του Stent Niti-S Nagi™ πρέπει να σφραγίζεται και να απορρίπτεται σωστά μετά τη χρήση του σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς ή τους κανονισμούς του νοσοκομείου.

Lietuvių

Naudotojo instrukcija

1. Aprašymas

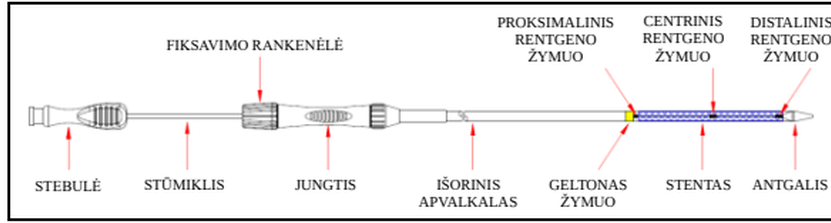
Tulžies latakų stentą „Niti-S Nagi™“ sudaro implantuojamas metalinis stentas ir įvedimo sistema.

Stentas pagamintas iš nitinolio vielos. Tai lankstus, smulkus tinklinis stentas, kurio abiejuose galuose ir centre yra rentgeno kontrastiniai žymekliai.

Modelio pavadinimas
Stentas „Niti-S Nagi™“

1 pav. Stento modelis

Stentas jiedamas įvedimo sistemoje, kur stento korpusas sukuria išorinę radialinę jėgą. Abi galvutės sudaro horizontalią vidinę jėgą, leidžiančią atlikti transmuralinį drenažą. „Niti-S Nagi™“ stentas yra visiškai padengtas silikonu ir gali būti nuimamas (žr. „Ispėjimai“).



2 pav. Įvedimo sistema (endoskopinė)

* Kai kurie produktai turi Y-uostą

- Endoskopinės įvedimo sistemos naudingasis ilgis yra 180 cm

Endoskopinis Rekomenduojamas tipas

- Naudojant endoskopiskai

2. Veikimo principas

Išorinis apvalkalas traukiamas atgal, immobilizuojant stebulę vienoje rankoje, o kita ranka paimant formos jungtį ir atsargiai ją stumiant išilgai stūmiklio, stebulės link. Patraukus išorinį apvalkalą, stentas atsilaisvina.

3. Naudojimo indikacija

Stentas „Niti-S Nagi™“ skirtas kasos pseudocistai drenuoti transgastriniu ar transduodenaliniu būdu.

GARANTIJA

„Taewoong Medical Co. Ltd.“ garantuoja, kad kūrimo ir tolesniuose šio prietaiso gamybos procesuose buvo laikomasi pakankamai atsargumo priemonių. Ši garantija pakeičia visas kitas šiame dokumente aiškiai nenurodytas garantijas, išreikštasis ar numanomas pagal įstatymą ar kitaip, išskaitant, bet neapsiribojant bet kokiomis numatomomis garantijomis dėl tinkamumo prekiauti ar naudojimo konkretiui tikslu. Šio prietaiso tvarkymas, laikymas, valymas ir sterilizavimas bei kiti veiksnių, susiję su pacientu, diagnoze, gydymu, chirurginėmis procedūromis ir kitais dalykais, nepriklausančiais nuo „Taewoong“, turi tiesioginį poveikį prietaisui ir jo naudojimo rezultataams. „Taewoong“ įspareigojimai pagal šią garantiją apsiriboją tik šio prietaiso keitimui. „Taewoong“ neatsako už jokius atsitiktinius ar pasekminius nuostolius, žalą ar išlaidas, tiesiogiai ar netiesiogiai atsirandančius naudojant šį prietaisą. „Taewoong“ neprisiima atsakomybės ir neigalioja jokio kito asmens prisiimti kitos ar papildomos atsakomybės arba atsakomybės, susijusios su šiuo prietaisu. „Taewoong“ neprisiima atsakomybės už pakartotinai naudojamus, perdirbtus ar pakartotinai sterilizuotus prietaisus ir nesuteikia jokių aiškių ar numanomų garantijų, išskaitant, bet neapsiribojant tinkamumu prekiauti tokiais prietaisais ar jų naudojimu konkretiui tikslu.

4. Kontraindikacijos

„Niti-S Nagi™“ stento negalima naudoti kaip nurodyta žemiau, bet neapsiribojama:

- hemodinaminis nestabilumas;
- sunki koagulopatija;
- kita, išskyrus naudojimo indikacijas;
- negalima pakartotinai fiksuoti stento jį įdėjus;
- pacientai, turintys pakitusią anatomią, dėl kurios gydytojas negali įdėti stento (pvz., per mažas pažeidimas stentui įdėti).

5. Ispėjimai

- Šio prietaiso saugumas ir veiksmingumas naudojant kraujagyslių sistemiui nebuvu nustatytas.
- Prietaisą reikia naudoti atsargiai, ypač pacientams, patiriantiems ilgesnį kraujavimą, koagulopatią ar tiems, kuriems nustatyta radiacinis kolitas ar proktitas.
- Stente yra nikelio, todėl nikeliui jautriems pacientams gali kilti alerginė reakcija.
- Negalima naudoti organinio tirpiklio (pvz., alkoholio) įvadinei sistemai.
- Negalima naudoti kartu su „Ethiodol“ ar „Lipiodol“ kontrastinėmis medžiagomis.
- Nenustatyta, ar galima naudoti šį stentą ilgą laiką, todėl rekomenduojama reguliariai stebeti.
- Pradėjus įdėti, stento negalima pakartotinai uždengti.

- Iš naujo nefiksukite / nedékite stento, jį dėdami.

6. Atsargumo priemonės

Prieš naudodami ši prietaisą atidžiai perskaitykite visą naudotojo instrukciją. Prietaisą gali naudoti tik gydytojai arba asmenys, prižiūrimi gydytojų, tinkamai apmokyti įdėti stentus. Prieš pradedant naudoti prietaisą, būtina gerai suprasti su šia procedūra susijusias technikas, principus, klinikinį pritaikymą ir rizikas.

- Tinkamai apmokyti įdėti stentus. Prieš pradedant naudot krepiamają vielą iš karto įdėjus stentą, nes jis pasislinks, jei nebus tinkamai įdėtas.
- Atliekant išplėtimą įdėjus stentą, reikia būti atsargiems, nes gali įvykti perforacija, kraujavimas, stentas gali pasislinkti ar judėti.
- Prieš naudojimą reikia patikrinti pakuočę ir prietaisą.
- Norint užtikrinti tinkamą prietaiso padėti, rekomenduojama naudoti fluoroskopiją.
- Patirkinkite galiojimo laiką „Naudoti iki“. Nenaudokite prietaiso pasibaigus jo galiojimo laikui.
- Stentas „Niti-S Nagi™“ pristatomas sterilus. Nenaudokite, jei pakuočė atidaryta ar pažeista.
- Stentas „Niti-S Nagi™“ skirtas tik vienkartiniams naudojimui. Negalima pakartotinai sterilizuoti ir (arba) naudoti prietaiso.

7. Nurodymai gedimų atvejais

ISPĖJIMAS: apžiūrėkite, ar sistema nepažeista. NENAUDOKITE, jei sistemoje yra matomų pažeidimų požymių. Nesilaikant šių atsargumo priemonių, pacientas gali susižeisti.

8. Galimos komplikacijos

Galimos komplikacijos, susijusios su stento „Niti-S Nagi™“ naudojimu, bet tuo neapsiribojama.

Procedūrinės komplikacijos

- kraujavimas
- stento pasislinkimas
- netinkamas išsiplėtimas
- judėjimas
- skausmas
- perforacija

Komplikacijos po stento įdėjimo

- kraujavimas;
- skausmas;
- perforacija;
- stento dislokacija;
- netinkamas stento įdėjimas arba judėjimas;
- stento okliuzija;
- karščiavimas;
- pankreatitas;
- abceso susidarymas;
- kraujavimas;
- vėmimas;
- pneumoperitoneumas;
- intraperitoninis nutekėjimas;
- peritonitas;
- hematoma;
- uždegimas ar infekcija;
- fistulė;
- opaligė;
- sepsis;
- intracistinės arterijos plyšimas;
- netinkamas stento išėmimas.

9. Reikalinga įranga

● Perkutaninis įdėjimas

- Perkutaninis dar nebuvo nustatytas.

● Endoskopinis įdėjimas

- 0,035" (0,89 mm) krepiamoji viela turėtų būti ne trumpesnis nei 450 cm;
- echoendoskopas arba terapinis duodenoskopas, kurio prietaiso kanalas yra ne mažesnis nei 3,7 mm;
- adatas
- adatinis peilis ir (arba) balioninis kateteris;
- stentas;
- žnyplės ir (arba) kilpa

10. Procedūra

- (50 cm naudingojo ilgio įvedimo sistema)

Perkutaninė procedūra dar nenustatyta.

- (180 cm naudingojo ilgio įvedimo sistema)

Endoskopijos ultragarso tyrimas (angl. EUS) turėtų būti atliekamas prieš dedant stentą „Niti-S Nagi™“, kad būtų galima nustatyti pažeidimo mastą ir morfologiją.

① Stento dydžio nustatymas

- Stento ilgi ir skersmenį gydytojas turėtų nustatyti atlikęs pažeidimo endoskopinį ir (arba) fluoroskopinį tyrimą.
- Stento ilgis ir skersmuo turėtų būti parinkti taip, kad abi suformuoto transmuralinio drenažo sienelės liktų susiglaudusios, kad nejudėtų.

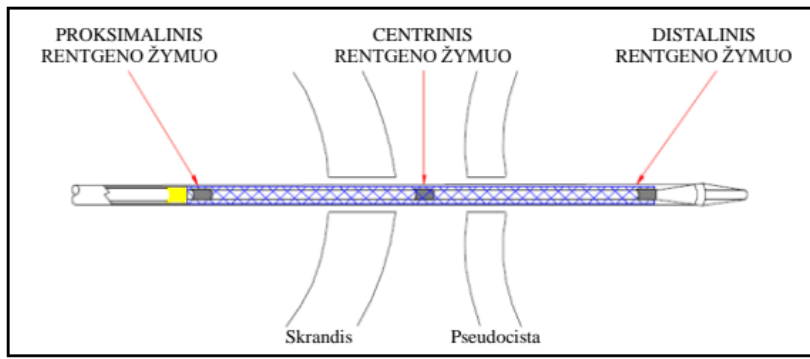
② Pasiruošimas įdėti stentą

A. Fluoroskopijos procedūra

Fluoroskopijos procedūra dar nenustatyta.

B. Endoskopijos procedūra

- Naudodami endoskopiją, kiškite endoskopą, kol pasieksite pažeidimą. Tada įdėkite adatą per endoskopą darbinį kanalą. Stumkite adatą, kol pasieksite pažeidimą ir ji pradursite.
- Pradūrė pažeidimą, įdėkite kreipiamą vielą per adatą ir traukite per pažeidimą. Lėtai ir atsargiai išsimkite adatą.
- Išémę adatą, įdėkite išsplėtimo įtaisą, pvz., adatinį peilį ir (arba) balioninį kateterį palei kreipiamą vielą, kol pasieksite pažeidimą, ir išplėskite.
- Išplėtę atsargiai išsimkite išsplėtimo įtaisą.
- Nuimkite zondą nuo distalinio įvediklio galo.
- Įsitirkinkite, kad formos jungties vožtuvas, jungiantis vidinį ir išorinį apvalkalą, užfiksotas pasukant proksimalinį vožtuvą galą pagal laikrodžio rodyklę, kad stentas nebūtų per anksti būtų įdėtas.
- Nuplaukite vidinį įvedimo sistemos spindį.

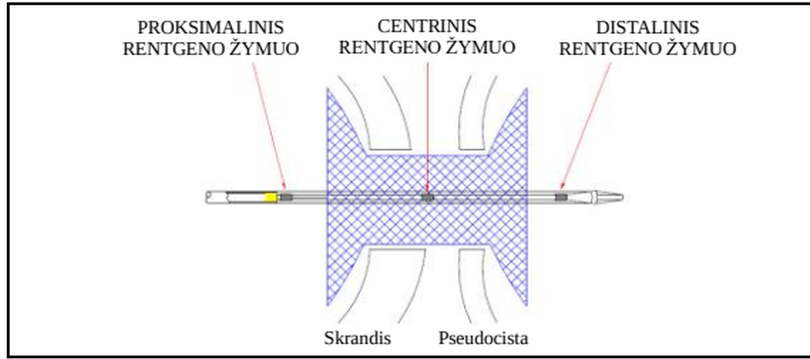


3 pav.

③ Stento įdėjimo procedūra

ATSARGUMO PRIEMONĖS. Dėdami stentą nesusukite įvedimo sistemos ir nedarykite išgrąžų, nes tai gali turėti įtakos stento padėčiai ir galutiniams veikimui.

- naudodami fluoroskopą ir (arba) endoskopą įdėkite įvedimo sistemą;
- kai įvedimo sistema yra tinkamoje įdėjimo padėtyje, atidarykite proksimalinį formos jungties vožtuvą, pasukdami jį daugiau nei du kartus prieš laikrodžio rodyklę;
- pradėdami dėti stentą immobilizuokite stebulę vienoje rankoje, o kita suimkite formos jungtį. Atsargiai stumkite formos jungtį atgal stumikliai link stebulės;
- naudodami EUS ir (arba) fluoroskopiją įdėkite distalinį stento išplėtimą ir naudodami endoskopiją įdėkite proksimalinį stento dangtelį, įsitirkinkite, kad stentas sujungia abi sieneles.



4 pav.

ATSARGIAI. Nestumkite į priekį ir netempkite ant stebulės, kai stentas yra iš dalies įdėtas. Stebulė turi būti saugiai immobilizuota. Atsitiktinai pajudėjus stebulei, stentas gali pasislinkti ir sukelti pažeidimų.

④ Įdėjus stentą

- Flentoskopiskai ir (arba) endoskopiskai ištirkite stentą, kad patvirtintumėte išsplėtimą.
- Atsargiai nuimkite įvedimo sistemą, kreipiamą vielą ir endoskopą nuo paciento. Jei nuimant jaučiamas per didelis pasipriešinimas, palaukite 3–5 minutes, kad stentas toliau plėstusi. (Vidinį apvalkalą įdėkite atgal į išorinį, kaip buvo prieš nuimant.)
- Baliono išplėtimą stento viduje galima atlizti, jei tai būtina.

11. Atlikite išprastas procedūras po implantavimo

- a) įvertinkite tinkamą stento padėtį ir drenažo efektyvumą. Kad visiškai išsiplėstų, stentui gali prieikti 1–3 dienų;
- b) gydytojas turėtų pasinaudoti savo patirtimi ir žiniomis, kad nustatyti kiekvienam pacientui tinkamą vaisto vartojimo režimą;
- c) po implantacijos pacientas turėtų laikytis minkšto maisto dietos, kol gydytojas nenurodydys kitaip;
- d) stebėkite pacientą, kad neatsirastų komplikacijų.

12. Stentų „Niti-S NagiTM“ nuėmimo instrukcija (žr. „Įspėjimai“)

Suimkite surinkimo vamzdelį žnyplėmis ir (arba) užfiksuojite proksimalinį stento galą kilpa, o tada atsargiai paimkite stentą.

Atsargiai. Nenaudokite per didelės jėgos stentui nuimti, nes gali atsijungti surinkimo vamzdelis.

Norėdami iš karto po įdėjimo pakeisti „Niti-S NagiTM“ stento padėtį, naudokite žnyplies ar kilpas, kad suimtumėte surinkimo vamzdelį ir atsargiai pritaikytumėte tinkamoje padėtyje.

Pareiškimas dėl pakartotinio naudojimo atsargumo priemonių

Turinys pristatomomas STERILUS (etileno oksidas (EO)). Nenaudokite, jei pažeista sterili apsauginė sistema. Jei pakuotė pažeista, kreipkitės į „Taewoong Medical Co. Ltd.“ atstovą. Naudokite tik vienam pacientui. Pakartotinai nenaudokite, neperdirbkite ir nesterilizuokite. Pakartotinis naudojimas, perdribimas ar sterilizavimas gali pakenkti prietaiso konstrukciniams vientisumui ir (arba) sukelti jo gedimą, dėl kurio gali būti sužalotas pacientas, sukelta liga arba mirtis. Pakartotinis naudojimas, perdribimas ar sterilizavimas taip pat gali kelti prietaiso užteršimo riziką ir (arba) sukelti paciento infekciją arba kryžminę infekciją, iškaitant, bet neapsiribojant infekcinių ligų perdaivimui iš vieno paciento kitam. Užteršus prietaisą, pacientas gali susižaloti, susirgti arba mirti.

Tvarky whole and storage: To store in a dry place. To store in a cool place. To store in a shaded place.

Šalinimo reikalavimai. Pasibaigus stento „Niti-S NagiTM“ įvedimo sistemos naudojimo laikui, ji turi būti tinkamai užplombuota ir pašalinta, laikantis vietinių ar ligoninių nuostatų.

Polski

Instrukcja obsługi

1. Opis

Stent Niti-S Nagi™ składa się z wszczepialnego metalowego stentu i zestawu wprowadzającego.

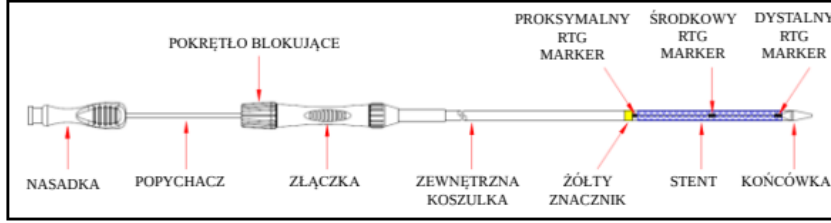
Stent jest wykonany z drutu z nitinolu. Jest to elastyczna proteza w kształcie rurki wykonana z drobnej siatki drucianej i wyposażona w markery RTG umiejscowione na obu końcach i na środku.

Nazwa modelu
Stent Niti-S Nagi™

Rysunek 1. Model stentu

Stent jest ladowany do zestawu wprowadzającego i przy rozkładaniu korpus stentu wywiera skierowaną promieniowo na zewnątrz siłę, podczas gdy obie głowice wywierają siłę skierowaną do wewnętrz w kierunku poziomym, umożliwiając drenaż przeciennny.

Stent Niti-S Nagi™ jest w całości pokryty silikonem i można go wyjąć (patrz Ostrzeżenia).



Rysunek 2. Zestaw wprowadzający (endoskopowy)

* Niektóre produkty mają port Y

- Zestaw wprowadzający endoskopowy ma długość użytkową 180 cm.

Zalecamy stosowanie **metody endoskopowej**

- Przy metodzie endoskopowej

2. Zasada działania

Zewnętrzna koszulka jest ściągana przez unieruchamianie nasadki jedną ręką, drugą ręką ujmujemy złączkę, przesuwając ją delikatnie wzduł popychacza w kierunku nasadki. Cofnięcie zewnętrznej koszulki uwalnia stent.

3. Wskazania do stosowania

Stent Niti-S Nagi™ jest przeznaczony do drenowania torbieli rzekomych trzustki w dostępie przeżołądkowym i przezdwunastniczym.

GWARANCJA

Taewoong Medical Co., Ltd. gwarantuje zastosowanie należytej staranności podczas projektowania, a następnie w procesie wytwarzania przyrządu. Niniejsza gwarancja zastępuje i wyłącza wszelkie inne gwarancje nieokreślone wyraźnie w niniejszym dokumencie, zarówno wyraźne, jak i dorozumiane prawnie lub w innym sposobie, w tym również, ale nie wyłącznie, wszelkie dorozumiane gwarancje dostępności lub przydatności do określonego celu. Używanie, przechowywanie, czyszczenie i sterylizacja tego przyrządu oraz inne czynniki związane z pacjentem, diagnozą, leczeniem, zabiegami chirurgicznymi i inne przyczyny niezależne od Taewoong mają bezpośredni wpływ na działanie przyrządu i wyniki jego stosowania. Zobowiązanie firmy Taewoong w ramach niniejszej gwarancji ogranicza się do wymiany niniejszego przyrządu, a firma Taewoong nie będzie ponosić odpowiedzialności za żadne straty uboczne lub wynikowe, szkody lub koszty wynikłe bezpośrednio lub pośrednio z użycia niniejszego przyrządu. Taewoong nie przyjmuje ani nie upoważnia żadnej innej osoby do przyjmowania jakiegokolwiek innej odpowiedzialności prawnej związanej z przyrządem. Taewoong nie przyjmuje odpowiedzialności w przypadku ponownego użycia przyrządów, ich reprocessingu lub ponownej sterylizacji i nie udziela żadnych gwarancji wyraźnych ani dorozumianych, w tym również, ale nie wyłącznie, gwarancji dostępności lub przydatności do określonego celu w stosunku do takich przyrządów.

4. Przeciwwskazania

Stosowanie stentu Niti-S Nagi™ jest przeciwwskazane, między innymi, w następujących przypadkach:

- Niestabilność hemodynamiczna
- Ciężka koagulopatia
- Wszystkie inne niż wskazania do stosowania
- Ponowne ujęcie stentu w czasie jego rozkładania jest przeciwwskazane
- Pacjenci ze zmienioną anatomią, która uniemożliwia lekarzowi dostarczenie stentu (np. zbyt mała zmiana, żeby założyć stent)

5. Ostrzeżenia

- Bezpieczeństwo i skuteczność działania wyrobu w układzie naczyniowym nie zostały ustalone.
- Wyrób należy stosować z zachowaniem ostrożności i wyłącznie po starannym rozważeniu u pacjentów z wydłużonymi czasami krwawienia, koagulopatiemi lub u pacjentów z zapaleniem jelit lub odbitynicy spowodowanym radioterapią.
- Stent zawiera nikiel, co może prowadzić do reakcji alergicznej u osób wrażliwych na ten metal.

- Nie wystawiać zestawu wprowadzającego na działanie rozpuszczalników organicznych (np. alkoholu).
- Nie stosować ze środkami kontrastowymi Ethiodol ani Lipiodol.
- Nie ustalono długotrwałego zachowania drożności w przypadku tego stentu i zalecana jest regularna obserwacja.
- Stentu nie można ponownie zakładać do koszulki po rozpoczęciu rozkładania.
- Nie próbować ponownie wyjmować / ponownie wprowadzać stentu po jego rozłożeniu.

6. Środki ostrożności

Przed użyciem wyrobu należy dokładnie zapoznać się z całą instrukcją obsługi. Wyrób może być stosowany wyłącznie przez lub pod nadzorem lekarzy przeszkolonych w zakładaniu stentów. Przed użyciem wyrobu konieczne jest dokładne zrozumienie technik, zasad, zastosowań klinicznych i ryzyka związanego z zabiegiem.

- Należy zachować ostrożność podczas wyjmowania zestawu wprowadzającego i prowadnika bezpośrednio po założeniu stentu, ponieważ może to spowodować przemieszczenie stentu, jeśli stent nie rozprężył się prawidłowo.
- Należy zachować ostrożność podczas wykonywania poszerzania po założeniu stentu, ponieważ może to spowodować perforację, krwawienie, przemieszczenie lub migrację stentu.
- Przed użyciem należy sprawdzić opakowanie i wyrób.
- Do prawidłowego założenia wyrobu zalecane jest zastosowanie fluoroskopii.
- Sprawdzić termin ważności „Termin przydatności do użycia”. Nie używać wyrobu po upływie terminu ważności.
- Stent Niti-S Nagi™ jest dostarczany w stanie jałowym. Nie używać, jeśli opakowanie jest otwarte lub uszkodzone.
- Stent Niti-S Nagi™ jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Nie sterylizować ponownie i/lub nie używać ponownie wyrobu.

7. Instrukcje w razie uszkodzenia

OSTRZEŻENIE: Skontrolować wzrokowo wyrob pod kątem występowania jakichkolwiek oznak uszkodzenia. **NIE STOSOWAĆ**, jeśli system wykazuje jakiekolwiek widoczne oznaki uszkodzenia. Nieprzestrzeganie tego środka ostrożności może spowodować uraz pacjenta.

8. Potencjalne powikłania

Potencjalne powikłania związane z użyciem stentu Niti-S Nagi™ mogą obejmować między innymi:

Powikłania zabiegowe

- Krwawienie
- Nieprawidłowe umieszczenie stentu
- Nieodpowiednie rozprężenie
- Migracja
- Ból
- Perforacja

Powikłania po wszczepieniu stentu

- Krwawienie
- Ból
- Perforacja
- Dyslokacja stentu
- Nieprawidłowe umieszczenie lub migracja stentu
- Okluzja stentu
- Gorączka
- Zapalenie trzustki
- Powstanie ropnia
- Krwotok
- Wymioty
- Odma otrzewnowa
- Wyciek dootrzewnowy
- Zapalenie otrzewnej
- Krwiak
- Zapalenie lub zakażenie
- Przetoka
- Owrzodzenie
- Posocznica
- Przerwanie tętnicy wewnętrz torbieli
- Brak możliwości wyjęcia stentu

9. Wymagany sprzęt

● Wszczepianie przezskórne

- Przezskórnej metody zakładania jeszcze nie ustalono.

● Wszczepianie endoskopowe

- Prowadnik 0,89 mm (0,035") o długości przynajmniej 450 cm
- Echoendoskop lub duodenoskop terapeutyczny o kanale przyrządów 3,7 mm lub większym
- Igła

- Nóż igłowy i/lub cewnik balonowy
- Stent
- Kleszcze i/lub pętla chirurgiczna

10. Zabieg

- (długość użyteczna zestawu wprowadzającego 50 cm)
Przeskórnnej procedury zakładania jeszcze nie ustalono.

- (długość użyteczna zestawu wprowadzającego 180 cm)

Przed założeniem stentu Niti-S Nagi™ należy wykonać ultrasonografię endoskopową (EUS), aby określić rozległość zmiany i jej morfologię.

① Wyznaczanie rozmiaru stentu

- Długość i średnicę stentu powinien wyznaczyć lekarz po endoskopowym i/lub fluoroskopowym badaniu zmiany.
- Długość i średnicę stentu należy dobrać w taki sposób, aby obie ściany utworzonego drenażu prześcienneego pozostały ściśle złączone razem, zapobiegając w ten sposób jakiekolwiek migracji.

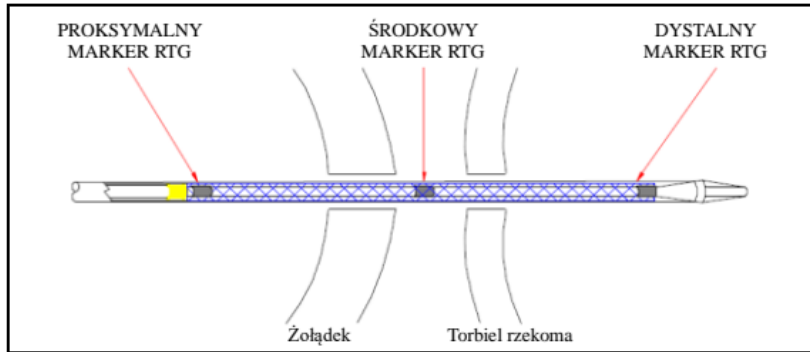
② Przygotowanie do zakładania stentu

A. Procedura fluoroskopowa

Procedury fluoroskopowej jeszcze nie ustalono.

B. Procedura endoskopowa

- Pod kontrolą endoskopii wprowadzić endoskop do momentu dojścia do zmiany. Następnie przeprowadzić igłę przez kanał roboczy endoskopu. Przesunąć do przodu aż do osiągnięcia zmiany i jej przeklucia.
- Po przekluciu zmiany przeprowadzić prowadnik przez igłę i przesunąć go przez zmianę. Wyjąć igłę powoli i ostrożnie.
- Po wyjęciu igły wprowadzić urządzenie do rozszerzania, takie jak nóż igłowy i/lub cewnik balonowy, po prowadniku aż do dojścia do zmiany i rozszerzyć ją.
- Po rozszerzeniu ostrożnie wyjąć urządzenie do rozszerzania.
- Wyjąć mandrym z końca dystального zestawu wprowadzającego.
- Dopilnować, aby złącze łączące wewnętrzną koszulkę i zewnętrzną koszulkę było zablokowane przez obrócenie końca zakrętki proksymalnej w kierunku zgodnym z ruchem wskazówek zegara, aby zapobiec przedwczesnemu rozłożeniu stentu.
- Przepłukać wewnętrzne światło zestawu wprowadzającego.

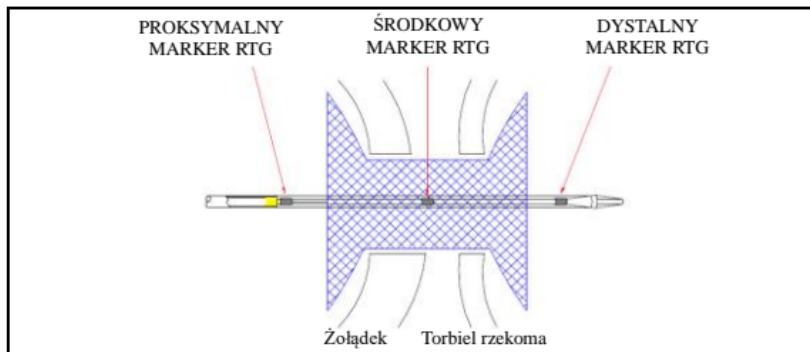


Rysunek 3.

③ Procedura zakładania stentu

ŚRODEK OSTROŻNOŚCI: nie skręcać zestawu wprowadzającego ani nie stosować ruchu orotowego podczas zakładania, ponieważ może to wpływać na ustawienie i końcowe działanie stentu.

- Pod kontrolą fluoroskopu i/lub endoskopu ustawić system zestawu wprowadzającego.
- Po ustawieniu zestawu wprowadzającego w prawidłowym położeniu do rozłożenia należy odblokować nakrętkę proksymalną złącza, obracając ją ponad dwa razy w kierunku przeciwnym do kierunku ruchu wskazówek zegara.
- Aby rozpocząć uwalmianie stentu, należy unieruchomić nasadkę jedną ręką, a drugą ręką ująć złącze. Delikatnie przesunąć złącze w tył wzduł popychacza w kierunku nasadki.
- Po kontrolą ultrasonografii endoskopowej (EUS) i/lub fluoroskopii rozłożyć rozszerzenia stentu, a następnie rozłożyć rozszerzenie proksymalne stentu pod kontrolą endoskopową, upewniając się jednocześnie, że stent łączy jednocześnie obie ściany.



Rysunek 4.

PRZESTROGA Nie przesuwać do przodu ani nie ciągnąć w tył nasadki przy częściowo rozłożonym stencie. Nasadkę należy pewnie unieruchomić. Nierzamierzony ruch nasadki może spowodować nieprawidłowe umiejscowienie stentu i możliwe uszkodzenie.

④ Po zalożeniu stentu

- a) Zbadać stent fluoroskopowo i/lub endoskopowo, aby potwierdzić rozprężenie.
- b) Ostrożnie wyjąć zestaw wprowadzający, prowadnik i endoskop z ciała pacjenta. W przypadku wyczuwania nadmiernego oporu podczas wyjmowania należy od czekać 3–5 minut, aby umożliwić większe rozprężenie stentu. (Umieścić wewnętrzną koszulkę wewnętrznej koszulce, aby przywrócić pierwotny stan przed wyjęcia).
- c) Rozszerzanie balonem wewnętrz stentu można wykonać, jeśli zostanie to uznane za potrzebne.

11. Wykonać rutynowe procedury po wszczepieniu

- a) Ocenić, czy pozycja stentu jest właściwa oraz czy drenaż jest skuteczny. Pełne rozprężenie stentu może wymagać od 1 do 3 dni.
- b) Lekarz wyznacza odpowiedni schemat leczenia dla każdego pacjenta w oparciu o doświadczenie i według własnego uznania.
- c) Po wszczepieniu pacjent powinien pozostać na lekkiej diecie, chyba że lekarz prowadzący stwierdzi inaczej.
- d) Obserwować pacjenta pod kątem rozwoju jakichkolwiek powikłań.

12. Instrukcje wyjmowania stentu Niti-S Nagi™ (patrz Ostrzeżenia)

Ująć nitkę do wyjmowania kleszczami i/lub złożyć proksymalny koniec stentu za pomocą pętli, a następnie ostrożnie usunąć stent.

Uwaga: nie wywierać nadmiernej siły, aby usunąć stent, ponieważ może to spowodować odłączenie nitki do wyciągania.

Aby zmienić położenie stentu Niti-S Nagi™ bezpośrednio po zalożeniu, należy za pomocą kleszczy lub pętli ująć nitkę do wyjmowania i delikatnie dopasować położenie.

Informacja o zakazie ponownego użycia

Zawartość jest dostarczana w stanie STERYLNYM (sterylizacja tlenkiem etylenu (EO)). Nie używać, jeśli bariera jałowa została uszkodzona. W razie uszkodzenia opakowania należy skontaktować się telefonicznie z przedstawicielem Taewoong Medical Co., Ltd. Wyłącznie do użytku u jednego pacjenta. Nie używać, nie poddawać reprocessingowi ani nie sterylizować ponownie. Ponowne użycie, reprocessing lub sterylizacja mogą osłabić strukturalną integralność wyrobu i/lub prowadzić do jego awarii, która, z kolei może spowodować uraz, chorobę lub zgon pacjenta. Ponowne użycie, reprocessing lub sterylizacja mogą również stwarzać ryzyko skażenia wyrobu i/lub zakażenia pacjenta lub zakażenia krzyżowego, w tym również, ale nie wyłącznie, przeniesienia chorób zakaźnych z jednego pacjenta na drugiego. Skażenie wyrobu może prowadzić do urazu, choroby lub zgonu pacjenta.

Postępowanie i przechowywanie: Przechowywać w suchym, chłodnym miejscu. Chronić przed nasłonecznieniem.

Wymagania dotyczące utylizacji: Zestaw wprowadzający stentu Niti-S Nagi™ po zakończeniu użytkowania należy odpowiednio szczerelnie zapakować i poddać utylizacji zgodnie z przepisami lokalnymi lub szpitalnymi.

Română

Manual de utilizare

1. Descriere

Stentul Niti-S Nagi™ constă dintr-un stent metalic implantabil și un sistem de introducere. Stentul este realizat din fir din Nitinol. Este o proteză flexibilă, tubulară din plasă fină care dispune de markeri radioopaci la fiecare capăt și în centru.

Denumirea modelului
Stentul Niti-S Nagi™

Figura 1. Modelul stentului

Stentul este încărcat în sistemul de introducere, iar după plasare corpul stentului aplică o forță radială de ieșire, în timp ce ambele capete aplică o forță orizontală de intrare, permisând drenajul transmural.

Stentul Niti-S Nagi™ este acoperit complet cu silicon, și poate fi scos (a se vedea Avertizări).

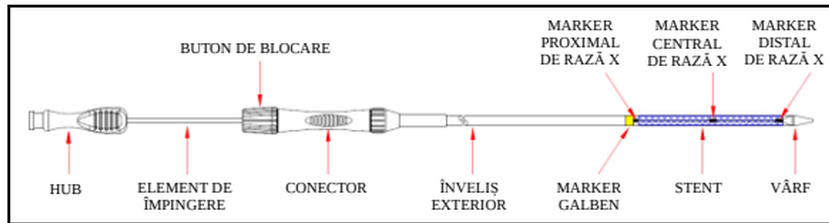


Figura 2. Sistem de introducere (endoscopic)

* Unele produse au un port y

- Sistemul de introducere endoscopic dispune de o lungime utilizabilă de 180 cm

Tipul **endoscopic** este recomandat

- La abordarea endoscopică

2. Principiul de funcționare

Învelișul exterior este retras prin imobilizarea hub-ului într-o mână, apucarea conectorului în formă de cu cealaltă mână și glisarea ușoară a conectorului în formă de de-a lungul elementului de împingere înspre hub. Retractarea învelișului exterior eliberează stentul.

3. Indicații de utilizare

Stentul Niti-S Nagi™ este conceput pentru drenajul pseudochistului pancreatic printr-o abordare transgastrică și transduodenală.

GARANȚIE

Taewoong Medical Co., Ltd. garantează faptul că procesul de proiectare și ulterior cel de fabricare a acestui instrument s-au realizat cu atenție rezonabilă. Această garanție înlocuiește și exclude toate celelalte garanții care nu au fost stabilite în mod expres aici, fie exprimate fie implicate prin aplicarea legii sau prin alte mijloace, inclusiv, dar fără a e limita la, orice garanții implicate ale caracterului vandabil sau corespunzător pentru un anumit scop. Manipularea, depozitarea, curățarea și sterilizarea acestui instrument precum și alți factori referitor la pacient, diagnostic, procedurile chirurgicale și alte aspecte care nu depind de controlul direct al Taewoong afectează instrumentul și rezultatele obținute din utilizarea sa. Obligația Taewoong conform acestei garanții se limitează la înlocuirea acestui instrument iar Taewoong nu va fi responsabil pentru nici o pierdere, deteriorare sau cheltuiala incidentă sau indirectă rezultată ca urmare a utilizării acestui instrument. Taewoong nu își asumă și nici nu autorizează nici o altă persoană să-și asume în numele acestieia, nici o altă răspundere sau responsabilitate diferită sau suplimentară în legătură cu acest instrument. Taewoong nu își asumă nici o răspundere referitor la instrumentele reutilizate, reprocesate sau resterilizate și nu oferă nici o garanție, explicită sau implicită, inclusiv dar fără a se limita la caracterul vandabil sau corespunzător pentru un anumit scop, în ceea ce privește astfel de instrumente.

4. Contraindicații

Stentul Niti-S Nagi™ este contraindicat pentru, dar nu se limitează la:

- Instabilitate hemodinamică
- Coagulopatie gravă
- Toate celelalte în afara indicațiilor de utilizare
- Captarea din nou a unui stent în timpul instalării sale este contraindicată.
- Pacienți cu anatomie modificată ce împiedică abilitatea medicului de a poziționa stentul. (de exemplu, leziune prea mică pentru amplasarea stentului)

5. Avertizări

- Nu a fost stabilită siguranța și eficacitatea acestui dispozitiv pentru utilizarea în sistemul vascular.
- Dispozitivul trebuie utilizat cu atenție și numai după examinarea cu atenție la pacienții cu timpi de sângeare ridicați, coagulopatii, sau la pacienții cu colită sau proctită de tip radiant.
- Stentul conține nichel, care poate cauza o reacție alergică la persoanele cu sensibilitate la nichel.
- Nu expuneți sistemul de introducere la solvenți organici (de ex. alcool)
- Nu folosiți cu substanțe de contrast precum Ethiodol sau Lipiodol.
- Nu a fost stabilită permeabilitatea de lungă durată a acestui stent, și de aceea este recomandată observarea regulată.

- Stentul nu poate fi reînvelit după începerea instalării.
- Nu încercați să captați din nou/să reîncărcați un stent după ce instalarea este avansată.

6. Precauții

A se citi Manualul de Utilizare în întregime înainte de utilizarea acestui dispozitiv. Trebuie utilizat doar de către sau sub supravegherea medicilor instruiți în mod corespunzător pentru implantarea stenturilor. Înainte de utilizarea dispozitivului este necesară o bună înțelegere a tehniciilor, principiilor, aplicărilor clinice și a riscurilor asociate cu această procedură.

- Atunci când se îndepărtează sistemul de introducere și firul ghid imediat după instalarea stentului trebuie avută grijă deoarece aceasta poate avea ca rezultat mișcarea stentului dacă acesta nu a fost instalat corect.
- Atunci când se realizează dilatarea după instalarea stentului trebuie avută grijă deoarece aceasta poate avea ca rezultat perforarea, hemoragia, dislocarea stentului sau migrarea stentului.
- Înainte de utilizare, ambalajul și dispozitivul trebuie inspectate.
- Utilizarea fluoroscopiei este recomandată pentru a asigura amplasarea corectă a dispozitivului.
- Verificați data expirării „A se utiliza înainte de”. Nu utilizați dispozitivul după data expirării.
- Stentul Niti-S Nagi™ este furnizat steril. Nu utilizați dacă ambalajul este deschis sau deteriorat.
- Stentul Niti-S Nagi™ este conceput ca fiind de unică folosință. Nu resterilați și/sau reutilizați dispozitivul.

7. Instrucțiuni în eventualitatea deteriorării

AVERTIZARE: Inspectați vizual sistemul pentru a nu prezenta semne de deteriorare. **NU UTILIZAȚI** dacă sistemul prezintă semne vizibile de deteriorare. Nerespectarea acestei precauții poate avea ca rezultat rănirea pacientului.

8. Posibile complicații

Posibile complicații asociate cu utilizarea stentului Niti-S Nagi™ pot include, dar nu se limitează la:

Complicații procedurale:

- Hemoragie
- Amplasarea greșită a stentului
- Expandare necorespunzătoare
- Migrare
- Dureri
- Perforare

Complicații după amplasarea stentului

- Hemoragie
- Dureri
- Perforare
- Dislocarea stentului
- Amplasarea greșită sau migrarea stentului
- Ocluzia stentului
- Febră
- Pancreatită
- Formarea de abcese
- Hemoragie
- Vărsătură
- Pneumoperitoneu
- Surgere intraperitoneală
- Peritonită
- Hematomă
- Inflamație sau infecție
- Fistulă
- Ulcerație
- Septicemie
- Ruptura arterei intrachistice
- Imposibilitatea îndepărțării stentului

9. Echipamente necesare

- Amplasare percutanată
 - Nu a fost stabilită încă amplasarea percutană.
- Amplasare endoscopică
 - Fir ghid 0,035" (0,89 mm) cu o lungime de cel puțin 450 cm.
 - Ecoendoscop sau duodenoscop terapeutic cu un canal pentru instrument de 3,7 mm sau mai mare
 - Ac
 - Ac tăietor și/sau cateter cu balon
 - Stent
 - Forceps și/sau ansa

10. Procedură

- (lungimea utilizabilă a introducătorului este de 50 cm)
Nu a fost stabilită încă procedura percutană.

- (lungimea utilizabilă a introducătorului este de 180 cm)

Trebuie realizată o ecocendoscopie (EUS) înainte de amplasarea stentului Niti-S Nagi™ pentru a descrie dimensiunea și morfologia leziunii.

① Determinarea dimensiunii stentului

- a) Lungimea și dimensiunea stentului trebuie determinată de medic după examinarea endoscopică și/sau fluoroscopică a leziunii.
- b) Lungimea și diametrul stentului trebuie alese astfel încât ambii pereți ai drenajului transmural creat să rămână în strânsă legătură, prevenind astfel orice migrație.

② Pregătirea instalării stentului

A. Procedură fluoroscopică

Nu a fost stabilită încă procedura fluoroscopică.

B. Procedură endoscopică

- a) Sub ghidaj endoscopic, introduceți un endoscop până când atinge leziunea. După aceea, introduceți un ac prin canalul de lucru al endoscopului. Avansați acul până când atinge leziunea și perforați-o.
- b) După perforarea leziunii, introduceți un fir ghid prin ac și avansați-l peste leziune. Scoateți acul lent și cu grijă.
- c) După scoaterea acului introduceți un dispozitiv de dilatare precum un ac tăietor și/sau un cateter cu balon de-a lungul firului ghid până la atingerea leziunii și dilatați-o.
- d) După dilatare, scoateți cu grijă dispozitivul de dilatare.
- e) Îndepărtați stiletul din capătul distal al dispozitivului de introducere.
- f) Asigurați-vă că supapa conectorului în formă de care conectează teaca interioară și teaca exterioară este blocată prin rotirea capătului proximal al supapei în sens orar pentru a preveni plasarea prematură a stentului.
- g) Spălați lumenul interior al sistemului de introducere.

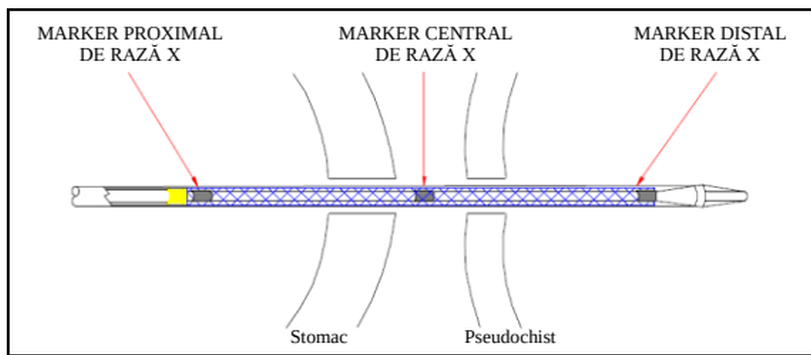


Figura 3

③ Procedura de instalare a stentului

PRECAUȚII: Nu răsuciți sistemul de introducere sau nu utilizați o mișcare de găuriire în timpul instalării deoarece aceasta poate afecta poziționarea și funcționarea finală a stentului.

- a) Sub ghidaj fluoroscopic și/sau endoscopic, poziționați sistemul de introducere
- b) După ce sistemul de introducere este în poziția corectă pentru instalare, deblocați supapa proximală a conectorului în formă de prin rotirea supapei de mai mult de două ori în sens anti-orar.
- c) Pentru a începe instalarea stentului, imobilizați hub-ul într-o mână și apucați conectorul în formă de cu cealaltă mână. Glisați ușor conectorul în formă de înapoi de-a lungul dispozitivului de împingere înspre hub
- d) Sub ghidaj EUS și/sau fluoroscopic, instalați mușa distală a stentului, după care instalați mușa proximală a stentului sub ghidaj endoscopic în timp ce verificați dacă stentul conectează împreună ambi pereți.

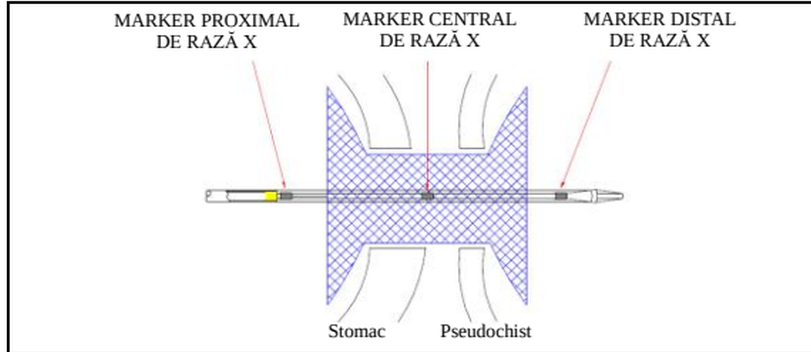


Figura 4

ATENȚIE Nu împingeți înapoi sau nu trageți înapoi de hub dacă stentul este instalat parțial. Hub-ul trebuie să fie imobilizat în condiții de siguranță. Mișcarea necorespunzătoare a hub-ului poate cauza alinierea greșită a stentului și deteriorarea posibilă.

④ După instalarea stentului

- a) Examinați stentul fluoroscopic și/sau endoscopic pentru a confirma expandarea.
- b) Scoateți cu grijă sistemul de introducere, firul ghid și endoscopul din pacient. Dacă întâmpinați o rezistență excesivă, așteptați 3-5 minute pentru a permite continuarea expandării stentului. (Amplasăți teaca interioară înapoi în teaca exterioară ca în starea inițială înainte de îndepărțare.)
- c) Dilatarea cu balon în interiorul stentului se poate realiza dacă se consideră necesar.

11. Realizați procedurile de rutină după implantare

- a) Evaluati poziția corectă a stentului și eficiența drenajului. Un stent poate avea nevoie de 1 până la 3 zile pentru a se expanda complet.
- b) Experiența și discreția medicului poate stabili regimul medicamentos potrivit pentru fiecare pacient.
- c) După implantare, pacientul trebuie să rămână la o dietă ușoară până la alte recomandări din partea medicului.
- d) Observați pacientul dacă dezvoltă complicații.

12. Instrucțiuni pentru îndepărțarea stentului Niti-S Nagi™ (a se vedea Avertizări)

Captați firul de extragere cu un forceps și/sau coborâți capătul proximal al stentului cu o ansa, apoi scoateți cu atenție și grijă stentul.

Atenție: Nu aplicați forță excesivă pentru a scoate stentul deoarece poate deconecta firul de extragere.

Pentru a reposiționa un stent Niti-S Nagi™ după instalare, folosiți forceps sau o ansa pentru a apuca firul de extragere și reglați ușor până la locația corectă.

Fraza de precauție pentru reutilizare

Conținut furnizat STERIL (oxid de etilenă (EO)). Nu utilizați dacă bariera sterilă este deteriorată. În cazul deteriorării ambalajului, apelați reprezentantul Taewoong Medical Co., Ltd. Doar pentru utilizare pe un singur pacient. A nu se reutiliza, reprocesa sau resteriliza. Reutilizarea, reprocesarea sau resterilizarea pot compromite integritatea structurală a dispozitivului și/sau pot duce la defectarea dispozitivului care, la rândul său, poate avea ca rezultat rănirea, îmbolnăvirea sau decesul pacientului. Reutilizarea, reprocesarea sau resterilizarea pot crea de asemenea riscul de contaminare a dispozitivului și/sau cauza infectarea pacientului sau infectarea încrucișată, inclusiv, dar fără a se limita la, transmiterea bolilor infecțioase de la un pacient la altul. Contaminarea dispozitivului poate duce la rănirea, îmbolnăvirea sau decesul pacientului.

Manipulare și depozitare: A se păstra într-un loc uscat, rece. A se feri de lumina soarelui.

Cerințe pentru eliminare: Sistemul de introducere al stentului Niti-S Nagi™ trebuie etanșat și eliminat corespunzător în conformitate cu regulamentele locale sau cele spitalicești.

Svenska

Bruksanvisning

1. Beskrivning

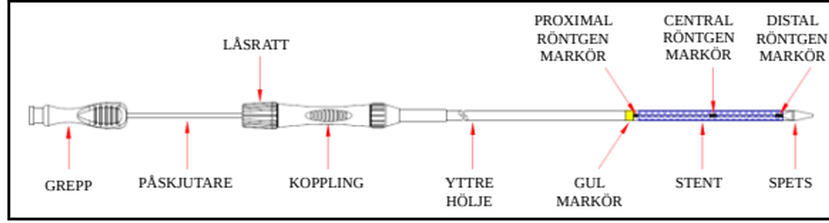
Niti-S Nagi™ stent består av en implanterbar metallstent och ett leveranssystem. Stenten är tillverkad av nitinoltråd. Det är en flexibel, finmaskig rörformad protes som har röntgentäta markörer i varje ände och i mitten.

Modellnamn
Niti-S Nagi™ stent

Figur 1. Stentmodell

Stenten laddas i leveranssystemet och vid placering utgör stentkroppen en utåtriktad radiell kraft medan båda huvudena utgör en horisontell inåtriktad kraft som möjliggör transmural dränering.

Niti-S Nagi™ stent är fullständigt silikonöverdraget och kan tas bort; (se Varningar).



Figur 2. Leveranssystem (endoskopiskt)

* Vissa produkter har en y-port

- Det endoskopiska leveranssystemet har en användbar längd på 180 cm

Endoskopisk typ rekommenderas

- Vid endoskopiskt närmande

2. Driftprincip

Det yttre höljet dras tillbaka genom att man håller greppet helt stilla med ena handen, tar tag i kopplingen med den andra handen och försiktigt skjuter kopplingen längs påskjutaren mot greppet. Tillbakadragande av det yttre höljet friger stenten.

3. Indikation för användning

Niti-S Nagi™ stent är avsedd för dränering av en pankreatisk pseudocysta genom ett transgastriskt eller transduodendalt tillvägagångssätt.

GARANTI

Taewoong Medical Co., Ltd. garanterar att rimlig försiktighet har tillämpats inom design och efterföljande tillverkningsprocess för detta instrument. Denna garanti är istället för och utesluter alla andra garantier som inte uttryckligen anges här, vare sig de uttrycks eller förutsätts av lagstiftning eller på annat sätt, inklusive, men inte begränsat till, underförstådda garantier för säljbarhet eller lämplighet för ett visst syfte. Hantering, förvaring, rengöring och sterilisering av detta instrument liksom andra faktorer relaterade till patient, diagnos, behandling, kirurgiska ingrepp och annat som ligger utanför Taewoongs kontroll påverkar instrumentet direkt och resultaten som erhållits från dess användning. Taewoongs skyldighet enligt denna garanti är begränsad till ersättning av detta instrument och Taewoong är inte ansvarigt för tillfällig eller efterföljande förlust, skada eller kostnad som direkt eller indirekt härrör från användningen av detta instrument. Taewoong varken tar på sig eller bemynsrigar någon annan person att ta på sig något annat eller ytterligare skyldighet eller ansvar i samband med detta instrument. Taewoong tar inte på sig något ansvar för instrument som återanvänds, rengörs eller desinficeras och ger inga garantier, uttryckta eller underförstådda, inklusive men inte begränsade till säljbarhet eller lämplighet för ett visst syfte, med avseende på sådana instrument.

4. Kontraindikation

Niti-S Nagi™ stent är kontraindiceras för, men inte begränsad till

- Hemodynamisk instabilitet
- Allvarlig blödningsrubbning
- Alla övriga än indikation för användning
- Det är kontraindiceras att återta en stent under placeringen
- Patienter med förändrad anatomি som utesluter läkarens förmåga att leverera stenten (t.ex. för liten lesion för stentplaceringen)

5. Varningar

- Säkerheten hos och effekten av detta instrument för användning i kärlsystemet har inte fastställts.
- Instrumentet ska användas med försiktighet och endast efter noggrant övervägande, hos patienter med förhöjda blödningstider, blödningsrubbningar eller hos patienter med strålningsskotit eller proktit.
- Stenten innehåller nickel, vilket kan orsaka en allergisk reaktion hos personer som är överkänsliga mot nickel.
- Låt inte leveranssystemet komma i kontakt med organiskt lösningsmedel (t.ex. alkohol).
- Använd inte med kontrastmedierna Ethiodol eller Lipiodol.
- Långvarig öppning för denna stent har inte fastställts och regelbunden observation rekommenderas.

- Stenten kan inte täckas om igen när placeringen har initierats.
- Försök inte att återta/ladda om en stent när dess placering är gjord.

6. Försiktighetsåtgärder

Läs hela bruksanvisningen noga innan du börjar använda instrumentet. Det ska endast användas av eller under överinseende av läkare som är välutbildade i placering av stentar. Goda kunskaper om tekniker, principer, kliniska tillämpningar samt risker som är associerade med proceduren krävs innan instrumentet börjar användas.

- Var försiktig vid borttagande av leveranssystemet och ledarenledaren omedelbart efter placering av stenten eftersom detta kan leda till att stenten lossnar om stenten inte har satts in på rätt sätt.
- Var försiktig när dilation utförs efter att stenten har placerats ut, eftersom oaktsamhet kan resultera i perforering, blödning, förflyttning av stenten eller stentmigration.
- Förpackningen och instrumentet ska inspekteras innan användning.
- Användning av genomlysning rekommenderas för att säkerställa korrekt placering av instrumentet.
- Kontrollera utgångsdatum "Använd senast". Använd inte instrumentet efter utgångsdatum.
- Niti-S Nagi™ stent levereras steril. Använd inte om förpackningen är öppen eller skadad.
- Niti-S Nagi™ stent är endast avsedd för engångsbruk. Återsterilisera och/eller återanvänd inte instrumentet.

7. Instruktioner vid skada

VARNING: Kontrollera systemet visuellt och leta efter eventuella tecken på skador. ANVÄND INTE om systemet har synliga tecken på skador. Om denna försiktighetsåtgärd inte följs kan det leda till skador på patienten.

8. Potentiella komplikationer

Potentiella komplikationer förknippade med användningen av Niti-S Nagi™ stent kan inkludera, men är inte begränsade till:

Komplikationer vid insättning

- Blödning
- Felplacering av stenten
- Otillräcklig utvidgning
- Migration
- Smärta
- Perforering

Komplikationer efter insättning av stenten

- Blödning
- Smärta
- Perforering
- Stentförskjutning
- Felplacering av stenten eller stentmigration
- Stentocklusion
- Feber
- Bukspottkörtelinflammation
- Abscessbildning
- Blödning
- Kräkningar
- Pneumoperitoneum
- Intrapitonealt läckage
- Bukhinneinflammation
- Hematom
- Inflammation eller infektion
- Fistel
- Sårbildning
- Sepsis
- Bristning på intracystisk artär
- Fel vid borttagande av stent

9. Utrustning som behövs

- Perkutan placering
 - Perkutan placering har inte fastställts än
- Endoskopisk placering
 - 0,035" (0,89 mm) ledare minst 450 cm lång
 - Ekoendoskop eller terapeutisk duodenoskop med instrumentknala på 3,7 mm eller större
 - Nål
 - Nålniv och/eller ballongkateter
 - Stent
 - Tång och/eller snara

10. Procedur

- (50 cm införare användbar längd)

Perkutan procedur har inte etablerats än.

- (180 cm införare användbar längd)

Endoskopi-ultraljud (EUS) ska utföras innan Niti-S Nagi™ stent placeras för att beskriva omfattningen av lesionen och dess morfologi.

① Bestämning av stentstorlek

- Stentlängden och -diametern ska bestämmas av läkaren efter endoskopisk och/eller inspektion av lesionen.
- Längden och diameterna på stenten ska väljas så att båda väggarna i den skapade transmurala dräneringen förblir tätt ihop, vilket förhindrar migration.

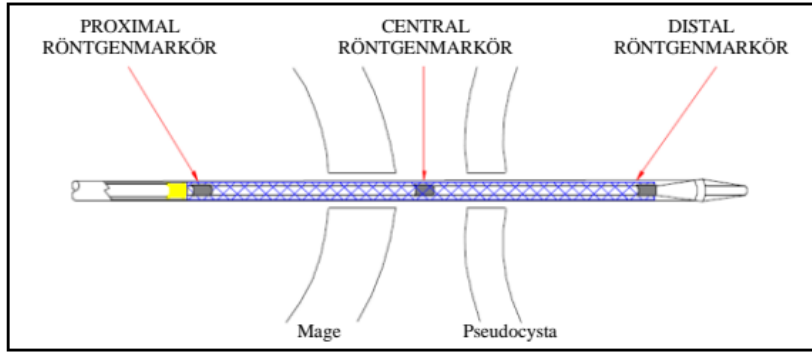
② Förberedelse av stentplacering

A. Genomlysningsprocedur

Genomlysnings procedur har inte fastställts än.

B. Endoskopisk procedur

- Under endoskopisk styrning, sätt in ett endoskop tills det når lesionen. Sätt sedan in en nål genom endoskopets arbetskanal. För fram nälen tills den når lesionen och punktera den.
- Efter punktering av lesionen, sätt in en ledare genom nälen och för den över lesionen. Ta bort nälen långsamt och försiktigt.
- Efter att nälen tagits bort, sätt in en dilationsanordning såsom en nälniv och/eller ballongkatereter längs ledaren tills den når över lesionen och vidga den.
- Efter dilation, ta försiktigt bort dilationsinstrumentet.
- Ta bort metalltråden från införarens distala ände.
- Se till att ventilen på kopplingen som förbindet det inre höljet och det yttre höljet är läst genom att rotera den proximala ventiländen medurs för att förhindra förtida stentplacering.
- Spola leveranssystemets inre lumen.

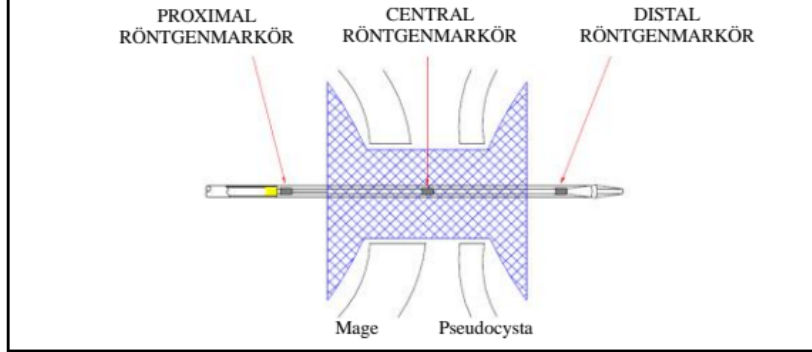


Figur 3

③ Stentplaceringsprocedur

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD: Vrid inte leveranssystemet eller använd en långdragen rörelse under placeringen, eftersom detta kan påverka stentens placering och slutliga funktion.

- Under genomlysnings och/eller endoskopisk styrning, positionera leveranssystemet.
- När leveranssystemet är i rätt läge för placering läser du upp den proximala ventilen på kopplingen genom att vrida ventilen mer än två gånger moturs.
- För att starta stentplaceringen, håll greppet helt stilla i ena handen och ta tag i kopplingen med den andra handen. Skjut försiktigt kopplingen bakåt längs påskjutaren mot greppet.
- Under EUS och/eller genomlysningsstyrning, placera ut stentens distala utbuktning och placera sedan stentens proximala utbuktning under endoskopisk styrning samtidigt som du ser till att stenten förbinder båda väggarna.



Figur 4

FÖRSIKTIGT Tryck inte framåt eller dra bakåt på greppet med stenten delvis placerad. Greppet måste hållas absolut stilla. Oavsiktlig rörelse av greppet kan orsaka felaktig inriktnings av stenten och eventuella skador.

④ Efter stentplacering

- a) Undersök stenten med genomlysning och/eller endoskopiskt för att bekräfta utvidgningen.
- b) Ta försiktigt bort leveranssystemet, ledaren och endoskopet från patienten. Om överdrivet motstånd känns under borttagandet, vänta 3~5 minuter för att möjliggöra ytterligare stentutvidgning. (Sätt tillbaka det inre höljet i det yttre höljet som i ursprungligt tillstånd innan borttagande.)
- c) Ballongdilation inuti stenten kan utföras om det bedöms vara nödvändigt.

11. Utföra rutinprocedurer efter implantation

- a) Bedöm stentens position och effektiva dränering. Det kan ta upp till 1 till 3 dagar för en stent att utvidgas helt.
- b) Läkarens erfarenhet och omdöme avgör lämplig läkemedelsregim för varje patient.
- c) Efter implantationen ska patienten fortsatt äta mjuk föda tills annat bestäms av den behandlande läkaren.
- d) Observera om patienten utvecklar eventuella komplikationer.

12. Instruktioner för borttagande av Niti-S Nagi™ stent (se Varningar)

Ta tag i hämtningssträngen med tång och/eller komprimera den proximala änden av stenten med snara och hämta stenten försiktigt.

Försiktig: Använd inte överdriven kraft för att ta bort stenten eftersom det kan koppla bort hämtningssträngen.

För att omplacera en Niti-S Nagi™ stent omedelbart efter placering, använd en tång eller en snara för att ta tag i hämtningssträngen och justera försiktigt till korrekt placering.

Anvisningar om återanvändning

Materialet i förpackningen är STERILT (etylenoxid (EO)). Använd inte instrumentet om den sterila barriären är skadad. Om förpackningen är skadad ska du kontakta en representant för Taewoong Medical Co., Ltd. Instrumentet är avsett för användning på endast en patient. Instrumentet får inte återanvändas, rengöras eller desinficeras. Återanvändning, rengöring eller desinficering kan påverka materialstrukturen på instrumentet och/eller göra att instrumentet inte fungerar korrekt, vilket kan orsaka skada, sjukdom eller dödsfall hos patienten. Återanvändning, rengörin eller desinficering kan också medföra risk för kontaminering av instrumentet och/eller orsaka infektion hos patienten eller korsinfektion, inklusive men inte begränsat till överföring av smittsamma sjukdomar från en patient till en annan. Kontaminering av instrumentet kan orsaka skada, sjukdom eller dödsfall hos patienten.

Hantering och lagring: Förvaras torrt, svalt. Håll borta från solljus.

Krav på avfallshantering: Leveranssystemet för Niti-S Nagi™ stent måste förseglas ordentligt och avfallshanteras efter användning i enlighet med föreskrifterna från lokala myndigheter eller sjukhus.

Norsk

Brukerhåndbok

1. Beskrivelse

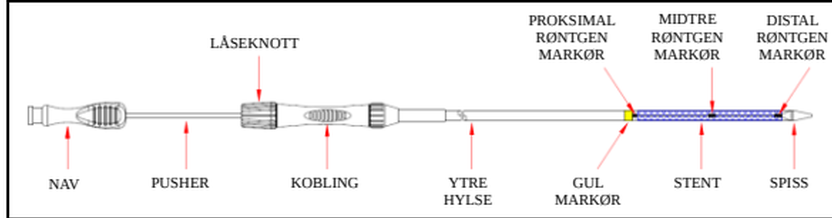
Niti-S Nagi™-stenten består av en implanterbar metallstent og et innføringssystem. Stenten er laget av nitinoltråd. Det er en fleksibel, finmasket protese som har røntgentette markører på hver ende av midten.

Modellnavn
Niti-S Nagi™ stent

Figur 1. Stentmodell

Stenten er lastet i innføringssystemet, og ved anvendelse gir stentkroppen en utvendig radiell kraft mens begge hoder gir en horisontal innvending kraft som muliggjør transmural drenering.

Niti-S Nagi™-stent er heldekket av silikon og kan fjernes (se Advarsler).



Figur 2. Innføringssystem (endoskopisk)

* Noen produkter har en y-port

- Det endoskopiske innføringssystemet har en egnet lengde på 180 cm

Endoskopisk type er anbefalt

- Ved endoskopisk tilnærming

2. Prinsipp for bruk

Den ytre hylsen trekkes tilbake ved å immobilisere navet i en hånd, gripe koblingen med den andre hånden og forsiktig skyve koblingen langs pusheren mot navet. Tilbaketrekkning av den ytre hylsen frigjør stenten.

3. Indikasjon for bruk

Niti-S Nagi™-stent er ment for drenering av en pankreatisk pseudocyst gjennom en transgastrisk eller transduodenal tilnærming.

GARANTI

Taewoong Medical Co., Ltd. garanterer at rimelig aktsomhet er bruk i design- og den påfølgende produksjonsprosessen for dette instrumentet. Denne garantien erstatter og utelukker alle andre garantier som ikke uttrykkelig er fremlagt heri, enten uttrykt eller implisert gjennom lov eller på annen måte, inkludert, men ikke begrenset til, noen impliserte garantier om salgbarhet eller egnethet for et spesifikt formål. Håndtering, lagring, rengjøring og sterilisering av dette instrumentet så vel som andre faktorer relatert til pasienten, diagnosen, behandling, kirurgiske prosedyrer og andre saker utenfor Taewongs kontroll påvirker instrumentet direkte og resultatene oppnådd fra dens bruk. Taewongs forpliktelser etter denne garantien er begrenset til utskifting av dette instrumentet, og Taewong skal ikke være ansvarlig for noen tilfeldige eller følgeskader, tap eller utgift som oppstår direkte eller indirekte fra bruken av dette instrumentet. Taewong påtar seg ikke eller godkjerner noen annen person til å gjøre det, noe annet eller ekstra ansvar i forbindelse med dette instrumentet. Taewong påtar seg ikke noe ansvar med hensyn til instrumenter som gjenbrukes, reprosessereres eller resteriliseres og gir ingen garantier, uttrykt eller implisert, inkludert men ikke begrenset til salgbarhet eller egnethet for et spesifikt formål, med hensyn til slike instrumenter.

4. Kontraindikasjon

Niti-S Nagi™ stent er kontraindisert for, men er ikke begrenset til:

- Hemodynamisk ustabilitet.
- Alvorlig koagulopati.
- Alt annet enn bruksindikasjon.
- Det er kontraindisert å ta opp en stent igjen under anvendelse av den.
- Pasienter med endret anatomti som forkluder legens evne til å levere stenten (f.eks. for liten lesjon for stentplasseringen).

5. Advarsler

- Sikkerheten og effektiviteten til denne enheten for bruk i det vaskulære systemet har ikke blitt fastslått.
- Enheten bør brukes med forsiktighet og kun etter nøyte overveielse for pasienter med økte blødningstider, koagulopatier eller for pasienter med strålingskolitt eller proktitt.
- Stenten inneholder nikkel, som kan forårsake en allergisk reaksjon hos personer med nikkefølsomhet.
- Ikke utsett innføringssystemet for organisk løsemiddel (f.eks. alkohol).
- Skal ikke brukes med kontrastmidler som inneholder etiodol eller lipiodol.
- Langvarig passasje/åpning for denne stenten har ikke blitt etablert og regelmessig observasjon anbefales.
- Stenten kan ikke tilbakeføres i skaftet når anvendelsen er initiert.

- Ikke forsøk å laste/fange opp en stent når anvendelsen er i gang.

6. Forholdsregler

Les hele brukerhåndboken grundig før du bruker denne enheten. Den bør kun brukes av eller under tilsyn av leger med grundig opplæring i plassering av stenter. En grundig forståelse av teknikkene, prinsippene, kliniske bruksområder og risiko forbundet med denne prosedyren er nødvendig før enheten brukes.

- Det bør utvises aktsomhet ved fjerning av innføringssystemet og guidewiren øyeblikkelig etter stentanvendelse siden dette kan resultere i forskyvning hvis stenten ikke anvendes tilstrekkelig.
- Det bør utvises aktsomhet ved utførelse av utvidelse etter at stenten har blitt anvendt ettersom dette kan resultere i perforasjon, blødning, stentforskyvning eller stentmigrering.
- Emballasjen og enheten bør inspiseres før bruk.
- Bruk av fluoroskopisk teknologi er anbefalt for å sikre korrekt plassering av enheten.
- Sjekk utløpsdatoen «Bruk innen». Enheten må ikke brukes etter bruk innen-datoen.
- Niti-S Nagi™-stenten leveres steril. Skal ikke brukes hvis enheten er åpnet eller skadet.
- Niti-S Nagi™-stenten er kun ment for engangsbruk. Enheten skal ikke resteriliseres og/eller gjenbrukes.

7. Instruksjoner i tilfelle skade

ADVARSEL: Foreta en visuell inspeksjon av systemet for eventuelle skader. Skal IKKE brukes hvis systemet har noen synlige tegn på skade. Dersom dette ikke følges, kan det resultere i pasientskade.

8. Potensielle komplikasjoner

Potensielle komplikasjoner forbundet med bruk og/eller fjerning av Niti-S Nagi™-stenten kan inkludere, men er ikke begrenset til:

Prosedyrekomplikasjoner

- Blødning
- Feil plassering av stent
- Utilstrekkelig utvidelse
- Migrering
- Smerte
- Perforasjon

Komplikasjoner etter stentplassering

- Blødning
- Smerte
- Perforasjon
- Stentforskyvning
- Feilplassering av stent eller migrering
- Stent okklusjon
- Feber
- Pankreatitt
- Bylldannelse
- Blødning
- Oppkast
- Pneumoperitoneum
- Interperitoneal lekkasje
- Bukhinnebetennelse
- Hematom
- Betennelse eller infeksjon
- Fistel
- Sårdannelse
- Sepsis
- Ruptur av intracystisk arterie
- Feil ved fjerning av stent

9. Utstyr kreves

- Perkutan plassering
 - Perkutan plassering har ikke blitt etablert ennå.
- Endoskopisk plassering
 - 0,035" (0,89 mm) guidewire minst 450 cm lang
 - Ekkoendoskop eller terapeutisk duodenoskop med instrumentkanal på 3,7 mm eller større
 - Nål
 - Nålniv og/eller ballongkateter
 - Stent
 - Pinsett og/eller snare

10. Prosedyre

- **(50 cm innføring brukbar lengde)**

Perkutan prosedyre har ikke blitt etablert ennå.

- (180 cm innføring brukbar lengde)

Endoskopultralyd (EUS) bør utføres før plassering av Niti-S Nagi™-stent for å karakterisere graden av lesjon og morfologi.

① Klargjørelse av stentstørrelse

- Stentlengden og diameteren bør fastslås av legen etter endoskopisk og/eller fluoroskopisk inspeksjon av lesjonen.
- Lengden og diameteren på stenten bør velges på en måte som gjør at begge veggene av den opprettede transmurale dreneringen forblir tett sammen og dermed forhindrer migrering.

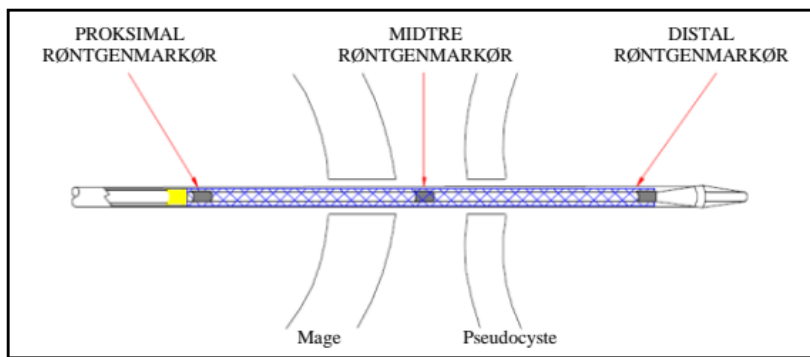
② Klargjøring for stantanvendelse

A. Fluoroskopisk prosedyre

Fluoroskopisk prosedyre har ikke blitt etablert ennå.

B. Endoskopisk prosedyre

- Under endoskopisk veiledning, før inn et endoskop til du når lesjonen. Introduser deretter en nål gjennom arbeidskanalen til endoskopet. Før frem nålen til den når lesjonen og punkter den.
- Etter punktering av lesjonen, sett inn en guidewire gjennom nålen og før den gjennom lesjonen. Fjern nålen sakte og forsiktig.
- Etter at nålen er fjernet, sett inn en utvidelsesenhetsnål som en nålniv og/eller ballongkater langs guidewiren til den når på tvers av lesjonen og utvider den.
- Fjern forsiktig utvidelsesenheten etter å ha utvidet.
- Fjern stiletten fra den distale enden av introduceren.
- Sørg for at ventilen til koblingen som kobler den indre og ytre hylsen er låst med rotasjon av proksimal ventil og med klokken for å forhindre prematur anvendelse av stent.
- Skyll det innvendige lumenet til introduceren.

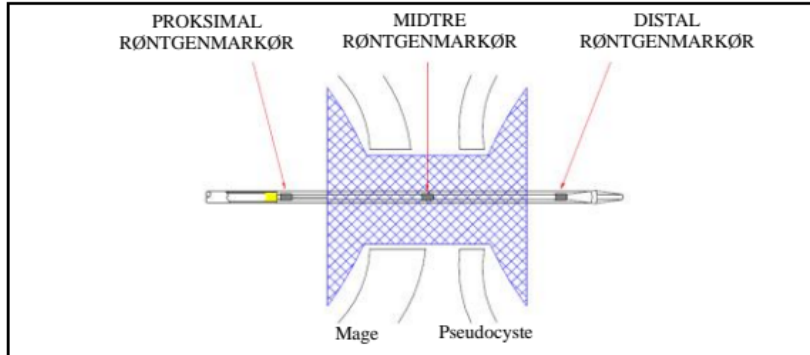


Figur 3

③ Stantanvendelsesprosedyre

FORHOLDSREGLER: Ikke vri innføringssystem eller utfør en borende bevegelse under anvendelsen ettersom dette kan påvirke posisjonering og den endelige funksjonen til stenten.

- Under fluoroskopisk og/eller endoskopisk veiledning, posisjoner innføringssystemet.
- Når innføringssystemet er i korrekt posisjon for anvendelse, lås opp den proksimale ventilen til koblingen ved å dreie ventilen mer enn to ganger mot klokken.
- For å starte stantanvendelse immobiliser navet i en hånd og grip koblingen med den andre hånden. Skyv forsiktig koblingen tilbake langs pusheren mot navet.
- Under EUS og/eller fluoroskopisk veiledning, utlös den distale kragen til stenten, og utlös deretter den proksimale kraga under endoskopisk veiledning mens du sørger for at stenten knytter begge veggene sammen.



Figur 4

FORSIKTIG Ikke skyv forover eller trekk tilbake på navet med stenten delvis anvendt. Navet må være sikkert immobilisert. Utilsiktet bevegelse av navet kan forårsake feiljustering av stenten og mulig skade.

④ Etter stantanvendelse

- Undersøk stenten fluoroskopisk og/eller endoskopisk for å bekrefte ekspansjon.
- Fjern forsiktig innføringssystemet, guidewirene og endoskopet fra pasienten. Hvis uttalt motstand føles under fjerning, vent i 3–5 minutter for å tillate ytterligere stentutvidelse (plasser den indre hylsen tilbake i den ytre hylsen som originaltilstanden før fjerning).
- Ballongutvidelse inne i stenten kan utføres hvis det anses som nødvendig.

11. Utfør rutinemessige prosedyrer etter implantering

- a) Sjekk at stenten er i en god posisjonen og at dreneringen er effektiv. En stent kan trenge 1 til 3 dager for å utvides helt.
- b) Legen bruker sin erfaring og skjønn for å fastslå passende legemiddelkur for hver pasient.
- c) Etter implantering bør pasienten fortsette med skånsom kost til noe annet fastslås av behandelnde lege.
- d) Observer pasienten for utvikling av eventuelle komplikasjoner.

12. Instruksjoner for fjerning av Niti-S Nagi™-stent (se Advarsler)

Grip strengen med pinsett og/eller skjul den proksimale enden av stenten med snare og trekk deretter forsiktig tilbake stenten.

Obs: Ikke bruk overdreven kraft for å fjerne stenten ettersom det kan koble fra strengen.

For å reposisjonere en Niti-S Nagi™ -stent øyeblikkelig etter anvendelse bruk pinsett eller en snare for å gripe strengen og juster forsiktig til korrekt plassering.

Erklæring om forholdsregler for gjenbruk

Innhold leveres STERILT (etylenoksid (EO)). Må ikke brukes hvis steril barriere er skadet. Ved skadet emballasje, ring din Taewoong Medical Co., Ltd-representant. Kun for bruk på en pasient. Skal ikke gjenbrukes, reprosesseres eller resteriliseres. Gjenbruk, reprosessering eller resterilisering kan sette den strukturelle integriteten til enheten i fare og/eller føre til enhetsfeil som, i sin tur, kan føre til pasientskade, sykdom eller død. Gjenbruk, reprosessering eller resterilisering kan også skape en risiko for kontaminering av enheten og/eller forårsake pasientinfeksjon eller kryssinfeksjon, inkludert, men ikke begrenset til, overføring av smittsomme sykdommer fra en pasient til en annen. Kontaminering av enheten kan føre til skade, sykdom eller død hos pasienten.

Håndtering og lagring: Oppbevares på et tørt og kjølig sted. Skal holdes unna sollys.

Avhendingskrav: Innføringssystemet for Niti-S Nagi™-stenten må forsegles og avhendes i samsvar med lokale eller sykehusets forskrifter etter endt bruk.

Български език

Ръководство за употреба

1. Описание

The Niti-S Nagi™ стент се състои от имплантируем метален стент и въвеждаща система.

Стентът е изработен от нитинолова жица. Представлява гъвкава, тръбовидна протеза с фина мрежовидна структура, която има радиопрозрачни маркери във всеки край и в центъра.

Име на модела
Niti-S Nagi™ Стент

Фигура 1. Модел на стента

Стентът е поставен във въвеждащата система и при разгръщане стентът упражнява външна радиална сила докато двета края придават вътрешна хоризонтална сила, позволяваща трансмурален дренаж.

Niti-S Nagi™ стент е изцяло покрит със силикон и може да бъде отстранен; (виж Предупреждения).



Фигура 2. Въвеждаща система (Ендоскопска)

* Някои продукти имат у-port

- Ендоскопската въвеждаща система има използваема дължина 180 см

Ендоскопският тип се препоръчва

- Когато подходът е ендоскопски

2. Принцип на действие

Външната обивка се изтегля назад чрез обездвижване на главата в едната ръка, хващане на конектора с другата ръка и внимателно пълзгане на конектора през избутвача към главата. Прибирането на външната обивка освобождава стента.

3. Индикация за употреба

Niti-S Nagi™ стент е предназначен за дрениране на панкреатична псевдокиста или жълчен мехур чрез трансгастрален или трансдуоденален подход.

ГАРАНЦИЯ

Taewoong Medical Co., LTD. гарантира, че е използвана разумна грижа при дизайна и последващия процес на изработка на инструмента. Тази гаранция е вместо и изключва всички други гаранции, които не са изрично изложени тук, независимо дали са изразени или подразбиращи се от закона или по друг начин, включително, но не само, някакви подразбиращи се гаранции за продажба или годност за определена цел. Използването, съхранението, почистването и стерилизацията на този инструмент, както и други фактори, свързани с пациента, диагнозата, лечението, хирургичните процедури и други въпроси извън контрола на Taewoong, пряко влияят върху инструмента и резултатите, получени от неговата употреба. Задължението на Taewoong по тази гаранция е ограничено до подмяната на този инструмент и Taewoong не носи отговорност за случаини или последващи загуби, щети или разходи, пряко или косвено произтичащи от използването на този инструмент. Taewoong нито поема, нито упълномощава друго лице да поеме от негово име каквато и да е друга или допълнителна отговорност или отговорност във връзка с този инструмент. Taewoong не поема никаква отговорност по отношение на инструменти, използвани повторно, преработени или рестерилизирани и не дава никакви гаранции, изразени или подразбиращи се, включително, но не само, търговски споготби или използване за определена цел, по отношение на такива инструменти.

4. Противопоказания

Niti-S Nagi™ стент е противопоказан в следните случаи, но не само:

- Хемодинамична нестабилност
- Остра коагулопатия
- Всички други, различни от тези, които са описани в индикациите за употреба
- Възстановяването на стента по време на неговото разгъване е противопоказано.
- Пациенти с променена анатомия, непозволяваща на лекаря да постави стента (напр. Прекалено малка лезия за поставянето на стента).

5. Предупреждения

- Безопасността и ефикасността на това изделие за употреба в съдовата система не са установени
- Инструментът трябва да се използва внимателно и само след внимателно обмисляне при пациенти с повишено време на кървене, коагулопатии или при пациенти с радиационен колит или проктит
- Стентът съдържа никел, което може да причини алергични реакции при индивиди с чувствителност към никел.

- Не подлагайте въвеждащата система на органични разтворители (напр. Алкохол)
- Не използвайте с Етиодол или Липиодол контрастни вещества.
- Дълготрайна проходимост на този стент не е установена и затова е препоръчително редовно наблюдение.
- Стентът не може да се върне пак в обивката след като веднъж е започнало разгъването.
- Не се опитвайте да върнете/ заредите отново стента след като разгъването му вече е започнало.

6. Предпазни мерки

Прочетете цялото ръководство за употреба преди да използвате това изделие. То трябва да бъде използвано само от или под контрола на лекар, който е трениран за поставянето на стентове. Преди да използвате изделието, е необходимо задълбочено разбиране на техниките, принципите, клиничните приложения и рисковете, свързани с тази процедура.

- Трябва да бъде обърнато внимание при отстраняването на въвеждащата система и водача веднага след разгъването на стента, тъй като това може да доведе до изместване, ако стентът не е разположен правилно
- Трябва да бъде обърнато внимание при провеждането на дилатация след разгъването на стента, тъй като това може да доведе до перфорация, кървене, изместване на стента или миграция.
- Опаковката и изделието трябва да бъдат проверени преди употреба.
- Препоръчително е използването на флуороскопия, за да се осигури правилно поставяне на изделието.
- Проверете срока на годност “Годно до”. Не използвайте изделието след тази дата.
- Niti-S Nagi™ стент се доставя стерилен. Не използвайте ако опаковката е отворена и/или повредена
- Niti-S Nagi™ стент е създаден само за еднократна употреба. Не рестерилизирайте и/ или не използвайте повторно изделието.

7. Инструкции в случай на увреждане

ВНИМАНИЕ: Проверете зрително системата за всякакви следи от увреждане. НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ СИСТЕМАТА, ако има някакви видими знаци за увреждане. Пропуск относно тази предпазна мярка може да доведе до нараняване на пациента.

8. Потенциални усложнения

Потенциални усложнения, свързани с употребата на Niti-S Nagi™ стент могат да включват, но не се ограничават до следното:

Процедурни усложнения

- Кървене
- Изместване на стента
- Неправилна експанзия
- Миграция
- Болка
- Перфорация

Усложнения след поставяне на стента

- Кървене
- Болка
- Перфорация
- Дислокация на стента
- Разместване на стента или миграция
- Запушване на стента
- Треска
- Панкреатит
- Образуване на абсцес
- Хеморагия
- Повръщане
- Пневмоперитонеум
- Интраперитонеално изтиchanе
- Перитонит
- Хематом
- Възпаление или инфекция
- Фистула
- Язва
- Сепсис
- Руптура на интрацистичната артерия
- Неуспех при премахването на стента

9. Необходимо оборудване

- Перкутанно поставяне
 - Все още не е установено перкутанно поставяне.
- Ендоскопско поставяне
 - 0.035" (0.89 mm) водач с поне 450 см дължина
 - Ехоендоскоп с инструментен канал от 3.7 mm или по-голям
 - Игла

- Иглен нож и/ или балонен катетър
- Стент
- Форцепс и/ или примка

10. Процедура

- (Въвеждаща система с 50 см използваема дължина)

Все още не е установена перкутанска процедура.

- (Въвеждаща система с 180 см използваема дължина)

Ендоскопски ултразвук (EUS) трябва да бъде направен преди поставянето на Niti-S Nagi™ стент, за да се характеризира дължината на лезията както и нейната морфология.

① Определяне на размера на стента

- Дължината и диаметъра на стента трябва да бъдат определени от доктора след ендоскопско и/ или флуороскопско определяне на дължината на лезията.
- Дължината и диаметърът на стента трябва да бъдат избрани така, че двете стени на създадения трансмурален дренаж да останат пълно заедно като по този начин възпрепятстват всяка миграция.

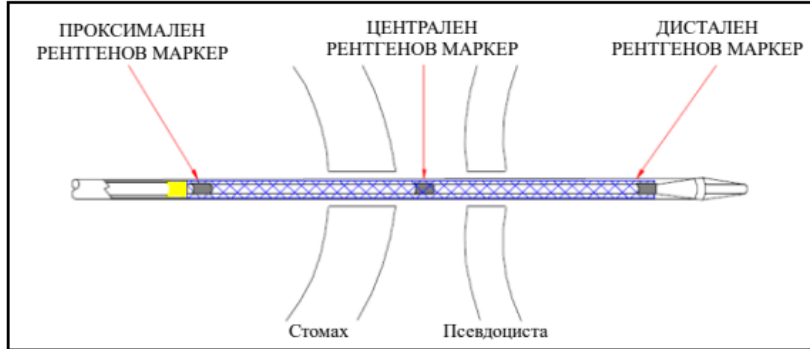
② Подготовка за разгъване на стента

A. Флуороскопска процедура

Все още не е установена флуороскопска процедура.

B. Ендоскопска процедура

- Под ендоскопско насочване, вкарайте ендоскопа докато достигнете лезията. След това въведете иглата през работния канал на ендоскопа. Напредвайте с иглата докато достигнете лезията и я пробиете.
- След пробиване на лезията, вкарайте водача през иглата и напредвайте в лезията. Махнете иглата бавно и внимателно.
- След отстраняване на иглата, вкарайте разширяващото устройство като иглен нож и/ или балонов катетър през водача докато преминете през лезията и я разширите.
- След разширяване, извадете внимателно разширяващото устройство.
- Махнете стилета от дисталния край на въвеждащата система.
- Уверете се, че заключващата клапа на конектора, свързващ вътрешната и външна обвивка, е заключена чрез завъртане на клапата на проксималния край по посока на часовниковата стрелка, за да се предотврати предварително разгъване на стента.
- Промийте вътрешния лumen на въвеждащата система

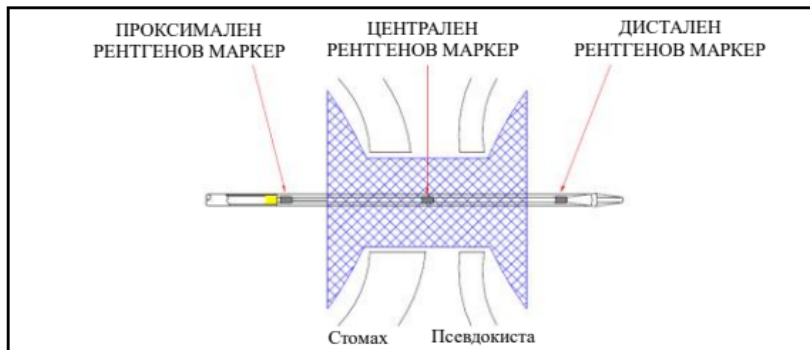


Фигура 3

③ Процедура за разгъване на стента

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Не огъвайте въвеждащата система и не правете неволно движение по време на разгъването, тъй като това може да повлияе на позиционирането и функционирането на стента.

- Под флуороскопско и/ или ендоскопско насочване, позиционирайте въвеждащата система.
- Веднъж след като системата за въвеждане е в правилна позиция за разгъване, отключете проксималната клапа на конектора чрез завъртане на клапата повече от два пъти в посока, обратна на часовниковата стрелка.
- За да започнете разгъването на стента, имобилизирайте главата с едната ръка и хванете конектора с другата ръка. Внимателно пълзнете конектора назад по избутвача в посока към главата.
- Под EUS и/ или ендоскопско насочване, разгънете дисталния край на стента и след това разгънете проксималния край на стента под ендоскопска насока докато се уверите, че стентът е свързал двете стени заедно.



Фигура 4

ВНИМАНИЕ Не бутайте напред или дърпайте назад към главата когато стентът е частично разгънат. Главата трябва да е осигурено неподвижна. Неволно движение на главата може да причини разминаване на стента и възможно увреждане на таргета или структура.

④ След разгъване на стента

- a) Проверете стента флуороскопски и/ или ендоскопски, за да потвърдите разгъването му.
- b) Внимателно отстранете въвеждащата система, водача и ендоскопа от пациента. Ако се усеща допълнително съпротивление по време на отстраняването, изчакайте 3~5 минути, за да позволите допълнително разгъване на стента (поставете вътрешната обивка във външната обивка в първоначална позиция както преди остраняване на стента).
- c) Балонна дилатация вътре в стента може да бъде направена при нужда.

11. Извършете пост-имплантни процедури

- a) Оценете добрата позиция на стента и ефективността на дренажа. Assess the good position of the stent and effective drainage. Стентът може да изиска между 1 и 3 дни, за да се разшири напълно.
- b) Опитът и преценката на лекаря могат да определят подходящия лекарствен режим за всеки пациент.
- c) След поставянето на стента, пациентът трябва да бъде на лека диета докато друго не бъде назначено от лекуващия лекар.
- d) Наблюдавайте пациента за развитието на каквито и да е усложнения.

12. Инструкции за отстраниване на Niti-S Nagi™ стент

(виж Предупреждения)

Хванете освобождаващата пружина с форцепс и/ или освободете проксималния край на стента с примка след което внимателно и бавно освободете стента.

Внимание: Не прилагайте излишна сила, за да отстраните стента, тъй като това може да го откачи от освобождаващата пружина.

За да преместите Niti-S Nagi™ стент веднага след разгъване, използвайте форцепс или примка, за да хванете освобождаващата пружина и внимателно нагласете за правилно поставяне.

Предупредително становище за повторно използване

Съдържанието е доставено като СТЕРИЛНО (с етилен оксид (EO)). Не използвайте, ако стерилната бариера е нарушена. В случай на нарушаване на опаковката, се обадете на вашия представител на Taewoong Medical Co., Ltd. Само за единократна употреба при пациенти. Не използвайте повторно, не преработвайте и не стерилизирайте повторно. Повторното използване, преработката и рестерилизацията може да наруши целостта на структурата на изделието и/ или да доведе до увреждането му, което от своя страна да причини нараняване на пациента, заболяване или смърт. Повторното използване, преработката и рестерилизацията може също да доведе до риск от контаминация на изделието и/ или да причини инфициране на пациента или кръстосана инфекция, включваща, но не ограничаваща се до предаване на инфекционни болести от един пациент на друг. Замърсяването на изделието може да доведе до нараняване, заболяване или смърт на пациента.

Съхранение и употреба: Съхранявайте на сухо и хладно. Да се пази от слънчева светлина.

Изисквания за изхвърляне: Въвеждащата система на Niti-S Nagi™ стент трябва да бъде правилно запечатана и изхвърлена след употребата ѝ в съответствие с локалните регулации или тези на болницата.

**Authorized representative in Europe**

Reprézentant autorisé en Europe
Autorisierte Vertreter in Europa
Rappresentante autorizzato in Europa
Representante autorizada en Europa
Geautoriseerde vertegenwoordiger in Europa
Representante autorizado na Europa
Avrupa'da yetkili temsilci
Zplnomocněný zástupce v Evropě
Splnomocnený zástupca pre Európu
Ovlaščený predstavník u Evropi
Autoriseret representant i Europa
Εξουπολιτημένος εκπρόσωπος στην Ευρώπη
Igaliotas atstovas Europoje
Autoryzowany przedstawiciel w Europie
Representant autorizat în Europa
Auktoriserađ representant i Europa
Autorisert representant i Europa
Оторизиран представител в Европа

**Unique Device Identifier**

Identification unique du dispositif médical
Produktidentifizierungsnr.
Codice identificativo univoco
Identificador único de dispositivo
Uniek identificatienummer van het hulpmiddel
Identificador único do dispositivo
Benzersiz Cihaz Tanımlayıcı
Jedinečný identifikátor prostředku
Jedinečný identifikátor pomôcky
Jedinstveni identifikator uređaja
Unik udstyridentifikation
Моноадико анатифористико пројектот
Unikalusis prietaiso identifikatorius
Unikatowy identyfikator urządzenia
Identifikator unic de dispozitiv
Unik enhetsidentificering
Unik enhetsidentifikator
Уникален идентификатор на изделието

**Consult instructions for use**

Consulter les instructions d'utilisation
Lesen Sie die Gebrauchsanweisung
Consultare le istruzioni per l'uso
Consultar instrucciones de uso
Raadpleeg de gebruiksaanwijzing
Consulte as instruções de uso
Kullanım talimatlarına bakın
Přečtěte si pokyny k použití
Prečítajte si návod na použitie
Pogledajte uputstva za upotrebu
Se brugervejledningen
Συμβουλεύετε τις οδηγίες χρήσης
Žr. naudotojo instrukciją
Zapoznać się z instrukcją użytkowania
Consultati instrucțiunile de utilizare
Se bruksanvisningen
Se bruksanvisning
Консултирайте се с инструкциите за употреба

**Manufacturer**

Fabricant
Hersteller
Produttore
Fabricante
Fabrikant
Fabricante
Üretici firma
Výrobce
Výrobca
Proizvodač
Producent
Կառավագացույն
Gamintojas
Producent
Producător
Tillverkare
Produsent
Производител

**Catalogue No.**

No de référence
Katalog Nr.
No. di catalogo
Número de catálogo
Catalogus nr.
No. do Catálogo
Katalog No.
Katalogové číslo
Kataložné číslo
Kataloški br.
Katalognr.
Αρ. καταλόγου
Katalogas Nr.
Nr katalogowy
Nr. Catalog.
Katalognummer
Katalognr.
Каталожен №

**Sterilized using ethylene oxide**

Sterilisé à l'aide d'oxyde d'éthylène
Sterilisiert mit Ethylenoxid
Sterilizzato con ossido di etilene
Esterilizado con óxido de etileno.
Gesteriliseerd met ethyleenoxide
Esterilizado com óxido de etileno
Etilen oksid kullanılarak sterilize edilmişdir
Sterilizováno za použití ethylenoxidu
Sterilizované etylénoxidom
Sterilizovanou pomocou etilenu oksida
Steriliseret med ethylenoxid
Αποτελέσθηκε με αιθυλενοξείδιο
Sterilizujomas etileno oksidu
Sterylizowano tlenkiem etylenu
Sterilizat folosind oxid de etilenă
Steriliseras med etylenoxid
Sterilisert med etylenoksid
Стерилизирано с етилен оксид

**Attention, consult instructions for use**

Attention, consulter les instructions d'utilisation
Achtung, Gebrauchsanweisung beachten
Attenzione, consultare le istruzioni per l'uso
Atención, consulte las instrucciones de uso.
Let op, raadpleeg de gebruiksaanwijzing
Atenção, consulte as instruções de uso
Dikkat kullanım talimatlarına bakın
Pozor, přečtěte si pokyny k použití
Pozor, pozri návod na použitie
Pažnja, pogledajte uputstva za upotrebu
Opmerksomhed: Se brugervejledningen
Прошу, съмбулъвайте ти одгърьес хръстъс
Démésio! Žr. naudojimo instrukciją
Uwaga: zapoznać się z instrukcją użytkowania
Atenție, consultați instrucțiunile de utilizare
Obs, se bruksanvisningen
Se bruksanvisning
Внимание, консултирайте се с инструкциите за употреба

**Use by(Expiration Date)**

A utiliser avant (date d'expiration)
Verwendung bis (Ablaufdatum)
Utilizzare entro (data di scadenza)
Usar antes de (fecha de vencimiento)
Te gebruiken voor (vervaldatum)
Use até (data de expiração)
Son Kullanma Tarihi (Son Kullanma Tarihi)
Použítelné do (Datum expirace)
Použite do (dátum expiracie)
Upotrebivo do (rok trajanja)
Anvendes inden (Udløbsdato)
Ανάλογη έως (ημερομηνία λήξης)
Naudoti iki (galiojimo pabaigos data)
Termin przydatności do użycia (Termin ważności)
A se utiliza până la (data expirării)
Använd före (utgångsdatum)
Bruk innen (utløpsdato)
Използвай до (срок на годност)

**Serial No.**

No de série
Seriennummer.
Número de serie.
Número de serie.
Serienummer.
Número de sèrie.
Seri numarası.
Sériové číslo
Sériové číslo.
Serijski broj.
Seriem.
Σειριακός αριθμός
Serija Nr.
Nr serjny
Numer serial
Serienummer
Serienr.
Сериен No.

**Do not reuse**

Ne pas réutiliser
Nicht wieder verwenden
Non riutilizzare
No reutilizar
Niet hergebruiken
Não reutilizar
tekrar kullanmayın
Nepoužívejte opakovane
Nepoužívajte opakovane
Не користите поново
Má ikke genanvendes
Να μην επαναχρησιμοποιείται
Pakartotina nenaudojti
Nie używać ponownie
A nu se reutiliza
Ateranvänd ej
Má ikke gjenbrukes
Да не се използва повторно

**Date of Manufacture**

Date de fabrication
Herstellungsdatum
Data di produzione
Fecha de fabricación
Datum van fabricage:
Data de fabricação
Üretim tarhi
Datum výroby
Dátum výroby
Datum proizvodnje
Fremstilingsdato
Ημερομηνία κατασκευής
Gamybos data
Data produkcji
Data fabricației
Tillverkningsdatum
Produksjonsdato
Дата на производство

**Do not resterilize**

Ne pas restériliser
Nicht resterilisieren
Non risterilizzare
No reesterilizar
Niet opnieuw steriliseren
Não resterilizar
tekrar sterilize etmeyin
Nesterilizujte opakovane
Nesterilizujte opakovane
Ne sterilisite ponovo
Må ikke gensteriliseres
Να μην επαναποστεριόνεται
Nesterilizuoti pakartotinai
Nie sterylizować ponownie
A nu se resteriliza
Atersterilisera ej
Skal ikke resteriliseres
Да не се стерилизира повторно

**Do not use if package is damaged**

Ne pas utiliser si l'emballage est abîmé
Nicht verwenden, wenn das Paket beschädigt ist
Non utilizzare se la confezione è danneggiata
No usar si el paquete está dañado
Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is!
Não use se a embalagem estiver danificada
Paket hasarlıysa kullanmayın
Nepoužívajte, pokud je obal poškozen
Nepoužívajte, ak je obal poškodený
Ne koristite ako je pakovanje oštećeno
Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget
Μην το χρησιμοποιείτε αν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά
Nenaudoti, jei pakuotė pažeista
Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone
A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat
Använd inte om förpackningen är skadad
Skal ikke brukes hvis pakken er skadet
Да не се използва, ако е нарушена целостта на опаковката

**MR Conditional**

RM conditionnelle
Bedingt MR-sicher
A compatibilità RM condizionata
RM Condisional
MR voorwaardelijk
RM Condisional
MR Kosullu
MR připustné za určitých podmínek
MR priupustná za určitých podmienok
MR kompatibilno
MR-betinget
Συμβατό με τη διενέργεια MR (μαγνητικός συντονισμός)
MR salyginis
Warunkowo bezpieczne w badaniu rezonansem magnetycznym
MR Conditional
MR-vilkorad
MR-betinget
Условно съвместима с магнитно лъчение

**Medical device**

Dispositif médical
Medizinprodukt
Nome del dispositivo medico
Dispositivo médico
Naam medisch hulpmiddel
Dispositivo médico
Tıbbi Cihaz Adı
Zdravotnický prostředek
Zdravotnícka pomocňa
Medicinski uredaj
Medicinsk ustyr
Iatruská súskava
Medicinos priemoné
Wyrób medyczny
Dispositiv medical
Medicinteknisk produkt
Medisinsk utstyr
Медицинско изделие

**Double sterile barrier system**

Système à double barrière stérile
Doppeltes Sterilbarrieresystem
Sistema di doppia barriera sterile
Sistema de doble barrera estéril
Dubbel steriel barrièresysteem
Sistema de barreira estéril dupla
Cift steril bariyer sistemi
Dvousložkový systém sterilní bariéry
Systém dvojitéj sterilnej bariéry
Dvostruki sterilni sistem barijera
Dobbelt steril barrièresystem
Διπλό αποστειρωμένο σύστημα φραγμού
Dviguba sterilī barjerinē Sistema
System podwójnej sterylniej bariery
Sistem dublu de bariere sterile
Dubbelt steril barriärsystem
Двойна стерилна бариерна система



Taewoong Medical Co., Ltd.
14, Gojeong-ro, Wolgot-myeon,
Gimpo-si, Gyeonggi-do 10022, Rep. of Korea
Tel. +82(31)996-0641~4,
Fax: +82(31)996-0646,
E-mail : contact@stent.net
Url: www.taewoongmedical.com

EMERGO EUROPE

EU REP

Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands