

Instructions for Use

VersaCross™ RF Wire

[English	1]
[Français	3]
[Deutsch	5]
[Nederlands	7]
[Italiano	9]
[Español	11]
[Português	13]
[Czech	15]
[Danish	17]
[Finnish	19]
[Norwegian	21]
[Swedish	23]
[Slovenčina	25]
[Română	28]
[Hrvatski	30]
[Magyar	32]
[Türkçe	34]
[Ελληνικά	36]
[Русский.....	39]



Baylis Medical Company Inc.
 5959 Trans-Canada Highway
 Montreal, Quebec, Canada, H4T 1A1
 Tel: (514) 488-9801/ (800) 850-9801
 Fax: (514) 488-7209
www.baylismedical.com



EU Authorized Representative:
 Quality First International OÜ
 Laki 30, 12915 Tallinn
 Estonia
 Telephone: +372 610 41 96
[Email: enquiries@qualityfirstint.ee](mailto:enquiries@qualityfirstint.ee)

© Copyright Baylis Medical Company Inc., 2008-2023
 Baylis Medical and the Baylis Medical logo are trademarks of Baylis Medical
 Technologies Inc.

English

Carefully read all instructions prior to use. Observe all contraindications, warnings and precautions noted in these instructions. Failure to do so may result in patient complications.

Caution: Federal (U.S.A.) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.

Baylis Medical Company relies on the physician to determine, assess and communicate to each individual patient all foreseeable risks of the procedure.

I. DEVICE DESCRIPTION

The VersaCross™ RF Wire is packaged with a single-use VersaCross RF Wire and a Baylis single-use Connector Cable (Connector Cable). The VersaCross RF Wire must be used with an approved Baylis RFP-100A Radiofrequency Puncture Generator (Baylis RF Generator) and the Connector Cable.

The VersaCross RF Wire delivers radiofrequency (RF) power in a monopolar mode between its distal electrode and a commercially available external Disposable Indifferent (Dispersive) Patch (DIP) Electrode, which is in compliance with current IEC 60601-2-2 requirements. The Connector Cable connects the Baylis RF Generator to the VersaCross RF Wire. This Connector Cable enables RF power to be delivered from the Baylis RF Generator to the VersaCross RF Wire. Detailed information concerning the Baylis RF Generator is contained in a separate manual that accompanies the equipment (entitled "Baylis Medical Company Radiofrequency Puncture Generator Instructions for Use").

The dimensions of the VersaCross RF Wire and the Connector Cable can be found on the device labels. The insulation on the body of the VersaCross RF Wire facilitates smooth advancement of the device and provides electrical insulation. The floppy distal portion of the VersaCross RF Wire has a curve and the active tip is rounded to beatraumatic to cardiac tissue unless RF energy is applied. A radiopaque and echogenic marker coil is positioned on the distal section for visualization during manipulation. The main body of the VersaCross RF Wire provides a stiff rail for advancing ancillary devices into the left atrium following the creation of an atrial septal defect. The VersaCross RF Wire features visible markers along its length to assist with aligning the wire tip in a compatible transseptal sheath and/or dilator assembly (e.g., the VersaCross Transseptal Sheath kit). The proximal end of the VersaCross RF Wire is bare metal to connect only with the provided Connector Cable and not with electrocautery or electrosurgery devices. The other end of the Connector Cable connects to the Baylis RF Generator.

II. INDICATIONS FOR USE

The VersaCross RF Wire is indicated for creation of an atrial septal defect in the heart.

III. CONTRAINDICATIONS

The VersaCross RF Wire is not recommended for use with any conditions that do not require the creation of an atrial septal defect. The Connector Cable is not recommended for use with any other Baylis RF Generator or any other device.

In the EU: The VersaCross RF Wire is not intended for use with neonatal patients that are less than one month of age.

IV. WARNINGS

- Only physicians with a thorough understanding of angiography and percutaneous interventional procedures should use this device. It is recommended that physicians avail themselves of pre-clinical training, a review of pertinent literature and other appropriate education before attempting new interventional procedures.
- The VersaCross RF Wire and Connector Cable are supplied STERILE using an ethylene oxide process. Do not use if the package is damaged.
- Laboratory staff and patients can undergo significant x-ray exposure during RF puncture procedures due to the continuous usage of fluoroscopic imaging. This exposure can result in acute radiation injury as well as increased risk for somatic and genetic effects. Therefore, adequate measures must be taken to minimize this exposure.
- The VersaCross RF Wire and Connector Cable are intended for single patient use only. Do not attempt to sterilize and reuse either devices. Reuse can cause patient injury and/or the communication of infectious disease(s) from one patient to another. Reuse may result in patient complications.
- The VersaCross RF Wire must be used with the Connector Cable provided. Attempts to use it with other connector cables can result in electrocution of the patient and/or operator.
- Do not use the VersaCross RF Wire with electrocautery or electrosurgery generators, connector cables or accessories as attempted use can result in patient and/or operator injury.
- The Connector Cable must only be used with the RFP-100A Baylis RF Generator and the included VersaCross RF Wire. Attempts to use it with other RF Generators and devices can result in electrocution of the patient and/or operator.
- The VersaCross RF Wire must be used with 0.035" compatible transseptal sheath and/or dilator devices. Use of incompatible accessory devices may damage the integrity of the VersaCross RF Wire or accessory devices and may cause patient injury.
- The VersaCross RF Wire has only been validated for transseptal puncture use through VersaCross dilators which have been demonstrated to provide the required support for optimal function.
- The active tip and distal curve of the VersaCross RF Wire are fragile. Be careful not to damage the tip or the distal curve while handling the VersaCross RF Wire. If the tip or the distal curve becomes damaged at any time during its use, discard the VersaCross RF Wire immediately. Do not attempt to straighten the active tip if bent. Damage to device can lead to patient injury.
- The VersaCross RF Wire is not intended for use with neonatal patients (i.e. less than one month of age). Do not attempt to treat neonatal patients with the VersaCross RF Wire.
- Do not attempt to insert or retract the VersaCross RF wire through a metal cannula or a percutaneous needle, which may damage the device and may cause patient injury.

V. PRECAUTIONS

- Do not attempt to use the VersaCross RF Wire and the Connector Cable before thoroughly reading the accompanying Instructions for Use.
- RF puncture procedures should be performed only by physicians thoroughly trained in the techniques of RF-powered puncture in a fully equipped catheterization laboratory.
- The sterile packaging should be visually inspected prior to use. Do not use the devices if the packaging has been damaged or compromised.
- Visually inspect the VersaCross RF Wire and Connector Cable prior to use to ensure there are no cracks or damage to the insulating material. Do not use the wire or the cable if there is any damage.
- Do not use the VersaCross RF Wire and/or Connector Cable after the use-by date indicated on the label.
- The VersaCross RF Wire and Connector Cable are intended for use with only those devices listed in Section VIII, Equipment Required.
- Read and follow the manufacturer's Instructions for Use for the DIP electrode. Always use DIP electrodes that meet or exceed IEC 60601-2-2 requirements.
- Placement of the DIP electrode on the thigh could be associated with higher impedance.
- In order to prevent the risk of ignition, ensure that flammable materials are not present in the room during RF power application.
- Take precautions to limit the effects that the electromagnetic interference (EMI) produced by the Baylis RF Generator may have on the performance of other equipment. Check the compatibility and

- safety of combinations of other physiological monitoring and electrical apparatus to be used on the patient in addition to the Baylis RF Generator.
- Adequate filtering must be used to allow continuous monitoring of the surface electrocardiogram (ECG) during RF power applications.
 - Do not attempt to insert and use the proximal end of the VersaCross RF Wire as the active tip.
 - Do not bend the VersaCross RF Wire or the Connector Cable. Excessive bending or kinking of the wire shaft, distal curve of the wire and/or the Connector Cable may damage the integrity of the device components and may cause patient injury. Care must be taken when handling the VersaCross RF Wire and Connector Cable.
 - Careful manipulation of the VersaCross RF Wire must be performed to avoid vessel trauma. If resistance is encountered, DO NOT use excessive force to advance or withdraw the VersaCross RF Wire or ancillary sheath and/or dilator assembly. Excessive force may lead to bending or kinking of the device limiting advancement and retraction of sheath and/or dilator device.
 - VersaCross RF Wire and ancillary sheath and/or dilator assembly advancement should be done under imaging guidance. The use of visible markers on the wire body are only an approximate guide for positioning the wire tip with the distal end of the dilator.
 - Do not attempt to deliver RF energy until the active tip of the VersaCross RF Wire is confirmed to be in good contact with the target tissue.
 - Avoid RF energy delivery of the VersaCross RF Wire with incompatible dilator or cannula devices, which may lead to patient burns, ineffective puncture or failure to puncture.
 - It is recommended not to exceed five (5) RF power applications per VersaCross RF Wire.
 - Never disconnect the Connector Cable from the Baylis RF Generator while RF power is being delivered.
 - Never disconnect the Connector Cable from the Baylis RF Generator by pulling on the cable. Failure to disconnect the cable properly may result in damage to the cable.
 - Do not twist the Connector Cable while inserting or removing it from the Isolated Patient Connector on the Baylis RF Generator. Twisting the cable may result in damage to the pin connectors.
 - The Baylis RF Generator is capable of delivering significant electrical power. Patient or operator injury can result from improper handling of the VersaCross RF Wire and/or DIP electrode, particularly when operating the device.
 - During power delivery, the patient should not be allowed to come in contact with ground metal surfaces.
 - Apparent low power output or failure of the equipment to function properly at normal settings may indicate faulty application of the DIP electrode, failure to an electrical lead, or poor tissue contact at the active tip. Check for obvious equipment defects or misapplication. Attempt to better position the active tip of the VersaCross RF Wire against the atrial septum. Only increase the power if low power output persists.
 - If using electroanatomical mapping guidance, it is recommended to use it along with alternative imaging modality in the event there is loss of visibility of the device.

VI. PRODUCT SPECIFICATIONS

Product	VersaCross RF Wire	Product	RFP 100A Connector Cable
Length	180 or 230cm	Useable Length	10 feet/3m
Wire Diameter	0.035" / 0.89mm	Generator Connector	4-pin (3-pin) Pin 4 Pin 1 Pin 3 Pin 2 (Optional)
Curve Diameter	9 mm J-tip or 24 mm Pigtail	Device Connector	Push Button

VII. ADVERSE EVENTS

Adverse events that may occur while creating an atrial septal defect include:

Tamponade	Sepsis/Infection	Thromboembolic episodes
Vessel perforation	Atrial Fibrillation	Myocardial Infarction
Vessel spasm	Sustained arrhythmias	Atrial Flutter
Hemorrhage	Vascular thrombosis	Perforation of the myocardium
Hematoma	Allergic reaction to contrast medium	Ventricular Tachycardia
Pain and Tenderness	Arteriovenous fistula	Pericardial effusion
Tachycardia	Vascular Trauma	Additional Surgical Procedure
Wire entrapment/entanglement	Foreign body/wire fracture	

VIII. EQUIPMENT REQUIRED

RF transseptal procedures should be performed in a specialized clinical setting equipped with appropriate imaging equipment and compatible examination table, echocardiography imaging, physiologic recorder, emergency equipment and instrumentation for gaining vascular access. Ancillary materials required to perform this procedure include:

- RFP-100A Baylis RF Generator
- 0.035" compatible transseptal sheath and/or dilator devices
- DIP electrode, meeting or exceeding IEC 60601-2-2 requirements for electrosurgical electrodes
- DuoMode Cable™ for use with electroanatomic mapping systems

IX. INSPECTION PRIOR TO USE

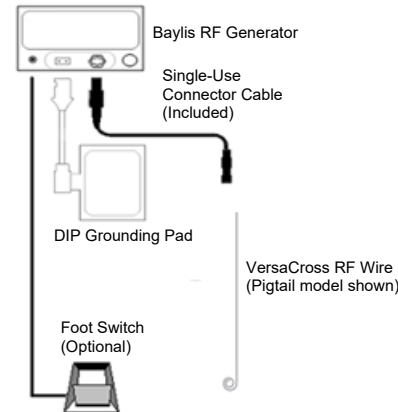
Prior to performing the procedure, the VersaCross RF Wire and the provided Connector Cable should be carefully examined for damage or defects, as should all equipment, including the Baylis RF Generator, used in the procedure. Do not use defective equipment. Do not reuse the VersaCross RF Wire and/or Connector Cable.

X. DIRECTIONS FOR USE

- All instructions for equipment required should be carefully read, understood, and followed. Failure to do so may result in complications.
- The VersaCross RF Wire and Connector Cable are supplied sterile. Use aseptic technique when opening the package and handling the product in the sterile field.
- Connect the generator connector end of the Connector Cable to the isolated patient connector port on the Baylis RF Generator as per the Baylis RF Generator Instructions for Use. Gently line up the connector pins with the socket and push in until the connector fits firmly into the socket. Any attempt to connect the cable otherwise will damage the pins on the connector.
- Do not use excessive force in connecting the Connector Cable to the Baylis RF Generator. Use of excessive force may result in damage to the connector pins.
- Thoroughly flush the transseptal sheath and/or dilator (not supplied).
- Perform a standard vein puncture at the desired access site using an access needle (not supplied).

- A transseptal sheath and/or dilator are usually inserted through the access site and are then advanced over a guidewire to be positioned into the Superior Vena Cava (SVC) under image guidance. The VersaCross RF Wire may be used for this purpose.
- If the VersaCross RF Wire was not used to advance the sheath to the SVC, remove the guidewire and exchange for the VersaCross RF Wire with the provided tip straightener.
- Advance the VersaCross RF Wire through the transseptal sheath and/or dilator assembly until the wire tip is just within the dilator tip. The visible markers on the wire body can be used to assist with the positioning of the wire tip with the distal end of the dilator.
- Firmly grasp the catheter connector end of the Connector Cable in one hand. Using your thumb, depress the red button on the top of the connector. Slowly insert the proximal end of the VersaCross RF Wire into the opening of the catheter connector. Once the exposed portion of the proximal end of the device is no longer visible, release the red button on the connector. Gently tug on the device to ensure that you have a secure connection.
- Position the tip of the transseptal assembly (RF wire, sheath and/or dilator assembly) in the right atrium against the fossa ovalis under appropriate imaging guidance including but not limited to fluoroscopic, echocardiographic and/or electroanatomic mapping guidance using standard technique.
- NOTE: If using electroanatomical mapping guidance, it is recommended to confirm tip placement and septal tenting with echocardiographic imaging or another imaging modality.
- Apply pressure to the dilator to tent the septum at the fossa ovalis.
- Advance the VersaCross RF Wire so that the active tip is engaging the septum at the fossa ovalis but still within the dilator.
- Once appropriate positioning has been achieved, deliver RF power via the Baylis RF Generator to the active tip. This results in puncture of the targeted cardiac tissue. Please refer to the Baylis RF Generator Instructions for Use for the correct operation of the generator.
- Apply firm pressure to the VersaCross RF Wire during the application of RF energy to successfully advance the VersaCross RF Wire through the tissue.
- NOTE: Use the lowest appropriate RF settings to achieve the desired puncture.
 - For RFP-100A: An initial RF setting between one (1) second on "PULSE" mode to two (2) seconds on "CONSTANT" mode has been shown to be sufficient for successful puncture.
- RF power delivery can be terminated by pressing the RF ON/OFF button on the Baylis RF Generator if the timer has not expired.
- Entry into the left atrium can be confirmed by monitoring the VersaCross RF Wire under appropriate imaging guidance. Echocardiographic guidance is also recommended.
- If septal puncture is not successful after five (5) RF power applications, it is advised that the user utilize an alternate method for the procedure.
- Once the puncture is successfully completed, the VersaCross RF Wire should be mechanically advanced without any RF power. Positioning in the left atrium is sufficient when the full distal curve and floppy section have crossed the septum and are observed in the left atrium. Echocardiographic guidance is also recommended.
- The dilator can then be advanced over the VersaCross RF Wire to enlarge the puncture.
- To disconnect the VersaCross RF Wire from the Connector Cable, depress the red button on the catheter connector and gently remove the proximal end of the VersaCross RF Wire from the Connector Cable.
- To disconnect the Connector Cable from the Baylis RF Generator, grasp the connector firmly and gently pull it straight out of the socket.
- Retract the VersaCross RF Wire slowly through the transseptal sheath and/or dilator assembly.

Connections



XI. CLEANING AND STERILIZATION INSTRUCTIONS

The VersaCross RF Wire and Connector Cable are intended for single use only. Do not clean or re-sterilize the VersaCross RF Wire and/or Connector Cable.

XII. TROUBLESHOOTING

The following table is provided to assist the user in diagnosing potential problems.

PROBLEM	COMMENTS	TROUBLESHOOTING
Connector Cable does not fit into the Isolated Patient Connector on the front panel of the generator	The connectors are designed to connect in a specific way for safety reasons. If the connector "keys" are out of line, the connectors won't fit together.	Check that the connector keys are lined up in the proper orientation.
Generator Error Messages	In order to successfully perforate tissue using RF energy, all devices must be properly connected and in good working order.	Ensure that all connections are made i.e.: <ul style="list-style-type: none"> - VersaCross RF Wire to Connector Cable - Connector Cable to Baylis RF Generator - Baylis RF Generator to power outlet - Baylis RF Generator to grounding pad Visually inspect the VersaCross RF Wire and Connector Cable for damage. Immediately discard any damaged devices. If problem persists, discontinue use.
Wire breaks or kinks	Breaks and kinks in the VersaCross RF Wire are a potential cause of patient injury.	For error messages encountered while attempting RF puncture, refer to the Instructions for Use that accompanies the Baylis RF Generator.

XIII. CUSTOMER SERVICE AND PRODUCT RETURN INFORMATION

If you have any problems with or questions about Baylis Medical Equipment, contact our technical support personnel.

NOTES:

1. In order to return products, you must have a return authorization number before shipping the products back to Baylis Medical Company. Product Return Instructions will be provided to you at this time.

2. Ensure that any product being returned to Baylis Medical has been cleaned, decontaminated and/or sterilized as indicated in the Product Return Instruction before returning it for warrantied service. Baylis Medical will not accept any piece of used equipment that has not been properly cleaned or decontaminated as per the Product Return Instructions.

XIV. LABELING AND SYMBOLS

	Manufacturer		Use-By Date
	Lot Number		Do Not Use if Package is Damaged
	Model Number		Caution
	Do Not Resterilize		Keep Away from Sunlight
	Do Not Reuse		Non-Pyrogenic: The RF wire is non-pyrogenic unless packaging is opened or damaged
	Sterile using ethylene oxide		Follow Instructions for Use
	EU Authorized Rep		Caution: Federal (U.S.A.) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
	Only for EU member states: Use of this symbol indicates that the product must be disposed of in a way that complies with local and national regulations. For questions regarding recycling of this device please contact your distributor.		

XV. LIMITED WARRANTY – DISPOSABLES AND ACCESSORIES

Baylis Medical Company Inc. (BMC) warrants its Disposable and Accessory products against defects in materials and workmanship. BMC warrants that sterile products will remain sterile for a period of time as shown on the label, as long as the original package remains intact. Under this Limited Warranty, if any covered product is proved to be defective in materials or workmanship, BMC will replace or repair, in its absolute and sole discretion, any such product, less any charges to BMC for transportation and labor costs incidental to inspection, removal or restocking of product. The length of the warranty is: (i) for the Disposable products, the shelf life of the product, and (ii) for the Accessory products, 90 days from shipment date.

This limited warranty applies only to new original factory delivered products that have been used for their normal and intended uses. BMC's Limited Warranty shall not apply to BMC products which have been resterilized, repaired, altered, or modified in any way and shall not apply to BMC products which have been improperly stored or improperly cleaned, installed, operated or maintained contrary to BMC's instructions.

DISCLAIMER AND LIMITATION OF LIABILITY

THE LIMITED WARRANTY ABOVE IS THE SOLE WARRANTY PROVIDED BY SELLER. SELLER DISCLAIMS ALL OTHER WARRANTIES, WHETHER EXPRESS OR IMPLIED, INCLUDING ANY WARRANTY OF MERCHANTABILITY OR FITNESS FOR A PARTICULAR USE OR PURPOSE.

THE REMEDY SET FORTH HEREIN SHALL BE THE EXCLUSIVE REMEDY FOR ANY WARRANTY CLAIM, AND ADDITIONAL DAMAGES, INCLUDING CONSEQUENTIAL DAMAGES OR DAMAGES FOR BUSINESS INTERRUPTION OR LOSS OF PROFIT, REVENUE, MATERIALS, ANTICIPATED SAVINGS, DATA, CONTRACT, GOODWILL OR THE LIKE (WHETHER DIRECT OR INDIRECT IN NATURE) OR FOR ANY OTHER FORM OF INCIDENTAL, OR INDIRECT DAMAGES OF ANY KIND, SHALL NOT BE AVAILABLE. SELLER'S MAXIMUM CUMULATIVE LIABILITY RELATIVE TO ALL OTHER CLAIMS AND LIABILITIES, INCLUDING OBLIGATIONS UNDER ANY INDEMNITY, WHETHER OR NOT INSURED, WILL NOT EXCEED THE COST OF THE PRODUCT(S) GIVING RISE TO THE CLAIM OR LIABILITY. SELLER DISCLAIMS ALL LIABILITY RELATIVE TO GRATUITOUS INFORMATION OR ASSISTANCE PROVIDED BY, BUT NOT REQUIRED OF SELLER HEREUNDER. ANY ACTION AGAINST SELLER MUST BE BROUGHT WITHIN EIGHTEEN (18) MONTHS AFTER THE CAUSE OF ACTION ACCURSES. THESE DISCLAIMERS AND LIMITATIONS OF LIABILITY WILL APPLY REGARDLESS OF ANY OTHER CONTRARY PROVISION HEREOF AND REGARDLESS OF THE FORM OF ACTION, WHETHER IN CONTRACT, TORT (INCLUDING NEGLIGENCE AND STRICT LIABILITY) OR OTHERWISE, AND FURTHER WILL EXTEND TO THE BENEFIT OF SELLER'S VENDORS, APPOINTED DISTRIBUTORS AND OTHER AUTHORIZED RESELLERS AS THIRD-PARTY BENEFICIARIES. EACH PROVISION HEREOF WHICH PROVIDES FOR A LIMITATION OF LIABILITY, DISCLAIMER OF WARRANTY OR CONDITION OR EXCLUSION OF DAMAGES IS SEVERABLE AND INDEPENDENT OF ANY OTHER PROVISION AND IS TO BE ENFORCED AS SUCH.

IN ANY CLAIM OR LAWSUIT FOR DAMAGES ARISING FROM ALLEGED BREACH OF WARRANTY, BREACH OF CONTRACT, NEGLIGENCE, PRODUCT LIABILITY OR ANY OTHER LEGAL OR EQUITABLE THEORY, THE BUYER SPECIFICALLY AGREES THAT BMC SHALL NOT BE LIABLE FOR DAMAGES OR FOR LOSS OF PROFITS, WHETHER FROM BUYER OR BUYER'S CUSTOMERS. BMC'S LIABILITY SHALL BE LIMITED TO THE PURCHASE COST TO BUYER OF THE SPECIFIED GOODS SOLD BY BMC TO BUYER WHICH GIVE RISE TO THE CLAIM FOR LIABILITY.

No agent, employee or representative of Baylis Medical has the authority to bind the Company to any other warranty, affirmation or representation concerning the product.

This warranty is valid only to the original purchaser of Baylis Medical products directly from a Baylis Medical authorized agent. The original purchaser cannot transfer the warranty. Use of any BMC product shall be deemed acceptance of the terms and conditions herein.

The warranty periods for Baylis Medical products are as follows:

Disposable Products	The shelf life of the product
Accessory Products	90 days from the shipment date

Francais

Baylis Medical et le logo Baylis Medical sont des marques déposées de Baylis Medical Technologies Inc.

Lire attentivement toutes les directives avant l'utilisation. Respecter toutes les contre-indications, avertissements et précautions indiqués dans ces directives. Leur non-respect risque de causer des complications pour le patient.

Attention : La loi fédérale (États-Unis) limite la vente de cet appareil à un médecin ou sur prescription médicale.

La compagnie Baylis Médical se fie sur le médecin pour déterminer, évaluer et communiquer à chaque patient tous les risques potentiels de la procédure.

I. DESCRIPTION DU DISPOSITIF

Le fil VersaCross RF est conditionné dans un lot contenant un fil VersaCross RF à usage unique et un câble de connexion (Câble de connexion) à usage unique Baylis. Le fil VersaCross RF doit être utilisé avec un générateur de ponction par radiofréquence RFP-100A approuvé par Baylis (générateur de RF Baylis) et le connecteur.

Le fil VersaCross RF libère une énergie radiofréquence (RF) en mode monopolaire entre son électrode distale et une électrode indifférente de retour à utilisation unique offerte sur le marché, laquelle doit être conforme à la norme CEI 60601-2-2. Le câble de connexion raccorde le Baylis RF Generator au *Le fil VersaCross RF*. Ce câble de connexion permet de transmettre l'énergie par RF émise par le Baylis RF Generator à un *Le fil VersaCross RF*. Pour obtenir des informations détaillées sur le générateur RF de Baylis, consultez le manuel distinct qui accompagne l'équipement (« Mode d'emploi du générateur de ponction à radiofréquence de Baylis Medical Company »).

Les dimensions du *Le fil VersaCross RF* et du Baylis Connector Cable figurent sur l'étiquette du dispositif. L'isolant sur le corps du *Le fil VersaCross RF* facilite une progression fluide du dispositif et fournit une isolation électrique. La partie distale pendante du *Le fil VersaCross RF* présente une petite courbure et l'extrémité active est arrondie afin de ne pas causer de traumatisme au tissu cardiaque, à moins d'appliquer de l'énergie par RF. Une bande de marquage est placée au niveau de la courbure pour une visualisation sous fluoroscopie. Le corps principal du *Le fil VersaCross RF* fournit un rail rigide pour permettre la progression des dispositifs auxiliaires dans l'oreillette gauche après la création d'une communication interauriculaire. Le fil VersaCross RF comporte des marqueurs visibles sur sa longueur pour faciliter l'alignement de l'extrémité du fil dans un ensemble gaine transtérale/dilatateur compatible (ex.: le kit de gaine transtérale VersaCross). L'extrémité proximale du fil VersaCross RF est en métal nu, pour ne se connecter qu'au câble de connexion fourni et non aux dispositifs d'électrocautérisation ou d'électrochirurgie.

II. INDICATIONS D'UTILISATION

Le fil VersaCross RF est indiqué pour la création d'une communication interauriculaire dans le cœur.

III. CONTRE-INDICATIONS

L'utilisation du *Le fil VersaCross RF* n'est pas recommandée chez les personnes qui présentent une affection n'exigeant pas la création d'une communication interauriculaire dans le cœur.

Il est déconseillé d'utiliser le câble de connexion avec tout autre générateur RF Baylis ou tout autre dispositif.

En Union européenne : le fil VersaCross RF n'est pas destiné à une utilisation sur des patients néonataux de moins d'un an.

IV. AVERTISSEMENTS

• Seuls les médecins ayant une connaissance approfondie des procédures d'angiographie et des interventions percutanées doivent utiliser ce dispositif. Il est recommandé aux médecins de suivre une formation préclinique, d'étudier la documentation pertinente et de suivre toute autre formation appropriée avant d'essayer de nouvelles procédures d'intervention.

• Le fil VersaCross RF et le Baylis Connector Cable (câble de connexion) sont fournis STÉRILES suivant un procédé à l'oxyde d'éthylène. Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.

• Le personnel de laboratoire et les patients peuvent subir une exposition aux rayonnements considérable pendant les procédures de RF ponction par radiofréquence en raison de l'usage continu de l'imagerie fluoroscopique. Cette exposition peut causer des radiolésions aiguës et augmenter le risque d'effets somatiques et génétiques. Par conséquent, des mesures appropriées doivent être prises pour réduire cette exposition au minimum.

• Le fil VersaCross RF et le câble de connexion sont conçus pour un usage chez un seul patient. N'essayez pas de stériliser et de réutiliser le dispositif. Une réutilisation peut causer des blessures au patient et/ou la transmission de maladies infectieuses entre patients. La réutilisation de ce dispositif peut entraîner des complications pour le patient.

• Le fil VersaCross RF doit être utilisé avec le câble de connexion fourni. Toute tentative d'utilisation avec d'autres câbles de connexion risque d'entraîner une électrocution du patient et/ou de l'utilisateur.

• Le fil VersaCross RF ne doit pas être utilisé avec des générateurs d'électrocautérisation ou d'électrochirurgie, des câbles de connexion ou des accessoires, car cela peut entraîner un risque de blessure pour le patient et/ou l'opérateur.

• Le câble de connexion ne doit être utilisé qu'avec le Baylis Radiofrequency Puncture Generator (Baylis RF Generator) et Le fil VersaCross RF inclus. S'il est utilisé avec d'autres générateurs de RF et d'autres dispositifs, il peut en résulter l'électrocution du patient et/ou de l'utilisateur.

• Le fil VersaCross RF doit être utilisé avec une gaine transtérale de 0,035 po et/ou un dilatateur compatibles. L'utilisation d'accessoires non compatibles peut endommager l'intégrité du fil VersaCross RF ou des accessoires, ce qui peut entraîner des blessures pour le patient.

• Le fil VersaCross RF n'a été validé que pour la ponction transtérale par des dilatateurs VersaCross dont la compatibilité avec un fonctionnement optimal a été démontrée.

• L'extrémité active et la courbure distale du *Le fil VersaCross RF* sont fragiles. Prendre soin de ne pas les endommager en manipulant *Le fil VersaCross RF*. Si l'extrémité ou la courbure distale sont endommagées, jetez immédiatement *Le fil VersaCross RF*.

• L'extrémité active et la courbure distale du fil VersaCross RF sont fragiles. Prenez soin de ne pas endommager l'extrémité ou la courbure distale lors de la manipulation du fil VersaCross RF. Si l'extrémité ou la courbure distale sont endommagées à tout moment, le fil VersaCross RF doit être mis au rebut immédiatement. N'essayez pas de redresser l'extrémité active si elle est tordue. Si le dispositif est endommagé, cela peut entraîner un risque de blessure pour le patient.

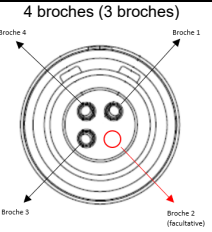
• Le fil VersaCross RF n'est pas conçu pour être utilisé chez les nouveau-nés avec *Le fil VersaCross RF*. Ne pas essayer de traiter des nouveau-nés avec *Le fil VersaCross RF*.

• N'essayez pas d'insérer ou de rétracter le fil VersaCross RF par une canule en métal ou une aiguille percutanée, car cela peut endommager le dispositif et blesser le patient.

V. PRÉCAUTIONS

- Ne pas essayer d'utiliser Le fil VersaCross RF et le Baylis Connector Cable (câble de connexion) ou tout équipement auxiliaire avant d'avoir lu attentivement le Guide d'utilisation qui accompagne le dispositif.
- Les interventions de ponction ayant recours aux radiofréquences doivent être exécutées uniquement par des médecins ayant reçu une formation approfondie sur cette technique dans un laboratoire de cathétérisme entièrement équipé.
- Inspectez visuellement l'emballage stérile avant l'utilisation. N'utilisez pas les dispositifs dont l'emballage a été endommagé ou compromis.
- Inspecter visuellement Le fil VersaCross RF et le câble de connexion avant toute utilisation afin de s'assurer que le matériau isolant n'est ni fissuré ni endommagé. Ne pas utiliser le fil ou le câble s'il est endommagé.
- Ne pas utiliser Le fil VersaCross RF et/ou le câble de connexion au-delà de la date indiquée sur l'étiquette par la mention « utiliser avant le ».
- Le fil VersaCross RF et le câble de connexion ont été conçus pour être utilisés uniquement avec les dispositifs indiqués à la section 0. Équipement requis.
- Il est essentiel de lire et de suivre le mode d'emploi du fabricant de l'électrode DIP. Toujours utiliser des électrodes DIP qui répondent aux exigences de la norme IEC 60601-2-2 ou les dépassent.
- La pose de l'électrode inactive sur la cuisse pourrait produire une impédance plus élevée.
- Pour prévenir le risque d'incendie, vérifier que des matériaux inflammables ne se trouvent pas dans la pièce pendant l'application d'une énergie par RF.
- Prendre les précautions nécessaires pour limiter les effets possibles de l'interférence électromagnétique (IEM) du Baylis Radiofrequency Puncture Generator (Baylis RF Generator) sur la performance des autres appareils. Vérifier la compatibilité et la sécurité des autres appareils électriques et de surveillance physiologique qui seront utilisés sur le patient en plus du Baylis RF Generator.
- Un filtrage adéquat doit être utilisé pour permettre le contrôle continu de l'électrocardiogramme de surface (ECG) pendant les applications d'énergie par RF.
- Ne pas essayer d'insérer ni d'utiliser l'extrémité proximale du Le fil VersaCross RF comme l'extrémité active.
- Le fil VersaCross RF et le câble de connexion ne doivent pas être pliés. Si le corps du fil, la courbure distale du fil et/ou le câble de connexion sont pliés ou tordus de façon excessive, cela peut endommager l'intégrité des composants et blesser le patient. Le fil VersaCross RF et le câble de connexion doivent être manipulés avec soin.
- Ne pas plier Le fil VersaCross RF ou le câble de connexion En cas de résistance, NE PAS forcer de manière excessive pour avancer ou retirer le fil VersaCross RF ou l'ensemble accessoire de la gaine et/ou du dilatateur. L'application d'une force excessive peut plier ou tordre le dispositif, ce qui limiterait l'avancement et la rétraction de la gaine et/ou du dilatateur.
- L'avancement du fil VersaCross RF et de l'ensemble accessoire de la gaine et du dilatateur doit être guidé par l'imagerie. L'utilisation de marqueurs visibles sur le corps du fil n'offre qu'un guidage approximatif du positionnement de l'extrémité du fil sur l'extrémité distale du dilatateur. Il convient de manipuler Le fil VersaCross RF avec précaution pour éviter les traumatismes vasculaires. La progression du Le fil VersaCross RF et du dilatateur doit être exécutée sous guidage par imagerie. En cas de résistance, NE PAS utiliser une force excessive pour faire progresser ou pour retirer Le fil VersaCross RF ou le dilatateur.
- Ne pas essayer de transmettre une énergie RF par radiofréquence tant qu'on n'a pas confirmation du bon contact de l'extrémité active du Le fil VersaCross RF avec le tissu cible.
- N'administrez pas l'énergie RF du fil VersaCross RF avec un dilatateur ou des canules incompatibles, car cela peut entraîner un risque de brûlures pour le patient ou un échec de la ponction.
- Il est recommandé de ne pas dépasser cinq (5) applications d'énergie par RF par Le fil VersaCross RF.
- Ne débranchez jamais le câble de connexion du générateur de RF Baylis pendant l'administration d'énergie. Ne jamais débrancher le câble de connexion du Baylis RF Generator en tirant sur le câble. Si le câble n'est pas convenablement débranched, des dommages pourraient être causés.
- Ne pas tordre le câble de connexion pendant l'insertion ou le retrait du connecteur isolé du patient sur le Baylis RF Generator. Une torsion du câble pourrait endommager les broches du connecteur.
- Le Baylis RF Generator est capable d'appliquer une puissance électrique importante. Une mauvaise manipulation du Le fil VersaCross RF et/ou de l'électrode DIP lors de l'utilisation du dispositif peut causer des blessures au patient ou à l'utilisateur.
- Le patient ne doit pas se trouver en contact avec des surfaces métalliques au sol pendant la transmission de courant.
- Une faible puissance de sortie apparente ou le mauvais fonctionnement de l'équipement à des réglages normaux pourraient indiquer une application incorrecte de l'électrode DIP, la défaillance d'un fil électrique ou un mauvais contact de l'extrémité active avec le tissu. Vérifier la présence éventuelle de défauts évidents de l'équipement ou d'une mauvaise application. Essayer de mieux positionner l'extrémité active du Le fil VersaCross RF contre le septum interauriculaire. Augmenter la puissance uniquement si la faible puissance de sortie persiste.
- Baylis Medical Company se fie au médecin pour déterminer, évaluer et communiquer à chaque patient tous les risques prévisibles du Baylis Medical Radiofrequency Puncture System.
- En cas d'utilisation d'un guide de cartographie électroanatomique, il est recommandé de l'utiliser avec une modalité d'imagerie alternative en cas de perte de visibilité du dispositif.

VI. SPÉCIFICATIONS DU PRODUIT

Produit	Le fil VersaCross RF	Produit	Câble de connexion RFP 100A
Longueur utile	180 ou 230cm	Longueur utile	10 pieds / 3 m
Diamètre du fil	0,035 po / 0,89 mm	Connecteur au générateur	<p>4 broches (3 broches)</p>  <p>Broche 1</p> <p>Broche 2 (réservée)</p> <p>Broche 3</p> <p>Broche 4</p> <p>Broche 5</p>
Diamètre de la courbe	9 mm J-tip ou 24 mm Pigtail	Connecteur au dispositif	Bouton-poussoir

VII. EFFETS INDÉSIRABLES

Les effets indésirables pouvant survenir pendant la création d'une communication interauriculaire comprennent les suivants :

Tamponnade	Septicémie/Infection	Épisodes thrombo-emboliques
Perforation de vaisseaux	Fibrillation auriculaire	Infarctus du myocarde
Spasme vasculaire	Arythmies persistantes	Flutter auriculaire
Hémorragie	Thrombose vasculaire	Perforation du myocarde

Hématome

Réaction allergique au produit de contraste

Tachycardie ventriculaire

Douleur et sensibilité

Fistule artéroveineuse

Tachycardie

Traumatisme vasculaire

Intervention chirurgicale supplémentaire

Effusion péricardique

Fracture de corps étranger/du fil

Piégeage/emmèlement du fil

VIII. ÉQUIPEMENT REQUIS

Les procédures RF transtempales doivent être effectuées dans un contexte clinique comportant un équipement d'imagerie approprié et une table d'examen compatible, ainsi qu'une solution d'échocardiographie, un enregistreur physiologique, un équipement d'urgence et des instruments permettant l'accès vasculaire. Les accessoires suivants peuvent être nécessaires pour effectuer cette procédure :

- RFP-100A Générateur de RF Baylis
- Gaine transtérale de 0,035 po/et/ou dilatateurs compatibles
- Électrode DIP satisfaisant ou dépassant les exigences de la norme CEI 60601-2-2 sur les électrodes électrochirurgicales
- DuoMode Cable TM destiné à une utilisation avec des systèmes de cartographie électroanatomique

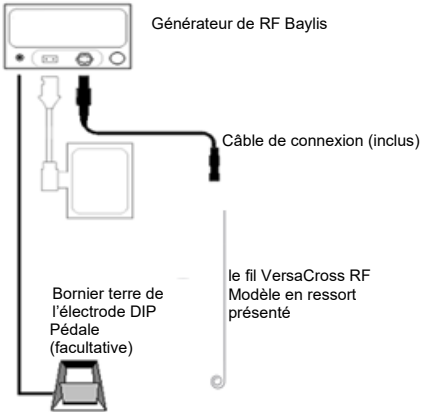
IX. INSPECTION AVANT UTILISATION

Avant d'effectuer la procédure, le fil VersaCross RF et le câble de connexion fournis doivent être examinés attentivement à la recherche de dommages ou de défauts, ainsi que tout l'équipement, y compris le générateur de RF Baylis. Ne pas utiliser d'équipement défectueux. Ne pas réutiliser le RF Wire et/ou le câble de connexion.

X. MODE D'EMPLOI

- Toutes les directives concernant l'équipement requis doivent être lues, comprises et suivies attentivement. Leur non-respect peut entraîner des complications.
- Le fil VersaCross RF et le Baylis Connector Cable (câble de connexion) sont fournis stériles. Utiliser une technique aseptique pour ouvrir l'emballage et manipuler produit dans le champ stérile.
- Brancher l'extrémité du connecteur du générateur du câble de connexion au port du connecteur isolé du patient sur le Baylis Radiofrequency Puncture RF Generator (Baylis RF Generator) conformément au mode d'emploi du Baylis RF Generator. Aligner délicatement les broches du connecteur avec la prise et poussez jusqu'à ce que le connecteur soit bien logé dans la prise. Toute tentative visant à raccorder le câble autrement endommagera les broches du connecteur.
- Ne pas utiliser une force excessive en connectant le câble de connexion au Baylis RF Generator. L'utilisation d'une force excessive pourrait endommager les broches du connecteur.
- Rincez abondamment la gaine transtérale et/ou le dilatateur (non fourni).
- Effectuer une ponction veineuse standard au niveau du site d'entrée souhaité à l'aide d'une aiguille d'accès (non fournie).
- La gaine transtérale et/ou le dilatateur sont généralement insérés par le site d'accès, puis avancés sur un fil-guide pour un positionnement dans la veine cave supérieure (VCS) à l'aide de l'imagerie. Le fil VersaCross RF peut être utilisé à cette fin. Retirer le fil-guide.
- Si le fil VersaCross RF n'a pas été utilisé pour avancer la gaine dans la VCS, retirez le fil-guide et remplacez-le par le fil VersaCross RF à l'aide du dispositif de redressement du fil fourni.
- Avancez le fil VersaCross RF par l'ensemble de la gaine transstérale et/ou du dilatateur jusqu'à ce que l'extrémité du fil corresponde à l'extrémité du fil du dilatateur. Les marqueurs visibles sur le corps du fil peuvent aider à positionner l'extrémité du fil sur l'extrémité distale du dilatateur.
- Tenir fermement d'une main l'extrémité du connecteur du cathéter du câble de connexion. Avec le pouce, appuyer sur le bouton rouge sur le connecteur. Insérer lentement l'extrémité proximale du Le fil VersaCross RF dans l'ouverture du connecteur du cathéter. Lorsque la partie exposée de l'extrémité proximale du dispositif n'est plus visible, relâcher le bouton rouge sur le connecteur. Tirer doucement sur le dispositif pour s'assurer qu'il est bien connecté.
- Positionnez l'extrémité de l'ensemble transstéral (fil RF, gaine et/ou dilatateur assemblée) dans l'oreillette droite contre la fosse ovale à l'aide d'une imagerie appropriée, par exemple la fluoroscopie, l'échocardiographie et/ou un guidage par cartographie électroanatomique, avec une technique standard.
- REMARQUE :** si vous utilisez un guidage par cartographie électroanatomique, il est recommandé de confirmer le placement de l'extrémité et le tenting septal avec l'imagerie échocardiographique ou une autre modalité d'imagerie.
- Appliquer une pression sur le dilatateur pour faire avancer le septum au niveau de la fosse ovale.
- Faire progresser le fil VersaCross RF de sorte que l'extrémité active s'engage dans le septum au niveau de la fosse ovale, mais toujours à l'intérieur du dilatateur.
- Lorsque le bon positionnement est obtenu, transmettre de l'énergie par RF à l'extrémité active au moyen du Baylis RF Generator. Cela entraîne une ponction du tissu cardiaque ciblé. Veuillez consulter le mode d'emploi du Baylis RF Generator pour connaître le bon fonctionnement du générateur.
- Appliquer une pression ferme sur Le fil VersaCross RF pendant l'application d'une énergie par RF pour faire avancer Le fil VersaCross RF à travers le tissu.
- REMARQUE : Utilisez le paramètre de RF le plus faible pour obtenir la ponction souhaitée.**
 - Pour modèle RFP-100A : On a démontré qu'un réglage RF initial entre une (1) seconde sur le mode « PULSE » et deux (2) secondes sur le mode « CONSTANT » était suffisant pour une ponction réussie.
 - La transmission de l'énergie par radiofréquence peut être interrompue en appuyant sur le bouton RF ON/OFF du générateur si la minuterie n'est pas arrêtée.
 - L'entrée dans l'oreillette gauche peut être confirmée en surveillant le fil VersaCross RF sur l'imagerie appropriée.
 - Si une ponction septale échoue après cinq (5) applications de l'énergie par RF, on recommande à l'utilisateur d'utiliser une autre méthode pour la procédure.
 - Lorsque la ponction est menée à terme avec succès, il convient de faire progresser Le fil VersaCross RF mécaniquement sans énergie par RF Le positionnement dans l'oreillette gauche est suffisant lorsque la totalité de la courbe distale et la section souple ont traversé le septum et sont visibles dans l'oreillette gauche. Le guidage échocardiographique est également recommandé.
 - Il est alors possible de faire progresser le dilatateur transstéral sur le fil pour élargir la ponction.
 - Pour débrancher Le fil VersaCross RF du câble de connexion, appuyer sur le bouton rouge sur le connecteur du cathéter, puis retirer doucement l'extrémité proximale du RF Wire du câble de connexion.
 - Pour débrancher le câble de connexion du Baylis RF Generator, tenir fermement le connecteur et le tirer doucement jusqu'à ce qu'il sorte de la prise.

Rétractez doucement le fil VersaCross RF par l'ensemble de la gaine transeptale et/ou du dilatateur.
Connexions



XI. CONSIGNES DE NETTOYAGE ET DE STÉRILISATION

Le fil VersaCross RF et le Baylis Connector Cable ont été conçus pour un usage unique exclusivement. Ne pas nettoyer ou stériliser de nouveau Le fil VersaCross RF et/ou le Baylis Connector Cable.

XII. DÉPANNAGE

Le tableau suivant est fourni pour aider l'utilisateur à diagnostiquer des problèmes potentiels.

PROBLÈME	COMMENTAIRES	DÉPANNAGE
Le Baylis Connector Cable ne rentre pas dans le connecteur isolé du cathéter du patient situé sur le panneau avant du générateur	Les connecteurs sont conçus pour se connecter d'une façon particulière pour des raisons de sécurité. Si les endroits « clavetés » des connecteurs ne sont pas alignés, les connecteurs n'entreront pas l'un dans l'autre.	Vérifier que les endroits clavetés sont alignés dans le bon sens.
Messages d'erreurs du générateur	Pour perforer les tissus à l'aide d'une énergie par radiofréquence, tous les dispositifs doivent être connectés de façon adéquate et en bon état de fonctionnement.	S'assurer que tous les raccordements sont faits : <ul style="list-style-type: none"> - Le fil VersaCross RF au câble de connexion - Câble de connexion au Baylis RF Generator - Baylis RF Generator à la prise de courant - Baylis RF Generator au bornier de mise à la terre Inspecter visuellement Le fil VersaCross RF et le câble de connexion pour détecter tout signe de dommage. Jeter immédiatement tout équipement endommagé. Si le problème persiste, interrompre toute utilisation. Pour les messages d'erreurs qui se produisent lors d'une tentative de ponction par radiofréquence, se reporter au manuel d'utilisation qui accompagne le Baylis RF Generator.
Cassures ou nœuds dans le câble	Un Le fil VersaCross RF cassé ou avec des nœuds peut blesser le patient.	Jeter immédiatement.

XIII. SERVICE À LA CLIENTÈLE ET INFORMATION CONCERNANT LE RETOUR D'UN PRODUIT

En cas de problème avec l'équipement de Baylis Medical ou pour toute question à ce sujet, communiquer avec le personnel de notre service de soutien technique, à l'adresse et au numéro de téléphone suivants.

Baylis Medical Company Inc.
5959, route Transcanadienne
Montréal (Québec) Canada H4T 1A1
Téléphone : (514) 488-9801 ou (800) 850-9801
Télécopieur : (514) 488-7209
www.baylismedical.com

REMARQUES :

- Pour retourner des produits, vous devez obtenir un numéro d'autorisation de retour avant de renvoyer les produits à Baylis Medical Company. Les directives sur le retour des produits vous seront fournies à ce moment-là.
- Assurez-vous de nettoyer, décontaminer ou stériliser tout produit à retourner à Baylis Medical conformément aux directives sur le retour des produits avant de les renvoyer pour un service sous garantie. Baylis Medical n'acceptera aucune pièce d'équipement usagé qui n'a pas été nettoyée ou décontaminée correctement conformément aux directives sur le retour des produits.

XIV. ÉTIQUETAGE ET SYMBOLES

	Fabricant		Utiliser avant le
LOT	Numéro de lot		Avertissement
REF	Numéro de modèle		Tenir loin de la lumière du soleil
	Ne pas stériliser de nouveau		Non pyrogène: Le fil-guide RF est apyrogène, sauf si l'emballage est ouvert ou endommagé.
	Ne pas réutiliser		Consulter le mode d'emploi
EC REP	EU Authorized Rep		Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
STERILE EO	Stérile; méthode de stérilisation à l'oxyde d'éthylène	Rx ONLY	Attention : En vertu de la réglementation fédérale des États-Unis, ce système ne peut être vendu que

			par un médecin ou que sur ordonnance d'un médecin.
			Pour les états membres de l'UE seulement : Ce symbole indique que le produit doit être jeté conformément aux lois régionales et nationales. Pour toute question concernant le recyclage de ce dispositif, veuillez communiquer avec votre distributeur.

XV. GARANTIE LIMITÉE – DISPOSITIFS JETABLES ET ACCESSOIRES

Baylis Medical Company Inc. (BMC) garantit ses dispositifs jetables et accessoires contre tout défaut de matériel et de fabrication. BMC garantit que les produits stériles le resteront pendant la période indiquée sur l'étiquette, tant que l'emballage d'origine demeure intact. En vertu de cette garantie limitée, si un produit couvert comporte un défaut de matériel ou de fabrication, BMC le remplacera ou le réparera, à sa seule et entière discrétion, moins les frais de transport et de main-d'œuvre engagés par BMC pour l'inspection, le retrait ou la reconstitution des stocks de ce produit. La durée de la garantie est la suivante : (i) la durée de vie du produit pour les dispositifs jetables, et (ii) 90 jours à partir de la date d'envoi pour les accessoires.

Cette garantie limitée ne s'applique qu'aux nouveaux produits d'origine provenant directement de l'usine et qui ont été utilisés de la façon normale prévue. La garantie limitée de BMC ne s'applique pas aux produits de BMC qui ont été restérilisés, réparés, altérés ou modifiés de quelque façon que ce soit, ni aux produits de BMC qui ont été mal conservés, nettoyés, installés ou entretenus, d'après les modes d'emploi de BMC.

AVIS DE NON-RESPONSABILITÉ ET LIMITATION DE RESPONSABILITÉ

LA GARANTIE LIMITÉE SUSMENTIONNÉE EST LA SEULE GARANTIE OFFERTE PAR LE VENDEUR. LE VENDEUR DÉCLINE TOUTES LES AUTRES GARANTIES EXPLICITES OU IMPLICITES, Y COMPRIS LES GARANTIES DE QUALITÉ MARCHANDE D'ADAPTATION À UN USAGE PARTICULIER.

LE RECOURS ÉTABLI AUX PRÉSENTES EST LE RECOURS EXCLUSIF POUR TOUTE RÉCLAMATION AU TITRE DE LA GARANTIE, TOUT AUTRE DOMMAGE, Y COMPRIS LES DOMMAGES CONSÉCUTIFS ET LES DOMMAGES DUS À UNE INTERRUPTION DES ACTIVITÉS OU À UNE Perte DE PROFIT, DE REVENUS, DE MATERIEL, D'ÉCONOMIES PRÉVUES, DE DONNÉES, DE CONTRAT, DE CLIENTÈLE OU AUTRE CAUSE DE CE GENRE (DIRECTE OU INDIRECTE) OU TOUT AUTRE DOMMAGE ACCESSOIRE OU INDIRECT, NE SERA PAS COUVERT. LA RESPONSABILITÉ CUMULATIVE MAXIMALE DU VENDEUR RELATIVE À TOUTE AUTRE RÉCLAMATION ET RESPONSABILITÉ, Y COMPRIS LES OBLIGATIONS AUX TERMES DE TOUTE INDEMNITÉ, ASSURÉES OU NON, N'EXCÉDERA PAS LE COÛT DU OU DES PRODUIT(S) DONNANT LIEU À LA RÉCLAMATION OU À LA RESPONSABILITÉ. LE VENDEUR RENONCE À TOUTE RESPONSABILITÉ RELATIVE À UNE INFORMATION GRATUITE OU À UNE AIDE NON NÉCESSAIRE FOURNIE PAR LE VENDEUR EN VERTU DES PRÉSENTES. TOUTE ACTION CONTRE LE VENDEUR DOIT ÊTRE INTENTÉE DANS LES DIX-HUIT (18) MOIS SUIVANT LE DROIT DE FAIRE VALOIR LES PRÉSENTS AVIS DE NON-RESPONSABILITÉ ET LIMITATION DE RESPONSABILITÉ ENTRERONT EN VIGUEUR NONOBSTANT TOUTE AUTRE DISPOSITION CONTRAIRE À CELLES-CI ET PEU IMPORTE LA FORME D'ACTION, QUE CE SOIT DANS LE CADRE D'UN CONTRAT, D'UN DÉLIT (Y COMPRIS LA NEGLIGENCE ET LA RESPONSABILITÉ STRICTE) OU AUTRE, ET S'ÉTENDRONT AUX FOURNISSEURS DU VENDEUR, AUX DISTRIBUTEURS DÉSIGNÉS ET AUTRES REVENDEURS AUTORISÉS À TITRE DE TIERS BÉNÉFICIAIRES.

CHAQUE DISPOSITION DES PRÉSENTES QUI PREVOIT UNE LIMITATION DE RESPONSABILITÉ, UNE CLAUSE D'EXCLUSION DE GARANTIE OU UNE CONDITION OU UNE EXCLUSION DE DOMMAGES EST SÉPARABLE ET INDEPENDANTE DE TOUTE AUTRE DISPOSITION ET DOIT ÊTRE APPLIQUÉE EN TANT QUE TELLE.

DANS TOUTE RÉCLAMATION OU POURSUITE POUR DOMMAGES DÉCOULANT D'UNE VIOLATION DE GARANTIE OU DE CONTRAT PRÉSUMÉE, DE NÉGLIGENCE, DE RESPONSABILITÉ DU FAIT DES PRODUITS OU DE TOUTE AUTRE THÉORIE JURIDIQUE OU FONDÉE SUR L'ÉQUITÉ, L'ACHETEUR ACCEPTE EXPRESSEMENT QUE BMC NE SOIT PAS RESPONSABLE DES DOMMAGES OU DES PERTES DE BÉNÉFICES SUBIS PAR L'ACHETEUR OU LES CLIENTS DE L'ACHETEUR. LA RESPONSABILITÉ DE BMC SERA LIMITÉE AU PRIX D'ACHAT PAYÉ PAR L'ACHETEUR POUR LES BIENS PRÉCISES VENDUS À L'ACHETEUR PAR BMC QUI SONT À L'ORIGINE DE LA RÉCLAMATION DE RESPONSABILITÉ.

Aucun agent, employé ou représentant de Baylis Medical n'a le pouvoir de lier la Société à toute autre garantie, affirmation ou représentation concernant le produit.

La présente garantie n'est valide que pour l'acheteur d'origine des produits de Baylis Medical obtenus directement d'un agent autorisé de Baylis Medical. L'acheteur d'origine ne peut pas transférer la garantie. L'utilisation de tout produit de BMC sera considérée comme une acceptation des conditions établies dans les présentes.

La garantie des produits de Baylis Medical sera en vigueur pour la période suivante :

Produits jetables	Durée de vie du produit
Accessoires	90 jours à partir de la date de livraison

Deutsch

Baylis Medical und das Baylis Medical-Logo sind Marken von Baylis Medical Technologies Inc.

Lesen Sie vor der Verwendung aufmerksam alle Anweisungen. Beachten Sie alle in vorliegender Anleitung angegebenen Gegenanzeigen, Warnungen und Vorsichtshinweise. Bei Nichtbeachtung können beim Patienten Komplikationen verursacht werden.

Achtung: Nach den US-Bundesgesetzen darf dieses Produkt nur an Ärzte bzw. auf Verschreibung eines Arztes verkauft werden.

Der Arzt ist dafür verantwortlich, alle absehbaren Risiken des Verfahrens zu bestimmen, zu beurteilen und den einzelnen Patienten mitzuteilen.

BESCHREIBUNG DER VORRICHTUNG

Der VersaCross HF-Draht ist mit einem Einweg-VersaCross HF-Draht und einem Baylis Einweg-Anschlusskabel (Connector Cable) ausgestattet. Der VersaCross HF-Draht muss mit einem zugelassenen Baylis RFP-100A HF-Punktionsgenerator (Baylis HF-Generator) und dem Connector verwendet werden.

Der VersaCross HF-Draht führt Hochfrequenz(HF)-Leistung in einem monopolar Modus zwischen der distalen Elektrode und einer im Handel erhältlichen externen indifferenten Einweg(DIP)-Elektrode zu, die die aktuellen Anforderungen der IEC 60601-2-2 erfüllt. Das Anschlusskabel verbindet den Baylis-HF-Generator mit dem HF-Draht VersaCross. Dieses Anschlusskabel stellt HF-Strom des Baylis-HF-Generators für den HF-Draht VersaCross zur Verfügung.

Genauere Informationen zum Baylis HF-Generator finden Sie in einem separaten Handbuch, das im Lieferumfang des Equipments enthalten ist („Baylis Medical Company Radiofrequency Puncture Generator Instructions for Use“). Die Abmessungen des HF-Drahts VersaCross und des Baylis-Anschlusskabels sind auf dem Etikett des Geräts angegeben. Die Beschichtung des HF-Drahts VersaCross ermöglicht ein sanftes Vordringen der Vorrichtung und sie sorgt für die elektrische Isolierung. Der hochflexible distale Bereich des HF-Drahts VersaCross ist leicht gekrümmmt und die aktive Spitze ist abgerundet, damit sie für das Herzgewebe atramatisch ist, solange keine HF-Energie angelegt wird. An der Krümmung ist eine Markierspule positioniert, die sich per Fluoroskopie visualisieren lässt. Ein röntgendifizierter und echogener Markerspule wird zur Darstellung während der Handhabung im distalen Abschnitt positioniert. Im Hauptteil des HF-Drahtes VersaCross ermöglicht eine starre Führung bei der Bildung eines Vorhofseptumdefekts den Vorschub von Zusatzvorrichtungen in den linken Herzvorhof. Der VersaCross HF-Draht umfasst sichtbare Marker entlang seiner Länge, um die Drahtspitze in einer kompatiblen transseptalen Schleuse und/oder Dilatator-Einheit auszurichten (z. B. dem VersaCross Transseptal-Schleusen-Kit). Das proximale Ende des VersaCross HF-Drahts ist blankes Metall für den ausschließlichen Anschluss an das im Lieferumfang enthaltene Anschlusskabel. Es ist nicht für den Anschluss an den Elektrokauter oder die elektrochirurgische Geräte vorgesehen.

GEBRAUCHSANWEISUNG

Der HF-Draht VersaCross ist indiziert für die Schaffung eines Vorhofseptumdefekts im Herzen.

KONTRAINDIKATIONEN

Der Einsatz des HF-Drahts VersaCross wird nicht empfohlen bei pathologischen Zuständen, bei denen die Schaffung eines Vorhofseptumdefekts nicht erforderlich ist. Das Anschlusskabel ist nicht zur Verwendung mit anderen Baylis HF-Generatoren oder anderen Produkten vorgesehen.

In der EU: Der VersaCross HF-Draht ist nicht zur Verwendung bei neonatalen Patienten vorgesehen, die jünger als 1 Monat sind.

IV. WARINHINWEISE

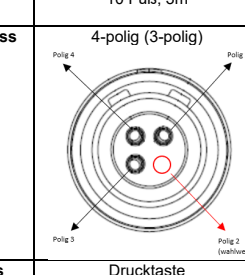
- Diese Vorrichtung dürfen nur Ärzte mit fundierten Kenntnissen im Bereich der Angiographie und der perkutanen Koronarinterventionsverfahren verwenden. Es wird empfohlen, dass jeder Arzt sich einer präklinischen Schulung unterzieht, die betreffende Literatur zur Kenntnis nimmt und weitere angemessene, vorbereitende Schritte unternimmt, ehe er neue Interventionsverfahren ausprobiert.
- Der HF-Draht *VersaCross* und das Baylis-Anschlusskabel (Anschlusskabel) werden in STERILEM Zustand (Ethylenoxid-Sterilisation) geliefert. Nicht benutzen, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Labpersonal und Patienten können im Zuge einer Hochfrequenz-Punktion wegen der fortlaufenden Verwendung fluoroskopischer Bildgebungsverfahren bedeutenden Röntgenstrahlungsbelastungen ausgesetzt sein. Diese Belastung kann akute Strahlenschäden hervorrufen und mit einem erhöhten Risiko somatischer und genetischer Veränderungen einhergehen. Daher sind geeignete Maßnahmen zur Minimierung der Strahlungsbelastung zu treffen.
- Der HF-Draht *VersaCross* und das Anschlusskabel sind zum Gebrauch bei nur einem einzigen Patienten bestimmt. Versuchen Sie keine Sterilisation und verwenden Sie keines der Elemente erneut. Eine Wiederverwendung kann beim Patienten Verletzungen verursachen oder zur Übertragung von Infektionskrankheiten auf andere Patienten führen. Eine Wiederverwendung kann zu Patientenkomplikationen führen.
- Mit dem HF-Draht *VersaCross* muss das mitgelieferte Anschlusskabel verwendet werden. Versucht man die Verwendung anderer Anschlusskabel, kann dies tödliche Stromschläge für den Patienten oder Anwender zur Folge haben.
- Verwenden Sie den *VersaCross* HF-Draht nicht mit Elektroauter oder elektrochirurgischen Generatoren, Anschlusskabeln oder Zubehör, da ein entsprechender Versuch zu Verletzungen des Patienten und/oder Bedieners führen kann.
- Das Anschlusskabel darf nur mit dem Hochfrequenz-Punktionsgenerator von Baylis (Baylis-HF-Generator) und dem mitgelieferten HF-Draht *VersaCross* verwendet werden. Versucht man die Verwendung anderer HF-Generatoren und Vorrichtungen, kann dies tödliche Stromschläge für den Patienten oder Anwender zur Folge haben.
- Der *VersaCross* HF-Draht muss mit kompatiblen transseptalen 0,035" Schleusen und/oder Dilatatorprodukten verwendet werden. Die Verwendung inkompatiblen Zubehörs kann die Unversehrtheit des *VersaCross* HF-Drahts oder des Zubehörs beeinträchtigen und zu Verletzungen des Patienten führen.
- Der *VersaCross* HF-Draht wurde nur für die transseptale Punktion mittels *VersaCross* Dilatatoren validiert, die die erforderliche Unterstützung für eine optimale Funktion bieten.
- Die aktive Spitze und die distale Krümmung des HF-Drahtes *VersaCross* sind empfindlich. Bitte seien Sie vorsichtig, um beim Umgang mit dem HF-Draht *VersaCross* die Spitze oder die distale Krümmung nicht zu beschädigen. Wenn Spitze oder distale Krümmung beschädigt werden, ist der HF-Draht *VersaCross* umgehend zu entsorgen.
- Die aktive Spitze und distale Kurvatur des *VersaCross* HF-Drahts sind zerbrechlich. Achten Sie darauf, die Spitze oder distale Kurvatur bei der Handhabung des *VersaCross* HF-Drahts nicht zu beschädigen. Wenn die Spitze oder distale Kurvatur zu irgendeinem Zeitpunkt bei der Verwendung beschädigt wird, muss der *VersaCross* HF-Draht umgehend entsorgt werden. Versuchen Sie nicht, die aktive Spitze gerade zu richten, wenn sie gebogen ist. Eine Beschädigung am Produkt kann zu Patientenverletzungen führen.
- Der HF-Draht *VersaCross* ist nicht zur Anwendung bei neonatalen Patienten (jünger als einen Monat) bestimmt. Versuchen Sie nicht, neonatale Patienten mit dem HF-Draht *VersaCross* zu behandeln.
- Versuchen Sie nicht den *VersaCross* HF-Draht durch eine Kanüle aus Metall oder einer perkutanen Nadel zu schieben, da dies zu Schäden am Produkt und zu Patientenverletzungen führen kann.

V. VORSICHTMASSNAHMEN

- Versuchen Sie nicht, den HF-Draht *VersaCross* und das Baylis-Anschlusskabel (Anschlusskabel) oder Zusatzvorrichtungen zu benutzen, ehe Sie die beiliegenden Bedienungsanleitungen aufmerksam und vollständig gelesen haben.
- Hochfrequenzpunkts-Verfahren dürfen nur von Ärzten angewendet werden, die umfassend im Umgang mit den Techniken hochfrequenzbetriebener Punktion in einem geschult sind, und sie sind ausschließlich in komplett ausgestatteten Katheterisierungslabors anzuwenden.
- Die sterile Verpackung sollte vor der Verwendung per Sichtprüfung inspiziert werden. Verwenden Sie die Produkte nicht, wenn die Verpackung beschädigt oder kompromittiert ist.
- Prüfen Sie vor ihrer Verwendung visuell den HF-Draht *VersaCross* und das Anschlusskabel, um sich zu vergewissern, dass das Isoliermaterial frei von Rissen oder sonstigen Beschädigungen ist. Verwenden Sie Draht oder Kabel nicht, wenn irgendwelche Schäden vorliegen.
- Verwenden Sie den HF-Draht *VersaCross* oder das Anschlusskabel nicht nach Ablauf des HALTBARKEITSDATUMS auf dem Etikett.
- Der HF-Draht *VersaCross* und das Anschlusskabel sind ausschließlich für die Verwendung in Verbindung mit denjenigen Vorrichtungen bestimmt, die im Abschnitt 0 benötigte Ausrüstung aufgeführt sind.
- Lesen und beachten Sie die Anweisungen des Herstellers zur DIP-Elektrode. Benutzen Sie stets solche DIP-Elektroden, die die Anforderungen gemäß IEC 60601-2-2 erfüllen oder übertreffen.
- Die Platzierung der NeutralElektrode auf dem Oberschenkel kann mit einer erhöhten Impedanz einhergehen.
- Zur Vorbeugung gegen das Entzündungsrisiko müssen Sie sich vergewissern, dass im Raum während der Anwendung von HF-Strom keine entzündlichen Materialien vorhanden sind.
- Treffen Sie die Vorkehrungen zur Begrenzung der elektromagnetischen Interferenz (EMI), die die Hochfrequenz-Punktionsgenerator von Baylis (Baylis-HF-Generator) hinsichtlich der Leistung anderer Vorrichtungen generieren kann. Prüfen Sie die Kompatibilität und Sicherheit der Kombination mit anderen physiologischen Überwachungsgeräten und elektrischen Apparaten, die beim Patienten neben dem Baylis-HF-Generator zur Anwendung kommen.
- Es muss eine adäquate Filterung erfolgen, um eine kontinuierliche Überwachung des Oberflächen-Elektrokardiogramms (EKG) während der Hochfrequenzstromanwendung zu ermöglichen.
- Versuchen Sie nicht, das proximale Ende des HF-Drahtes *VersaCross* als aktive Spitze einzuführen.
- Der *VersaCross* HF-Draht und das Anschlusskabel dürfen nicht gebogen werden. Durch übermäßiges Biegen oder Knicken des Drahtschafts, der distalen Kurvatur des Drahts und/oder des Anschlusskabels kann die Integrität der Gerätekomponenten beeinträchtigt und Patientenverletzungen verursacht werden. Gehen Sie bei der Handhabung des *VersaCross* HF-Drahts und Anschlusskabels bedachtsam vor.
- Biegen Sie den HF-Draht *VersaCross* oder das Anschlusskabel nicht. Ein übermäßiges Biegen oder Knicken des Führungsschafts oder der distalen bzw. der proximalen Krümmung kann den HF-Draht *VersaCross* beeinträchtigen oder beschädigen, was ein Verletzungsrisiko für den Patienten bedeutet. Beim Umgang mit dem HF-Draht und dem Anschlusskabel ist vorsichtig vorzugehen.
- Der Umgang mit dem HF-Draht *VersaCross* muss umsichtig erfolgen, um Verletzungen der Blutgefäße zu vermeiden. Der Vorschub des HF-Drahts *VersaCross* und des Dilatators hat bildgesteuert zu erfolgen. Wenden Sie KEINE übermäßige Kraft an, um den *VersaCross* HF-Draht und die Dilatator-/Schleuseneinheit über den Führungsdräht vorwärts oder rückwärts zu schieben, wenn Widerstand spürbar ist. Übermäßige Kraft kann zu Verbiegen oder Knicken des Produkts und so das Vorschieben und die Retraktion von Schleuse und/oder Dilatator einschränken.
- Das Vorschieben des *VersaCross* HF-Drahts, der Zubehörschleuse und/oder der Dilatatorgruppe sollten unter bildgebender Führung erfolgen. Die sichtbaren Marker auf dem Drahtkörper sind nur eine ungefähre Angabe für die Positionierung der Drahtspitze mit dem distalen Ende des Dilatators. Versuchen Sie nicht, Hochfrequenzstrom anzulegen, ehe nicht zweifelsfrei bestätigt ist, dass die aktive Spitze des HF-Drahts *VersaCross* gute mit dem Zielgewebe in Kontakt ist.

- Vermeiden Sie die HF-Energiezufuhr mit dem *VersaCross* HF-Draht mit einem inkompatiblen Dilatator oder Kanülen, da dies zu Verbrennungen bei Patienten, zu einer unwirksamen oder fehlgeschlagenen Punktion führen kann.
- Es wird empfohlen, pro HF-Draht *VersaCross* maximal fünf (5) HF-Strom-Anwendungen vorzunehmen.
- Trennen Sie das Anschlusskabel nie vom Baylis HF-Generator, während die HF-Leistung zugeführt wird.
- Trennen Sie das Anschlusskabel niemals vom Baylis-HF-Generator, indem Sie am Kabel ziehen. Bei einer unsachgemäßen Trennung des Kabels kann dieses beschädigt werden.
- Drehen Sie das Anschlusskabel nicht, während Sie es vom isolierten Patientenanschluss des Baylis-HF-Generators trennen oder an diesen anschließen. Durch Drehen des Kabels können die Stiftstecker beschädigt werden.
- Der Baylis-HF-Generator ist für die Bereitstellung einer bedeutenden Stromstärke ausgelegt. Eine unsachgemäße Bedienung des HF-Drahts *VersaCross* oder der DIP-Elektrode kann zu Verletzungen beim Patienten oder Bediener führen, insbesondere beim Betrieb des Geräts.
- Während der Stromerzeugung darf der Patient nicht mit geerdeten Metalloberflächen in Kontakt kommen.
- Wenn bei normalen Einstellungen eine zu niedrige Stromausgabe oder eine unkorrekte Funktionsweise festgestellt wird, kann dies auf eine unsachgemäße Anbringung der DIP-Elektrode, eine fehlerhafte elektrische Leitung oder einen schlechten Gewebekontakt der aktiven Spalte hinweisen. Prüfen Sie das Gerät auf sichtbare Defekte oder falsche Verwendung. Versuchen Sie, die aktive Spalte des HF-Drahts *VersaCross* besser am Vorhofseptum zu positionieren. Erhöhen Sie die Stromstärke nur dann, wenn die niedrige Ausgabeleistung andauert.
- Baylis Medical Company verlässt sich auf den Arzt, wenn es darum geht, jeden Patienten individuell zu den vorhersehbaren Risiken des Hochfrequenz-Punktursystems von Baylis zu beraten und zu informieren.
- Wenn Sie eine elektroanatomische Mapping-Führung verwenden, wird empfohlen, sie mit zusammen mit einer alternativen Bildgebungsmodalität zu verwenden, falls das Produkt nicht mehr sichtbar ist.

VI. ANGABEN ZUM PRODUKT

Produkt	HF-Draht <i>VersaCross</i>	Produkt	Anschlusskabel RFP 100A
Nutzbare Länge	180 oder 230cm	Nutzbare Länge	10 Fuß, 3m
Führungsdraht -Durchmesser	0,035" / 0,89mm	Generatoranschluss	
Kurvatur-Durchmesser	9 mm J-tip oder 24 mm Pigtail	Geräteanschluss	Drucktaste

VII. UNERWÜNSCHTE EREIGNISSE

Folgende unerwünschte Ereignisse können bei der Bildung eines Vorhofseptumdefekts auftreten:

Tamponade	Sepsis/Infektion	Thromboembolische Ereignisse
Perforation von Blutgefäßen	Vorhofflimmern	Herzinfarkte
Blutgefäskrämpfe	Anhaltende Herzrhythmusstörungen	Vorhofflimmern
Blutungen	Gefäßthrombose	Myocardiumperforation
Hämatome	Allergische Reaktionen auf Kontrastmittel	Kammertachykardie
Schmerz und Druckempfinden	Arteriovenöse Fistel	Tachykardie
Gefäßtrauma,	zusätzlicher chirurgischer Eingriff,	Perikardiale Effusion
Fremdkörper/Drahtfraktur		Einklemmung/Verhedderung von Drahten,

VIII. ERFORDERLICHE AUSRÜSTUNG

Transseptale HF-Verfahren sollten in einer spezialisierten Klinikumgebung erfolgen, die mit entsprechendem Bildgebungsaurüstungen und kompatiblen Untersuchungstischen, echokardiographischen Bildgebung, einem physiologischen Rekorder, einer Notfallausrüstung und Instrumenten für das Schaffen eines Gefäßzugangs ausgestattet ist. Zu den weiteren für dieses Verfahren erforderliche Materialien zählen:

- RFP-100A Baylis HF-Generator
- kompatible transseptale 0,035"-Schleuse und/oder Dilatatoren
- DIP-Elektrode, die die Anforderungen der IEC 60601-2-2 für elektrochirurgischen Elektroden erfüllt oder übertrefft
- DuoMode CableTM zur Verwendung mit elektroanatomischen Mapping-Systemen

IX. INSPEKTION VOR INBETRIEBNAHME

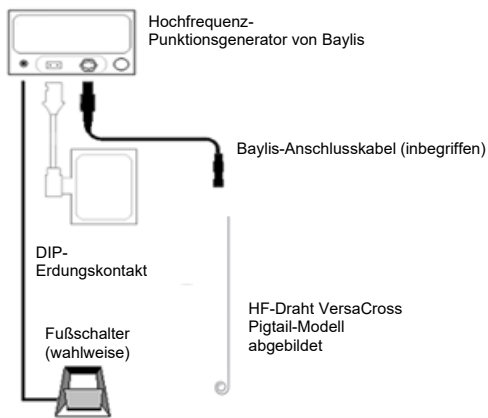
Vor Durchführung des Verfahrens sollte der *VersaCross* HF-Draht und das im Lieferumfang enthaltene Anschlusskabel wie auch die gesamte Ausrüstung, einschließlich des während des Verfahrens verwendete Baylis HF-Generators sorgfältig auf Schäden oder Defekte inspiziert werden.

X. GEBRAUCHSANWEISUNGEN

- Alle Anweisungen für die benötigte Ausrüstung sind aufmerksam zu lesen, zu verstehen und zu befolgen. Bei Nichtbeachtung können Komplikationen verursacht werden.
- Der HF-Draht *VersaCross* und das Baylis-Anschlusskabel (Anschlusskabel) werden in STERILEM Zustand geliefert. Benutzen Sie beim Öffnen der Verpackung und Umgang mit dem Produkt im sterilen Bereich aseptische Techniken.
- Schließen Sie das Generatorende des Anschlusskabels an den isolierten Patientenausgang des Hochfrequenz-Punktionsgenerators von Baylis (Baylis-HF-Generator) an, so wie in der Bedienungsanleitung für den Baylis-HF-Generator angegeben. Richten Sie die Steckerstifte behutsam an der Steckdose aus und stecken Sie den Stecker ein, bis dieser fest in der Dose sitzt. Wird versucht, das Kabel auf andere Art einzustecken, werden die Steckerstifte beschädigt.
- Wenden Sie keine übermäßige Kraft auf, wenn Sie das Anschlusskabel an den Baylis-HF-Generator anschließen. Wenn Sie übermäßige Kraft aufwenden, werden dadurch die Steckerstifte beschädigt.
- Spülen Sie die transseptale Schleuse und/oder den Dilatator gründlich (nicht im Lieferumfang enthalten).
- Nehmen Sie an der gewünschten Zugangsstelle mit einer Kanüle (nicht mitgeliefert) eine normale Venenpunction durch.
- Normalerweise werden die transseptale Schleuse und/oder der Dilatator unter bildgebender Führung eingeführt und anschließend über einen Führungsdräht vorgeschoben, um in der oberen Hohlrinne (VCS) platziert zu werden. Der *VersaCross* HF-Draht ist dafür geeignet.
- Wenn der *VersaCross* HF-Draht nicht dazu verwendet wurde, um die Schleuse zur oberen Hohlrinne (VCS) vorzuschieben, entfernen Sie den Führungsdräht und tauschen Sie ihn gegen den *VersaCross* HF-Draht mit dem im Lieferumfang enthaltenen Spitzenausrichter aus.
- Entfernen Sie den Führungsdräht.
- Richten Sie mit dem mitgelieferten Spitzenausrichter die distale Krümmung des HF-Drahtes *VersaCross* aus.

- Führen Sie die Spitze des HF-Drahts *VersaCross* in den Dilator-Hub ein und schieben Sie den Draht durch transseptale Führungsschafft und/oder Dilator, bis die Drahtspitze genau in der Dilatorspitze sitzt.
- Greifen Sie das Kathederanschlussende des Anschlusskabels fest mit einer Hand. Drücken Sie den roten Knopf oben auf dem Anschluss mit dem Daumen herunter. Führen Sie das proximale Ende des HF-Drahts *VersaCross* langsam in die Öffnung des Kathederanschlusses. Sobald der freiliegende Bereich des proximalen Endes der Vorrichtung nicht mehr sichtbar ist, lösen Sie den roten Knopf des Anschlusses. Ziehen Sie sachte an der Vorrichtung und vergewissern Sie sich, dass Sie eine sichere Verbindung hergestellt haben.
- Schieben Sie den *VersaCross* HF-Draht durch die Schleuse und/oder die Dilatatoreinheit, bis sich die Drahtspitze gerade in der Dilatatorspitze befindet. Die sichtbaren Marker auf dem Drahtkörper können zur Unterstützung bei der Positionierung der Drahtspitze mit dem distalen Ende des Dilatators verwendet werden.
- HINWEIS:** Bei Einsatz von elektroanatomischem Mapping wird empfohlen, vor der HF-Punktion die Platzierung der Spitze an der Fossa ovalis und des Septums mithilfe von Echokardiographie oder anderer bildgebender Verfahren zu bestätigen.
- Üben Sie Druck auf den Dilator aus und spannen Sie das Septum an der Fossa Ovalis.
- Schieben Sie den HF-Draht *VersaCross* dergestalt vor, dass die aktive Spitze an das Septum der Fossa Ovalis stößt, jedoch im Dilator verbleibt.
- Sobald die geeignete Positionierung erreicht ist, legen Sie mit dem Baylis-HF-Generator HF-Strom an die aktive Spitze an. Dadurch erfolgt eine Punktions des Ziel-Herzgewebes. Bitte beachten Sie die Gebrauchsanweisung des Baylis-HF-Generators für einen korrekten Betrieb des Generators.
- Üben Sie während des Anlegens von HF-Strom beständigen Druck auf den HF-Draht *VersaCross* aus, damit der HF-Draht *VersaCross* erfolgreich das Gewebe durchdringt.
- ANM.: Verwenden Sie die niedrigste geeignete HF-Einstellung, um die gewünschte Punktion zu erzielen.**
 - Für RFP-100A: Eine Ausgangs-HF-Einstellung zwischen einer (1) Sekunde im "PULSE"-Modus bis hin zu zwei (2) Sekunden im "CONSTANT"-Modus hat sich als ausreichend für eine erfolgreiche Punktion erwiesen.
- Die Bereitstellung von Hochfrequenzstrom kann durch Drücken des Knopfes RF ON/OFF am Generator beendet werden, wenn der Zeitgeber noch nicht abgelaufen ist.
- Der Zugang zum linken Vorhof kann durch Überwachung des *VersaCross* HF-Drahts unter geeigneter bildgebender Führung erfolgen.
- Wenn die Septumpunktion nach fünfmaligem (5) Anlegen von HF-Strom nicht erfolgreich war, wird geraten, dass der Benutzer für die Behandlung ein alternatives Verfahren verwendet.
- Nach erfolgreichem Abschluss der Punktions muss der HF-Draht *VersaCross* ohne angelegten HF-Strom mechanisch vorgeschoben werden. Positionierung im linken Atrium reicht aus, wenn die vollständige distale Kurvatur und der Floppy-Abschnitt das Septum überquert haben und im linken Vorhof sichtbar sind. Führung per Echokardiographie wird empfohlen.
- Der transseptale Dilator kann dann über den Draht vorgeschoben werden, um die Punktions zu erweitern.
- Zum Abtrennen des Anschlusskabels vom Anschlusskabel drücken Sie den roten Knopf auf dem Katheteranschluss und entfernen Sie sachte das proximale Ende des HF-Drahts vom Anschlusskabel.
- Zum Abtrennen des Anschlusskabels vom Baylis-HF-Generator greifen Sie fest den Stecker und ziehen Sie ihn sachte und gerade aus der Steckdose.
- Ziehen Sie den *VersaCross* HF-Draht langsam durch die transseptale Schleuse und/oder Dilatatoreinheit zurück.

Anschlüsse



XI. ANWEISUNGEN FÜR REINIGUNG UND STERILISIERUNG

Der HF-Draht *VersaCross* und das Baylis-Anschlusskabel sind zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Reinigen oder sterilisieren Sie den HF-Draht *VersaCross* oder das Baylis-Anschlusskabel nicht.

XII. FEHLERBESEITIGUNG

Die folgende Tabelle soll dem Benutzer bei der Diagnose eventueller Probleme helfen.

PROBLEM	KOMMENTAR	FEHLERBESEITIGUNG
Baylis-Anschlusskabel passt nicht in den isolierten Patientenanschluss des Bedienpanels des Generators	Die Anschlüsse sind aus Sicherheitsgründen so designiert, dass sie nur auf eine bestimmte Art und Weise angeschlossen werden können. Wenn die "Schlüssel" des Anschlusses nicht genau aufeinander ausgerichtet sind, passt der Stecker nicht.	Prüfen Sie, dass die Steckerführungen korrekt aufeinander ausgerichtet sind.
Fehlermeldungen Generator	Zum erfolgreichen Perforieren von Gewebe mit Hochfrequenzstrom müssen alle Geräte korrekt angeschlossen und in gutem Betriebszustand sein.	<p>Stellen Sie sicher, dass alle Anschlüsse vorgenommen wurden:</p> <ul style="list-style-type: none"> - HF-Draht <i>VersaCross</i> an das Anschlusskabel - Anschlusskabel an den Baylis-HF-Generator - Baylis-HF-Generator an den Stromausgang - Baylis-HF-Generator an die Steckdose Prüfen Sie den HF-Draht <i>VersaCross</i> visuell auf Beschädigungen. Sondern Sie beschädigte Ausrüstung umgehend aus. Wenn das Problem fortbesteht, stellen Sie die Funktion ein. <p>Zu Fehlermeldungen, die während des Versuchs einer Hochfrequenzpunktung auftreten, schlagen Sie bitte in der Bedienungsanleitung nach, die dem Baylis-HF-Generator beigelegt.</p>

Gebrochene oder geknickte Drähte	Brüche und Knicke des HF-Drahts <i>VersaCross</i> sind eine potentielle Ursache für Verletzungen des Patienten.	Sofort aussondern.
----------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------

XIII. INFORMATIONEN ZU KUNDENDIENST UND PRODUKTRÜCKGABE

Wenn Sie Probleme mit oder Fragen zu Baylis Medical Equipment haben, kontaktieren Sie bitte unseren technischen Kundendienst unter folgender Adresse oder Telefonnummer:

Baylis Medical Company Inc.
5959 Trans-Canada Highway
Montreal, Quebec, Kanada, H4T 1A1
Telefon: (514) 488-9801 oder (800) 850-9801
Fax: (514) 488-7209
www.baylismedical.com

HINWEISE:

- Zur Rückgabe von Produkten brauchen Sie eine Rückgabearthorisierungsnummer, ehe Sie die Produkte an Baylis Medical Company zurücksenden. Mit der Authorisierungsnummer erhalten Sie die entsprechenden Anweisungen zur Abwicklung der Rückgabe.
- Vergewissern Sie sich, dass das an Baylis Medical zurückgegebene Produkt gemäß Rückgabeanweisung gesäubert, dekontaminiert oder sterilisiert wurde, ehe Sie das Produkt für Garantieleistungen zurücksenden. Baylis Medical nimmt keine Komponenten benutzter Ausrüstung an, die nicht gemäß Rückgabeanweisung korrekt gereinigt oder dekontaminiert wurden.

XIV. ETIKETTIERUNG UND SYMbole

	Hersteller		Verwendung durch
LOT	Chargennummer		Achtung
REF	Modellnummer		Vor Sonnenlicht schützen
	Nicht erneut sterilisieren		Nicht-pyrogen: Der HF-Draht ist nur bei ungeöffnet und unbeschädigter Verpackung nicht pyrogen.
	Nicht erneut verwenden		Gebrauchsanweisung befolgen
EC REP	Autorisierte Stellvertreter in der Europäischen Gemeinschaft		Nicht benutzen, wenn die Verpackung beschädigt ist
STERILE EO	Sterilisiert mit Ethylenoxid	Rx ONLY	Achtung: Nach den US-Bundesgesetzen darf dieses Produkt nur an Ärzte bzw. auf Verschreibung eines Arztes verkauft werden.
		Nur für EU-Mitgliedsstaaten: Die Verwendung dieses Symbols weist darauf hin, dass das Produkt auf eine den lokalen und nationalen Bestimmungen gerechte Weise entsorgt werden muss. Mit Fragen zum Recycling dieses Geräts wenden Sie sich bitte an Ihren Händler.	

Nederlands

Baylis Medical en het Baylis Medical-logo zijn handelsmerken van Baylis Medical Technologies Inc.

Lees de instructies aandachtig voorafgaand aan gebruik. Let op alle contra-indicaties, waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen in deze instructies. Als u dit nalaat kan dit leiden tot complicaties bij de patiënten.

Waarschuwing: Federale (V.S.) wetgeving limiteert verkoop van dit apparaat aan of in opdracht van een arts.

Baylis Medical Company vertrouwt op de arts om alle te voorziene risico's van de procedure vast te stellen, te beoordelen en aan elke individuele patiënt te communiceren.

I. APPARAATOMSCHRIJVING

De *VersaCross* RF-draad wordt verpakt met een *VersaCross* RF-draad voor eenmalig gebruik en een Baylis aansluitkabel voor eenmalig gebruik (aansluitkabel). De *VersaCross* RF-draad moet worden gebruikt in combinatie met een goedgekeurde Baylis RFP-100A radiofrequente-punctiegenerator (Baylis RF-generator) en de connector.

De *VersaCross* RF-draad levert radiofrequent (RF) vermogen in een monopolaire modus tussen de distale elektrode en een in de handel verkrijgbare externe DIP-elektrode (Disposable Indifferent (Dispersive) Patch) die aan de huidige IEC 60601-2-2 vereisten voldoet. De verbindingskabel verbindt de Baylis RF-generator met De *VersaCross* RF-draad. Deze verbindingskabel zorgt ervoor dat RF-stroom van de Baylis RF-generator aan een *VersaCross* RF Wire geleverd kan worden.

Gedetailleerde informatie over de Baylis RF-generator is te vinden in een aparte handleiding die bij de generator wordt geleverd (getitled: "Baylis Radiofrequency Puncture Generator gebruiksinstructies"). Baylis RF-generators die verenigbaar zijn met De *VersaCross* RF-draad omvatten de RFP-100A.

De afmetingen van De *VersaCross* RF-draad en de Baylis Connector Cable zijn te vinden op het apparaatlabel. De isolatie op het lichaam van De *VersaCross* RF-draad zorgt voor soepele voortgang

van het apparaat en levert elektrische isolatie. Het slappe distale gedeelte van De *VersaCross* RF-draad heeft een kleine bocht en het actieve uiteinde is afgerond om niet traumatisch te zijn voor hartweefsel, tenzij de RF-stroom wordt toegepast. Een radiopake en echogene markeringsspool wordt voor visualisatie tijdens de manipulatie op het distale gedeelte geplaatst. Het hoofdgedeelte van De *VersaCross* RF-draad biedt een stijve rail om ondersteunende apparaten in het linker atrium in te voeren na de creatie zit van een atriumseptumdefect. De *VersaCross* RF-draad is over de hele lengte van zichtbare markeringen voorzien om te helpen bij het uitlijnen van de draadtip in een compatibele transseptale huls en/of dilatator (bijv. de *VersaCross* transseptale hulskit). Het proximale uiteinde van de *VersaCross* RF-draad is van blank metaal en kan alleen met de meegeleverde aansluitkabel worden aangesloten en niet met elektrocauterisatie- of elektrochirurgische apparatuur.

II. INDICATIES VOOR GEBRUIK

De *VersaCross* RF-draad is aangeduid voor de creatie van een atriumseptumdefect in het hart.

III. CONTRA-INDICATIES

De VersaCross RF-draad wordt niet aangeraden voor gebruik bij condities waarbij de creëatie van een atriumseptumdefect niet nodig is.
De Baylis verbindskabel, verpakt met De VersaCross RF-draad, is niet aangeraden voor gebruik met een andere RF-generator of enig ander apparaat.

In de EU: De VersaCross RF-draad is niet bedoeld voor gebruik bij neonatale patiënten die jonger dan één maand oud zijn.

IV. WAARSCHUWINGEN

- Alleen artsen met een grondige kennis van angiografie en percutane interventieprocedures mogen dit apparaat gebruiken. Het wordt aangeraden dat artsen een preklinische training volgen, de relevante literatuur doornemen, evenals andere geschikte opleidingen alvorens nieuw interventieprocedures te proberen.
- De VersaCross RF-draad en Baylis Connector Cable (verbindskabel) worden STERIEL geleverd door middel van een etheenoxideproces. Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd.
- Laboratoriumpersoneel en patiënten kunnen significante blootstelling aan röntgenstralen ondervinden tijdens punctieprocedures met radiofrequentie door het continue gebruik van fluoroscopiebeeldvorming. Deze blootstelling kan leiden tot acute stralingsschade en een verhoogd risico op somatische en genetische effecten. Daarom moeten er adequate maatregelen genomen worden om deze blootstelling te minimaliseren.
- De VersaCross RF-draad en verbindskabel zijn bedoeld voor gebruik op één patiënt. Probeer de apparaten niet opnieuw te steriliseren en gebruiken. Hergebruik kan letsel bij de patiënt opleveren en/of leiden tot besmetting met besmettelijke ziekte(s) tussen patiënten. Hergebruik kan tot complicaties bij de patiënt leiden.
- De VersaCross RF-draad moet worden gebruikt met de meegeleverde Connector Cable. Pogingen tot gebruik met andere verbindskabels kan leiden tot elektrocitie van de patiënt en/of operator.
- De Connector Cable mag alleen gebruikt worden met de Baylis Radiofrequency Puncture Generator (Baylis RF-generator) en de bijgevoegde VersaCross RF-draad. Pogingen tot gebruik met andere RF-generatoren en apparaten kan leiden tot elektrocitie van de patiënt en/of operator.
- Gebruik van VersaCross RF-draad niet in combinatie met elektrocauterie- of elektrochirurgische generatoren, aansluitkabels of accessoires, aangezien een poging tot gebruik tot letsel bij de patiënt en/of de gebruiker kan leiden.
- De VersaCross RF-draad moet met 0,035"-compatibele transseptale hulzen en/of dilatatoren worden gebruikt. Het gebruik van incompatibele accessoire-instrumenten kan de integriteit van de VersaCross RF-draad of accessoire-apparaten beschadigen en kan letsel bij de patiënt tot gevolg hebben.
- De VersaCross RF-draad is uitsluitend gevalideerd voor gebruik bij transseptale puncties met VersaCross-dilatatoren waarvan aangetoond is dat ze de vereiste ondersteuning voor een optimale werking bieden.
- Het actieve uiteinde en de distale kromming van De VersaCross RF-draad zijn fragiel. Wees voorzichtig het uiteinde of de distale kromming niet te beschadigen terwijl u De VersaCross RF-draad gebruikt. Als het uiteinde of de distale kromming beschadigd raken, gooи De VersaCross RF-draad dan onmiddellijk weg.
- De actieve tip en de distale curve van de VersaCross RF-draad zijn fragiel. Zorg ervoor dat u de tip of de distale curve tijdens het hanteren van de VersaCross RF-draad niet beschadigt. Als de tip of de distale curve op enig moment tijdens het gebruik beschadigd raakt, gooи de VersaCross RF-draad dan onmiddellijk weg. Probeer de actieve tip niet recht te trekken wanneer deze gebogen is. Schade aan het instrument kan letsel bij de patiënt tot gevolg hebben.
- De VersaCross RF-draad is niet bedoeld voor gebruik met neonatale patiënten (minder dan een maand oud). Probeer neonatale patiënten niet te behandelen met De VersaCross RF-draad.
- Probeer de VersaCross RF-draad niet door een metalen canule of een percutane naald te steken of terug te trekken, aangezien dit het instrument kan beschadigen en letsel bij de patiënt kan veroorzaken.

V. VOORZORGSMAATREGELEN

- Probeer De VersaCross RF-draad en Baylis Connector Cable (verbindskabel) of ondersteunende apparatuur niet te gebruiken voordat u de bijgevoegde gebruiksinstructies grondig heeft doorgelezen.
- Radiofrequente punctieprocedures mogen alleen worden uitgevoerd door artsen die grondig opgeleid zijn in de technieken van radiofrequente punctieprocedures in volledig uitgeruste katherisatielaboratoria.
- De steriele verpakking moet voor gebruik visueel worden geïnspecteerd. Gebruik de instrumenten niet als de verpakking beschadigd of aangetast is.
- Kijk De VersaCross RF-draad en verbindskabel visueel na voor gebruik om na te kijken dat er geen scheuren of schade is aan het isolatiemateriaal. Gebruik de draad of kabel niet als er enige schade is.
- Gebruik De VersaCross RF-draad en/of verbindskabel niet na de USE BY (gebruiken vóór)-datum op het etiket.
- De VersaCross RF-draad en verbindskabel zijn alleen bedoeld voor gebruik met apparaten opgenomen in Sectie 0, Benodigde Apparatuur.
- Lees de gebruiksinstructies voor gebruik van de DIP-elektrode van de fabrikant en neem deze in acht. Gebruik altijd DIP-elektrodes die voldoen of beter zijn dan de eisen van IEC 60601-2-2.
- Plaatsing van de elektrode op het dijbeen kan zorgen voor hogere impedantie.
- Om ontvlammingsgevaar te voorkomen, moet u ervoor zorgen dat er geen brandbare materialen aanwezig zijn in de kamer tijdens toepassing van de RF-stroom.
- Neem voorzorgsmaatregelen om de effecten van elektromagnetische interferentie (EMI) die wordt geproduceerd door de Baylis Radiofrequency Puncture Generator (Baylis RF-generator) mogelijk heft op de prestaties van andere apparatuur te minimaliseren. Kijk de verenigbaarheid en veiligheid van combinaties na voor andere fysiologische controle- en elektrische apparatuur die wordt gebruikt op de patiënt, met de Baylis RF-generator.
- Er moet geschikte filtratie worden gebruikt om continue controle van het oppervlakte-elektrocardiogram (ECG) te controleren tijdens de toepassing van radiofrequentiestroom.
- Probeer het proximale uiteinde van De VersaCross RF-draad niet in te brengen en te gebruiken als het actieve uiteinde.
- Probeer de VersaCross RF-draad niet in een metalen canule of een percutane naald te steken of deze eruit te trekken.
- Buig de VersaCross RF-draad of de aansluitkabel niet. Overmatig buigen of knikken van de draadschacht, distale curve van de draad en/of de aansluitkabel kan de integriteit van de instrumentcomponenten beschadigen en letsel bij de patiënt veroorzaken. Voorzichtigheid is geboden bij het hanteren van de VersaCross RF-draad en aansluitkabel.
- Er moet voorzichtig omgaan worden met De VersaCross RF-draad om schade aan de bloedvaten te voorkomen. Progressie van De VersaCross RF-draad en Dilator moeten gedaan worden onder begeleiding van beelden. Als er weerstand wordt ondervonden, gebruik en GEEN buitensporige kracht om De VersaCross RF-draad of Dilator verder in te brengen of te verwijderen. Probeer geen radiofrequente-energie toe te passen totdat het actieve uiteinde van De VersaCross RF-draad duidelijk in goed contact is met het doelweefsel. Als u weerstand ondervindt, mag u GEEN overmatige kracht gebruiken om de VersaCross RF-draad of hulphuls en/of dilatator voort te bewegen of terug te trekken. Door overmatige kracht uit te oefenen, kan het instrument buigen of knikken, waardoor het voortbewegen en terugtrekken van de huls en/of de dilatator wordt beperkt.
- De VersaCross RF-draad, hulphuls en/of dilatator moeten onder begeleiding van beeldvorming worden voortbewogen. Het gebruik van zichtbare markeringen op het draadlichaam is slechts een richtlijn bij benadering voor het positioneren van de draadtip met het distale uiteinde van de dilatator.

- Vermijd de afgifte van RF-energie van de VersaCross RF-draad met niet-compatibele dilatatoren of canules, aangezien dit kan leiden tot brandwonden bij de patiënt, ondoeltreffende punctie of het mislukken van de punctie.
- Het wordt aangeraden om niet meer dan vijf (5) RF-stroomapplicaties per VersaCross RF Wire toe te passen.
- Koppel de aansluitkabel nooit los van de Baylis RF-generator terwijl er RF-stroom wordt afgegeven.
- Koppel nooit de verbindskabel los van de Baylis RF-generator door aan de kabel te trekken. Als u de kabel niet correct loskoppelt kan dit leiden tot schade aan de kabel.
- Draai de verbindskabel niet terwijl u deze inbrengt of verwijderd van Isolated Patient Connector op de Baylis RF-generator. Het draaien van de kabel kan leiden tot schade aan de pinverbindingen.
- De Baylis RF-generator is in staat om significante elektrische stroom te leveren. Onjuist gebruik van De VersaCross RF-draad en/of DIP-elektrode kan leiden tot letsel bij de operator of patiënt, in het bijzonder tijdens gebruik van het apparaat.
- Tijdens stroomtoepassing mag de patiënt niet in contact komen met geaarde metalen oppervlakken.
- Lage stroomoutput of het niet juist functioneren van de apparatuur bij normale instellingen kan wijzen op een foutieve applicatie van de DIP-elektrode, een falende elektrische leiding of slecht weefselcontact met het actieve uiteinde. Bekijk of er duidelijke apparaatdefecten zijn of dat het foutief wordt toegepast. Probeer het actieve uiteinde van De VersaCross RF-draad befer te positioneren tegen het atriale septum. Verhoog de stroom alleen als de lage stroomoutput blijft plaatsvinden.
- Baylis Medical Company vertrouwt op de arts om alle voorspelbare risico's van het Baylis Medical Radiofrequency Puncture System te bepalen, evalueren en communiceren met elke individuele patiënt.
- Bij het gebruik van elektro-anatomische mappingbegleiding wordt het aanbevolen om deze in het geval dat het instrument niet meer zichtbaar is samen met alternatieve beeldvormingsmodaliteiten te gebruiken.

VI. PRODUCTSPECIFICATIES

Product	VersaCross RF Wire	Product	RFP 100A Connector Cable
Bruikbare lengte	180 cm of 230cm	Bruikbare lengte	10 voet/3m
Draaddiameter	0.035" / 0.89mm	Generatorconnect or	4-pin (3-pin)
Curvediameter	9 mm J-tip of 24 mm Pigtail	Apparaatconnector	Drukknop (optioneel)

VII. ONGUNSTIGE GEBEURTENISSEN

Ongunstige gebeurtenissen die kunnen optreden bij het creëren van een atriumseptumdefect omvatten:

Tamponade	Sepsis/Infectie	Trombo-embolische episodes
Bloedvatperforatie	Atriumfibrillatie	Mycocardisch infarct
Bloedvatspasme	Aanhoudende arritmie	Atriale flutter
Bloedingen	Vasculaire trombose	Perforatie van het myocardium
Hematoma	Allergische reactie op het contrastmedium	Ventriculaire tachycardie
Pijn en gevoeligheid	Arterioveneuze fistel	Tachycardie
Vasculair trauma,	aanvullende chirurgische procedure	Pericardiale effusie
vreemd voorwerp/draadbreuk		verstriking/verwarring draden

VIII. BENODIGDE APPARATUUR

Transseptale RF-procedures moeten in een gespecialiseerde klinische omgeving worden uitgevoerd die is uitgerust met geschikte beeldvormingsapparatuur en een compatibele onderzoekstafel, echocardiografische beeldvorming, fysiologische recorder, noodapparatuur en instrumentatie voor het verkrijgen van vasculaire toegang. Hulpmaterialen die nodig zijn om deze procedure uit te voeren, zijn onder meer:

- RFP-100A Baylis RF-generator
- 0,035" compatibele transseptale huls en/of dilatator
- DIP-elektrode, die aan de IEC 60601-2-2 vereisten voor elektrochirurgische elektroden voldoet of deze overtreft
- DuoMode CableTM voor gebruik met elektro-anatomische mappingsystemen

IX. INSPECTIE VOOR GEBRUIK

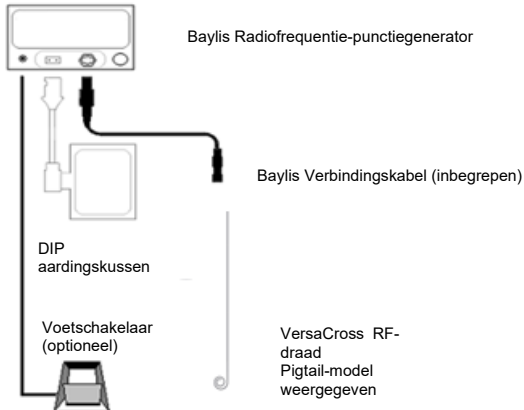
Voordat de procedure wordt uitgevoerd, moeten de VersaCross RF-draad en de meegeleverde aansluitkabel zorgvuldig op schade of defecten worden onderzocht, evenals alle in de procedure gebruikte apparatuur, inclusief de Baylis RF-generator.

X. GEBRUIKSAAANWIJZINGEN

- Alle instructies voor de benodigde apparatuur moeten nauwkeurig worden gelezen, begrepen en gevolgd. Als u dit nalaat kan dit leiden tot complicaties.
- De VersaCross RF-draad en Baylis Connector Cable (verbindskabel) worden steriel geleverd. Gebruik aseptische techniek bij het openen van de verpakking en gebruik van het product in het steriele veld.
- Verbind het uiteinde van de generatorconnector van de verbindskabel met de geïsoleerde patiëntconnectorpoort op de Baylis Radiofrequency Puncture RF Generator (Baylis RF-generator) volgens de Baylis RF-generator instructies voor gebruik. Lijn de connectorpinnen voorzichtig uit met het contact en druk totdat de connector stevig in het contact past. Enige poging om de kabel anderszins te verbinden zal de pinnen op de connector beschadigen.
- Gebruik geen overmatige kracht tijdens het verbinden van de verbindskabel met de Baylis RF-generator. Gebruik van overmatige kracht kan leiden tot schade aan de connectorpinnen.
- Spool de transseptale huls en/of dilatator (niet meegeleverd) grondig door.
- Voer een standaard bloedvatpunctie uit op de gewenste toegangsplek met een toegangsnaald (niet meegeleverd).
- Een transseptale huls en/of dilatator worden gewoonlijk via de toegangsplaats ingebracht en vervolgens over een voerdraad voortbewogen om onder beeldleiding in de vena cava superior te worden geplaatst. De VersaCross RF-draad kan voor dit doel worden gebruikt.
- Als de VersaCross RF-draad niet is gebracht om de huls naar de vena cava superior te leiden, verwijderd u de voerdraad en vervangt u deze middels de meegeleverde tiprichter door de VersaCross RF-draad.
- Verwijder de geleidedraad.
- Leid de VersaCross RF-draad door de transseptale huls en/of dilatator totdat de draadtip zich net binnen de dilatatorpit bevindt. De zichtbare markeringen op het draadlichaam kunnen gebruikt worden om bij het positioneren van de draadtip met het distale uiteinde van de dilatator.
- Plaats het uiteinde van De VersaCross RF-draad in de dilatorthub en breng de draad door de sheath/dilatator-set totdat het draadeinde net in het dilatoreinde komt.
- Pak het kathereterconnector-uiteinde van de verbindskabel stevig vast in één hand. Druk de rode knop op de bovenkant van de connector in met uw duim. Breng langzaam het proximale gedeelte van De VersaCross RF-draad in, in de opening van de kathereterconnector. Zodra het blootliggende gedeelte van het proximale uiteinde van het apparaat niet langer zichtbaar is laat u de rode knop op

- de connector los. Trek voorzichtig aan het apparaat om er zeker van te zijn dat u een betrouwbare verbinding heeft.
- Plaats de tip van de transseptale assemblage (RF-draad, huls en/of dilator assemblage) in het rechter atrium tegen de fossa ovalis onder geschikte beeldvormingsbegeleiding, inclusief maar niet beperkt tot fluoroscopische, echocardiografische en/of elektroanatomische mappingbegeleiding met behulp van standaardtechniek.
 - OPMERKING:** Als u gebruikmaakt van elektroanatomische mappingbegeleiding, wordt het aanbevolen om de plaatsing van de tip in 'tenting' (tentvorming) van het septum met echocardiografische beeldvorming of een andere beeldvormingsmodaaliteit te bevestigen.
 - Oefen druk uit op de dilator om het septum op te zetten bij de fossa ovalis.
 - Voer De VersaCross RF-draad door zodat het actieve uiteinde engageert met het septum bij de fossa ovalis, maar nog binnen de dilator.
 - Zodra de correcte positie is bereikt, levert u RF-stroom aan het actieve uiteinde via de Baylis RF-generator. Dit resulteert in een punctie in het bedoelde hartweefsel. Zie a.u.b. de Baylis RF-generator instructies voor gebruik voor het correcte gebruik van de generator.
 - Oefen ferme druk uit op De VersaCross RF-draad tijdens de applicatie van RF-stroom om De VersaCross RF-draad succesvol door het weefsel te brengen.
 - OPMERKING:** Voor Baylis RF Generator-eenheden, gebruik de laagste RF-instellingen om de gewenste puntie te bereiken.
 - Voor RFP-100A: Een initiële RF-instelling tussen één (1) seconde op "PULSE"-modus tot twee (2) seconden op "CONSTANT"-modus is aangevoerd voldoende te zijn voor een succesvolle puntie.
 - De levering van radiofrequentiestroom kan worden beëindigd door op de RF ON/OFF-knop op de Generator te drukken als de tijd nog niet is verlopen.
 - Binnenkomst in het linker atrium kan worden bevestigd door de VersaCross RF-draad te bewaken onder de juiste beeldvormingsbegeleiding.
 - Als septale puntie niet succesvol is na vijf (5) RF-stroomapplicaties wordt de gebruiker geadviseerd een andere methode te gebruiken voor de procedure.
 - Zodra de puntie succesvol is afgerond moet De VersaCross RF-draad mechanisch worden doorgebracht zonder enige RF-stroom. Positionering in het linker atrium is voldoende wanneer de volledige distale curve in het slappe gedeelte het septum hebben gekruist en in het linker atrium worden waargenomen. Tevens wordt echocardiografische begeleiding aanbevolen.
 - De Transseptal Dilator kan worden voortgebracht over de draad om de puntie te vergroten.
 - Om De VersaCross RF-draad te ontkoppelen van de verbindingskabel drukt u de rode knop op de katheterconnector in en verwijdert u voorzichtig het proximale uiteinde van de RF Wire van de verbindingskabel.
 - Om de Connector Cable van de Baylis RF-generator te verwijderen pakt u de connector stevig vast en trekt u hem voorzichtig recht uit het contact.
 - Trek de VersaCross RF-draad langzaam door de transseptale huls en/of dilator terug.

Verbindingen



XI. INSTRUCTIES VOOR SCHOONMAKEN EN STERILISATIE

De VersaCross RF-draad en verbindingskabel zijn bedoeld voor eenmalig gebruik. Maak De VersaCross RF-draad en/of de verbindingskabel niet schoon en steriliseer ze niet opnieuw.

XII. PROBLEEMOPLOSSING

De volgende tabel wordt aangeboden om de gebruiker te helpen om potentiële problemen vast te stellen.

PROBLEEM	OPMERKINGEN	PROBLEEMOPLOSSING
Baylis Connector Cable past niet in de geïsoleerde patiëntconnector op het voorpaneel van de generator	De connectors zijn om veiligheidsredenen ontworpen om op een bepaalde manier te verbinden. Als de connector 'sleutels' niet uitgelijnd zijn kunnen de connectors niet.	Kijk na of de connectorschroeven correct uitgelijnd zijn.
Foutmeldingen generator	Om weefsel succesvol te perforeren met radiofrequentiestroom moeten alle apparaten correct zijn verbonden en juist werken.	Kijk na of alle verbindingen zijn gemaakt: - VersaCross RF Wire met Connector Cable - Connector Cable met Baylis RF Generator - Baylis RF Generator met stopcontact - Baylis RF Generator met aardblok Kijk De VersaCross RF-draad en Connector Cable na op schade. Gooi beschadigde apparatuur onmiddellijk weg. Als het probleem voortduurt, stop dan het gebruik. Zie de instructies voor gebruik bij de Baylis RF-generator voor foutmeldingen die worden weergegeven tijdens een radiofrequente puntie.
Draadbreuken of -knikken	Draadbreuken en -knikken in De VersaCross RF-draad kunnen de patiënt verwonden.	Onmiddellijk weggooien.

XIII. KLANTENSERVICE EN INFORMATIE OVER RETOUR PRODUCTEN

Als u problemen heeft met of vragen over apparatuur van Baylis Medical kunt u contact opnemen met onze personeel voor technische ondersteuning via het onderstaande adres en/of telefoonnummer.

Baylis Medical Company Inc.
5959 Trans-Canada Highway
Montreal, Quebec, Canada, H4T 1A1
Telefoon: (514) 488-9801 of (800) 850-9801
Fax: (514) 488-7209
www.baylismedical.com

OPMERKINGEN:

Page 9 of 41

1. Om producten retour te zenden moet u een autorisatienummer hebben voordat u de producten terugstuurt naar Baylis Medical Company. Instructies voor het retoursturen van producten zullen op dat moment aan u verstrekt worden.

2. Zorg ervoor dat een product dat teruggestuurd wordt naar Baylis Medical is schoongemaakt, ontsmet en/of gesteriliseerd zoals aangegeven in de Retourinstructies voordat u het teruggestuurt voor de garantieservice. Baylis Medical accepteert geen apparatuur die niet correct is schoongemaakt of ontsmet volgens de Retourinstructies.

XIV. ETIKETTERING EN SYMBOLEN

	Fabrikant		Gebruik voor
LOT	Partijnummer		Waarschuwing
REF	Modelnummer		Weghouden bij zonlicht
	Niet opnieuw steriliseren		Niet-pyrogeen: De RF-draad is niet-pyrogeen, tenzij de verpakking geopend of beschadigd is.
	Niet opnieuw gebruiken		Volg instructies voor gebruik
EC REP	Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap		Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd
STERILE EO	Steriel via etheenoxide		Waarschuwing: Federale (V.S.) wetgeving limiteert verkoop van dit apparaat aan of in opdracht van een arts.
			Aalleen voor EU-lidstaten: Gebruik van dit symbool geeft aan dat dit product moet worden weggegooid in overeenstemming met plaatselijke en nationale regelgeving. Voor vragen over recycling van dit apparaat kunt u contact opnemen met uw distributeur.

Italiano

Baylis Medical e il logo Baylis Medical sono marchi registrati di Baylis Medical Technologies Inc.

Leggere attentamente tutte le istruzioni prima dell'uso. Osservare tutte le controindicazioni, avvertenze e precauzioni specificate in queste istruzioni. La mancata osservanza delle stesse può causare complicazioni per il paziente.

Attenzione: La legge federale (USA) limita la vendita del presente dispositivo da parte o dietro prescrizione di un medico.

La Baylis Medical Company si affida al medico per quanto attiene alla determinazione, alla valutazione e alla comunicazione a ciascun singolo paziente dei rischi prevedibili associati alla procedura.

I. DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO

Il Filo a Radiofrequenza VersaCross è confezionato con un Filo a Radiofrequenza VersaCross monouso e un Cavo di collegamento Baylis monouso (Cavo di collegamento). Il Filo a Radiofrequenza VersaCross deve essere usato con un Generatore di puntura a radiofrequenza Baylis RFP-100A approvato (Generatore RF Baylis) e il Connettore. Il Filo a Radiofrequenza VersaCross eroga potenza a radiofrequenza (RF) in modalità monopolare tra il suo elettrodo distale e un elettrodo esterno DIP (Disposable Indifferent (Dispersive) Patch) disponibile in commercio, che è conforme agli attuali requisiti IEC 60601-2-2. Il cavo collega l'ablatore a RF Baylis al filo RF VersaCross. Questo cavo di collegamento permette di passare l'energia in RF dall'ablatore a RF Baylis a un filo RF VersaCross. Informazioni dettagliate sull'ablatore a RF Baylis si trovano in un manuale a parte che lo accompagna (dal nome "Istruzioni per l'uso dell'ablatore a radiofrequenza Baylis"). Tra gli ablatori a RF Baylis compatibili con il filo RF VersaCross c'è lo RFP-100A.

Le dimensioni del filo RF e del cavo di collegamento Baylis VersaCross si trovano sull'etichetta del dispositivo. L'isolamento del filo RF VersaCross agevola l'avanzamento del dispositivo e crea isolamento elettrico. La porzione distale flessibile del filo RF VersaCross ha una piccola curva e la punta attiva è arrotondata in modo che non provochi traumi al tessuto cardiaco a meno che venga applicata energia in RF. Una bobina di marker radiopaco ed ecogenico è posizionata sulla sezione distale per la visualizzazione durante la manipolazione. Il corpo principale del filo RF della VersaCross fornisce una guida rigida per fare avanzare i dispositivi ausiliari nell'atrio sinistro in seguito alla creazione di un difetto del setto atriale. Il Filo a Radiofrequenza VersaCross è dotato di marker visibili lungo la sua lunghezza per facilitare l'allineamento della punta del filo in una guaina transsetale e/o un dilatatore compatibili (ad esempio, il kit Guaina Transettale VersaCross). L'estremità prossimale del Filo a Radiofrequenza VersaCross RF è in metallo nudo per connettersi solo con il cavo di collegamento fornito e non con dispositivi di elettrocauterizzazione o elettrochirurgia. L'altra estremità del cavo di collegamento incluso si collega all'ablatore a RF Baylis.

II.ISTRUZIONI PER L'USO

Il filo RF VersaCross è indicato per la creazione di un difetto del setto atriale nel cuore.

III. CONTROINDICAZIONI

Il filo RF VersaCross non è raccomandato per l'uso in malattie che non richiedano la creazione di un difetto del setto atriale.

Il cavo di collegamento Baylis, confezionato con il filo RF VersaCross, non è raccomandato per l'uso con qualsiasi altro ablatore RF o qualunque altro dispositivo.

Nell'UE: Il Filo a Radiofrequenza VersaCross non è destinato all'uso con pazienti neonatali di età inferiore a un mese.

IV. AVVERTENZE

- Devono usare questo dispositivo solo i medici con una comprensione approfondita delle angiografie e delle procedure percutanee. Si raccomanda che i medici seguano la preformazione clinica, rivedano la letteratura pertinente e sfruttino altre opportunità di formazione prima di tentare nuove procedure interventistiche.
- Il filo RF VersaCross e il cavo di collegamento Baylis sono forniti sterilizzati con ossido di etilene. Non usare se la confezione è danneggiata.
- Il personale del laboratorio e i pazienti possono essere esposti in modo abbondante ai raggi X durante le procedure di puntura in radiofrequenza a causa del continuo utilizzo dell'immaginografia con fluoroscopio. Questa esposizione può comportare gravi danni dovuti alle radiazioni, oltre a un maggiore rischio di disturbi somatici e conseguenze genetiche. Pertanto, devono essere prese misure adeguate per ridurre al minimo questa esposizione.

- Il filo RF e il cavo di collegamento *VersaCross* devono essere usati in un solo paziente. Non tentare di sterilizzare e riutilizzare nessuno dei due dispositivi. Il riutilizzo può causare danni al paziente e/o la trasmissione di malattie infettive da un paziente all'altro. La mancata osservanza di quanto sopra, può causare complicazioni per il paziente.
- Il filo RF *VersaCross* dev'essere utilizzato con il cavo di collegamento fornito. I tentativi di utilizzarlo con altri cavi di collegamento può provocare la folgorazione del paziente e/o dell'operatore.
- Non utilizzare il Filo a Radiofrequenza *VersaCross* RF con generatori di elettrocauterizzazione o eletrochirurgia, cavi di collegamento o accessori in quanto il tentativo di utilizzo può provocare lesioni al paziente e/o all'operatore.
- Il cavo di collegamento deve essere utilizzato solo con l'ablatore a radiofrequenza Baylis (Baylis RF Generator) e il filo di RF *VersaCross* incluso. I tentativi di utilizzarlo con altri ablatori e dispositivi a RF può provocare la folgorazione del paziente e/o dell'operatore.
- Il Filo a Radiofrequenza *VersaCross* deve essere utilizzato con dispositivi guaina transsettale e/o dilatatore compatibili da 0,035". L'uso di dispositivi accessori incompatibili può danneggiare l'integrità del Filo a Radiofrequenza *VersaCross* o dei dispositivi accessori e può causare lesioni al paziente.
- Il Filo a Radiofrequenza *VersaCross* RF è stato convalidato solo per l'uso nella puntura transsettale attraverso i dilatatori *VersaCross* che hanno dimostrato di fornire il supporto necessario per un funzionamento ottimale.
- La punta attiva e la curva distale del Filo a Radiofrequenza *VersaCross* RF sono fragili. Fare attenzione a non danneggiare la punta o la curva distale mentre si maneggia il Filo a Radiofrequenza *VersaCross*. Se la punta o la curva distale viene danneggiata in qualsiasi momento durante il suo utilizzo, gettare immediatamente il Filo a Radiofrequenza *VersaCross*. Non tentare di raddrizzare la punta attiva se piegata. I danni al dispositivo possono provocare lesioni al paziente.
- Se la punta attiva del filo RF *VersaCross* si piega in qualunque momento durante l'utilizzo, gettare via immediatamente il filo RF *VersaCross*. Non tentare di raddrizzare la punta attiva.
- Il filo RF *VersaCross* non è destinato all'uso in pazienti neonatali (meno di un mese di età). Non tentare di trattare i pazienti neonatali con il filo a RF *VersaCross*.
- Non tentare di inserire o ritirare il Filo a Radiofrequenza *VersaCross* attraverso una cannula di metallo o un ago percutaneo, i quali potrebbero danneggiare il dispositivo e causare lesioni al paziente.

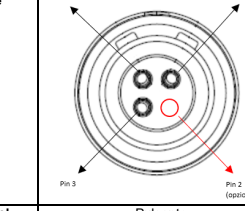
V. PRECAUZIONI

- Non tentare di usare il filo RF *VersaCross* e il cavo di collegamento Baylis o i dispositivi accessori prima di leggere il manuale d'istruzioni allegato.
- Le procedure di puntura in radiofrequenza devono essere eseguite esclusivamente da medici accuratamente addestrati nelle tecniche di puntura in radiofrequenza in un laboratorio di cateterizzazione completamente attrezzato.
- Il confezionamento sterile dev'essere ispezionato visivamente prima dell'uso per individuare eventuali compromissioni. Assicurarsi che la confezione non sia danneggiata. Non usare l'apparecchiatura se la confezione non è intatta.
- Ispezionare visivamente il filo a RF e il cavo di collegamento *VersaCross* prima dell'uso per assicurarsi che non vi siano incrinature o danni al materiale isolante. Non usare il filo o il cavo se ci sono danni.
- Non usare il filo RF e/o il cavo di collegamento *VersaCross* dopo la data di scadenza indicata sull'etichetta.
- Il filo RF e il cavo di collegamento *VersaCross* sono solo intesi per l'uso con i dispositivi indicati nella sezione 0, Attrezzatura necessaria.
- Leggere e seguire le istruzioni del costruttore per l'uso dell'elettrodo patch indifferente (dispersivo) (DIP) monouso. Usare sempre elettrodi DIP che soddisfano o superano i requisiti IEC 60601-2-2.
- Il posizionamento dell'elettrodo dispersivo sulla coscia potrebbe essere associato a un'impedenza maggiore.
- Per evitare il rischio di ignizione, assicurarsi che nella stanza non siano presenti materiali infiammabili durante l'applicazione dell'energia in radiofrequenza.
- Prendere le precauzioni per limitare gli effetti che l'interferenza elettromagnetica (EMI) prodotta dall'ablatore a radiofrequenza Baylis (Baylis RF Generator) possa avere su altre apparecchiature. Verificare la compatibilità e la sicurezza dell'uso in combinazione con altra apparecchiatura di monitoraggio fisiologico ed elettrica sul paziente.
- Durante le applicazioni di energia in radiofrequenza, dev'essere usato un filtraggio adeguato per permettere il monitoraggio continuo dell'elettrocardiogramma (ECG) di superficie.
- Non piegare il Filo a Radiofrequenza *VersaCross* o il Cavo di collegamento. Una piegatura o un attorcigliamento eccessivo dello stelo del filo, della curva distale del filo e/o del Cavo di collegamento possono danneggiare l'integrità dei componenti del dispositivo e possono causare lesioni al paziente. Prestare attenzione durante la manipolazione del Filo a Radiofrequenza *VersaCross* e del Cavo di collegamento.
- Non tentare di inserire o ritirare il Filo *VersaCross* RF attraverso un catetere metallico o un ago per accesso percutaneo.
- Non piegare il filo RF o il cavo di collegamento *VersaCross*. Il piegamento o l'attorcigliamento del perno, della curva distale o della curva prossimale possono danneggiare l'integrità del filo RF *VersaCross* e provocare lesioni al paziente. È necessario prestare attenzione quando si maneggia il filo RF e il cavo di collegamento.
- Il filo RF *VersaCross* dev'essere maneggiato con cura per evitare un trauma vasale. Se si incontra resistenza, NON usare una forza eccessiva per far avanzare o ritirare il Filo a Radiofrequenza *VersaCross* o il gruppo guaina e/o dilatatore accessorio. Una forza eccessiva può portare alla piegatura o all'attorcigliamento del dispositivo limitando l'avanzamento e la retrazione del gruppo guaina e/o dilatatore.
- L'avanzamento del Filo a Radiofrequenza *VersaCross* e del gruppo accessorio guaina e/o dilatatore deve essere effettuato sotto la guida di imaging. L'uso di marker visibili sul corpo del filo rappresenta solo una guida approssimativa per il posizionamento della punta del filo con l'estremità distale del dilatatore. Non cercare di fornire energia in radiofrequenza finché si ha conferma che la punta attiva del filo RF *VersaCross* ha un buon contatto con il tessuto di destinazione.
- Evitare l'erogazione di energia RF del Filo a Radiofrequenza *VersaCross* con dispositivi come dilatatori o cannule incompatibili, che possono provocare ustioni al paziente, una puntura inefficace o una mancata puntura.
- Si raccomanda di non superare cinque (5) applicazioni di energia in RF a filo RF *VersaCross*.
- Non scollare mai il cavo di collegamento dall'ablatore in RF Baylis mentre l'ablatore fornisce energia in RF.
- Non scollegare mai il cavo di collegamento dall'ablatore in RF Baylis tirando il cavo. Se il cavo non viene scollegato correttamente può essere danneggiato.
- Non attorcigliare il cavo di collegamento durante l'inserimento o la rimozione dal connettore isolato del paziente all'ablatore in RF Baylis. La torsione del cavo può provocare danni ai perni del connettore.
- L'ablatore in RF Baylis è in grado di fornire energia elettrica significativa. La manipolazione errata del filo RF e/o dell'elettrodo DIP *VersaCross* può provocare infortuni all'operatore, in particolare durante il funzionamento del dispositivo.
- Durante l'erogazione di energia, il paziente non deve venire in contatto con superfici di metallo di messa a terra.
- L'apparente bassa potenza in uscita o il mancato funzionamento ottimale dell'apparecchiatura secondo le impostazioni normali possono indicare che l'applicazione dell'elettrodo DIP non è corretta, un filo elettrico difettoso o un contatto insufficiente della punta attiva con il tessuto. Verificare la presenza di evidenti difetti o di applicazioni errate. Tentare di posizionare meglio la punta attiva del filo RF del *VersaCross* sul setto atriale. Aumentare l'energia solo se la bassa emissione di potenza continua.

- Baylis Medical Company si affida al medico per determinare, valutare e comunicare a ogni paziente tutti i rischi prevedibili del sistema di ablazione in radiofrequenza Baylis Medical.
- Se si utilizza la guida di mappaggio eletroanatomico, si raccomanda di utilizzarla insieme a una modalità di imaging alternativa nel caso in cui vi sia una perdita di visibilità del dispositivo.

VI. CARATTERISTICHE TECNICHE DEL PRODOTTO

Prodotto	Filo RF <i>VersaCross</i>	Prodotto	Cavo di collegamento RFP 100A
Lunghezza utile	180 cm o 230cm	Lunghezza utile	10 piedi/3m
Diametro del filo	0.035" / 0.89mm	Connettore dell'ablatore	4-pin (3-pin)
Diametro della curva	9 mm J-tip o 24 mm Pigtail	Connettore del dispositivo	Pulsante (opzionale)



VII. EVENTI AVVERSI

Gli eventi avversi che possono verificarsi durante la creazione di un difetto del setto atriale comprendono:

Tamponamento	Sepsi/infezione	Episodi tromboembolici
Perforazione vasale	Fibrillazione atriale	Infarto miocardico
Spasmo vasale	Aritmia prolungate	Flutter atriale
Emorragia	Trombosi vascolare	Perforazione del miocardio
Ematoma	Reazione allergica al mezzo di contrasto	Tachicardia ventricolare
Dolore e sensibilità	Fistola arterovenosa	Tachicardia
Trauma vascolare, ,	Procedura chirurgica aggiuntiva	Versamento pericardico
Frattura di corpo estraneo/filo		intrappolamento/aggravamento del filo

VIII. ATTREZZATURA NECESSARIA

Le procedure transsettali RF devono essere eseguite in un ambiente clinico specializzato dotato di attrezzature di imaging appropriate e di un tavolo d'esame compatibile, di imaging ecocardiografico, di un registratore fisiologico, di attrezzature di emergenza e di strumenti per ottenere un accesso vascolare. I materiali ausiliari necessari per eseguire questa procedura includono:

- Generatore RF Baylis RFP-100A
- Dispositivi guaina transsettale e/o dilatatore compatibili da 0,035"
- Elettrodo DIP, conforme o superiore ai requisiti IEC 60601-2-2 per elettrodi eletrochirurgici
- DuoMode CableTM per l'uso con sistemi di mappaggio eletroanatomico

IX. ISPEZIONE PRIMA DELL'USO

Prima di eseguire la procedura, i componenti individuali tra cui il filo RF e il cavo di collegamento Baylis dell'ablatore a radiofrequenza Baylis, *VersaCross* devono essere ispezionati attentamente per individuare eventuali danni o difetti, come pure tutte le apparecchiature della procedura. Non usare attrezzature difettose. Non utilizzare nuovamente il filo RF o il cavo di collegamento.

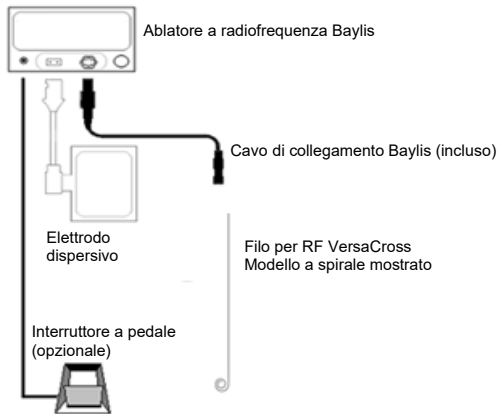
X.ISTRUZIONI PER L'USO

- Tutte le istruzioni per le apparecchiature devono essere lette attentamente, comprese e seguite. La mancata osservanza di quanto sopra, può causare complicazioni.
- Il filo RF e il cavo di collegamento Baylis *VersaCross* sono forniti sterilizzati. Aprire il pacchetto seguendo una tecnica aseptica e manipolare il prodotto in un campo sterile.
- Collegare l'estremità del cavo dell'ablatore alla porta del connettore isolato del paziente sull'ablatore a RF Baylis (Baylis RF Generator) come da istruzioni per l'uso dell'ablatore a RF Baylis. Allineare delicatamente i pin del connettore alla presa e premere verso dentro finché il connettore entra fermamente nella presa. Qualsiasi tentativo di collegare il cavo in modo diverso danneggerà le punte del connettore.
- Non forzare il collegamento del cavo all'ablatore in RF Baylis. L'uso di forza eccessiva può danneggiare le punte del connettore.
- Lavare accuratamente la guaina transsettale e/o il dilatatore (non forniti).
- Eseguire una puntura nella vena standard al punto di accesso desiderato, usando una siringa di accesso (non in dotazione).
- Una guaina transsettale e/o un dilatatore vengono solitamente inseriti attraverso il sito di accesso e vengono poi fatti avanzare su un filo guida per essere posizionati nella Vena Cava Superiore (SVC) sotto la guida di imaging. Il Filo a Radiofrequenza *VersaCross* può essere utilizzato a tal fine.
- Se il Filo a Radiofrequenza *VersaCross* non è stato utilizzato per far avanzare la guaina fino alla SVC, rimuovere il filo guida e sostituirlo con il Filo a Radiofrequenza *VersaCross* con il raddrizzatore di punta in dotazione.
- Rimuovere il filo guida.
- Usando il raddrizzatore della punta, raddrizzare la curva distale del filo RF *VersaCross*.
- Inserire la punta del filo RF *VersaCross* nel raccordo del dilatatore e fare avanzare il filo attraverso il set guaina transsettale e/o dilatatore fino a quando la punta del filo si trova dentro la punta del dilatatore.
- Afferrare saldamente con una mano l'estremità del connettore del catetere del cavo di collegamento. Usando il police, premere il pulsante rosso sulla parte superiore del connettore. Inserire lentamente l'estremità prossimale del filo RF *VersaCross* nell'apertura del connettore del catetere. Una volta che la porzione esposta dell'estremità prossimale del dispositivo non sarà più visibile, rilasciare il pulsante rosso del connettore. Tirare delicatamente il dispositivo per verificare che il collegamento sia sicuro.
- Posizionare la punta del gruppo transsettale (filo RF, guaina e/o dilatatore gruppo) nell'atrio destro contro la fossa ovale sotto una guida di imaging appropriata, compresa, ma non solo, la guida fluoroscopica, ecocardiografica e/o di mappaggio eletroanatomico utilizzando la tecnica standard.
- NOTA: se si utilizza la guida di mappaggio eletroanatomico, si raccomanda di confermare il posizionamento della punta e il tenting del setto con l'imaging ecocardiografico o un'altra modalità di imaging.
- Premere sul dilatatore per allargare il setto nella fossa ovale.
- Far passare il filo RF *VersaCross* in modo che la punta attiva tocchi la fossa ovale mentre è ancora nel dilatatore.
- Una volta raggiunta la posizione giusta, passare energia in RF attraverso l'ablatore RF Baylis alla punta attiva. Questo si traduce nella puntuazione del tessuto cardiaco di destinazione. Si prega di fare riferimento alle istruzioni per l'uso dell'ablatore RF Baylis per l'uso corretto dell'ablatore.
- Esercitare una pressione ferma sul filo RF *VersaCross* durante l'applicazione dell'energia in RF per riuscire a fare avanzare il filo RF *VersaCross* attraverso il tessuto.
- NOTA: Per gli ablatori RF Baylis, usare le impostazioni in RF più basse per raggiungere la foratura desiderata.

- Per RFP-100A: L'impostazione iniziale di RF di un (1) secondo in modalità "PULSE", poi due (2) secondi in modalità "CONSTANT" hanno dimostrato di essere sufficienti per una foratura ben riuscita.

- La fornitura dell'energia in radiofrequenza può essere interrotta premendo il pulsante ON/OFF dell'ablatore se il timer non ha ancora finito di scorrere.
- L'ingresso nell'atrio sinistro può essere confermato dal monitoraggio del Filo a Radiofrequenza VersaCross sotto un'appropriata guida di imaging.
- Se la puntura settale non riesce dopo cinque (5) applicazioni di energia in RF, si consiglia di utilizzare un metodo alternativo per la procedura.
- Una volta completata la puntura, il filo RF VersaCross dev'essere inserito meccanicamente senza energia in RF. Il posizionamento nell'atrio sinistro è sufficiente quando l'intera curva distale ha attraversato il setto ed è osservabile sotto fluoroscopia nell'atrio sinistro. Si raccomanda anche la guida ecocardiografica.
- Il dilatatore transsetale può essere fatto avanzare sul filo per ingrandire la puntura.
- Per scollegare il filo RF del VersaCross dal cavo di collegamento, premere il pulsante rosso sul connettore del catetere e rimuovere delicatamente l'estremità prossimale del filo RF dal cavo di collegamento.
- Per scollegare il cavo del connettore dall'ablatore a RF Baylis, afferrare fermamente il connettore e staccarlo delicatamente dalla presa.
- Estrarre lentamente il filo RF del VersaCross attraverso il set della guaina/dilatatore transsetale.
- Ritirare lentamente il Filo a Radiofrequenza VersaCross attraverso il gruppo guaina transsetale e/o dilatatore.

Collegamenti



XI. INSTRUZIONI PER LA PULIZIA E LA STERILIZZAZIONE

Il filo RF e il cavo di collegamento VersaCross sono monouso. Non pulire e non risterilizzare il filo RF e/o il cavo di collegamento Baylis VersaCross.

XII. RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

La seguente tabella è fornita per agevolare l'utente nella diagnosi dei potenziali problemi.

PROBLEMI	COMMENTI	RISOLUZIONE DEI PROBLEMI
Il cavo di collegamento Baylis non entra nel connettore del paziente isolato sul pannello anteriore dell'ablatore	I connettori sono progettati in modo da collegarsi in modo specifico per motivi di sicurezza. Se le parti del connettore non sono allineate, i connettori non potranno essere montati.	Verificare che le parti del connettore siano allineate nell'orientamento giusto.
Messaggi d'errore dell'ablatore	Per potere praticare correttamente una puntura nel tessuto usando l'energia in radiofrequenza, tutti i dispositivi devono essere collegati correttamente ed essere perfettamente funzionanti.	Assicurarsi che tutti i collegamenti siano stati fatti: <ul style="list-style-type: none"> - Il filo RF VersaCross al cavo di collegamento - Il cavo di collegamento all'ablatore a RF Baylis - L'ablatore a RF Baylis alla presa di corrente - L'ablatore a RF Baylis all'elettrodo dispansivo Ispezionare visivamente il filo RF VersaCross e il cavo di collegamento per escludere eventuali danni. Gettare immediatamente eventuali apparecchiature danneggiate. Se il problema persiste interrompere l'utilizzo. Per messaggi di errore riscontrati durante il tentativo di puntura in radiofrequenza, fare riferimento alle istruzioni per l'uso che accompagnano l'ablatore a RF Baylis.
Il filo si rompe o si attorciglia	Le rotture o gli attorcigliamenti del filo RF VersaCross sono una potenziale causa di lesioni per il paziente.	Gettarli immediatamente

XIII. INFORMAZIONI SULL'ASSISTENZA CLIENTI E PER IL RESO DEL PRODOTTO

In caso di problemi o domande sulle apparecchiature mediche Baylis, contattare il nostro personale di assistenza tecnica al seguente indirizzo e/o numero di telefono.

Baylis Medical Company Inc.
5959 Trans-Canada Highway
Montreal, Quebec, Canada, H4T 1A1
Telefono: (514) 488-9801 oppure (800) 850-9801
Fax: (514) 488-7209
www.baylismedical.com

NOTE:

- Per rendere i prodotti, è necessario avere un numero di autorizzazione per la restituzione prima di spedire i prodotti indietro a Baylis Medical Company. Le istruzioni per il reso del prodotto saranno fornite in tale momento.
- Assicurarsi che i prodotti restituiti a Baylis Medical siano stati puliti, decontaminati e/o sterilizzati come indicato nelle istruzioni per il reso dei prodotti, prima di restituirli per il servizio sotto garanzia. Baylis Medical non accetta parti di apparecchiature utilizzate che non siano state pulite o decontaminate accuratamente come da istruzioni per la restituzione del prodotto.

XIV. ETICHETTE E SIMBOLI

	Produttore		Scadenza
LOT	Numero di lotto		Non usare se la confezione è danneggiata.

REF	Numero di modello		Attenzione
	Non risterilizzare		Tenere lontano dalla luce diretta del sole
	Non riutilizzare		Non pirogenico: il filo RF non è pirogeno, purché la confezione non sia aperta o danneggiata.
EC REP	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea		Seguire le istruzioni per l'uso
STERILE EO	Sterilizzare usando ossido di etilene		Attenzione: la legge federale (USA) limita la vendita del presente dispositivo da parte o su prescrizione di un medico.
	Solo per gli stati membri dell'UE: L'uso di questo simbolo indica che il prodotto dev'essere smaltito in conformità ai regolamenti nazionali e locali. Per domande riguardanti il riciclaggio di questo dispositivo contattare il proprio distributore.		

Español

Baylis Medical y el logotipo de Baylis Medical son marcas comerciales de Baylis Medical Technologies Inc.

Lea cuidadosamente todas las instrucciones antes del uso. Respete todas las contraindicaciones, advertencias y precauciones mencionadas en estas instrucciones. Si no lo hace, podrían presentarse complicaciones con el paciente.

Precaución: La Ley Federal (EE. UU.) restringe la venta de este dispositivo a médicos o bajo prescripción facultativa.

Baylis Medical Company confía en que el médico determine, valore y comunique a cada paciente todos los riesgos predecibles del procedimiento.

I. DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO

El cable de RF VersaCross está empaquetado con un cable de RF VersaCross de un solo uso y un Connector Cable (cable conector) de Baylis de un solo uso. El cable de RF VersaCross debe utilizarse con un generador de punción de radiofrecuencia Baylis RFP-100A (generador de radiofrecuencia Baylis) aprobado y el conector.

El cable de RF VersaCross suministra energía de radiofrecuencia (RF) en modo monopolar entre su electrodo distal y un electrodo externo de parche indiferente (DIP) disponible en el mercado, que cumpla con los requisitos actuales de la norma IEC 60601-2-2. El cable conector conecta el generador RF Baylis al catéter VersaCross RF. Este cable conector permite que la energía de RF se envíe desde el generador de RF Baylis al catéter VersaCross RF.

Puede encontrar información detallada sobre el generador RF Baylis en un manual aparte que viene incluido con el generador (bajo el título "Generador de perforación por radiofrecuencia Baylis Instrucciones de uso"). El generador RF Baylis compatible con el catéter VersaCross RF incluye el RFP-100A.

Las dimensiones del catéter VersaCross RF y del cable conector Baylis pueden verse en la etiqueta de cada dispositivo. El aislamiento del cuerpo del catéter VersaCross RF facilita el deslizamiento suave del dispositivo y además ofrece aislamiento eléctrico. La parte distal flexible del catéter VersaCross RF tiene una pequeña curva y la punta activa es redondeada para que no produzca trauma en el tejido cardíaco a menos que se aplique energía de RF. Se coloca una bobina marcadora radiopaca y ecogénica en la sección distal para su visualización durante la manipulación. El cuerpo principal del catéter VersaCross RF ofrece una guía rígida para deslizar dispositivos complementarios en la aurícula izquierda después de la creación de un defecto septal auricular. La guía de RF VersaCross cuenta con marcadores visibles a lo largo de su longitud para ayudar a alinear la punta de la guía en un conjunto compatible de vaina transeptal y/o dilatador (por ejemplo, el kit de vaina transeptal VersaCross). El extremo proximal del cable de RF VersaCross es de metal desnudo para conectarlo únicamente con el Connector Cable suministrado y no con dispositivos de electrocauterización o electrorcirugía. El otro extremo del cable conector que se incluye lo conecta con el generador de RF Baylis.

II. INDICACIONES PARA SU USO

El catéter VersaCross RF está indicado en la creación de un defecto septal auricular en el corazón.

III. CONTRAINDICACIONES

El catéter VersaCross RF no se recomienda para su uso en ninguna condición que no requiera la creación de un defecto septal auricular.

El cable conector Baylis, incluido con el catéter VersaCross RF, no se recomienda para su uso con ningún otro generador de RF ni con ningún otro dispositivo.

En la UE: El cable de RF VersaCross no está destinado a ser utilizado en pacientes neonatales de menos de un mes de edad.

IV. ADVERTENCIAS

• Únicamente los médicos con una buena comprensión de la angiografía y de procedimientos de intervenciones percutáneas deberían utilizar este dispositivo. Se recomienda que los médicos reciban capacitación pre-clínica y otra formación adecuada, y que revisen la literatura pertinente antes de intentar nuevos procedimientos de intervención.

• El catéter VersaCross RF y el cable conector Baylis (cable conector) se suministran en estado ESTÉRIL después de haberse sometido a un proceso de óxido de etileno. No lo utilice si el embalaje está dañado.

• El personal de laboratorio y los pacientes pueden exponerse a cantidades significativas de rayos X durante los procedimientos de perforación por radiofrecuencia debido al uso continuo del proceso de obtención de imágenes fluoroscópicas. Dicha exposición puede ocasionar severas lesiones por radiación, así como un riesgo más elevado de efectos somáticos y genéticos. Por lo tanto, se deben tomar las medidas adecuadas para minimizar la exposición.

• El catéter VersaCross RF y el cable conector están destinados para su uso con un solo paciente únicamente. No intente esterilizar y reutilizar ningún dispositivo. La reutilización puede lesionar al paciente y/o transmitir enfermedades infecciosas de un paciente a otro. Si no lo hace, podrían presentarse complicaciones con el paciente.

• El catéter VersaCross RF debe utilizarse con el cable conector que se incluye. El intento de utilizarlo con otros cables conectores puede ocasionar la electrocución del paciente y/o del operador.

• No utilice el cable de RF VersaCross con generadores de electrocauterización o electrorcirugía, cables conectores o accesorios, ya que su uso puede provocar lesiones al paciente y/o al operador.

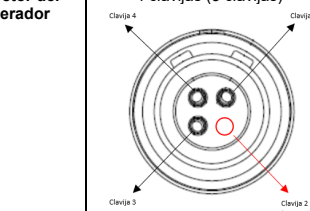
• El cable conector debe utilizarse exclusivamente con el generador de perforación por radiofrecuencia Baylis (generador de RF Baylis) y el catéter VersaCross RF incluido. El intento de utilizarlo con otros generadores RF puede ocasionar la electrocución del paciente y/o del operador.

- El cable de RF VersaCross debe utilizarse con dispositivos de vaina transeptal y/o dilatadores compatibles de 0.035". El uso de dispositivos accesorios incompatibles puede dañar la integridad del cable de RF VersaCross o de los dispositivos accesorios y puede causar lesiones al paciente.
- El cable de RF VersaCross solamente ha sido validado para su uso en la punción transeptal a través de los dilatadores VersaCross, que han demostrado proporcionar el soporte necesario para un funcionamiento óptimo.
- La punta activa y la curva distal del catéter VersaCross RF son frágiles. Tenga cuidado de no dañar la punta ni la curva distal mientras manipula el catéter VersaCross RF. Si se daña la punta o la curva distal, deseche el catéter VersaCross RF inmediatamente.
- La punta activa y la curva distal del cable de RF VersaCross son frágiles. Tenga cuidado de no dañar la punta o la curva distal al manipular el cable de RF VersaCross. Si la punta o la curva distal se dañan en cualquier momento durante su uso, deseche el cable de RF VersaCross inmediatamente. No intente enderezar la punta activa si está doblada. Los daños en el dispositivo pueden provocar lesiones en el paciente. No intente enderezar la punta activa.
- El catéter VersaCross RF no está destinado a usarse con pacientes neonatales (menores a un mes de edad). No intente hacer tratamientos a pacientes neonatales con el catéter VersaCross RF.
- No intente insertar o retirar el cable de RF VersaCross a través de una cánula metálica o una aguja percutánea, ya que podría dañar el dispositivo y causar lesiones al paciente.

V. PRECAUCIONES

- No intente usar el catéter VersaCross RF y el cable conector Baylis (cable conector) o equipos complementarios antes de leer completamente las Instrucciones de uso incluidas con el mismo.
- Los procedimientos de perforación por radiofrecuencia deberían realizarlos únicamente médicos capacitados en las técnicas de perforación accionada por radiofrecuencia en un laboratorio de cateterismo totalmente equipado.
- Deberá realizarse una inspección visual del embalaje estéril antes de usarlo para detectar cualquier cambio. Asegúrese de que no se ha dañado el embalaje. No utilice el equipo si el embalaje ha sufrido cambios.
- El envase estéril debe ser inspeccionado visualmente antes de su uso. No utilice los dispositivos si el envase está dañado o afectado.
- Realice una inspección visual del catéter VersaCross RF y del cable conector antes de usarlos para asegurarse de que el material aislante no esté agrietado ni dañado. No utilice el catéter ni el cable si tienen algún daño.
- No utilice el catéter VersaCross RF ni el cable conector después de la fecha de caducidad (USE BY) indicada en la etiqueta.
- El catéter VersaCross RF y el cable conector están destinados únicamente para usarse con aquellos dispositivos que se listan en la Sección 0, Equipo necesario.
- Lea y siga las instrucciones del fabricante sobre cómo usar el electrodo de almohadilla (DIP) indiferente (dispersivo) desecharable. Utilice siempre electrodos DIP que cumplan o superen los requisitos de la norma IEC 60601-2-2.
- La colocación del electrodo dispersivo en el muslo podría estar asociada a una mayor impedancia.
- A fin de evitar el riesgo de incendio, asegúrese de que no haya materiales inflamables presentes en la sala durante la aplicación de energía de RF.
- Tome precauciones para limitar los efectos que la interferencia electromagnética (EMI) producida por el generador de perforación por radiofrecuencia Baylis (generador de RF Baylis) podría tener sobre el desempeño de otros equipos. Verifique la compatibilidad y la seguridad de las combinaciones de otros aparatos eléctricos y de control fisiológico que vayan a usarse en el paciente, además del generador de RF Baylis.
- Se debe utilizar un filtrado adecuado para permitir el control continuo del electrocardiograma superficial (ECG) durante la aplicación de energía de radiofrecuencia.
- No intente introducir y utilizar el extremo proximal del catéter VersaCross RF como punta activa.
- No intente insertar o recoger el cable VersaCross RF mediante una cánula metálica o un aguja percutánea.
- No doble el catéter VersaCross RF ni el cable conector. Si encuentra resistencia, NO fuerce el avance ni la retirada del conjunto del cable de RF VersaCross o el conjunto auxiliar de vaina y dilatador. Una fuerza excesiva puede hacer que el dispositivo se doble o se retuerza, limitando el avance y la retracción de la vaina y del dispositivo dilatador.
- Evite la alimentación de energía de RF del cable de RF VersaCross con dilatadores o cánulas incompatibles, ya que puede provocar quemaduras en el paciente, una punción ineficaz o un fallo en la punción.
- El avance del cable de RF VersaCross y del conjunto de vaina y/o dilatador auxiliares debe realizarse bajo la guía por imágenes. El uso de marcadores visibles en el cuerpo del cable son únicamente una guía aproximada para posicionar la punta del cable con el extremo distal del dilatador. Se debe manipular el catéter VersaCross RF con sumo cuidado para evitar los traumas en el vaso sanguíneo. El desplazamiento del catéter VersaCross RF y/o del dilatador deben realizarse bajo la guía del sistema de obtención de imágenes. Si encuentra resistencia, NO use excesiva fuerza para deslizar y/o retirar el catéter VersaCross RF ni el dilatador.
- No intente emitir energía de radiofrecuencia hasta que se confirme que la punta activa del catéter VersaCross RF hace buen contacto con el tejido diana.
- Se recomienda no exceder las cinco (5) aplicaciones de energía de RF por cada catéter VersaCross RF.
- Nunca desconecte el cable conector del generador de RF Baylis mientras el generador está emitiendo energía de RF.
- Nunca desconecte el cable conector del generador de RF Baylis tirando del cable. Si no se desconecta correctamente, el cable podría dañarse.
- No gire el cable conector mientras lo introduce o lo retira del conector del paciente aislado o del generador de RF Baylis. Girar el cable puede dañar los conectores de clavijas.
- El generador de RF Baylis puede emitir una cantidad significativa de energía eléctrica. La manipulación incorrecta del catéter VersaCross RF y/o del electrodo DIP, particularmente al operar el dispositivo, podría producir lesiones al paciente o al operador.
- Mientras se emite energía, no se le debería permitir al paciente estar en contacto con superficies de suelos de metal.
- Una aparentemente salida de energía baja o funcionamiento incorrecto del equipo con la configuración adecuada podrían indicar una aplicación incorrecta del electrodo DIP, el fallo de un cable eléctrico o un contacto insuficiente con el tejido en la punta activa. Verifique a fin de detectar defectos evidentes en el equipo o una utilización incorrecta. Intente colocar la punta activa del catéter VersaCross RF en una mejor posición hacia el tabique auricular. Aumente la potencia únicamente si la salida baja persiste.
- Baylis Medical Company confía en el médico para determinar, evaluar y comunicarle a cada paciente todos los riesgos previsibles del sistema de perforación por radiofrecuencia médico Baylis.
- Si se utiliza la guía de mapeo electroanatómico, se recomienda utilizarla junto con una modalidad de imagen alternativa, por si se produjera pérdida de visibilidad del dispositivo.

VI. ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO

Producto	Catéter VersaCross RF	Producto	Cable conector RFP 100A
Longitud utilizable	180 cm o 230cm	Longitud utilizable	10 pies/3 m
Diámetro del cable	0.035" / 0.89mm	Conector del generador	4 clavijas (3 clavijas)
			
Diámetro de la curva	9 mm J-tip o 24 mm Pigtail	Conector del dispositivo	Pulsador

VII. EFECTOS ADVERSOS

Entre los efectos adversos que podrían producirse al momento de crear un defecto septal auricular se incluyen:

Taponamiento	Sepsis/Infección	Episodios tromboembólicos
Perforación de vasos	Fibrilación auricular	Infarto de miocardio
Espasmo de vasos sanguíneos	Arritmias continuadas	Aleteo auricular
Hemorragia	Trombosis vascular	Perforación del miocardio
Hematoma	Reacción alérgica al medio de contraste	Taquicardia ventricular
Dolor y sensibilidad	Fístula arteriovenosa	Taquicardia
Traumatismo vascular	Procedimiento quirúrgico adicional,	Derrame pericárdico
Fractura de cuerpo extraño/alambré		Atrapamiento/enredo del alambre

VIII. EQUIPOS NECESARIOS

Los procedimientos transseptales de RF deben realizarse en un entorno clínico especializado equipado con un equipo de imagen adecuado y una mesa de exploración compatible, imágenes de ecocardiografía, registrador fisiológico, equipo de emergencia e instrumentación para obtener el acceso vascular. Los materiales auxiliares necesarios para realizar este procedimiento incluyen:

- Generador de RF Baylis RFP-100A
- Vainas transeptales y/o dilatadores compatibles de 0.035"
- Electrodo DIP, que cumpla o supere los requisitos de la norma IEC 60601-2-2 para electrodos electroquirúrgicos
- Cable DuoModeTM para su uso con sistemas de mapeo electroanatómico

IX. INSPECCIÓN PREVIA AL USO

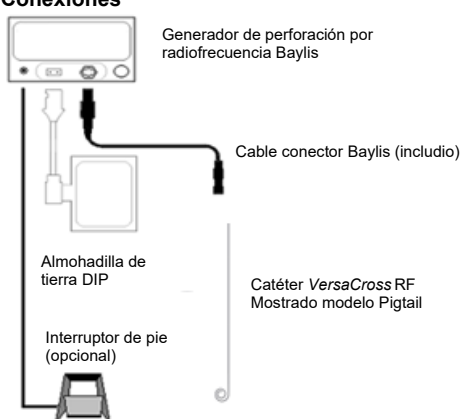
Antes de realizar el procedimiento, el cable de RF VersaCross y el Connector Cable deben examinarse cuidadosamente para detectar posibles daños o defectos, al igual que todo el equipo, incluido el generador de RF Baylis, utilizado en el procedimiento. No utilice equipos defectuosos. No reutilice el catéter de RF ni el cable conector.

X. INDICACIONES DE USO

- Se deben leer cuidadosamente, entender y seguir todas las instrucciones para el equipo. Si no lo hace, podrían presentarse complicaciones.
- El catéter VersaCross RF y el cable conector Baylis (cable conector) se suministran en estado estéril. Utilice técnicas asépticas al abrir el embalaje y manipular el producto en el campo estéril.
- Conecte el extremo del conector del generador del cable conector al puerto conector del paciente aislado en el generador de perforación por radiofrecuencia Baylis (generador de RF Baylis) según las Instrucciones de uso del generador de RF Baylis. Alinee las clavijas del conector con la toma y presione hasta que el conector encaje con firmeza en la misma. Cualquier intento de conectar el cable de otra forma dañará las clavijas del conector.
- No use excesiva fuerza al conectar el cable conector al generador de RF Baylis. El uso de fuerza excesiva podría dañar las clavijas del conector.
- Lave a fondo la vaina transeptal y/o el dilatador (no suministrado).
- Realice una perforación de vaso sanguíneo normal en el sitio de acceso deseado mediante una aguja de acceso (no suministrada).
- La vaina y/ o el dilatador transeptales se suelen insertar a través de la vena femoral derecha y se hacen avanzar mediante una guía hasta colocarlos en la vena cava superior (VCS) con asistencia visual. El cable de RF VersaCross puede utilizarse para este fin.
- Si no se ha utilizado el cable de RF VersaCross para hacer avanzar la vaina hasta la VCS, retire la aguja guía y cámbiela por el cable de RF VersaCross con el enderezador de puntas suministrado..
- Retire el catéter guía.
- Por medio del instrumento para enderezar puntas, enderece la curva distal del catéter VersaCross RF.
- Haga avanzar el cable de RF VersaCross a través del conjunto de vaina transeptal y/o dilatador hasta que la punta del cable esté justo dentro de la punta del dilatador. Se pueden usar marcadores visibles en el cuerpo del cable para ayudar a posicionar la punta del cable con el extremo distal del dilatador.
- Sostenga con firmeza el extremo conector del catéter del cable conector en una mano. Haciendo uso de su dedo pulgar, presione el botón rojo en la parte superior del conector. Introduzca lentamente el extremo proximal del catéter VersaCross RF en la abertura del conector del catéter. Cuando la parte expuesta del extremo proximal del dispositivo ya no esté visible suelte el botón rojo del conector. Tire suavemente del dispositivo para asegurarse de que tiene una conexión segura.
- Coloque la punta del conjunto transeptal (cable de RF, vaina y dilatador) en la aurícula derecha, contra la fossa oval, con asistencia visual que incluya, entre otras, las técnicas estándar de mapeo fluoroscópico, ecocardiográfico y/o electroanatómico.. NOTA: Si se guía por el mapeo electroanatómico, se recomienda confirmar la colocación de la punta y la presión septal ayudándose de imágenes ecocardiográficas o de otra índole.
- Aplique presión al dilatador para abultar el tabique en la fossa oval.
- Deslice el catéter VersaCross RF de modo que la punta activa alcance el tabique en la fossa oval, pero mientras aún permanece dentro del dilatador.
- Una vez que se ha alcanzado la posición correcta, emita energía de RF a la punta activa través del generador de RF Baylis RF. Esto produce la perforación del tejido cardíaco diana. Por favor, consulte las Instrucciones de uso del generador de RF Baylis para la correcta operación del generador.
- Aplique presión firme al catéter VersaCross RF durante la aplicación de energía de RF para deslizar correctamente el catéter VersaCross RF a través del tejido.
- NOTA: En las unidades del generador de RF Baylis, utilice los parámetros de RF adecuados más bajos para lograr la perforación deseada.**

- Para el RFP-100A: Se ha demostrado que una configuración de RF inicial entre un (1) segundo en modo PULSO ("PULSE") y dos (2) segundos en modo CONSTANTE ("CONSTANT") es suficiente para la correcta perforación.
 - La emisión de energía de radiofrecuencia puede interrumpirse presionando el botón RF ON/OFF del generador si el temporizador no ha terminado.
 - La entrada en la aurícula izquierda puede confirmarse mediante la monitorización del cable de RF VersaCross bajo una guía de imagen adecuada.
 - Si la perforación septal no tiene éxito después de cinco (5) aplicaciones de energía de RF, se aconseja que el usuario utilice un método alternativo para el procedimiento.
 - Una vez que la perforación se ha realizado correctamente, el catéter VersaCross RF debe deslizarse de forma mecánica sin emitir energía de RF. El posicionamiento en la aurícula izquierda es suficiente cuando la curva distal completa y la sección flexible han cruzado el tabique y se observan en la aurícula izquierda. También se recomienda la guía ecocardiográfica.
 - Entonces se puede deslizar el dilatador transeptal por el catéter para agrandar la perforación.
 - Para desconectar el catéter VersaCross RF del cable conector, oprima el botón rojo en el conector del catéter y retire cuidadosamente el extremo proximal del catéter de RF del cable conector.
 - Para desconectar el cable conector del generador de RF Baylis, sostenga el conector con firmeza y tire de él suavemente para sacarlo de la toma.
- Retraiga el cable de RF VersaCross lentamente a través del conjunto de la vaina transeptal y/o el dilatador.

Conexiones



XI. INSTRUCCIONES DE LIMPIEZA Y ESTERILIZACIÓN

El catéter VersaCross RF y el cable conector están destinados para un solo uso exclusivamente. No limpie ni esterilice nuevamente el catéter VersaCross RF ni el cable conector Baylis.

XII. RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS

Se proporciona el siguiente cuadro para ayudar al usuario a diagnosticar potenciales problemas.

PROBLEMA	COMENTARIOS	RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS
El cable conector Baylis no encaja en el conector del paciente aislada en la parte frontal del generador.	Por motivos de seguridad, los conectores están diseñados para conectarlos de una forma específica. Si las "llaves" del conector no están alineadas, los conectores no encajan.	Verifique que las llaves del conector estén alineadas en la orientación adecuada.
Mensajes de error del generador	A fin de realizar perforaciones de tejido por medio de energía de radiofrecuencia con éxito, todos los dispositivos deben estar conectados correctamente y en buen estado de funcionamiento.	Asegúrese de que se hayan hecho todas las conexiones: - Catéter VersaCross RF al cable conector - Cable conector al generador de RF Baylis - Generador de RF Baylis a la salida de energía eléctrica - Generador de RF Baylis a la almohadilla de tierra Realice una inspección visual del catéter VersaCross RF y del cable conector para detectar si están dañados. Deseche cualquier equipo dañado de inmediato. Si el problema persiste, interrumpa su uso. En cuanto a los mensajes de error que aparecen mientras intenta realizar una perforación por radiofrecuencia, consulte el documento "Instrucciones de uso" que viene incluido con el generador de RF Baylis.
Rotura o torcedura del catéter	Las roturas o torceduras del catéter VersaCross RF son una causa potencial de lesiones en el paciente.	Deséchelo inmediatamente.

XIII. INFORMACIÓN SOBRE DEVOLUCIÓN DE PRODUCTOS Y SERVICIO AL CLIENTE

Si tiene algún problema o pregunta acerca de los equipos médicos de Baylis, póngase en contacto con nuestro personal de asistencia técnica en la siguiente dirección y/o número de teléfono.

Baylis Medical Company Inc.

5959 Trans-Canada Highway

Montreal, Quebec, Canadá, H4T 1A1

Teléfono: (514) 488-9801 / (800) 850-9801

Fax: (514) 488-7209

www.baylismedical.com

NOTAS:

1. Para devolver productos, primero necesita un número de autorización de devolución antes de enviar los productos a Baylis Medical Company. En ese momento, se le proporcionarán las "Instrucciones para la devolución de productos".

2. Asegúrese de que cualquier producto que se devuelva a Baylis Medical se haya limpiado, descontaminado y/o esterilizado según se indica en las Instrucciones para la devolución de productos antes de devolverlo al servicio de garantía. Baylis Medical no aceptará ningún equipo usado que no haya sido limpiado y descontaminado adecuadamente según las Instrucciones para la devolución de productos.

XIV. ETIQUETAS Y SÍMBOLOS

	Fabricante		Utilizado por
	Número de lote		Precaución

	N.º de modelo		Manténgase alejado de la luz solar
	No lo esterilice nuevamente		No lo utilice si el embalaje está dañado
	No lo utilice nuevamente		No pirogénico: el cable de RF no es pirogénico, a menos que el envase esté abierto o dañado.
	Representante autorizado en la Comunidad Europea		Siga las Instrucciones de uso
	Esterilizado con óxido de etileno (EO)		Precaución: La Ley Federal (EE. UU.) restringe la venta de este dispositivo a médicos o bajo prescripción facultativa.
	Únicamente para los estados miembro de la UE: El uso de este símbolo indica que el producto debe desecharse de forma que cumpla con la normativa local y nacional. Si tiene preguntas sobre el reciclaje de este dispositivo, por favor póngase en contacto con su distribuidor.		

Português

Baylis Medical e o logotipo Baylis Medical são marcas comerciais da Baylis Medical Technologies Inc.

Leia atentamente todas as instruções antes de usar. Respeite todas as contraindicações, advertências e precauções indicadas nestas instruções. O desrespeito por esta regra pode resultar em complicações no doente.

Cuidado: A Lei Federal (EUA) restringe a venda deste dispositivo que só pode ser vendido por um médico ou por ordem deste.

A Baylis Medical Company deixa à responsabilidade do médico assistente a decisão, avaliação e a comunicação dos riscos previsíveis do procedimento a cada doente individualmente.

I. DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

O Fio de Radiofrequência VersaCross é embalado com um Fio de Radiofrequência VersaCross e com um Cabo Conector (Connector Cable) Baylis, ambos de utilização única. O Fio de Radiofrequência VersaCross destina-se a ser utilizado com um Gerador de Radiofrequência da Punção Baylis RFP-100A (Baylis RF Generator) e com o cabo conector. O Fio de Radiofrequência VersaCross fornece energia de radiofrequência (RF) de modo monopolar entre o respetivo eletrodo distal e um eletrodo adesivo (DIP) indiferente (dispersivo) descartável, comercialmente disponível, que cumpre as atuais exigências da IEC 60601-2-2. O Cabo Conector liga o Gerador de RF Baylis ao Fio de RF VersaCross. Este Cabo Conector permite que a energia de RF seja fornecida a partir do Gerador de RF Baylis a um Fio de RF VersaCross.

Informações detalhadas sobre o Gerador de RF Baylis estão incluídas num manual separado que acompanha o Gerador (intitulado "Instruções de Utilização do Gerador de Punção por Radiofrequência da Baylis"). Os Geradores de RF Baylis compatíveis com o Fio de RF VersaCross incluem o RFP-100A. As dimensões do Fio de RF VersaCross e do Cabo Conector Baylis podem ser encontradas no rótulo do dispositivo. O isolamento do corpo do Fio de RF VersaCross facilita o avanço suave do dispositivo e fornece isolamento elétrico. A porção distal frousa do Fio de RF VersaCross tem uma pequena curva e a ponta ativa é arredondada para não ser traumática para o tecido cardíaco, a menos que seja aplicada energia de RF. Uma bobina de marcação radiopaca e ecogénica está posicionada na secção distal para visualização durante a manipulação. O corpo principal do Fio de RF VersaCross fornece uma via rígida para o avanço de dispositivos auxiliares para a aurícula esquerda após a criação de um defeito do septo atrial. O Fio de Radiofrequência VersaCross inclui marcadores visíveis ao longo do respetivo comprimento para ajudar a alinhar a ponta do fio num conjunto de bainha e/ou dilatador transeptais compatível (por exemplo, o kit de Bainha Transeptal VersaCross). A extremidade proximal do Fio de Radiofrequência VersaCross é em metal descoberto para ligação apenas com o Cabo Conector fornecido e não com os dispositivos de eletrocauterização ou eletrocirurgia. A outra extremidade do Cabo Conector incluído liga ao Gerador de RF Baylis.

II. INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

O Fio de RF VersaCross é indicado para a criação de um defeito do septo atrial no coração.

III. CONTRAINDIÇÕES

O Fio de RF VersaCross não é recomendado para uso com quaisquer condições que não exijam a criação de um defeito do septo atrial.

O Cabo Conector Baylis, fornecido com o Fio de RF VersaCross, não é recomendado para uso com qualquer outro Gerador de RF ou qualquer outro dispositivo.

Na UE: O Fio de Radiofrequência VersaCross não se destina a ser utilizado em pacientes neonatais com menos de um mês de idade.

IV. AVISOS

• Apesar dos médicos com uma compreensão completa de angiografia e dos procedimentos de intervenção percutânea devem usar este dispositivo. É recomendável que os médicos procurem formação pré-clínica, uma revisão da literatura pertinente e outros sistemas de formação adequados, antes de tentarem novos procedimentos de intervenção.

• O Fio de RF VersaCross e o Cabo Conector Baylis (Cabo Conector) são fornecidos em condições ESTÉREIS, usando um processo com óxido de etileno. Não utilizar se a embalagem estiver danificada.

• O pessoal de laboratório e os pacientes podem sofrer exposição significativa de raios-X durante os procedimentos de punção por radiofrequência devido ao uso contínuo de imagens fluoroscópicas. Esta exposição pode resultar em lesões agudas por radiação, bem como no aumento do risco de efeitos somáticos e genéticos. Portanto, devem tomar-se medidas adequadas para minimizar essa exposição.

• O Fio de RF VersaCross deve ser usado com o Cabo Conector fornecido. As tentativas de usá-lo com outros cabos conectores podem resultar em eletrocussão do paciente e/ou do operador.

• Não utilize o Fio de Radiofrequência VersaCross com geradores, cabos conectores ou acessórios de eletrocauterização ou eletrocirurgia, uma vez que isto pode dar origem a lesões no paciente e/ou no operador.

• O Cabo Conector só deve ser usado com o Gerador de Punção por Radiofrequência Baylis (Gerador de RF Baylis) e com o Fio de RF VersaCross incluído. As tentativas de usá-lo com outros Geradores de RF e dispositivos podem resultar em eletrocussão do paciente e/ou do operador.

- O Fio de Radiofrequência VersaCross tem de ser utilizado com os dispositivos de bainha e/ou dilatador transeptais de 0,035" (0,889 mm) compatíveis. A utilização de dispositivos acessórios incompatíveis pode danificar a integridade do Fio de Radiofrequência VersaCross ou dos dispositivos acessórios e provocar ferimentos no paciente.
- O Fio de Radiofrequência VersaCross foi apenas validado para punção transeptal através dos dilatadores VersaCross que demonstraram fornecer o apoio necessário para uma função otimizada.
- A ponta ativa e a curva distal do Fio de RF VersaCross são frágeis. Tenha cuidado para não danificar a ponta ou a curva distal quando manusear o Fio de RF VersaCross. Se a ponta ou a curva distal ficarem danificadas, deite fora o Fio de RF VersaCross imediatamente.
- A ponta ativa e a curva distal do Fio de Radiofrequência VersaCross são frágeis. Tenha cuidado para não danificar a ponta ou a curva distal durante o manuseamento do Fio de Radiofrequência VersaCross. Se a ponta ou a curva distal ficarem danificadas em qualquer momento durante a utilização, elimine o Fio de Radiofrequência VersaCross de imediato. Não tente endireitar a ponta ativa caso esteja dobrada. Os danos no dispositivo podem provocar lesões no paciente. Não tente endireitar a ponta ativa.
- O Fio de RF VersaCross não se destina a ser usado em pacientes neonatais (menos de um mês de idade). Não tente tratar pacientes neonatais com o Fio de RF VersaCross.
- Não tente inserir nem retirar o fio VersaCross RF através de uma cânula metálica ou de uma agulha percutânea, uma vez que isto pode danificar o dispositivo e provocar lesões no paciente.

V. PRECAUÇÕES

- Não tente usar o Fio de RF VersaCross e o Cabo Conector Baylis (Cabo Conector) ou equipamentos auxiliares antes de ler atentamente as instruções de utilização que os acompanham.
- Os procedimentos de punção por radiofrequência devem ser realizados apenas por médicos com a devida formação em técnicas de punção por radiofrequência num laboratório de cateterismo totalmente equipado.
- A embalagem estéril deve ser visualmente inspecionada antes da utilização para detetar qualquer situação que possa comprometer essa esterilidade. Certifique-se de que a embalagem não está danificada. Não utilize o equipamento se a embalagem tiver sinais de danos.
- Inspecione visualmente o Fio de RF VersaCross e o Cabo Conector antes de os usar, para garantir que não há nenhuma racha ou danos no material de isolamento. Não use o fio ou o cabo se houver algum dano.
- Não use o Fio de RF VersaCross e/ou o Cabo Conector após a data de VALIDADE indicada no rótulo.
- O Fio de RF VersaCross e o Cabo Conector destinam-se a ser usados apenas com os dispositivos enumerados na Seção 0, Equipamento Necessário.
- Leia e siga as instruções do fabricante para a utilização do elétrodo indiferente de placa (dispersivo) descartável (DIP). Use sempre elétrodos DIP que igalem ou excedam os requisitos da norma IEC 60601-2-2.
- A colocação do elétrodo dispersivo na coxa pode ser associada a impedância mais alta.
- Para evitar o risco de ignição, certifique-se de que não estão presentes na sala materiais inflamáveis durante a aplicação de energia de RF.
- Tome precauções para limitar os efeitos que a interferência eletromagnética (EMI) produzida pelo Gerador de Punção por Radiofrequência Baylis (Gerador de RF Baylis) possa ter no desempenho de outros equipamentos. Verifique a compatibilidade e a segurança de combinações de outros aparelhos elétricos e de monitorização fisiológica, a serem usados no paciente além do Gerador de RF Baylis.
- Deve ser efetuada uma filtragem adequada para permitir a monitorização contínua da superfície do eletrocardiograma (ECG) durante aplicações de energia de radiofrequência.
- Não tente inserir e usar a extremidade proximal do Fio de RF VersaCross como ponta ativa.
- Não dobre o Fio de Radiofrequência VersaCross nem o Cabo Conector. Uma dobragem ou torção excessiva do eixo do fio, da curva distal do fio e/ou do Cabo Conector pode danificar a integridade dos componentes do dispositivo e pode provocar lesões no paciente. Tenha cuidado ao manusear o Fio de Radiofrequência VersaCross e o Cabo Conector. Tenha cuidado ao manusear o Fio de RF e o Cabo Conector.
- Se sentir resistência, NÃO utilize força excessiva para fazer avançar ou remover o Fio de Radiofrequência VersaCross ou conjunto de dilatador/bainha auxiliar. A aplicação de força excessiva pode levar a dobrar ou torcer o dispositivo, limitando o avanço e a retração do dispositivo de bainha e/ou dilatador.
- O avanço do Fio de Radiofrequência VersaCross e do conjunto de bainha e/ou dilatador deve ser levado a cabo com orientação de imagiologia. A utilização de marcadores visíveis no corpo do fio é apenas uma guia aproximada para o posicionamento da ponta do fio com a extremidade distal do dilatador.
- Deve ser efetuada uma manipulação cuidadosa do Fio de RF VersaCross para evitar o trauma dos vasos. O avanço do Fio de RF VersaCross e do Dilatador deve ser feito sob orientação por imagem. Se encontrar resistência, NÃO use força excessiva para avançar ou retirar o Fio de RF VersaCross ou o Dilatador.
- Não tente fornecer energia de radiofrequência, antes de ter a confirmação de que a ponta ativa do Fio de RF VersaCross tem um bom contacto com o tecido-alvo.
- Evite o fornecimento de energia de RF do Fio de Radiofrequência VersaCross com dispositivos dilatadores ou de cânula incompatíveis, uma vez que isto pode provocar queimaduras no paciente ou uma punção ineficaz ou falhada.
- Não é aconselhável ultrapassar cinco (5) aplicações de energia de RF por cada Fio de RF VersaCross.
- Nunca desligue o Cabo Conector do Gerador de RF Baylis enquanto o Gerador estiver a fornecer energia de RF.
- Nunca desligue o Cabo Conector do Gerador de RF Baylis puxando pelo cabo. Se não desligar o cabo corretamente pode provocar danos no cabo.
- Não torça o Cabo Conector quando o inserir ou remover do Conector Isolado do Paciente no Gerador de RF Baylis. Torcer o cabo pode causar danos aos conectores de pinos.
- O Gerador de RF Baylis pode fornecer uma energia elétrica significativa. O manuseamento inadequado do Fio de RF VersaCross e/ou do elétrodo DIP pode causar lesões ao paciente e ao operador, sobretudo ao operar o dispositivo.
- Durante o fornecimento de energia, o paciente não deve entrar em contacto com superfícies metálicas no chão.
- Uma aparente saída de baixa potência ou a falha do equipamento em funcionar corretamente em configurações normais pode indicar uma aplicação errada do elétrodo DIP, uma falha numa ligação elétrica, ou um contacto deficiente entre o tecido e a ponta ativa. Verifique se existem defeitos óbvios no equipamento ou uma aplicação indevida. Tente posicionar melhor a ponta ativa do Fio de RF VersaCross contra o septo atrial. Aumente a potência apenas se a saída de baixa potência persistir.
- A Baylis Medical Company conta com o médico para determinar, avaliar e comunicar a cada paciente individual todos os riscos previsíveis do Sistema de Punção por Radiofrequência da Baylis Medical.
- Caso utilize orientação de mapeamento eletroanatómico, recomenda-se que o utilize em conjunto com uma modalidade de imagiologia alternativa para o caso de perder a visibilidade do dispositivo.

VI. ESPECIFICAÇÕES DO PRODUTO

Produto	Fio de RF VersaCross	Produto	Cabo Conector RFP 100A
Comprimento utilizable	180 cm ou 230cm	Comprimento utilizable	10 pés/3 metros
Diâmetro do fio	0,035" / 0,89mm	Conector do gerador	4 pinos (3 pinos) Pino 4 Pino 1 Pino 3 Pino 2 (opcional)
Diâmetro da curva	9 mm J-tip o 24 mm Pigtail	Conector do dispositivo	Botão de pressão

VII. EVENTOS ADVERSOS

Os eventos adversos que podem ocorrer durante a criação de um defeito do septo atrial incluem:

Tamponamento	Sépsis/infeção	Episódios tromboembólicos
PerfurAÇÃO do vaso	Fibrilação auricular	Enfarque do miocárdio
Espasmo do vaso	Arritmias sustentadas	Fibrilação auricular
Hemorragia	Trombose vascular	PerfurAÇÃO do miocárdio
Hematoma	Reação alérgica ao meio de contraste	Taquicardia ventricular
Dor e sensibilidade	Fístula arteriovenosa	Taquicardia
Trauma vascular	Procedimento cirúrgico adicional,	Efusão pericárdica
Corpo estranho/rutura do fio		ApriSionamento/emaranhamento do fio

VIII. EQUIPAMENTO NECESSÁRIO

Os procedimentos transeptais de RF devem ser realizados em ambiente clínico especializado equipado com equipamento de imagiologia adequado e mesa para exame compatível, imagiologia ecocardiográfica, gravador fisiológico, equipamento de emergência e instrumentação de obtenção de acesso vascular. Os materiais auxiliares necessários para a realização deste procedimento incluem:

- Gerador de RF RFP-100A Baylis
- Dispositivos de bainha e/ou dilatador transeptais de 0,035" (0,889 mm) compatíveis
- Elétrodo DIP em conformidade ou superior aos requisitos da norma IEC 60601-2-2 relativa a elétrodos de eletrocirurgia
- DuoMode CableTM para utilização com sistemas de mapeamento eletroanatómico

IX. INSPEÇÃO ANTES DA UTILIZAÇÃO

Antes da realização do procedimento, o Fio de Radiofrequência VersaCross e o Cabo Conector fornecido devem ser cuidadosamente inspecionados quanto à existência de danos ou defeitos, tal como todo o equipamento, incluindo o Gerador de RF Baylis, utilizado no procedimento. Não utilize o equipamento caso apresente qualquer defeito. Não reutilize o Fio de RF e/ou o Cabo Conector.

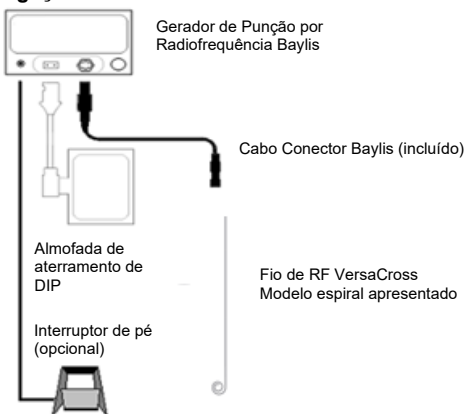
X. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

- Todas as instruções para o equipamento necessário devem ser cuidadosamente lidas, compreendidas e seguidas. A má observância das instruções pode resultar em complicações.
- O Fio de RF VersaCross e o Cabo Conector Baylis (Cabo Conector) são fornecidos estéreis. Utilize uma técnica assética ao abrir a embalagem e ao manipular o produto no campo estéril.
- Ligue a extremidade do conector do gerador do Fio de RF VersaCross ao conector isolado do paciente no Gerador de RF de Punção por Radiofrequência Baylis (Gerador de RF Baylis) conforme as instruções de utilização do Gerador de RF Baylis. Delicadamente, alinhe os pinos do conector com a tomada e empurre até o conector se encaixar firmemente na tomada. Qualquer tentativa de ligar o cabo de outra forma irá danificar os pinos no conector.
- Não use força excessiva ao ligar o Cabo Conector ao Gerador de RF Baylis. O uso de força excessiva pode causar danos nos pinos do conector.
- Irrigue cuidadosamente a bainha e/ou o dilatador transeptais (não fornecidos).
- Efetue uma punção normal da veia no local de acesso desejado usando uma agulha de acesso (não fornecida).
- Normalmente, são inseridos um dilatador e/ou uma bainha transeptais através da veia femoral direita. Estes são depois deslocados sobre um fio-guia até ficarem posicionados na veia cava superior (VCS) com orientação de imagiologia. O Fio de Radiofrequência VersaCross pode ser utilizado para esta finalidade.
- Se o Fio de Radiofrequência VersaCross não foi utilizado para fazer avançar a bainha para a VCS, remova o fio-guia e troque-o pelo Fio de Radiofrequência VersaCross com o endireitador de ponta fornecido.
- Faça avançar o Fio de Radiofrequência VersaCross através da bainha transeptais e/ou dilatador conjunto até que a ponta do fio esteja ao alcance da ponta do dilatador. Os marcadores visíveis no corpo do fio podem ser utilizados para ajudar a posicionar a ponta do fio com a extremidade distal do dilatador.
- Retire o fio-guia.
- Usando o alisador de ponta fornecido, endireite a curva distal do Fio de RF VersaCross.
- Introduza a ponta do Fio de RF VersaCross no dilatador e avance o fio através do conjunto de dilatador e/ou bainha até que a ponta do fio fique apenas um pouco dentro da ponta do dilatador.
- Segure com firmeza a extremidade do conector de cateter do Cabo Conector numa mão. Usando o polegar aperte o botão vermelho na parte superior do conector. Lentamente, insira a extremidade proximal do Fio de RF VersaCross na abertura do conector do cateter. Logo que a parte exposta da extremidade proximal do dispositivo deixe de estar visível, solte o botão vermelho no conector. Puxe suavemente o dispositivo para garantir que tem uma ligação segura.
- Com a técnica padrão, posicione a ponta do conjunto transeptal (fio de RF, bainha e/ou dilatador conjunto) na aurícula direita, contra a fossa oval, com a orientação de imagiologia adequada, incluindo, entre outros, o mapeamento fluoroscópico, ecocardiográfico e/ou eletroanatómico. Também é recomendada a orientação por ecocardiografia.
- NOTA: se estiver a utilizar a orientação de mapeamento eletroanatómico, recomenda-se que confirme o posicionamento da ponta e da cobertura septal através de imagiologia ecocardiográfica ou outra modalidade de imagiologia.
- Aplique pressão no dilatador para tapar o septo na fossa oval.
- Avance o Fio de RF VersaCross de modo a que a ponta ativa esteja a envolver o septo na fossa oval, mas ainda dentro do dilatador.
- Depois de alcançado um posicionamento adequado, forneça energia de RF através do Gerador de RF Baylis a ponta ativa. Isto resulta na punção do tecido cardíaco alvo. Por favor, consulte as Instruções de Utilização do Gerador de RF Baylis para informações sobre a operação correta do gerador.
- Aplique pressão firme ao Fio de RF VersaCross durante a aplicação de energia de RF para avançar com sucesso o Fio de RF VersaCross através do tecido.

- NOTA:** para unidades de Gerador de RF Baylis, use as configurações de RF mais baixas adequadas para alcançar a punção desejada.
 - Para o RFP-100A: Foi demonstrado ser suficiente para punção bem-sucedida uma configuração inicial da RF entre um (1) segundo em modo de "IMPULSO" e dois (2) segundos em modo "CONSTANTE".
- O fornecimento de potência de radiofrequência pode ser interrompido pressionando o botão de Ligar/Desligar a RF no Gerador, se o temporizador ainda não tiver expirado.
- A entrada para a aurícula esquerda pode ser confirmada monitorizando o Fio de RF VersaCross através de fluoroscopia. Também é recomendada a orientação por ecocardiografia.
- Se a punção septal não for bem-sucedida após cinco (5) aplicações de energia de RF, é aconselhável que o utilizador utilize um método alternativo para o procedimento.
- Quando a punção for concluída com êxito, o Fio de RF VersaCross deve ser avançado mecanicamente sem qualquer energia de RF. O posicionamento na aurícula esquerda é suficiente quando a curva distal completa já cruzou o septo e pode ser observada sob fluoroscopia na aurícula esquerda. Também é recomendada a orientação por ecocardiografia.
- O Dilatador Transeptal pode então ser avançado sobre o fio para ampliar a punção.
- Para desligar o Fio de RF VersaCross do Cabo Conector, prima o botão vermelho no conector do cateter e remova cuidadosamente a extremidade proximal do Fio de RF do cabo conector.
- Para desligar o Cabo Conector do Gerador de RF Baylis, segure o conector firmemente e, delicadamente, puxe-o para fora da tomada.

Retraia o Fio de Radiofrequência VersaCross lentamente através do conjunto da bainha e/ou do dilatador transeptal.

Ligações



XI. INSTRUÇÕES DE LIMPEZA E ESTERILIZAÇÃO

O Fio de RF VersaCross e o Cabo Conector Baylis destinam-se a uma única utilização. Não limpe nem volte a esterilizar o Fio de RF VersaCross e/ou o Cabo Conector Baylis.

XII. RESOLUÇÃO DE PROBLEMAS

A tabela seguinte é fornecida para ajudar o utilizador a diagnosticar problemas potenciais.

PROBLEMA	COMENTÁRIOS	RESOLUÇÃO DE PROBLEMAS
O Cabo Conector Baylis não se encaixa no Conector Isolado do Paciente no painel frontal do gerador	Os conectores são projetados para serem ligados de uma forma específica, por razões de segurança. Se as "cavilhas" do conector estiverem desalinhadas, os conectores não se encaixam.	Verifique se as cavilhas do conector estão alinhadas na orientação adequada.
Mensagens de Erro do Gerador	A fim de perfurar o tecido com sucesso, utilizando energia de radiofrequência, todos os dispositivos devem estar ligados corretamente e em bom estado de funcionamento.	Certifique-se de que todas as ligações estão feitas: <ul style="list-style-type: none"> Fio de RF VersaCross ao Cabo Conector Cabo Conector ao Gerador de RF Baylis Gerador de RF Baylis à tomada de alimentação Gerador de RF Baylis à almofada de aterramento Inspecione visualmente o fio de RF VersaCross e o Cabo Conector para verificar que não têm danos. Deite fora imediatamente qualquer equipamento danificado. Se o problema persistir interrompa o uso. Para mensagens de erro encontradas durante a tentativa de punção por radiofrequência, consulte o documento das Instruções de Utilização que acompanha o Gerador de RF Baylis.
Fio quebrado ou dobrado	Quebras e torções no Fio de RF VersaCross são uma causa potencial de lesão do paciente.	Deite fora imediatamente.

XIII. INFORMAÇÕES DE ASSISTÊNCIA AO CLIENTE E DEVOLUÇÃO DE PRODUTOS

Se tiver quaisquer problemas com equipamentos médicos Baylis ou dúvidas a esclarecer, entre em contacto com o nosso pessoal de assistência técnica no seguinte endereço e/ou número de telefone.

Baylis Medical Company Inc.
5959 Trans-Canada Highway
Montreal, Quebec, Canadá, H4T 1A1
Telefone: (514) 488-9801 ou (800) 850-9801
Fax: (514) 488-7209
www.baylismedical.com

NOTAS:

- Para devolver os produtos deve ter um número de autorização de devolução antes de enviar os produtos para a Baylis Medical Company. Nessa ocasião ser-lhe-ão fornecidas as instruções de devolução do produto.
- Certifique-se de que qualquer produto que esteja a ser devolvido à Baylis Medical foi limpo, descontaminado e/ou esterilizado, como indicado nas Instruções de Devolução de Produto antes de o devolver para obter assistência dentro da garantia. A Baylis Medical não aceitará qualquer peço de equipamentos usados que não tenha sido devidamente limpa ou descontaminada conforme as Instruções de Devolução de Produto.

XIV. RÓTULOS E SÍMBOLOS

	Fabricante		Usar até
LOT	Número de Lote		Não utilizar se a embalagem estiver danificada.

	Número de Modelo		Cuidado
	Não voltar a esterilizar		Manter afastado da luz solar direta
	Não reutilizar		Não pirogénico: o fio RF é não pirogénico, exceto se a embalagem estiver aberta ou danificada.
	Representante autorizado en la UE		Seguir as Instruções de Utilização.
	Esterilizado com óxido de etileno		Cuidado: A Lei Federal (EUA) restringe a venda deste dispositivo que só pode ser vendido por um médico ou sob encomenda deste.
	Apenas para Estados-Membros da UE: A utilização deste símbolo indica que o produto deve ser eliminado de uma forma que esteja em conformidade com os regulamentos locais e nacionais. Para perguntas sobre a reciclagem deste dispositivo, por favor, contacte o seu distribuidor.		

Český

Baylis Medical a logo Baylis Medical jsou ochranné známky společnosti Baylis Medical Technologies Inc.

Před použitím si pečlivě pročtěte veškeré pokyny. Dodržujte všechny kontraindikace, varování a bezpečnostní opatření uvedená v těchto pokynech. Pokud tak neučinit, může to vést ke komplikacím u pacienta.

Upozornění: Federální zákony (USA) omezují prodej tohoto zařízení na lékaře nebo na jeho objednávku.

Společnost Baylis Medical spoléhá na to, že všechna předpokládaná rizika operace stanoví, posoudí a každému jednotlivému pacientovi sdělí lékař.

I. POPIS ZAŘÍZENÍ

RF drát VersaCross je zabalen s jednorázovým RF drátem VersaCross RF a jednorázovým kabelem konektoru Baylis (kabel konektoru) RF drát VersaCross musí být použit se schváleným radiofrekvenčním punkčním generátorem Baylis RFP-100A (RF generátor Baylis) a konektorem. RF drát VersaCross slouží k dodávání radiofrekvenční (RF) energie v monopolárném režimu mezi jeho distální elektrodu a komerčně dostupnou externí jednorázovou indiferentní (disperzní) samolepicí (DIP) elektrodu, jež vyhovuje aktuálním požadavkům normy IEC 60601-2-2. Konektor kabelu připojuje RF generátor Baylis k RF drátku VersaCross. Tento konektor kabelu umožňuje dodávání RF energie z RF generátoru Baylis do RF drátku VersaCross.

Podrobné informace týkající se RF generátoru Baylis jsou uvedeny v samostatné příručce dodávané s generátorem (s názvem „Návod k používání radiofrekvenčního punkčního generátoru Baylis“). RF generátor Baylis jsou kompatibilní s RF drátkem VersaCross, včetně RFP-100A.

Rozměry RF drátku VersaCross a konektoru kabelu Baylis lze nalézt na štítku zařízení. Izolace na této RF drátku VersaCross usnadňuje hladký posun zařízení směrem vpřed a poskytuje elektrickou izolaci. Pruhná distální část RF drátku VersaCross má malé zakřivení a aktivní hrot je zaoblen tak, aby byl atraumatický pro srdeční tkáň, pokud není použita RF energie. Značení vinutí je umístěno na zakřivení pro vizualizaci pomocí fluoroskopického zobrazení. Hlavní část RF drátku VersaCross poskytuje tuhou dráhu pro posun pomocných zařízení do levé síně po vytvoření atriálního septálního defektu. Echogenní značka v podobě spirály neopropouštějící rentgenový parský je umístěna na distální části pro vizualizaci během manipulace. RF drát VersaCross se vyznačuje po své délce viditelnými značkami, které napomáhají se zarovnáním hrotu drátku v kompatibilní sestavě transseptálního pláště a/nebo dilatátoru (např. sada transseptálního pláště VersaCross). Proximální konec RF drátku VersaCross RF Wire je z kovu pro připojení pouze s dodaným kabelem konektoru a nikoli s elektrokauteraizačními či elektrochirurgickými zařízeními. Druhý konec přiloženého konektoru kabelu se připojuje k RF generátoru Baylis.

II. INDIKACE K POUŽITÍ

RF drát VersaCross je indikován pro vytvoření atriálního septálního defektu v srdeci.

III. KONTRAINDIKACE

RF drát VersaCross se nedoporučuje používat k žádným jiným podmírkám, které nevyžadují vytvoření atriálního septálního defektu.

Kabel konektoru Baylis zabalený společně s RF drátkem VersaCross se nedoporučuje používat s žádným jiným RF generátorem ani jiným zařízením.

V EU: RF drát VersaCross není určen k použití u novorozenců, kterým je méně než jeden měsíc.

IV. VAROVÁNÍ

• Toto zařízení by mělo používat pouze lékaři, kteří naprostro rozumí angiografickým a perkutánním intervenčním výkonům. Před pokusem o nové intervenční výkony se doporučuje, aby lékař využil předklinické školení, přezkoumání příslušné literatury a další vhodné vzdělání.

• RF drát VersaCross a konektor kabelu Baylis (kabel konektoru) jsou dodávány STERILNÍ a sterilizační proces se provádí ethylenoxidem. Nepoužívejte prostředek, pokud je poškozený obal.

• Zaměstnanci laboratoře a pacienti mohou být během radiofrekvenčních punkčních výkonů vystaveni značnému RTG záření v důsledku nepřetržitého používání fluoroskopického zobrazování. Tato expozece může mít za následek akutní radiační poranění i zvýšené riziko somatických a genetických účinků. Proto musí být přijata odpovídající opatření k minimalizaci této expozece.

• RF drát VersaCross a konektor kabelu mohou být určeny k použití pouze u jednoho pacienta. Nepokoušejte se zařízení sterilizovat a používat opakován. Opětovné použití může způsobit poranění pacienta a/nebo přenos infekční nemoci/infekčních nemocí z jednoho pacienta na druhého. Pokud jež budete používat opakován, může to vést ke komplikacím u pacienta.

• RF drát VersaCross musí být používán s dodávaným konektorem kabelu. Pokusy o použití s jinými kably konektoru mohou mít za následek úraz elektrickým proudem pacienta nebo osoby provádějící obsluhu.

• Nepoužívejte RF drát VersaCross s elektrokauteraizačními nebo elektrochirurgickými generátory, kably konektoru nebo příslušenství, protože pokus o použití může mít za následek poranění pacienta a/nebo obsluhy.

• Kabel konektoru smí být použit pouze s radiofrekvenčním punkčním generátorem Baylis (RF generátorem Baylis RF) a přiloženým RF drátkem VersaCross. Pokusy o použití s jinými RF generátory a zařízeními mohou mít za následek úraz elektrickým proudem pacienta nebo osoby provádějící obsluhu.

• RF drát VersaCross musí být použit s kompatibilním transseptálním pláštěm o průměru 0,035" a/nebo zařízeními dilatátoru. Použití nekompatibilního příslušenství může poškodit integritu RF drátku VersaCross nebo příslušenství a způsobit poranění pacienta.

• RF drát VersaCross byl validován pouze pro použití u transseptální punkce pomocí dilatátoru VersaCross, u nichž bylo prokázáno, že poskytuje požadovanou podporu pro optimální funkci.

DMR VXW 3.3 V-10 (CE Marked)

- Aktivní hrot a distální křivka RF drátu VersaCross jsou křehké. Při manipulaci s RF drátem VersaCross dávajte pozor, abyste nepoškodili hrot nebo distální křivku. Pokud se hrot nebo distální křivka kdykoli během používání poškodí, okamžitě zlikvidujte RF drát VersaCross. Nesnažte se aktivní hrot narovnat, pokud je ohnuty. Poškození zařízení může vést k poranění pacienta. Pokud se hrot nebo distální křivka poškodi, okamžitě výřadte RF drát VersaCross.
- Pokud se aktivní hrot RF drátu VersaCross ohne kdykoli během použití, okamžitě RF drát VersaCross zlikvidujte. Nesnažte se aktivní hrot narovnat.
- RF drát VersaCross není určen k použití u novorozenců (kterým je méně než jeden měsíc). Nesnažte se léčit novorozence pomocí RF drátu VersaCross.
- Nesnažte se zavádět nebo zatahovat RF drát VersaCross přes kovovou kanylu nebo perkutální jehlu; mohlo by to poškodit zařízení a způsobit poranění pacienta.

V. BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

- Nepokoušejte se používat RF drát VersaCross a kabel konektoru Baylis (kabel konektoru) nebo pomocné vybavení předtím, než si důkladně pročtete přiložený Návod k použití.
- Radiofrekvenční punkční výkon by měl provádět pouze lékaři řádně proškolení v technikách radiofrekvenčních napájené punkce v plně vybavené katetrační laboratoři.
- Sterilní obal by měl být před použitím vizuálně zkонтrolován. Pokud bylo balení poškozeno nebo narušeno, vybavení nepoužívejte.
- Před použitím vizuálně zkонтrolujte RF drát VersaCross a kabel konektoru, abyste zajistili, že izolační materiál není popraskaný nebo poškozený. Pokud je přítomno jakékoli poškození, drát ani kabel nepoužívejte.
- Neohýbejte RF drát VersaCross RF ani kabel konektoru. Nadměrné ohýbání či zauzlování násady drátu, distální křivky nebo drátu a/nebo kabelu konektoru může poškodit integritu součásti zařízení a způsobit poranění pacienta. Při manipulaci s RF drátem VersaCross a kabelem konektoru je třeba postupovat opatrně.
- Pokud narazíte na odpor, NEPOUŽÍVEJTE nadměrnou sílu, abyste posunuli nebo vytáhli RF drát VersaCross nebo pomocnou sestavu pláště a dilatátora. Nadměrná síla může vést k ohnutí nebo zauzlování zařízení, což omezuje postup a zatažení pláště a dilatátora.
- Posunutí RF drátu VersaCross a pomocné sestavy pláště a dilatátora by mělo být prováděno za navádění pomocí zobrazovací techniky. Použijte viditelných značek na téle drátu je jediným přiblíženým vodítkem pro umístění hrotu drátu s distálním koncem dilatátora. RF drát VersaCross a kabel konektoru jsou určeny k použití pouze se zařízeními uvedenými v části 0, Požadované vybavení.
- Pročtěte si a dodržujte pokyny k použití výrobce jednorázové indiferentní (disperzní) samolepicí (DIP) elektrody. Vždy používejte DIP elektrody, aby byly splněny nebo překročeny požadavky normy IEC 60601-2-2.
- Umístění disperzní elektrody na stehno může být spojeno s vyšší impedancí.
- Abyste se zabránilo riziku vznícení, zajistěte, aby se v místnosti během aplikace RF energie nenacházely hořlavé materiály.
- Přijměte bezpečnostní opatření k omezení účinků, které může mít elektromagnetické rušení (EMI) produkované radiofrekvenčním punkčním generátorem Baylis (RF generátorem Baylis) na výkon jiných zařízení. Kromě RF generátora Baylis zkонтrolujte kompatibilitu a bezpečnost kombinací dalších fyziologických monitorovacích a elektrických přístrojů, které mají být použity u pacienta.
- Je nutné použít odpovídající filtrování, které umožní nepřetržité monitorování povrchového elektrokardiogramu (EKG) během použití radiofrekvenční energie.
- Nepokoušejte se vložit ani použít proximální konec RF drátu VersaCross jako aktivní hrot.
- Nepokoušejte se vložit ani zatahovat za RF drát VersaCross přes kovovou kanylu nebo perkutální jehlu.
- Neohýbejte RF drát VersaCross RF ani kabel konektoru. Nadměrné ohýbání či zauzlování násady drátu, distální křivky nebo proximální křivky může poškodit integritu RF drátu VersaCross a může způsobit poranění pacienta. Při manipulaci s RF drátem a kabelem konektoru je třeba postupovat opatrně.
- S RF drátem VersaCross se musí manipulovat opatrně, aby se předešlo poranění cév. Posunutí RF drátu VersaCross a sestava pomocného pláště a/nebo dilatátora by mělo být prováděno za navádění pomocí zobrazovací techniky. Pokud narazíte na odpor, NEPOUŽÍVEJTE nadměrnou sílu, abyste posunuli nebo vytáhli RF drát VersaCross pláště a/nebo dilatátor.
- Nepokoušejte se dodávat radiofrekvenční energii, dokud není potvrzeno, že je aktivní hrot RF drátu v dobrém kontaktu s cílovou tkání.
- Doporučuje se neperfekční pět (5) aplikací RF energie na jeden RF drát VersaCross.
- Nikdy neodpojíte kabel konektoru od RF generátora Baylis, když generátor dodává RF energii.
- Nikdy nedopojíte kabel konektoru od RF generátora Baylis zatažením za kabel. Pokud neodpojíte kabel správným způsobem, může to vést k poškození kabelu.
- Při vkládání nebo vyjmání z izolovaného konektoru pro pacienta na RF generátora Baylis nekrutě připojovacím kabelem. Kroucení kabelu může vést k poškození konektorů s piny.
- RF generátor Baylis je schopen dodávat značnou elektrickou energii. Nesprávné zacházení s RF drátem VersaCross a/nebo DIP elektrodou může mít za následek poranění pacienta nebo osoby provádějící obsluhu, zejména při provozu zařízení.
- Během dodávky energie by pacient neměl přijít do styku s uzemněnými kovovými povrchy.
- Zdánlivý nízký výstupní výkon nebo porucha funkce vybavení při normálním nastavení může naznačovat chybějící použití DIP elektrody, porucha elektrického vedení nebo špatný kontakt tkáně na aktivním hrotu. Zkontrolujte zjevné vady vybavení nebo nešprávné použití. Pokuste se lépe umístit aktivní hrot RF drátu VersaCross proti atrialemu septu. Výkon zvýšte, pouze pokud nízký výkon přetrvává.
- Společnost Baylis Medical Company se spolehlá na to, že lékař určí, posoudí a sdělí každému jednotlivému pacientovi všechna předvídatelná rizika radiofrekvenčního punkčního systému společnosti Baylis Medical.
- Pokud využíváte navádění pomocí elektroanatomického mapování, doporučuje se jej použít společně s alternativním zobrazovacím modalitym v případě ztráty viditelnosti zařízení.

VI. SPECIFIKACE VÝROBKU

Výrobek	RF drát VersaCross	Výrobek	Kabel konektoru RFP 100A
Průměr drátu	180 cm nebo 230 cm	Použitelná délka	10 stop/3 m
Průměr křivky	0,035" / 0,89 mm	Konektor generátoru	4 piny (3 piny)
Značící vinutí	9 mm J-tip nebo 24 mm Pigtail	Konektor zařízení	Tlačítko

VII. NEŽÁDOCÍ PŘÍHODY

Mezi nežádoucí příhody, ke kterým může dojít při vytváření atrialemu septálního defektu, patří:

Tamponáda	Sepsa/infekce
Perforace cév	Fibrilace síní
Spasmus cév	Setrvále arytmie
Krvácení	Perforace myokardu
	Tromboembolické epizody
	Infarkt myokardu
	Flutter síní
	Cévní trombóza

Hematom

Alergická reakce na kontrastní látku

Komorová tachykardie

Bolest a citlivost

Arteriovenózní píštěl

Tachykardie

Vaskulární trauma

Dodatečný chirurgický zárok

Perikardální výpotek

VIII. POŽADOVANÉ VYBAVENÍ

RF transseptální postup by měly být prováděny ve specializovaném klinickém prostředí vybaveném vhodným zobrazovacím zařízením a kompatibilním vyšetřovacím stolem, zobrazením echokardiografickou technikou, zařízením k zaznamenávání fyziologických funkcí, pohotovostním vybavením a nástroji určenými k vytvoření cévního přístupu. K pomocnému vybavení potřebnému k provedení tohoto postupu patří:

- RF generátor RFP-100A Baylis
- kompatibilní transseptální plášt' o průměru 0,035" a/nebo zařízení dilatátoru
- DIP elektroda, která splňuje nebo přesahuje požadavky IEC 60601-2-2 na elektrochirurgické elektrody
- Kabel DuoModeTM určený k použití s elektroanatomickými mapovacími systémy

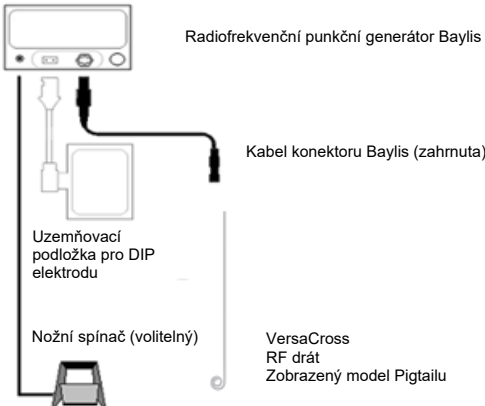
IX. KONTROLA PŘED POUŽITÍM

Před zahájením provádění postupu by měly být RF drát VersaCross, dodaný kabel konektoru a také veškeré vybavení použité v tomto postupu, včetně RF generátora Baylis, pečlivě zkontrolovány ohledně poškození a vad. Nepoužívejte závadné vybavení. Nepoužívejte RF drát a/nebo kabel konektoru opakováne.

X. POKYNY K POUŽITÍ

- Veškeré pokyny k požadovanému vybavení by měly být pečlivě přečteny, pochopeny a dodržovány. Pokud tak neuděláte, může to vést ke komplikacím.
- RF drát VersaCross a konektor kabelu Baylis (konektor kabelu) jsou dodávány sterilní. Při otevírání obalu a zacházení s výrobkem ve sterilní oblasti používejte aseptickou techniku.
- Připojte konec konektoru generátoru pro kabel konektoru k izolovanému portu konektoru pro pacienta na radiofrekvenčním punkčním RF generátoru Baylis (RF generátoru Baylis) podle Návodu k použití RF generátora Baylis. Jemně zavolněte piny konektoru se zásuvkou a zatláčte, dokud konektor pevně nezapezdí na zásuvku. Jakýkoliv pokus o jiné připojení kabelu by poškodil piny na konektoru.
- Při připojování kabelu konektoru k RF generátoru Baylis nepoužívejte nadměrnou sílu. Použití nadměrné síly může mít za následek poškození pinu konektoru.
- Pečlivě propláchněte transseptální plášt' a/nebo dilatátor (není dodáván).
- Prověďte standardní punkci žily na požadovaném místě přístupu pomocí přístupové jehly (není součástí dodávky).
- Transseptální plášt' a/nebo dilatátor se obvykle zavádějí místem vstupu a poté se posouvají vodicím drátem tak, aby byly umístěny do horní duté žily (HDŽ) za naváděním zobrazovací technikou. RF drát VersaCross lze použít pro tento účel. Odstraňte vodicí drát.
- Pokud k posunutí pláště do HDŽ nebyl použit RF drát VersaCross, odstraňte vodicí drát a vyměňte jej za RF drát VersaCross RF pomocí dodaného prostředku k narovnání hrotů.
- Pomocí přiloženého nástroje pro narovnávání hrotů narovněte distální křivku RF drátu VersaCross.
- Vložte hrot RF drátu VersaCross do střední části dilatátora a posuňte drát přes sadu Transseptální pláště a/nebo dilatátora, dokud nebude hrot drátu těsně uvnitř hrotu dilatátora.
- Jednou rukou pevně uchopte konec konektoru katétru na kabelu konektoru. Pomocí palce stiskněte červené tlačítko v horní části konektoru. Pomalou zasuňte proximální konec RF drátu VersaCross do otvoru konektoru katétru. Jakmile již není odhalena část proximálního konce zařízení vidět, uvolněte červené tlačítko na konektoru. Jemně zatáhněte za zařízení, abyste zajistili, že máte zabezpečené připojení.
- Umístěte sestavu drátu/pláště/dilatátoru do pravé síně proti fossa ovalis pod fluoroskopickým naváděním pomocí standardních technik. Doporučuje se také echokardiografické navádění.
- Zatláčte na dilatátor tak, aby septum zastřílelo fossa ovalis.
- Posunujte RF drát VersaCross přes sestavu pláště a/nebo dilatátoru, dokud není hrot drátu přesně v hrotu dilatátora. Viditelné značky na téle drátu mohou být použity k usnadnění umístění drátu s distálním koncem dilatátora.
- Jakmile je dosaženo vhodného umístění, dodávejte RF energii prostřednictvím RF generátora Baylis do aktivního hrotu. To má za následek punkci cílové srdeční tkáně. Správnou obsluhu generátora nalezněte v Návodu k použití RF generátoru Baylis.
- Během aplikace RF energie silně přitlačte na RF drát VersaCross, abyste úspěšně posunuli RF drát VersaCross přes tkáně.
- POZNÁMKA: K dosažení požadované punkce použijte u jednotek RF generátorů nejnižší vhodná nastavení RF.**
 - Pro RFP-100A: Ukázalo se, že pro úspěšnou punkci je dostatečné počáteční nastavení RF mezi jednou (1) sekundou v režimu „PULSE“ a dvěma (2) sekundami v režimu „CONSTANT“.
 - Dodávaná radiofrekvenční energie lze ukončit stisknutím tlačítka RF ON/OFF (ZAP/VYP) na generátoru, pokud nevyprší časová.
 - Vstup do levé síně lze potrvat monitorováním RF drátu VersaCross pomocí fluoroskopického zobrazování. Doporučuje se také echokardiografické navádění.
 - Umístěte hrot transseptální sestavy (RF drát, plášt', dilatátor) do pravé síně proti fossa ovalis za vhodného navádění pomocí zobrazovací techniky, například naváděním prostřednictvím fluoroskopického, echokardiografického a/nebo elektroanatomického mapování za použití standardního postupu.
 - POZNÁMKA:** Pokud využíváte navádění pomocí elektroanatomického mapování, doporučuje se potvrdit umístění hrotu prostřednictvím zobrazení echokardiografickou či jinou zobrazovací technikou.
 - Pokud punkce septa není úspěšná po pěti (5) aplikacích RF energie, doporučuje se, aby uživatel pro tento postup využil alternativní metodu.
 - Jakmile je punkce úspěšně dokončena, měly by být RF drát VersaCross mechanicky posunut bez jakékoli RF energie. Umístění v levé síně je dostatečné, pokud celá distální křivka přešla přes septum a lze ji pozorovat v levé síně pomocí fluoroskopického zobrazení. Doporučuje se také echokardiografické navádění.
 - Transseptální dilatátor může být následně posunut přes drát pro rozšíření punkce.
 - Chcete-li odpojit RF drát VersaCross od kabelu konektoru, stiskněte červené tlačítko na konektoru katétru a jemně výjmeť proximální konec RF drátu z kabelu konektoru.
 - Chcete-li odpojit kabel konektoru od RF generátora Baylis, pevně uchopte konektor a jemně jej vytáhněte přímo ze zásuvky.
 - Pomalá zatáhněte RF drát VersaCross přes sestavu transseptálního pláště/dilatátora.
 - Pomalá zatáhněte RF drát VersaCross přes sestavu transseptálního pláště a/nebo dilatátora.

Připojení



XI. POKYNY PRO ČIŠTĚNÍ A STERILIZACI

RF drát VersaCross a konektor kabelu Baylis jsou určeny k jednorázovému použití. Nečistěte ani neesterilizujte RF drát VersaCross a/nebo konektor kabelu Baylis.

XII. ŘEŠENÍ PROBLÉMU

Následující tabulka poskytuje uživateli pomoc při diagnostice potenciálních problémů.

PROBLÉM	KOMENTÁŘ	REŠENÍ PROBLÉMU
Kabel konektoru Baylis nepasuje do izolovaného konektoru pacienta na předním panelu generátoru	Konektory jsou z bezpečnostních důvodů navrženy pro připojení specifickým způsobem. Pokud „klíče“ konektoru nejsou zarovnány, konektory do sebe nezapadnou.	Zkontrolujte, zda jsou klíče konektoru zarovnány při správné orientaci.
Chybové zprávy generátoru	Aby bylo možné úspěšně perforovat tkáň pomocí radiofrekvenční energie, musí být všechna zařízení správně připojena a v dobrém funkčním stavu.	Zajistěte, aby byla vytvořena veškerá připojení: - RF drát VersaCross <1455> ke konektoru kabelu <1455> - Konektoru kabelu k RF generátoru Baylis - RF generátoru Baylis k elektrické závance - RF generátoru Baylis k uzemňovací podložce Vizuálně zkontrolujte RF drát VersaCross a konektor kabelu ohledně poškození. Jakékoli poškození vybavte okamžitě vyřadte. Pokud problém přetravá, přerušte používání. Chybové zprávy, se kterými se setkáte při pokusu o radiofrekvenční punkci, naleznete v dokumentu Návod k použití, který je přiložen k RF generátoru Baylis.
Drát je zlomený nebo zauzený	Zlomení a zauzení u RF drátu VersaCross jsou potenciální příčinou poranění pacienta.	Okamžitě jej vyřaďte.

XIII. INFORMACE O ZÁKAZNICKÝCH SLUŽBÁCH A K VRÁCENÍ VÝROBKU

Pokud máte nějaké problémy nebo dotazy týkající se lékařského vybavení společnosti Baylis, kontaktujte náš personál technické podpory na následující adresu a/nebo telefonním čísle.

Baylis Medical Company Inc.

5959 Trans-Canada Highway
Montreal, Quebec, Kanada, H4T 1A1
Telefon: (514) 488-9801 nebo (800) 850-9801
Fax: (514) 488-7209
www.baylismedical.com

POZNÁMKY:

1. Abyste mohli výrobky společnosti Baylis Medical Company vrátit, musíte mít před odesláním výrobku číslo autorizace pro vrácení. V tuto dobu vám budou poskytnuty pokyny k vrácení výrobku.
2. Před vrácením za účelem provedení servisu v rámcí záruky zajistěte, aby byl jakýkoli výrobek vrácený společnosti Baylis Medical vyčištěn, dekontaminován a/nebo sterilizován tak, jak je uvedeno v Pokynu pro vrácení výrobku. Společnost Baylis Medical nepřijme žádné použité zařízení, které nebylo rádne vyčištěno nebo dekontaminováno podle Pokynu pro vrácení produktu.

XIV. OZNAČENÍ A SYMBOLY

	Výrobce		Spotřebujete do
LOT	Číslo šarže		Upozornění
REF	Číslo modelu		Uchovávejte mimo dosah slunečního záření
	Neresterilizujte		Apyrogenní: RF vodič je nepyrogenní, pokud nedojde k otevření nebo poškození obalu.
	Nepoužívejte opakováně		Dodržujte návod k použití
EC REP	Autorizovaný zástupce pro EU		Nepoužívejte prostředek, pokud je poškozený obal
STERILE EO	Sterilizováno ethylenoxidem	Rx ONLY	Upozornění: Federální zákony (USA.) omezují prodej tohoto zařízení na lékaře nebo na jeho objednávku.



Pouze pro české státy EU:

Použití tohoto symbolu uvádí, že výrobek musí být zlikvidován způsobem, který je v souladu s místními a národními předpisy. V případě dotazů ohledně recyklace tohoto zařízení se obraťte na svého distributora.

XV. OMEZENÁ ZÁRUKA – JEDNORÁZOVÉ PROSTŘEDKY A PŘÍSLUŠENSTVÍ

Společnost Baylis Medical Company Inc. (BMC) zaručuje, že její jednorázové výrobky a výrobky příslušenství nebudou obsahovat žádné vady materiálu a zpracování. Společnost BMC zaručuje, že sterilní výrobky zůstanou po určité době sterilní tak, jak je uvedeno na štítku, pokud původní balení zůstane neporušeno. Podle této omezené záruky, pokud se prokáže, že některý krytý výrobek vykazuje vady materiálu nebo zpracování, společnost BMC podle svého absolutního a vyhodnotího uvážení nahradí nebo opraví jakýkoli takový výrobek, po odcetení veškerých poplatků společnosti BMC za dopravu a mzdové náklady související s kontrolou, odstraněním nebo opětovným naskladněním výrobku. Délka záruky je: (i) u jednorázových produktů doba použitelnosti výrobku a (ii) u výrobků příslušenství 90 dní od data odeslání.

Tato omezená záruka se vztahuje pouze na nové originální výrobky dodané z výroby, které byly použity pro jejich běžné a zamyšlené použití. Omezená záruka společnosti BMC se nevztahuje na výrobky BMC, které byly resterilizovány, opraveny, pozměněny nebo jakýmkoli způsobem upraveny, a nevztahuje se na výrobky BMC, které byly nesprávně skladovány nebo nesprávně vyučištěny, nainstalovány, provozovány nebo udržovány v rozporu s pokyny společnosti BMC.

ZŘEKNUTÍ SE A OMEZENÍ ODPOVĚDNOSTI

VÝSLEDENNÁ OMEZENÁ ZÁRUKA JE JEDINOU ZÁRKOU POSKYTOVANOU PRODEJCEM. PRODEJE SE ZŘÍKÁ VEŠKERÝCH DALŠÍCH ZÁRK, AT VÝSLOVNÝCH ČI ODVOZENÝCH, VČETNĚ ZÁRUKY PRODEJNOSTI NEBO VHODNOSTI PRO ZVLÁSTNÍ POUŽITÍ NEBO UCÉL.

<1719> Opravný prostředek dle uvedený bude výhradně opravným prostředkem pro jakýkoli nárok na záruku a další skody, včetně následných skod NEBO SKOD ZA <1719> PRERUSENÍ OBCHODU NEBO ZTRÁTU ZISKŮ, VÝNOSU, MATERIÁLU, PREDPOKLADANÝCH USPOR, DAT, SMLOUVY, POVESTÍ APOD. (AT JIŽ PRIMĚ ČI NEPRIMĚ SVOJÍ POUVÁHOU), NEBO JAKÁKOLI JINÁ FORMA NÁHODNÝCH NEBO NEPRIMÝCH SKOD<1725> nebudou zohledněny.</1725> MAXIMÁLNÍ KUMULATIVNÍ ODPOVĚDNOST PRODEJCE VZTAHUJÍCÍ SE NA Všechny OSTATNÍ NÁROKY A ODPOVĚDNOSTI, VČETNĚ POVINNOSTI V RÁMCI JAKÉHOKOLI ODŠKODNĚNÍ, BEZ POJISTĚNÍ NEBO S POJISTĚNÍM, NEPŘEKROČÍ NÁKLADY NA VÝROBEK/VÝROVKY, KTERÉ BY ZPUŠCOVALY ZVÝŠENÝ NÁROKU NEBO ODPOVĚDNOSTI. PRODEJE SE ZŘÍKÁ VEŠKERÉ ODPOVĚDNOSTI VZTAHUJÍCÍ SE K DOBROVOLNÉ POSKYTNUTÝM INFORMACÍM NEBO POMOCÍ POSKYTOVANÉ PRODEJCEM, JEŽ NENÍ PODLE TETO DOHODY VYZÁDOVÁNA. JAKÉKOLI OPATŘENÍ PROTIV PRODEJCE MUSÍ BYT UCIÑENO DO (18) MĚSÍCU PO VZNIKU PŘÍČINY TOHOTO OPATŘENÍ. TATO ZŘEKNUTÍ SE ODPOVĚDNOSTI A OMEZENÍ ODPOVĚDNOSTI PLATÍ BEZ OHLEDU NA JAKÁKOLI JINÁ OPAČNÁ USTANOVENÍ A BEZ OHLEDU NA FORMU OPATŘENÍ, AT JIŽ VE SMLOUVĚ, V RÁMCI PORUŠENÍ (VČETNĚ NEDBALOSTI A PŘESNÉ VÝMEZENÍ ODPOVĚDNOSTI) NEBO Z JAKÉHOKOLI JINÉHO HLEDISKA, A DÁLE ROZSÍRÍ VÝHODU PRO PRODEJE, STANOVENÉ DISTRIBUTORY A DALŠÍ AUTORIZOVANÉ DEALERY JAKO PŘIJEMCE TŘETÍCH STRAN, KÁZDÉ USTANOVENÍ UVEDENÉ V TOMTO DOKUMENTU, KTERÉ POSKYTUJE OMEZENÍ ODPOVĚDNOSTI, ZŘEKNUTÍ SE ZÁRUKY NEBO PODMÍNKU ČI VYLOUČENÍ SKOD, JE ODDĚLITELNÉ A NEZÁVISLÉ NA JAKÉMKOLI JINÉM USTANOVENÍ A MUSÍ BYT JAKO TAKOVÉ UPLATŇOVÁNO.

U JAKÉHOKOLI NÁROKU CI SOUDNI PRE TYKAJÍCI SE SKOD VYPLÝVAJICÍ Z DOMNĚLÉHO PORUŠENÍ ZÁRUKY, PORUŠENÍ SMLOUVY, NEDBALOSTI, ODPOVĚDNOSTI ZA VÝROBEK NEBO PRÁVNÍ ČI SPRAVEDLIVÉ TEORIE KUPUJÍCI VYSLOVNĚ SOUHLASÍ, že SPOLEČNOST BMC NEBUDE ODPOVĚDNÁ ZA ŠKODY NEBO ZTRÁTY ZISKŮ, AT JIŽ ZPUŠCOVÉ KUPUJÍCIM NEBO ZÁKAZNÍKY KUPUJÍCÍM. ODPOVĚDNOST SPOLEČNOSTI BMC SE OMEZÍ NA NÁKUPNÍ NÁKLADY PRO KUPUJÍCÍHO SPECIFIKOVANÉHO, ZBOŽÍ PRODANÉHO KUPUJÍCÍMU SPOLEČNOSTI BMC, ČIMŽ VZNÍKA NÁROK NA ODPOVĚDNOST.

Zádny zprostředkovatel, zaměstnanec nebo zástupce společnosti Baylis Medical nemá oprávnění zavádat společnost na jakékoli jiné záruce, potvrzení nebo prohlášení tykající se výrobku.

Tato záruka platí pouze pro původní kupujícího výrobku společnosti Baylis Medical přímo od autorizovaného zprostředkovatele společnosti Baylis Medical. Původní kupující nemůže převést záruku. Použití jakéhokoli výrobku společnosti BMC se bude považovat za příjetí zde uvedených podmínek.

Záruční doby pro výrobky společnosti Baylis Medical jsou následující:

Jednorázové výrobky	Doba použitelnosti výrobku
Výrobky příslušenství	90 dní od data odeslání

Dansk

Baylis Medical og Baylis Medical-logoet er varemærker, der tilhører Baylis Medical Technologie Inc.

Læs alle anvisninger omhyggeligt før brug. Overhold alle kontraindikationer, advarsler og forholdsregler, der er anført i denne vejledning. I modsat fald kan det forårsage komplikationer for patienten.

Vigtigt: I henhold til amerikansk (federal) lovgivning må dette udstyr kun sælges af eller efter ordning af en læge.

Baylis Medical Company forlader sig på, at lægen bestemmer, vurderer og informerer hver enkelt patient om alle forudsigelige risici, som indgribet indebærer.

I. BESKRIVELSE AF UDSTYRET

En VersaCross RF-trád til engangsbrug og et Baylis-stikkabel til engangsbrug (stikkabel) er inkluderet i VersaCross RF-trádpakken Baylis RFP-100A radiofrekvens-punkturngenerator (Baylis RF-generator) og stikkabel skal anvendes sammen med VersaCross RF-trád. VersaCross RF-trád overfører radiofrekvent (RF) strøm i monopolar tilstand mellem dens distale elektrode og en ekstern, kommercielt tilgængelig, ekstern engangsindifferenter (dispersiv) plastralektrode (DIP), som krevet i IEC 60601-2-2. Tilslutningskablet forbinder Baylis RF-generatoren med VersaCross RF-trád. Dette tilslutningskabel muliggør tilførsel af RF-strøm fra Baylis RF-generatoren til en VersaCross RF-trád.

Nærmere oplysninger om Baylis RF-generatoren kan findes i den særskilte vejledning, der følger med generatoren ("Brugervejledning til Baylis Radiofrequency Puncture Generator"). Baylis RF-generatoren, der er kompatibel med VersaCross RF-trád, er blandt andet RFP-100A.

Målene på VersaCross RF-trád og Baylis-tilslutningskablet kan findes på udstyrets mærknings. Isoleringen på VersaCross RF-trád letter indføringen af udstyret og fungerer som elektrisk isolering. Den bløde distale del af VersaCross RF-trád har en lille bøjning, og den aktive spids er afrundet, hvilket gør den mindre traumatisk for hjertevaevet, medmindre der tilføres RF-energi. En røntgenabsorberende og ekkogen mærkespole er placeret på den distale sektion til visualisering under håndtering.

Hoveddelen af VersaCross RF-trád er en fast skinne til indføring af andet udstyr ind i venstre atrium efter dannelse af en atrieseptumdefekt VersaCross RF-trád har synlige markører langs sin længde til at hjælpe med at justere trádspidsen i en kompatibel transseptal skeede og/eller dilatorenhed (f.eks. VersaCross Transseptal skede-sætten). Den proximale ende af VersaCross RF-trád er af nøgent metal, så den kun kan tilsluttes det medfølgende forbindelseskabel og ikke elektrokautere eller elektrokirurgiske apparater. Den anden ende af det medfølgende tilslutningskabel tilsluttes til Baylis RF-generatoren.

II. INDIKATIONER FOR BRUG

VersaCross RF-trád er indiceret til dannelse af en atrieseptumdefekt i hjertet.

III. KONTRAINDIKATIONER

Anvendelse af VersaCross RF-trád anbefales ikke i tilfælde af sygdomme, der ikke kræver dannelse af en atrieseptumdefekt.

Anvendelse af Baylis-tilslutningskablet, som følger med VersaCross RF-trád, til andre RF-generatorer eller andet udstyr anbefales ikke.

I EU: VersaCross RF-tråd er ikke beregnet til brug med neonatale patienter, der er under en måned gammel.

IV. ADVARSLER

- Dette udstyr må kun anvendes af læger med indgående kendskab til angiografi og perkutane indgreb. Det anbefales, at læger gennemgår præklinisk opplæring, gennemgår relevant litteratur og anden relevant uddannelse, inden de udfører nye indgreb.
- VersaCross RF-tråd og Baylis Connector Cable (tilslutningskablet) leveres STERILE efter sterilisering med ethylenoxid. Må ikke bruges, hvis emballagen er beskadiget.
- Laboratoriepersonale og patienter kan blive utsat for signifikant rentgeneksponering ved indgreb til radiofrekvenspunktur på grund af den uafbrudte anvendelse af fluoroskopisk billeddannelse. Denne eksponering kan forårsage akutte stråleskader og øget risiko for somatiske og genetiske virkninger. Derfor skal der træffes passende foranstaltninger for at minimere denne eksponering.
- VersaCross RF-tråd og tilslutningskablet er kun beregnet til bruk på en enkelt patient. Ingen dele af udstyret må steriliseres eller genanvendes. Genanvendelse kan forårsage patientskader og/eller overførsel af smitsomme sygdomme mellem patienter. I modsat fald kan det forårsage komplikationer for patienten.
- VersaCross RF-tråd skal anvendes med det medfølgende tilslutningskabel. Forsøg på at bruge den med andre tilslutningskabler kan forårsage elektrokauterisering af patienten og/eller bruger.
- Brug ikke VersaCross RF-tråd sammen med elektrokauteri eller elektrokirurgiske generatorer, tilslutningskabler eller tilbehør, da forsøg på brug kan medføre skader på patient og/eller operator.
- Tilslutningskablet må kun anvendes med en Baylis Radiofrequency Puncture Generator (Baylis RF-generator) og den medfølgende VersaCross RF-tråd. Forsøg på at bruge det med andre RF-generatorer og andet udstyr kan forårsage elektrisk stød af patienten og/eller bruger.
- VersaCross RF-tråd skal anvendes med 0,035" kompatible transseptale skede og/eller dilatoranordninger. Brug af ikkekompatibelt tilbehør kan beskadige VersaCross RF-tråd eller tilbehørets integritet og kan forårsage patientskade.
- VersaCross RF-tråd er kun blevet valideret til brug ved transseptalpunktur gennem VersaCross dilatorer, som har vist sig at give den nødvendige støtte for optimal funktion.
- Den aktive spids og den distale bøjning på VersaCross RF-tråd er skrøbelige. Vær forsigtig med ikke at beskadige spidsen eller den distale bøjning under håndteringen af VersaCross RF-tråd. Hvis spidsen eller den distale bøjning bliver beskadiget, skal VersaCross RF-tråd omgående bortskaftes.
- Hvis den aktive spids på VersaCross RF-tråd på noget tidspunkt bliver bøjet under anvendelsen, skal VersaCross RF-tråd omgående bortskaftes. Gør ikke forsøg på at rette den aktive spids ud.
- VersaCross RF-tråd er ikke beregnet til anvendelse på neonatale patienter (mindre end en måned gammel). Gør ikke forsøg på at behandle neonatale patienter med VersaCross RF-tråd.
- Forsøg ikke at indsætte eller trække VersaCross RF-kablet ind eller ud gennem en metalkanyle eller en perkutan nål, da dette kan beskadige enheden og forårsage patientskade.

V. FORHOLDSREGLER

- Gør ikke forsøg på at anvende VersaCross RF-tråd og Baylis Connector Cable (tilslutningskablet) eller andet udstyr, inden du har fået den medfølgende brugervejledning omhyggeligt igennem.
- Indgreb til radiofrekvenspunktur må kun udføres af læger med passende opplæring i teknikkerne til radiofrekvenspunktur på et fuldt udstyret kateteriseringslaboratorium.
- Før anvendelsen skal den sterile emballage efteres for eventuel beskadigelse. Sørg for, at emballagen ikke er beskadiget. Udstyret må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget.
- Før anvendelsen skal VersaCross RF-tråd og tilslutningskablet efteres for at sikre, at der ikke er nogen revner i eller skader på isoleringsmaterialet. Ledningen og kablet må ikke anvendes, hvis de er beskadiget.
- VersaCross RF-tråd og/eller tilslutningskablet må ikke anvendes efter den holdbarhedsdato (BRUG FØR), der er anført på mærknlingen.
- VersaCross RF-tråd og tilslutningskablet er kun beregnet til at blive anvendt med det udstyr, der er anført i afsnit 0, Påkrævet udstyr.
- Læs og følg producentens brugervejledning til den indifferente (dispersive) elektrode (DIP) til engangsbrug. Brug altid DIP-elektroder, der lever op til eller overstiger kravene i IEC 60601-2-2.
- Placering af den dispersive elektrode på låret kan forårsage en øget impedans.
- Til forebyggelse af antændelse skal det sikres, at der ikke er brændbare materialer i rummet i forbindelse med RF-indgredet.
- Træf foranstaltninger for at begrænse den indvirking, som den elektromagnetiske interferens (EMI) fra Baylis Radiofrequency Puncture Generator (Baylis RF-generator) måtte have på funktionen af andet udstyr. Kontrollér kompatibiliteten og sikkerheden af kombinationer med andet elektrisk udstyr og udstyr til fysiologisk overvågning, som skal bruges på patienten sammen med Baylis RF-generatorer.
- Der skal anvendes egnet filtrering for at muliggøre uafbrudt overvågning af elektrokardiogrammet (EKG) under anvendelsen af radiofrekvensenergi.
- Gør ikke forsøg på at indføre og anvende den proksimale ende af VersaCross RF-tråd som den aktive spids.
- Gør ikke forsøg på at indføre eller udtagte VersaCross RF-tråd igennem en metalkanyle eller en perkutan kanyle.
- VersaCross RF-tråd og tilslutningskablet må ikke bøjes. For kraftig bøjning eller knæk af ledningens skaft, den distale bøjning eller den proksimale bøjning kan beskadige integriteten af VersaCross RF-tråd og forårsage patientskade.. Der skal udvises omhu ved håndtering af RF-ledningen og tilslutningskablet.
- VersaCross RF-tråd skal håndteres forsigtigt for at undgå karskader. VersaCross RF-tråd og dilatatoret skal indføres under billeddannelse. Hvis der stedes på modstand, må der IKKE anvendes magt til at fremføre eller udtrække VersaCross RF-tråd eller dilatatoret.
- Du må ikke bøje VersaCross RF-tråden eller stikkablet. Overdrevne bøjning eller knæknings af trådkraftet, den distale kurve af tråden og/eller stikkablet kan beskadige enhedskomponenternes integritet og kan forårsage patientskade. Der skal udvises forsigtighed ved håndtering af VersaCross RF-tråden og stikkablet.
- Hvis der opstår modstand, må der IKKE anvendes overdrevne kraft til at fremføre eller trække VersaCross RF-tråden eller den tilhørende skede- og/eller dilatorenhenhed frem eller tilbage. Overdrevne kraft kan føre til, at enheden bøjes eller knækkes, hvilket begrænser fremføring og tilbagetrækning af skede- og/eller dilatorenhenheden.
- Fremføring af VersaCross RF-tråd og supplerende skede- og/eller dilatorenhenhed bør ske under billedstyring. Brugen af synlige markører på trådegemet er kun en tilnærmedesvis vejledning til at placere trådspidsen med dilatoren distale ende.
- VersaCross RF-tråd har i berøring med málvævet.
- Det anbefales ikke at overstige fem (5) RF-anwendelser pr. VersaCross RF-tråd.
- Tilslutningskablet må aldrig kobles fra Baylis RF-generatoren, mens generatoren tilfører RF-energi.
- Tilslutningskablet må aldrig kobles fra Baylis RF-generatoren ved at trække i kablet. Hvis kablet ikke frakobles på korrekt vis, kan kablet blive beskadiget.
- Tilslutningskablet må ikke snos, når det tilsluttes eller fjernes fra det isolerede patientstik på Baylis RF-generatoren. Snoning af kablet kan medføre beskadigelse af stikkbenene.
- Baylis RF-generatoren kan leverere en høj elektrisk strøm. Patienten eller brugeren kan komme til skade på grund af forkert håndtering af VersaCross RF-tråd og/eller DIP-elektroden, især under anvendelsen af udstyret.
- Når der tilføres strøm, må patienten ikke komme i berøring med metaloverflader, der har jordforbindelse.
- En tilsyneladende lav strømtilførsel eller hvis udstyret ikke fungerer korrekt ved normale indstillinger, kan det være tegn på forkert anbringelse af DIP-elektroden, fejl på en elektrisk leder eller dårlig vævkontakt ved den aktive spids. Kontrollér for synlige defekter på udstyret eller forkert anvendelse

af udstyret. Forsøg at forbedre placeringen af den aktive spids på VersaCross RF-tråd i forhold til atrieseptum. Øg kun effekten, hvis den lave strømtilførsel varer ved.

- Baylis Medical Company sætter sin lid til lægen med henblik på bestemmelse, vurdering og kommunikation af alle forudsigelige risici i forbindelse med Baylis Medical Radiofrequency Puncture System for hver patient.
- Hvis der anvendes elektroanatomisk kortlægningsvejledning, anbefales det at bruge den sammen med en alternativ billeddannelsesmodalitet i tilfælde af tab af synlighed af enheden.

VI. PRODUKTSPECIFIKATIONER

Produkt	VersaCross RF-tråd	Produkt	RFP 100A Connector Cable
Brugbar længde	180 cm eller 230 cm	Brugbar længde	3 m/ 10 fod
Tråddiameter	0,035" / 0,89 mm	Generator tilslutning	4-poled (3-poled)
		9	Polet 4 Polet 1 Polet 3 Polet 2 (elektrodyd)
Kurvdiamaeter	9 mm J-tip eller 24 mm Pigtail	Udstyrstilslutning	Tryknap

VII. KOMPLIKATIONER

Nogen af de komplikationer, der kan opstå ved dannelse af en atrieseptumdefekt, er:

Tamponade	Sepsis/infection	Tromboembolier
Karperforing	Atriefilmen	Myokardieinfarkt
Karspasmer	Vedvarende arytmer	Atrialflagren
Blødning	Vaskular trombose	Perforering af myokardiet
Haematomer	Allergisk reaktion på kontrastmidlet	Ventrlikular takykardi
Smerte og ømhed	Arteriovenos fistel	Tachykardi
Vaskular traume	Yderligere kirurgisk indgreb	Pericardial effusion
		Ledningsindfangning/-sammenfiltrering

Fremmedlegeme/ledningsbrud

VIII. PÅKRÆVET UDSTYR

RF-transseptale procedurer bør udføres i et specialiseret klinik miljø, der er udstyret med passende billeddannelsesudstyr og kompatibelt undersøgelsesbord, ekkokardiografibilleddannelse, fysiologisk optager, nødudstyr og instrumenter til at opnå vaskulær adgang. De hjælpematerialer, der er nødvendige for at udføre denne procedure, omfatter:

- RFP-100A Baylis RF-generator
- 0,035" kompatible transseptale skede- og/eller dilatorenheder
- DIP-elektrode, der opfylder eller overgår kravene i IEC 60601-2-2 for elektrokirurgiske elektroder
- DuoMode kabelITM til brug med elektroanatomiske kortlægningssystemer

IX. EFTERSYN FØR BRUG

Før proceduren udføres, skal VersaCross RF-tråd og det medfølgende stikkabel undersøges omhyggeligt for skader eller defekter, ligesom alt udstyr, herunder Baylis RF-generatoren, der anvendes i proceduren.. RF-ledningen og/eller tilslutningskablet må ikke genanvendes.

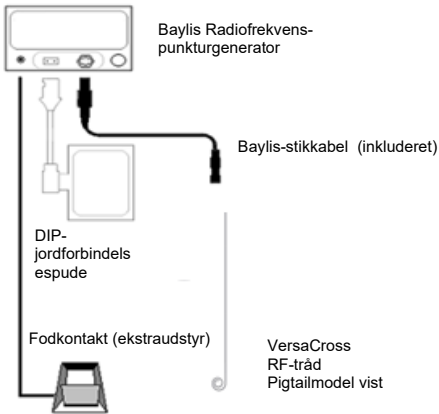
X. BRUGSANVISNING

- Alle vejledninger til påkrævet udstyr skal læses omhyggeligt igennem, forstås og følges. I modsat fald kan det forårsage komplikationer.
- VersaCross RF-tråd og Baylis Connector Cable (tilslutningskablet) leveres sterile. Brug en aseptisk teknik ved åbnning en emballagen og håndtering af produktet i det sterile felt.
- Sæt tilslutningskablets generator tilslutningsende i det isolerede patientstik på Baylis Radiofrequency Puncture RF Generator (Baylis RF-generatoren) i henhold til brugervejledningen til Baylis RF-generatoren. Ret forsigtigt stikkbenen ind efter stikket, og tryk ind, indtil tilslutningen er udført korrekt. Forsøg på at tilslutte kablet på anden vis, medfører beskadigelse af stikkbenene.
- Brug ikke magt ved tilslutning af tilslutningskablet til Baylis RF-generatoren. Brug af magt kan medføre beskadigelse af stikkbenene.
- Skyl grundigt den transseptale skede og/eller dilator (medfølger ikke).
- Udfør en standard venepunktur på det ønskede adgangssted ved brug af en adgangskanye (medfølger ikke).
- En transseptal skede og/eller dilator indsættes normalt gennem adgangsstedet og føres derefter frem over en guidewire, der skal placeres i Superior Vena Cava (SVC) under billedstyring. VersaCross RF-tråden kan anvendes til dette formål.
- Fjern guidewiren, og udskift den med VersaCross RF-tråd med den medfølgende spidsretter, hvis VersaCross RF-tråd ikke blev brugt til at føre skeden frem til SVC.
- Fjern ledetråden.
- Brug den medfølgende spidsafsatretter til at rette den distale bøjning på VersaCross RF-tråd ud.
- Før spidsen på VersaCross RF-tråd ind i dilatatoret, og fremfør ledningen igennem transseptal indførings-og/eller dilatatorsættet, indtil ledningens spids lige netop er inden for dilatatorspidsen.
- Tag godt fat i katertilslutningsenden på tilslutningskablet med den ene hånd. Tryk den røde knap øverst på tilslutningen ned med tommelfingeren. Indfør langsomt den proksimale ende af VersaCross RF-tråd i åbningen på katertilslutningen. Når den eksponerede del af den proksimale ende af udstyret ikke længere kan ses, skal du slappe den røde knap på tilslutningen. Træk forsigtigt i udstyret for at sikre, at tilslutningen er udført korrekt.
- Anbring kombinationen af transseptale forsamlings ledningen/indførings-, skede og/eller dilatatorsættet i højre atrium ind mod fossa ovalis under fluoroskopisk billeddannelse ved brug af en standardteknik. Det anbefales også at anvende ekkokardiografi.
- Udøv tryk på dilatatoret for at løfte septum ved fossa ovalis.
- Før VersaCross RF-tråd frem, så den aktive spids berører septum ved fossa ovalis, men stadigvæk erinden i dilatatoret.
- Når den passende placering er opnået, skal du levere RF-energi via Baylis RF-generatoren til den aktive spids. Det resulterer i punktering af málvævet i hjertet. Der henvises til brugervejledningen til Baylis RF-generatoren for oplysninger om korrekt anvendelse af generatoren.
- Udøv et fast tryk på VersaCross RF-tråd under tilførslen af RF-energi for at fremføre VersaCross RF-tråd igennem vævet.
- BEMÆRK: Ved brug af Baylis RF-generatorer skal der anvendes de laveste passende RF-indstillingen for at opnå den ønskede punktur.**
 - Ved brug af RFP-100A: Det er påvist, at en indledende RF-indstilling mellem et (1) sekund i tilstanden "PULSE" (Impuls) til to (2) sekunder i tilstanden "CONSTANT" (Uafbrudt) er tilstrækkeligt til at opnå en vellykket punktur.
 - Tilførslen af radiofrekvensenergi kan afsluttes ved tryk på tænd/sluk-knappen RF ON/OFF på generatoren, hvis timeren ikke er udlebet.
 - Indføring i venstre atrium kan bekræftes ved at overvåge VersaCross RF-tråd med fluoroskop. Det anbefales også at anvende ekkokardiografi.
 - Hvis septumpunktur ikke er opnået efter fem (5) anvendelser af RF-energi, anbefales det, at brugeren udfører indgredet ved brug af en anden metode.
 - Når punkturen er udført, skal VersaCross RF-tråd fremføres mekanisk uden tilførsel af RF-energi. Placér spidsen af den transseptale samling (RF-tråd, skede, dilator) i højre atrium mod fossa ovalis

under passende billeddannelsesvejledning, herunder, men ikke begrænset til, fluoroskopisk, ekkokardiografisk og/eller elektroanatomisk kortlægningsvejledning ved hjælp af standardteknik.

- **BEMÆRK:** Hvis der anvendes elektroanatomisk kortlægningsvejledning, anbefales det at bekræfte spidsens placering og septal tenting med ekkokardiografisk billeddannelsesmodalitet.
- Derefter kan den transseptale dilatator fremføres hen over ledningen for at udvide punkturen.
- **VersaCross RF-tråd** kobles fra tilslutningskablet ved at trykke den røde knap på katetertilslutningen ned og forsigtigt fjerne den proksimale ende af RF-ledningen fra tilslutningskablet.
- Tilslutningskablet kobles fra Baylis RF-generatoren ved at tage godt fat i tilslutningen og trække den lige ud af udtaget.
- Træk langsomt **VersaCross RF-tråd** ud igennem det transseptale indførings-/dilatatorsæt.
- Træk **VersaCross RF-tråden** langsomt tilbage gennem den transseptale skede og/eller dilatorenhed.

Tilslutninger



XI. RENGØRINGS- OG STERILISERINGSVEJLEDNING

VersaCross RF-tråd og Baylis-tilslutningskablet er kun beregnet til engangsbrug. **VersaCross RF-tråd** og/eller Baylis-tilslutningskablet må ikke rengøres eller steriliseres.

XII. FEJLFINDING

Nedenstående tabel er beregnet til at hjælpe brugeren med at finde årsagen til mulige problemer.

PROBLEM	KOMMENTARER	FEJLFINDING
Baylis-tilslutningskablet passer ikke ind i det isolerede patientskit på forsiden af generatoren.	Af hensyn til sikkerheden er stikkenes designet til at blive tilsluttet på en bestemt måde. Hvis stikkets "ben" ikke er rettet korrekt ind, kan det ikke tilsluttes.	Kontroller, at stikbenene er rettet korrekt ind.
Fejmeddelelser på generatoren	For at kunne perforere vævet ved brug af radiofrekvensenergi skal alt udstyr være tilsluttet korrekt og være i god stand.	Sørg for, at alle tilslutninger er foretaget korrekt: <ul style="list-style-type: none"> - VersaCross RF-tråd til tilslutningskablet - Tilslutningskablet til Baylis RF-generatoren - Baylis RF-generatoren til stikkontakten - Baylis RF-generatoren til jordforbindelsespude Efterse VersaCross RF-tråd og tilslutningskablet for beskadigelse. Beskadiget udstyr skal bortsaffes omgående. Hvis problemet varer ved, skal brugen aflydes. For oplysninger om fejmeddelelser, der kan blive vist under forsøget på at udføre radiofrekvenspunkturhvisnes der til brugervejledningen, der følger med Baylis RF-generatoren.
Brud eller knæk på ledningen	Brud og knæk på VersaCross RF-tråd udgør en potentiel risiko for patientskader.	Bortskaft omgående.

XIII. KUNDESERVICE OG OPLYSNINGER OM RETURNERING AF PRODUDKTER

Hvis du har problemer med eller spørgsmål om udstyr fra Baylis Medical, kan du kontakte vores tekniske servicepersonale på følgende adresse og/eller telefonnummer.

Baylis Medical Company Inc.
5959 Trans-Canada Highway
Montreal, Quebec, Canada, H4T 1A1
Tlf.: (514) 488-9801 eller (800) 850-9801
Fax: (514) 488-7209
www.baylismedical.com

BEMÆRK:

3. For at kunne returnere produkter skal du have et returgodkendelsesnummer, inden du sender produkterne til Baylis Medical Company. I den forbindelse vil du modtage anvisninger vedrørende returneringen af produkterne.
4. Sørg for, at alle produkter, der returneres til Baylis Medical er blevet rengjort, desinficeret og/eller steriliseret i henhold til anvisningerne vedrørende returnering af produkterne, inden de returneres med henblik på service, der er dækket af garantien. Baylis Medical tager ikke imod brugt udstyr, der ikke er rengjort eller desinficeret korrekt i henhold til anvisningerne vedrørende returnering af produkterne.

XIV. MÆRKNING OG SYMBOLER

	Producent		Brug før
LOT	Lotnummer		Vigtigt
REF	Modelnummer		Skal beskyttes mod sollys
	Må ikke resteriliseres		Ikke-pyrogen: RF-ledningen er ikke-pyrogenisk, med mindre pakken er åbnet eller beskadiget
	Må ikke genanvendes		Følg brugervejledningen

EC REP	Autoriseret repræsentant i EU		Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget
STERILE EO	Steriliseret med ethylenoxid	Rx ONLY	Vigtigt: I henhold til amerikansk (føderal) lovgivning må dette udstyr kun sælges af eller efter ordning af en læge.
		Kun til EU-medlemslande: Brugen af dette symbol angiver, at produktet skal bortsaffes i overensstemmelse med de gældende lokale og nationale bestemmelser. Kontakt venligst forhandleren, hvis du har spørgsmål om genbrug af dette udstyr.	

XV. BEGRÆNSET GARANTI – ENGANGSPRODUKTER OG TILBEHØR

Baylis Medical Company Inc. (BMC) giver garanti for, at virksomheden engangsprudkter og tilbehør er fri for materiale- og produktionfejl. BMC giver garanti for, at sterile produkter forbliver sterile i det tidsrum, der er anført på mærkningen, når den originale emballage er intakt. Hvis der påvises materiale- eller produktionfejl, i et produkt, der er dækket af denne begrænsede garanti, erstatter eller reparerer BMC efter eget skøn produktet og fratækker eventuelle omkostninger, som BMC har i forbindelse med transport og arbejdstimer med henblik på ettersyn, fjernelse eller udskiftning af produktet. Garantiens gyldighedsperiode er: (i) produktets holdbarhedstid for engangsprudkter og (ii) 90 dage fra forsendelsesdatoen for tilbehør.

Denne begrænsede garanti gælder kun for nye originale produkter, der leveres fra fabrikken, som er blevet anvendt til deres normale og tilsvigtede formål. BMC's begrænsede garanti gælder ikke for produkter fra BMC, som er blevet resteriliseret, repareret, ændret eller modificeret på nogen måde, og den gælder ikke for produkter fra BMC, som er blevet opbevaret forkert, eller som ikke er blevet rengjort, installeret, anvendt eller vedligeholdt i henhold til BMC's anvisninger.

ANSVARSFRAKRIVELSE OG BEGRÆNSNING AF ERSTATNINGSANSVARET

OVENSTÅENDE BEGRÆNSEDE GARANTI, ER DEN ENESTE GARANTI, SOM SÆLGER GIVER. SÆLGEREN FRASKRIVER SIG ENHVER ANDEN GARANTI, BÅDE UDTRYKKELIG OG UNDERFORSTÅET, HERUNDER OGSA ENHVER GARANTI FOR SALGBARHED ELLER EGNETHED TIL EN BESTEMT ANVENDELSE ELLER ET BESTEMT FORMÅL.

DET RETSMIDDEL, DER ER ANFØRT HERI, ER DET ENESTE RETSMIDDEL FOR ALLE GARANTIKRAV, OG ANDEN ERSTATNING, HERUNDER FØLGESKADER ELLER ERSTATNING FOR ARBEJDSTSANDSNING ELLER TABT OMSÆTNING ELLER TABT INDTJENING, MATERIALER, FORVENTEDE OPSPARINGER, DATA, KONTRAKTER, GOODWILL ELLER TILSVARENDE (UNANSET OM DER ER TALE OM DIREKTE ELLER INDIREKTE SKADER) ELLER FOR ANDRE FORMER FOR FØLGESKADER ELLER INDIREKTE SKADER AF NOGEN ART, ER IKKE MULIG. SÆLGERENS MAXIMALE SAMLEDE ERSTATNINGSANSVAR MED HENBLIK PÅ ALLE ANDRE KRAV ELLER ERSTATNINGSANSVAR, HERUNDER FORPLIGTELSEL I FORBINDELSE MED SKADESERSTATNING, UANSET OM DER FORELIGGER EN FORSIKRING, OVERSTIGER IKKE PRISEN PÅ PRODUKTET/PRODUDKTERNE, DER LIGGER TIL GRUND FOR KRAVET ELLER ERSTATNINGSANSVARET. SÆLGER FRASKRIVER SIG ETHVERT ANSVAR I FORBINDELSE MED GRATIS OPLYSNINGER ELLER ASSISTANCE, SOM SÆLGER LEVERER, MEN IKKE ER FORPLIGTET TIL AT LEVERE I HENHOLD HERTIL. ENHVER SAG MOD SÆLGER SKAL ANLÆGGES INDEN FOR ATTEN (18) MÅNEDER EFTER ÅRSAGEN TIL SAGSANLÆGGET OPSTAR. DISSE ANSVARSFRAKRIVELSER OG BEGRÆNSINGER AF ERSTATNINGSANSVARET GÆLDER UDEN HÆNGT AF ANDRE MODSTRIDENDE BESTEMMELSER HERI OG UAFHÆNGT AF SAGSANLÆGGETS GRUNDLAG, DET VÆRE SIG AFTALERET, ERSTATNINGSSAGER UDEN FOR KONTRAKT (HERUNDER UAGTSOMHED OG OBJEKTIVT ANSVAR) ELLER ANDET, OG DETTE GÆLDER LIGELEDES FOR SÆLGERENS FORHANDLERE, UDPEGDE DISTRIBUTØRER OG ANDRE AUTORISEREDE FORHANDLERE SOM BEGUNSTIGEDE TREDJE PARTER. ALLE BESTEMMELSER HERI, DER RESULTERER I EN BEGRÆNSNING AF GARANTIEN, FRASKRIVER GARANTIER ELLER BESTEMMELSER ELLER UDELUKKER ERSTATNINGSANSVAR, ADSKILLELIGE OG UAFHÆNGIGE AF ALLE ANDRE BESTEMMELSER OG SKAL HÅNDHÆVES I HENHOLD HERMED.

I FORBINDELSE MED ETHVERT KRAV ELLER SØGSMÅL FOR SKADESERSTATNING PÅ BAGGRUND AF PASTÆPT BRUD PÅ GARANTIEN, KONTRAKTBRUD, UAGTSOMHED, PRODUKTANSVAR ELLER NOGEN ANDEN FORM TEROR OM RET OG RIMELIGHED ACCEPTERER KUNDEN UDTRYKKELT, AT BMC IKKE ER ANSVARLIG FOR SKADER ELLER TABT INDTJENING, HVERKEN KØBERS ELLER KØBERENS KUNDERS. BMC'S ERSTATNINGSANSVAR ER BEGRÆNSET TIL KØBERENS KØBSPRIS FOR DE PÅGÆLDENDE PRODUDKTER, SOM BMC HAR SOLGT TIL KØBEREN, OG SOM LIGGER TIL GRUND FOR ERSTATNINGSKRAVET.

Ingen af Baylis Medicals agenter, medarbejdere eller repræsentanter er berettigede til at binde virksomheden til nogen anden garanti, løfte eller påstand vedrørende produktet.

Denne garanti gælder kun for den oprindelige køber af produkter fra Baylis Medical direkte fra en autoriseret agent fra Baylis Medical. Den oprindelige køber kan ikke overdrage garantien.

Brug af ethvert produkt fra BMC anses som accept af nærværende vilkår og betingelser.

Følgende garantiperiode gælder for produkter fra Baylis Medical:

Engangsprudkter	Produktets holdbarhedstid
Tilbehør	90 dage fra forsendelsesdatoen

Suomi

Baylis Medical ja Baylis Medical -logo ovat Baylis Medical Technologies Inc. -yhtiön tavaramerkkejä.

Lue kaikki ohjeet huolellisesti ennen käyttöä. Huomioi kaikki näissä ohjeissa mainitut vasta-aiheet, varoitukset ja varotoimet. Muuten seuraavaksi saatataa olla potilaaksi komplikaatioita.

Huomio: Yhdysvaltain liittovaltion lain mukaan tämän laitteen saa myydä vain lääkäri tai lääkärin määräyksestä.

Baylis Medical Company luottaa siihen, että lääkäri määrittää ja arvioi kaikki toimenpiteen odotettavissa olevat riskit ja kertooo ne kullekin yksittäiselle potilaalle.

I. LAITTEEN KUVAUS

VersaCross-RF-vaijeriin toimitukseen sisältyy Baylis-liittäntäkaapeli. VersaCross-RF-vaijeria tulee käyttää hyväksytyn Baylis-radiotaajuuspunktiogeneraattoriin ("Baylis-RF-generaattori") ja Baylis-liittäntäkaapelin ("liittäntäkaapeli") kanssa.

VersaCross-RF-vaijeri tuottaa RF-eli radiotaajuusenergiaa monopolarisessa tilassa distalaisen elektrodinsa ja kaupallisesti saatavilla olevan ulkoisen DIP-elektrodin (Disposable Indifferent (Dispersive) Patch) välillä. DIP-elektrodi tulee olla IEC 60601-2-2 -standardien mukainen. VersaCross-RF-vaijeri liitetään Baylis-RF-generaattoriin liittäntäkaapelilla. Tämä liittäntäkaapeli mahdollistaa radiotaajuusenergian tuoton Baylis-RF-generaattoriin VersaCross-RF-vaijeriin.

Tarkat tiedot Baylis-RF-generaattorista ovat erillisessä generaattoriin mukana toimitettuissa käytööoppaassa ("Baylis-radiotaajuuspunktiogeneraattori RFP-100A"). VersaCross-RF-vaijeriin on esimerkiksi RFP-100A.

VersaCross-RF-vaijeri ja Baylis-liittäntäkaapeli mitatt ovat laitteisen etiketissä. VersaCross-RF-vaijerin rungon eristyksistä mahdollistaan laitteen sujuvan eteenpäin viemisen sekä tarjoaa sähköterityksen. VersaCross-RF-vaijeri velottaa distalisessa osassa oissen kaari. Aktiivinen kärki on pyöristetty, jotta se ei vaurioita sydämen kudosta, paitsi kun radiotaajuusenergiaa tuotetaan. Kaarella on merkkiä, joka visualisoitiin fluoroskopian avulla. VersaCross-RF-vaijerin runko jäätyy kiskon lisävarusteiden viemiseen vasempaan eteiseen, kun eteisväliseinän aukko on luotu. VersaCross-RF-vaijeriin velottaa proksimaaliseissa osissa on suuri ympyränmuotoinen kaari. Proksimaalinen pää on

paljasta metallia, ja se liitetään toimitukseen sisältyväin liittäntäkaapeliin. Toimitukseen sisältyvän liittäntäkaapelini toinen pää liitetään Baylis-RF-generaattoriin.

II. KÄYTÖÄIHEET

VersaCross-RF-vaijeri on tarkoitettu sydämen eteisvälineinän aukon luomiseen.

III. VASTA-AIHEET

VersaCross-RF-vaijeri ei suositella käytettäväksi indikaatioihin, jotka eivät vaadi sydämen eteisvälineinän aukon luomista.

VersaCross-RF-vaijerin mukana toimitettavaa Baylis-liittäntäkaapelia ei suositella käytettäväksi muiden RF-generaattoreiden tai laitteiden kanssa.

EU: VersaCross-radiotaajuusjohdinta ei ole tarkoitettu käytettäväksi vastasyntyneillä (ts. alle yhden kuukauden ikäisillä)

IV. VAROITUKSET

- Tästä laitteesta saatavat käyttää vain lääkärit, joilla on perinomainen ymmärys angiografiasta ja perkuutaniistista interventiotointimenpiteistä. On suositeltavaa, että lääkärit suorittavat prekliinisen koulutuksen, tutustuvat aiheeseen liityvään kirjallisuuteen ja suorittavat muut soveltuват koulutukset ennen uusiin interventiotointimenpiteisiin ryhtymistä.
- VersaCross-RF-vaijeri ja Baylis-liittäntäkaapeli ("liittäntäkaapeli")** toimitetaan STERILEINÄ, ja ne on steriloitu etyleenioskisilla. Ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut.
- Laboratoriohinkunaan ja potilaatilta saatavat alitustua voimakkaalle röntgensäteilylle radiotaajuuspunktiointimenpiteissä, koska niissä käytetään jatkuvaa läpivalaisua. Tällainen alitus voi aiheuttaa aukun sateilyvauriolle sekä lisätä somatisiin ja geneettisten vaikutusten riskiä. Nämä ollen tämän altistumisen minimoihmeeksi tullee ryhtyä asianmukaisiin toimenpiteisiin.
- VersaCross-RF-vaijeri ja liittäntäkaapeli ovat kertakaatitöisiä.** Kumpakaan laitteita ei saa steriloida eikä käyttää uudelleen. Uudelleenkäytöä saatetaan aiheuttaa potilaan loukkaantumisen ja/tai tarttumataudin/tarinan tarttumiseen potilaalta toiselle. Seurauskseen saatetaan olla potilaaskomplikaatiotia.
- VersaCross-RF-vaijeria tulee käyttää mukana toimitetun liittäntäkaapelin kanssa.** Jos sitä yritetään käyttää muiden liittäntäkaapelien kanssa, seurauskseen voi olla tappavaa sähköisku potilaalle ja/tai käyttäjälle.
- Liittäntäkaapelia saa käyttää vain Baylis-radiotaajuuspunktiogeneraattoriin ("Baylis-RF-generaattori") ja mukana toimitetun VersaCross-RF-vaijerin kanssa.** Jos sitä yritetään käyttää muiden RF-generaattoreiden ja laitteiden kanssa, seurauskseen voi olla tappavaa sähköisku potilaalle ja/tai käyttäjälle.
- VersaCross-RF-vaijeria tulee käyttää 0,035" yhteensopivien transseptaaliholki- ja/tai laajenninlaitteiden kanssa.**
- VersaCross-RF-vaijerin aktiivinen kärki ja distaalisen pään kaari ovat hauraita.** Varo kärjen tai distaalisen pään kaaren vaurioiltamista käsittelyssä VersaCross-RF-vaijeria. Jos kärki tai distaalisen pään kaari vaurioituvat, VersaCross-RF-vaijeri tulee heti poistaa käytöstä.
- Jos VersaCross-RF-vaijerin aktiivinen kärki tai pää milloin tahansa käytön aikana, VersaCross-RF-vaijeri tulee hävittää välittömästi.** Aktiivista kärkeä ei saa yrittää suoristaa.
- VersaCross-RF-vaijeria ei ole tarkoitettu käytettäväksi vastasyntyneillä potilailla (alle kuukauden ikäisillä).** Vastasyntyneitä potilaita ei saa yrittää hoitaa VersaCross-RF-vaijerilla.

V. VAROTOMET

- Älä yritä käyttää VersaCross-RF-vaijeria ja Baylis-liittäntäkaapelia ("liittäntäkaapeli") tai lisävarusteita ennen kuin mukana toimitetut käyttöohjeet on luettu huolellisesti.
- Radiotaajuuspunktiointimenpiteitä saatavat suorittaa vain lääkärit, joilla on perinomainen koulutus radiotaajuuspunktiointimenetelmistä. Toimenpiteet tulee suorittaa täysin varustellussa kateerointilaboratorioissa.
- Sterili pakkaus tulee tarkastaa silmämäärisesti ennen käytöä mahdollisen vaarantumisen havaitsemiseksi. Varmista, että pakkaus ei ole vaurioitunut. Älä käytä laitteita, jos pakkaus on vaarantunut.
- Tarkasta VersaCross-RF-vaijeri ja liittäntäkaapeli silmämäärisesti ennen käytöä varmistaaksesi, että eristysmateriaalissa ei ole murtumia tai vaurioita. Älä käytä vaijeria tai kaapelia, jos vaurioita on havaittavissa.
- Älä käytä VersaCross-RF-vaijeria ja/tai liittäntäkaapelia tuotemerkinnöissä olevan viimeisen käyttöpäivän jälkeen.
- VersaCross-RF-vaijeri ja liittäntäkaapeli on tarkoitettu käytettäväksi vain sellaisten laitteiden kanssa, jotka on luettu osiossa 0 Tarvitettavat välineet.
- Lue DIP-elekktrodi koskevat valmistajan käyttöohjeet ja noudata niitä. Käytä aina DIP-elektrodeja, jotka täytävät tai ylittävät IEC 60601-2-2 -vaatimukset.
- DIP-elektriodin sijoittamisesta reiteen saatetaan aiheuttaa suurempi impedanssi.
- Varmista, että tilassa ei ole herkästi sytytystä materiaaleja radiotaajuusenergian tuottamisen aikana, jotta sytytysriski vältetään.
- Ryhdy varotoimiin rajoittaksesi Baylis-radiotaajuuspunktiogeneraattoriin ("Baylis-RF-generaattori") aiheuttamien sähkömagneettisten häiriöiden mahdollisia vaikutuksia muiden laitteiden suorituskykyyn. Tarkista muiden Baylis-RF-generaattorien lisäksi potilaalla käytettävien fysiologisten monitorointi- ja sähkölaiteiden yhdistelmien yhteensopivuus ja turvalisuus.
- Riittävästi suodatusta tulee käyttää, jotta pinnan EKG:n jatkuva tarkkailu radiotaajuusenergian tuottamisen aikana on mahdollista.
- Älä yritä asettaa ja käyttää VersaCross-RF-vaijerin proksimaalista päästä aktiivisena kärkenä.
- Älä yritä asettaa tai vetää pois VersaCross-RF-vaijeria metallisen kanyyllin tai perkuutanisen neulan läpi.
- Älä taivuta VersaCross-RF-vaijeria tai liittäntäkaapelia. VersaCross-RF-vaijerin varren, distaalisen kaaren tai proksimaalisen kaaren liiallinen vuotaminen tai taittamainen saatetaan vaurioittaa vaijeria ja aiheuttaa potilaan loukkaantumisen. RF-vaijeri ja liittäntäkaapelia tulee käsittää huolellisesti.
- VersaCross-RF-vaijeria tulee käsittää varovasti verisoniavuorioiden välittämiseksi. VersaCross-RF-vaijeri ja laajentimen eteenpäin vieminen tulee tehdä kuvantamisohjauksessa. Jos vastusta havaitaan, VersaCross-RF-vaijeri ja/tai laajentimen eteenpäin viemiseen taita poisi vetämiseen El SAA käytävä liiallista voimaa.
- Älä yritä tuottaa radiotaajuusenergiaa ennen kuin VersaCross-RF-vaijeri aktiivisen kärjen on vahvistettu olevan hyvin kosketuksissa kohdekudoksen kanssa.
- On suositeltavaa, että yhdellä VersaCross-RF-vaijerilla tuotetaan radiotaajuusenergiaa enintään viisi (5) kertaa.
- Liittäntäkaapelia ei saa irrottaa Baylis-RF-generaattorista, kun generaattori tuottaa radiotaajuusenergiaa.
- Liittäntäkaapelia ei saa irrottaa Baylis-RF-generaattorista vetämällä. Jos kaapelia ei irroteta asianmukaisesti, se saatetaan vaurioitua.
- Liittäntäkaapelia ei saa vääntää, kun se asetetaan Baylis-RF-generaattorin eristettyyn potilasliittäntääntiin tai irrotetaan siitä. Kaapelin vääntämisen saatetaan vaurioitua liittimen nastroja.
- Baylis-RF-generaattori pyystyy tuottamaan huomattavan suuren sähkövirtaa. Jos VersaCross-RF-vaijeria ja/tai DIP-elektrodia käsittellään virheellisesti, erityisesti laitetaan käytettäessä, seurauskseen voi olla potilaan tai käyttäjän loukkaantuminen.
- Kun virtaa tuotetaan, potilaas ei saa kosketuksissa maadoitettuihin metallipintoihin.
- Jos laitteen tehontuotto on selvästi matala tai laite ei toimi oikein normaaleilla asetuksilla, synnytä saatavaan olla DIP-elektrodiin virheellinen asettaminen, sähköjohdon vika tai aktiivisen kärjen heikko kudoskontakti. Selvitä, onko kyse selkeästä laiteviasta tai virheellisestä asettelulusta. Pyri asettamaan VersaCross-RF-vaijerin aktiivinen kärki paremmin eteisvälineinää vasten. Kasvata tehoa vain jos se on edelleen matala.
- Baylis Medical Company luottaa siihen, että lääkäri määritteää ja arvioi kunkin potilaan kohdalla kaikki lääketieteellisen Baylis-radiotaajuuspunktioyerjestyelmän ennakoitavissa olevat riskit sekä viestii niistä potilaalle.

VI. TUOTTEEN TEKNISET TIEDOT

Tuote	VersaCross-RF-vaijeri	Tuote	RFP 100A -liittäntäkaapeli
Käytettävissä oleva pituus	180 cm	Käytettävissä oleva pituus	3 m / 10 jalkaa
Ulkohalkaisija	0,89 mm / 0,035"	Generaattoriliitin	Nastainen 4 Nastainen 3 Nastainen 2 (valinnainen) Nastainen 1
Merkkikierukka	1 x 30 mm kierukka Proksimalinen elektrodiin nähdään	Laiteliitin	Painike

VII. HAITTATAPAHTUMAT

Eteisvälineinän aukon luomisen yhteydessä saatetaan esiintyä muun muassa seuraavia haittataapautumia:
Tamponaatio Sepsis/infektiö
Verisuonin lävistäminen Eteisväri
Verisuonispasmi Pysyvä rytmissairaus
Verenvuoto Verisuonitromboosi
Hematooma Allerginen reaktio varjoaineelle
Kipu ja arkuus Valitimo-laskimofistoli
Kirurginen lisätoimenpide Langan juuttuminen/kietoutuminen
Tromboembolisit episodit Sydäninfarkti
Eteisle�atus
Sydänihaksen lävistäminen Kammiotakyrkia
Verisuonitrauma, ,
Vierasesine / langan murtuma

VIII. TARVITTAVAT VÄLINEET

Radiotaajuustransseptaalitoimenpitee tulee suorittaa erikoistuneessa kliinisessä ympäristössä, jossa on läpivalaisulaite, röntgentutkimuspöytä, sydämen kaikukuvauksilaitteet, fysiologinen nauhuri, hätävaruste sekä instrumentit verisuoni/yhteyttä varten. Tämän toimenpiteen suorittamiseen tarvitaan seuraavista lisävarusteet:

- Baylis-radiotaajuuspunktiogeneraattori (RFP-100A)
- 0,035" yhteensopiva transseptaaliholki- ja/tai laajenninkokoontalo
- DIP-elektri, joka täyttää tai ylittää sähkökirurgisia elektrodeja koskevat IEC 60601-2-2 -standardin vaatimukset

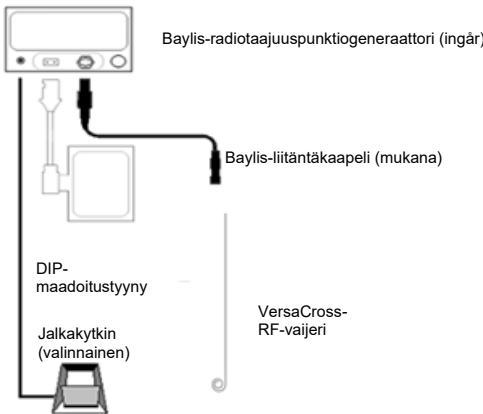
IX. TARKASTUS ENNEN KÄYTÖÖÄ

Yksittäiset osat, mukaan lukien Baylis-radiotaajuuspunktiogeneraattori, VersaCross-RF-vaijeri ja Baylis-liittäntäkaapeli ("liittäntäkaapeli"), tulee huolellisesti tutkia vaurioiden tai vikojen varalta ennen toimenpiteen suorittamista. Nämä tulee tehdä kaikille muillekin toimenpiteessä käytettäville laitteille. Älä käytä viallisia laitteita. Älä käytä uudelleen RF-vaijeria ja/tai liittäntäkaapelia.

X. KÄYTÖÖHJEET

- Kaikki laitteita koskevat ohjeet tulee lukea luetaen huolellisesti ja sisäistää ja niitä tulee noudataa. Muuten seurauskseen saatetaan olla potilaaskomplikaatiotia.
- VersaCross-RF-vaijeri ja Baylis-liittäntäkaapeli ("liittäntäkaapeli") toimitetaan sterileinä. Käytä aseptista tekniikkaa avatessasi pakkausta ja käsittelyssäsi tuotetta steriillä alueella.
- Liitä liittäntäkaapelin generaattoriliittäntäpää Baylis-radiotaajuuspunktiogeneraattoriin ("Baylis-RF-generaattori") eristettyyn potilasliittäntäporttiin Baylis-RF-generaattorin käyttööhjelmien mukaisesti. Kohdista liittimen nastat varottavat liittämisen kanssa ja paina sisään, kunnes liitin on kunnolla liittävässä. Jos kaapelia yritetään liittää muilla tavalla, liittimen nastat vaurioituvat.
- Älä käytä liiallista voimaa yhdistääksesi liittäntäkaapelia Baylis-RF-generaattorin. Liiallinen voimankäytöä saattaa vaurioituttaa liittimen nastoja.
- Huuhtele transseptaaliholki ja/tai -laajennin (ei sisällä toimitukseen) huolellisesti.
- Suorita tavanomaisen laskimopunktiot halutussa sisäänvientikohdassa käytämällä sisäänvientineita (ei sisällä toimitukseen).
- Transseptaaliholki ja/tai -laajennin viedään tavallisesti sisäänvientikohdasta. Tämän jälkeen niitä viedään eteenpäin ohjainvaijerin päällä läpivalaisuohjauksessa, jotta ne voidaan sijoittaa yläonttolaskimoon.
- Poista ohjainvaijeri.
- Suorista VersaCross-RF-vaijerin distaalinen kaari käytämällä toimitukseen sisältyvä kärjen suorista.
- Aseta VersaCross-RF-vaijerin kärki laajentimen napaan ja vie vaijeria eteenpäin transseptaaliholki- ja/tai laajenninkokoontalon läpi, kunnes vaijeri kärki on juuri laajentimen kärjen sisällä.
- Pitää liittäntäkaapelin katetriiliittinpäästä napakasta toiseksa kädessä. Paina liittimen päällä oleva punainen painike pojhan peukalolla. Aseta VersaCross-RF-vaijerin proksimalinen pää hiastaa katetriiliittinakkuon. Kun laitteen proksimaalinen pään paljas osa ei enää ole näkyvässä, vapauta liittimen punainen painike. Vedä varovasti laitteen varmistaaksesi, että liittäntä on pitävä.
- Sijoita vaijeri, holki ja/tai laajenninkokoontalo oikeaan eteeniseen soikeaan kuoppaan vasten käytäen läpivalaisuohjausta tavanomaisella menetelmällä. Myös sydämen kaikukuvauksissa suositellaan.
- Kohdista painetta laajentimeen, jotta väliseinän tenting-ilmi saadaan aikaan soikean kuapan kohdalla.
- Vie VersaCross-RF-vaijeria eteenpäin siten, että aktiivinen kärki on kosketuksissa väliseinän kanssa soikean kuapan kohdalla, mutta edelleen laajentimen sisällä.
- Kun sopiva kohta on saavutettu, tuota radiotaajuusenergiaa Baylis-RF-generaattorilla aktiiviseen kärkeen. Tuloksena on kohteena olevan sydämen kudoksen punktio. Lisätietoja generaattorin asianmukaisesta käytöstä on Baylis-RF-generaattorin käyttöohjeissa.
- Kohdista napakasta painetta VersaCross-RF-vaijerin radiotaajuusenergian tuottamisen aikana, jotta VersaCross-RF-vaijeri etenee sujuvasti kudoksen läpi.
- **HUOMAUTUS:** Käytä Baylis-RF-generaattoreissa matalimpia soveltuvia RF-asetuksia, jolla aukko saadaan tehtyä.
- RFP-100A: Aukon tekemiseen on osoitettu riittävän, että RF-asetus asetetaan aluksi yhdestä (1) sekunnista PULSE-tilassa kahteen (2) sekuntiin CONSTANT-tilassa.
- Radiotaajuusenergian tuottaminen voidaan lopettaa painamalla generaattorin RF ON/OFF -painiketta, jos ajastimen aika ei ole kulunut loppuun.
- Sisäänvienti vasempaan eteiseen voidaan varmistaa tarkkailemalla VersaCross-RF-vaijeria fluoroskopian avulla. Myös sydämen kaikukuvauksissa suositellaan.
- Jos väliseinän aukon tekeminen ei ole onnistunut, kun radiotaajuusenergiaa on tuottettu viisi (5) kertaa, on suositeltavaa käyttää toista menetelmää toimenpiteseen.
- Kun aukko on tehty onnistuneesti, VersaCross-RF-vaijeri tulee viedä mekaanisesti eteenpäin ilman radiotaajuusenergiaa. Sijainti vasemmassa eteisessä on riittävä, kun distaalisen pään koko kaari on ylittänyt väliseinän ja se on havaittavissa fluoroskopian avulla vasemmassa eteisessä. Myös sydämen kaikukuvauksissa suositellaan.
- Tämän jälkeen transseptaalilaajenninta voidaan viedä eteenpäin vaijerin päällä aukon suurtenamiseksi.
- Irrota VersaCross-RF-vaijeri liittäntäkaapelista painamalla katetrin liittimessä olevaa punaista painiketta ja poistamalla RF-vaijerin proksimalinen pää liittäntäkaapelista.
- Irrota liittäntäkaapeli Baylis-RF-generaattorista, tarta napakasti liittimeen ja vedä se suoraan pois liittännästä.
- Vedä VersaCross-RF-vaijeri hitaasti pois transseptaaliholki- ja/tai laajenninkokopanosta.

Liitännät



XI. PUHDISTUS- JA STERILOINTIOHJEET

VersaCross-RF-vaijeri ja Baylis-liitäntäkaapeli ovat kertakäyttöisiä. Älä puhdista tai steriloi uudelleen VersaCross-RF-vaijera ja/tai Baylis-liitäntäkaapelia.

XII. VIANMÄÄRITYS

Seuraava taulukko on tarkoittettu käytäjän avuksi mahdollisten ongelmien vianmääritykseen.

ONGELMA	KOMMENTIT	VIANMÄÄRITYS
Baylis-liitäntäkaapeli ei mene generaattorin etupaneeleissa olevaan eristettyyn potilaasilittäntään	Liittimet on tarkoitettu liitetäväksi tietyllä tavalla turvallisuusyksitystä. Jos liittimen nastat eivät ole suorassa, liitin ei mene liitäntään.	Varmista, että liittimen nastat ovat rivissä oikeassa suunnassa.
Generaattorin virheviestit	Jotta kudos voidaan onnistuneesti lävitteä radiotaajuusenergiailla, kaikkien laitteiden tulee olla asianmukaisesti liitetty ja toimintakunnossa.	Varmista, että kaikki liitäntät on tehty: <ul style="list-style-type: none"> - VersaCross-RF-vaijeri liitäntäkaapeliin - Liitäntäkaapeli Baylis-RF-generaattoriin - Baylis-RF-generaattori pistoristoraan - Baylis-RF-generaattori maadoitustynnyyn Tarkasta silmämääritästä, ettei VersaCross-RF-vaijerissa ja liitäntäkaapelissa ole vaurioita. Hävitä vaurioituneet laitteet välittömästi. Jos ongelma jatkuu, lopeta käyttö. Jos radiotaajuuspunktion yrittämisen yhteydessä näytetään virheviestejä, katso ohjeita Baylis-RF-generaattorin mukana toimitetusta käyttöohjeesta.
Vaijerin murtumat tai taitokset	Jos VersaCross-RF-vaijerissa on murtumata tai taitoksi, seurauksena voi olla potilaan loukkaantuminen.	Tältäinen laite tulee hävittää välittömästi.

XIII. ASIAKASPALVELU JA TIETOJA TUOTTEEN PALAUTTAMISESTA

Jos Baylis Medical -laitteisiin liityyen ilmenee ongelmia tai kysymyksiä, ota yhteystä tekniseen tukeen. Yhteystiedot ovat alla.

Baylis Medical Company Inc.
5959 Trans-Canada Highway
Montreal, Quebec, Kanada, H4T 1A1
Puhelin: (514) 488-9801 tai (800) 850-9801
Fax: (514) 488-7209
www.baylismedical.com

HUOMAUTUKSIA:

- Tuotteiden palauttamiseen Baylis Medical Companynalle tarvitaan palautusvaihtoosoitustunnus. Tuotteen palautusohjeet annetaan samalla.
- Ennen kuin palautat tuotteen Baylis Medicalille takuuhuoltoon, varmista, että tuote on puhdistettu, dekontaminointi ja/tai steriloitu tuotteen palautusohjeiden mukaisesti. Baylis Medical ei ota vastaan käytettyjä laitteita, joita ei ole asianmukaisesti puhdistettu tai dekontaminointi tuotteen palautusohjeiden mukaisesti.

XIV. MERKINNÄT JA SYMBOLIT

	Valmistaja		Viimeinen käyttöpäivä
	Eränumero		Huomio
	Mallinumero		Pidettävä poissa auringonvalosta
	Ei saa steriloida uudelleen		Ei-pyrogeeninen: radiotaajuuslanka on pyrogeeniton, ellei pakkausta ole avattu tai se ole vaurioitunut.
	Ei saa käyttää uudelleen		Noudata käyttöohjeita
	EU:n valtuuttettu edustaja		Ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut
	Steriloitu etyleenioksidiilla		Huomio: Yhdysvaltain liittovallain lain mukaan tämän laitteen saa myydä vain lääkäri tai lääkärin määräyksestä.
	Vain EU:n jäsenvaltiot: Tämä symboli ilmaisee, että tuote tulee hävittää paikallisten ja kansallisten määräysten mukaisesti. Lisätietoja tämän laitteen kierrättämisestä saa jakelijalta.		

XV. RAJOITETTU TAKUU – KERTAKÄYTÖTTÖTUOTTEET JA LISÄVARUSTEET

Baylis Medical Company Inc. (BMC) antaa kertakäytöö- ja lisävarustetuoteilleen materiaali- ja valmistusvirheitä koskevan takuun. BMC takaa, että steriili tuotetut stereileinä tuotemerkin sisässä olevan ajan edellyttää, että alkuperäinen pakaus on ehjä. Jos tämän rajoitetun takuun piiriin kuuluvassa tuotteessa todetaan materiaali- tai valmistusvirhe, BMC täysin omien harkintaan mukaan joko vaihtaa tai tallaiseen tuotteen tämän takuun puitteissa. Takuu ei kata BMC:lle aiheutuvia kuljetus- tai työkustannuksia liittyen tuotteen tarkastukseen, poistamiseen tai takaisin varaston ottamiseen. Takuu pituus: (i) kertakäytöötuoteiden osalta tuotteen säilyvyysaika ja (ii) lisävarustetuoteiden osalta 90 päivää lähetyspäivästä.

Tämä rajoitettu takuu kattaa vain uudet alkuperäiset tehtaallat toimitetut tuotteet, joita on käytetty tavanomaisin käytöltäkäytöissä. BMC:n rajoitettu takuu ei koske BMC:n tuotteita, jotka on uudelleensterilöitu tai korjattu tai joita on muutettu tai jollaan tavalla muokattu. Takuu ei koske BMC:n tuotteita, joita on säilytetty virheellisesti tai joita on puhdistettu tai asennettu virheellisesti tai joita on käytetty tai ylläpidetty virheellisesti BMC:n ohjeita vastoin.

VASTUUVAAPAUTUS JA VASTUUNRAJOITUS

YLLÄ SELOSTETTU RAJOITETTU TAKUU ON AINOAA MYYJÄÄ ANTAMA TAKUU. MYYJÄ EI ANNA MITÄÄN MUITA NIMENOMAISIA TAI HILJAISIA TAKUITA, MUKAAN LUKIEN TAKUITA SOVELTUUVUDESTA, KAUPANKÄYNNIN KOHTEEKSI TAI SOPIVUUDESTA TIETTYYN KÄYTÖÖN TAI TARKOITUKEEN.

TÄSSÄ ESITETTY OIKEUSKEINO ON YKSINOMAINEN OIKEUSKEINO KAIKISSA TAKUUVAATIMUKSISSA. MITÄÄN MUITA KORVAUKSIA EI MYÖNNETÄ, MUKAAN LUKIEN KORVAUKSIA VÄLILLISISTÄ VAHINGOISTA TAI VAHINGOISTA KOSKIEN LIIKETOIMINNAN KESKEYTYMISTÄ TAI TUOTTOJEN, TUOLEJEN, MATERIAALIEN, ODOTETTUJEN SÄÄSTÖJEN, TIETOJEN, SOPIMUKSEN, LIKEARVON TAI VASTAAVIEN (RIIPPUMATTIA SITÄ, OVATKO NE LUONTEELTAAN VÄLITÖMÄÄ TAI VÄLILLISÄÄ) MENETTÄMÄSTÄ, EIKÄ MINKÄÄNLÄISISTÄ SATUNNAISISTA TAI VÄLILLISISTÄ VAHINGOISTA. MYYJÄ SUURIN KUMULATIIVINEN VASTUU LIITYY KAIKKIIN MUIIHIN (KORVAUS)VAATIMUKSIIN EIL YLTA (KORVAUS)VAATIMUKSEN AIHEUTTUEN TUOTTEEN (TAI TUOTTEIDEN) HINTAA. TÄMÄ PÄTEE MYÖS MIHN TAHANSA KORVAUSVASTUUSEEN PERUSTUVIIN VELVOITTEISIIN JA VAKUUTUKSEN OLEMASSAOLOSTA RIIPPUMATTIA. MYYJÄ EI OTA MITÄÄN VASTUUTA LIITTYEN VASTIKKEETTA ANTAMIINSA TIETOIHIN TAI OPASTUKSEEN, JOITA EI TÄSSÄ YHTEYDESSÄ VELVOTETA. MYYJÄÄ VAATIMUKSET MYYJÄÄ VASTAA TULEE ESITÄÄ KAODEKSANTOISTA (18) KUUKAUDEN KULUESSA SITÄ, KUN VAATIMUKSEN PERUSTE ON SYNTYNTÄ. NÄMÄ VASTUUVAAPAUTUKSET JA VASTUUNRAJOITUKSET PÄTEVÄT RIIPPUMATTIA MUISTA TÄSSÄ YHTEYDESSÄ ESITETYISTÄ RISTIRIIAISISTA EHDOISTA JA RIIPPUMATTIA VAATIMUKSEN PERUSTEESTA, OLIPA SE SOPIMUKSEN PERUSTUVA TAI PERUSTUMATON (MUKAAN LUKIEN HUOLIMATOMUUS JA ANKARA VASTUU) TAI MUU SEIKKA. NE PÄTEVÄT MYÖS MYYJÄN TOIMITTAJIEN, NIEMITYJEN JAKELIJOIDEN JA MUIDEN VALTUUTETTUJEN JÄÄLINEENMYYJEN SEKÄ KOLMANTEENA OSAPUOLENA OLEVIA EDUNSAAJIEN EDUKSI. JOKAINEN TÄSSÄ YHTEYDESSÄ ESITETTY EHTO, JOKA LIITYY VASTUUNRAJOITUKSEEN, TAKUUN VASTUUVAAPAUTUKSEEN TAI KORVAUKSIIN LIITYTÄVÄN EHTOON TAII NIIDIEN POISSULKEMISEEN ON EROTETTAVISSA JA RIIPPUMATON KAIKISTA MUISTA EHDOISTA JA NÄÄ TÄYTÄNTÖÖNPANTAVIASSA SELLAINENSA.

KAIKISSA VAHINGONKORVAUSVAATIMUKSISSA TAI -KANTEISSA, JOTKA AIHEUTUVAT VÄITETYSTÄ TAKUUEHTOJEN TAI SOPIMUKSEN RIKOMUKSESTA, HUOLIMATOMUDESTA, TUOTEVASTUUSTA TAI MUUSTA OIKEUDELLISESTÄ TAI KOHTUULLISESTÄ KÄYTÄNNÖSTÄ, OSTAJA NIMENOMAISESTI HYVÄKSYY, ETTÄ BMC EI VASTAA OSTAJALLE TAI OSTAJAN ASIAKKAILLE AIHEUTUNEISTA VAHINGOISTA TAI TUOTTOJEN MENETYKSESTÄ. BMC:N VASTUU RAJOITTEUTU BMC:N OSTAJALLE MYYMIEN KORVAUSVAATIMUKSEN AIHEUTTANEIDE TUOTTEIDEN HANKINTAHINTAAN.

Baylis Medicalin työntekijöillä tai edustajalla ei ole vakuutuksia sitoa yhtiötä mihinkään muihin tuotetta koskevien takuuin tai vakuutuksiin.

Tämä takuu koskee vain Baylis Medical -tuotteiden alkuperäistä ostajaa ja tuotteita, jotka on hankittu suoraan Baylis Medicalin vakuutusmalla edustajalta. Alkuperäinen ostaja ei voi siirtää takuuta.

BMC-tuotteet käytävät märsken katsotan näiden ehtojen hyväksymiseksi.

Baylis Medical -tuotteiden takuuajat ovat seuraavat:

Kertakäytöötuoteet	Tuotteen säilyvyysaika
Lisävarustetuoteet	90 päivää lähetyspäivästä

Norsk

Baylis Medical og Baylis Medical-logoen er varemærker som tilhører Baylis Medical Technologies Inc.

Les alle instruksjonene nøyde før bruk. Følg alle kontraindikasjoner, advarsler og forholdsregler som står i disse instruksjonene. Hvis disse ikke følges kan det føre til komplikasjoner for pasienten.

Forsiktig: Federal (U.S.A.) Law (Føderal lov i USA) begrenser denne enheten til salg av, eller på ordre fra, en lege.

Baylis Medical Company er avhengig av at legen bestemmer, vurderer og kommuniserer til hver enkelt pasient alle forutsigbare risikoer ved prosedyren.

I. ENHETSESKRIVELSE

VersaCross RF-kabelen er pakket med en éngangs VersaCross RF-kabel og en Baylis éngangs tilkoblingsledning (Connector Cable). VersaCross RF-kabelen må brukes med en godkjent Baylis RFP-100A RF Punktungenerator (Baylis RF-generator) og tilkoblingen.. VersaCross RF-kabelen leverer radiofrekvens(RF)-effekten i en monopolar modus mellom den distale elektroden og en kommersielt tilgjengelig eksterne ikke-dispersive patch (DIP) elektroden for éngangssBruk, som er i samsvar med de gjeldende kravene i IEC 60601-2-2. Kontaktkabelen skal kobles til Baylis RF-generatoren til VersaCross RF-ledningen.

Denne kontaktkabelen gjør det mulig å levere RF-strøm fra Baylis RF-generator til en VersaCross RF-ledning.

Detaljert informasjon om Baylis RF-generatoren befinner seg i en separat håndbok som medfølger generatoren (denne heter "Baylis radiofrekvens-punktungenerator Bruksanvisning"). Baylis RF-generator er kompatibel med VersaCross RF-ledning, inkludert RFP-100A.

Dimensjonen på VersaCross RF-ledning og Baylis kontaktkabel finner du på enhetens etikett. Isolasjonen av VersaCross RF-ledning enmuliggjør den fremforing av enheten og gir elektrisk isolasjon. Den floppy distale delen av VersaCross RF-ledningen har en liten bøy og den aktive spissen er avrundet slik at den er atraumatiskt til hjertevæv hvis ikke RF-energi brukes. En røntgent og ekkoen markørspole er plassert på den distale seksjonen for visualisering under manipulasjon. Hovedenheten på VersaCross RF-ledningen gir en stiv skinne for andre enheter inn i venstre atrium, etter opprettelse av en atriel septal defekt. VersaCross RF-kabelen har synlige markører i lengdererettingen for å hjelpe til med å justere inn kabelspissen i en kompatibel transseptal kappe og/eller dilatorenhet (f.eks. VersaCross transseptal kappesett). Den proksimale enden av VersaCross RF-kabelen er bart metall som kun kan kobles til den medfølgende tilkoblingsledningen, og ikke med elektrokauter- eller elektrokirurgiutstyr. Den andre enden av den inkluderte kontaktkabelen skal kobles til Baylis RF-generator.

II. INDIKASJONER FOR BRUK

VersaCross RF-ledningen er ment for opprettelse av en atrial septal defekt i hjertet.

III. KONTRAINDIKASJONER

VersaCross RF-ledningen anbefales ikke for bruk med noen av tilstandene som ikke krever opprettelse av en atrial septal defekt.

Baylis-kontaktkabel, pakket med VersaCross ,RF-ledningen,anbefales ikke for bruk med annen RF-generator eller annen enhet.

Innenfor EU: VersaCross RF-kabelen er ikke beregnet for bruk på nyfødte pasienter med under én måneds alder.

IV. ADVARSLER

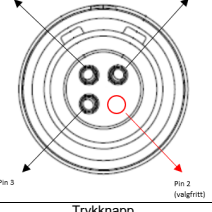
- Kun leger med en grundig forståelse av angiografi og perkutane intervensionsprosedyrer skal bruke denne enheten. Det anbefales av leger benytter seg av preklinisk opplæring, går gjennom aktuell litteratur og gjennomgår annet egnet opplæring før de utfører intervensionsprosedyrer.
- VersaCross RF-ledningen og Baylis-kontaktkabel (kontaktkabel) leveres STERILE ved bruk av en etylenoksidprosess. Må ikke brukes hvis pakken er skadet.**
- Laboratoriepersonell og pasienter gjennomgår betydelig røntgeneksponering i løpet av radiofrekvens punkturmønster som skyldes kontinuerlig bruk av fluoroskopisk avbildning. Denne eksponeringen kan føre til akutt strålingsulykke samt økt risiko for somatiske og genetiske konsekvenser. Derfor må man ivaretake tilstrekkelige tiltak for å minimere eksponeringen.
- VersaCross RF-ledningen og kontaktkabelen skal kun brukes på én pasient. Ikke prøv å sterilisere og bruke enheten flere ganger. Gjenbruk kan føre til at pasienten blir skadet og/eller smitte av infeksjonssydom(er) fra en pasient til en annen. Hvis disse ikke følges kan det føre til komplikasjoner for pasienten.
- The VersaCross RF-ledningen må brukes med den medfølgende kontaktkabelen. Forsøk på å bruke den med andre kontaktkabler kan føre til elektrosjokk for pasienten og/eller legen.
- Ikke bruk VersaCross RF-kabelen med elektroauter- eller elektrokirurgi-generatorer, kontaktkledninger eller tilbehør, ettersom forsøk på bruk kan føre til skader på pasienten og / eller operatøren.
- Kontaktkabelen må kun brukes med Baylis radiofrekvens punkteringsgenerator (Baylis RF-generator) og den inkluderte VersaCross RF-ledningen. Forsøk på å bruke den med andre RF-generatorer og enheter kan føre til elektrosjokk for pasient og/eller operatør.
- VersaCross RF-kabelen må brukes med 0,035 "kompatibel transseptal kappe og/eller dilatorenhet. Bruk av ikkekompatible tilbehørsenheter kan skade VersaCross RF-kabel eller tilbehørsenheterne, og kan forårsake pasientskader..
- VersaCross RF-kabelen er bare validert for transseptal punktur gjennom VersaCross-dilatorer, som har vist seg å gi den nødvendige støtten for optimal funksjon.
- Den aktive spissen og den distale kurven til VersaCross RF-kabelen er skjør. Vær forsiktig så du ikke skader spissen eller den distale kurven mens du håndterer VersaCross RF-kabelen. Hvis spissen eller den distale kurven blir skadet når helst under bruk, må VersaCross RF-kabelen øyeblikkelig avhenges. Ikke forsøk å rette opp den aktive spissen dersom den er bøyd. Skade på enheten kan føre til at pasienten blir skadet. Hvis den aktive spissen på VersaCross RF-ledningen blir bøyd i løpet av bruken, må VersaCross RF-ledningen kasseres umiddelbart. Ikke prøv å rette ut den aktive spissen.
- VersaCross RF-ledningen er ikke ment for bruk med neonatale pasienter (yngre enn en måned). Ikke prøv å behandle neonatale pasienter med VersaCross RF-ledningen.
- Ikke prøv å sette inn eller trekke ut VersaCross RF-kabelen gjennom en metallkanyle eller en perkutan nål. Det kan skade enheten og forårsake pasientskader.

V. FORHOLDSREGLER

- Ikke prøv å bruke VersaCross RF-ledningen og Baylis-kontaktkabel (kontaktkabel) eller tilleggsutstyr før du har lest den medfølgende bruksanvisningen grundig.
- Prosesser for radiofrekvenspunktur bør kun utføres av leger som er grundig trent i teknikkene for radiofrekvensrevet punktering i et fullt utstyrt kateteriseringslaboratorium.
- Den sterile emballasjen må inspiseres visuelt før bruk. Ikke bruk enheten hvis emballasjen er skadet eller kompromittert.
- Inspiser VersaCross RF-ledningen og kontaktkabelen visuelt før bruk for å sikre at den ikke er sprukket eller skadet i isolasjonsmaterialet. Ikke bruk ledningen eller kabelen hvis de er skadet.
- Må ikke brukes med VersaCross RF-ledningen og/eller kontaktkabel etter at brukes innen datoene på etiketten er overskredet.
- VersaCross RF-ledningen og kontaktkabelen er kun ment for bruk med enheter som er oppgitt i avsnitt 0, Nødvendig utstyr.
- Les og følg produsentens bruksanvisninger for DIP-elektroden. Bruk alltid DIP-elektroder som oppfyller eller overstiger IEC 60601-1-2-kravene.
- Plassering av DIP-elektroden på låret kan være tilknyttet høyere impedans.
- Før forhends risiko for antennen må du sikre at antennbare materialer ikke er tilstede i rommet i løpet av bruk av RF-strøm.
- Ta forholdsregler for å begrense effekten som den elektromagnetiske forstyrrelsen (EMI) produsert av Baylis radiofrekvens punkteringsgenerator (Baylis RF-generator) kan ha på ytelsen til annet utstyr. Kontroller kompatibiliteten og sikkerheten til kombinasjoner av andre fysiologiske overvåkings- og elektriske apparater som skal brukes på pasienten i tillegg til Baylis RF-generator.
- Tilstrekkelig filtrengning må brukes for å muliggjøre kontinuerlig overvåking av overflateelektrokardiogrammet (EKG) under bruk av radiofrekvensstrøm.
- Ikke prøv å sette inn og bruke den proksimale enden på VersaCross RF-ledningen som aktiv spiss.
- Ikke bøy VersaCross RF-kabelen eller tilkoblingsledningen. Overdreven bøyning eller vridning av ledningsskafet, distal kurve på kabelen og/eller kontaktledningen kan skade enheten komponenter og kan forårsake pasientskader. Vær meget forsiktig når du håndterer VersaCross RF-kabelen og kontaktkledningen.
- Hvis du føler motstand, må du IKKE bruke for mye kraft for å trekke VersaCross RF-kabelen eller tilleggskappen og/eller dilatorenheten fram eller tilbake. Overdreven bruk av kraft kan føre til at enheten boyes eller vris rundt, noe som begrenser fremføringen og tilbaketrekkningen av kappe og/eller dilatorenheten.
- Fremføringen av VersaCross RF-ledning og tilleggskappe og/eller dilatorenheten bør gjøres under veiledning av bilder. Bruken av synlige markører på kabelen er bare en omtentig veileder for posisjoneringen av kabelspissen med den distale enden av dilatatoren.
- Ikke prøv å bøye VersaCross RF-ledningen eller kontaktkabelen. For mye bøyning eller knekk på ledningskafet, den distale kurven eller den proksimale kurven kan skade integriteten til VersaCross RF-ledningen og kan føre til skade på pasienten. RF-ledningen og kontaktkabelen må behandles med varsomhet.
- Forsiktig manipulering av VersaCross RF-ledningen må utføres for å unngå skade på kar. VersaCross RF-ledningen og dilatorfremføringen må gjøres under bildeveiledning. Hvis du kjenner motstand må du IKKE bruke VersaCross RF-ledningen eller dilatoren.
- Ikke prøv å leve radiofrekvensenergi før den aktive spissen på VersaCross RF-ledningen har bekrefet god kontakt med måleværet.
- Det anbefales å ikke overstige fem (5) RF-applikasjoner per VersaCross RF-ledning
- Koble aldri kontaktkabelen fra Baylis RF-generatoren mens generatoren leverer RF-strøm.
- Koble aldri kontaktkabelen fra Baylis RF-generatoren ved å trekke i kabelen. Hvis man ikke kobler kabelen fra riktig, kan det føre til skade på kabelen.
- Ikke vri kontaktkabelen mens du setter inn eller fjerner den fra den isolerte pasientkontakten på Baylis RF-generator. Hvis man vri kabelen kan det føre til skade på pinnekontakten.
- Baylis RF-generatoren er kapabel til å levere betydelig elektrisk strøm. Pasienten eller operatøren kan bli skadet på grunn av feil håndtering av VersaCross RF-ledningen og/eller DIP-elektroden, spesielt under betjening av enheten.
- Under strømlevering skal ikke pasienten komme i kontakt med jordede metallooverflater.
- Tilskynelatende lav effekt eller svikt i at utstyret fungerer som det skal ved normale innstillingar, kan indikere feil påsæting av DIP-elektroden, svikt i en elektrisk ledning eller dårlig vevskontakt ved den aktive spissen. Se etter åpenbare utstyrssdefekter eller feil påføring. Forsøk på å plassere den aktive spissen på VersaCross RF-ledningen mot det atriele septum. Øk kun strømmen hvis den lave strømefølelsen vedvarer.
- Baylis Medical Company er avhengig av at legen bestemmer, vurderer og kommuniserer til hver enkelt pasient alle forutsigbare risikoer ved Baylis Medical Radiofrequency Puncture System.

- Hvis du bruker elektroanatomisk kartleggingsveiledning, anbefales det å bruke den sammen med alternativ bildedemonstrasjon i tilfelle enhetens synlighet svekkes.

VI. PRODUKTPESIFIKASJONER

Produkt	VersaCross RF-ledning	Produkt	RFP 100A-kontaktkabel
Bruklig lengde	180 cm eller 230 cm	Bruklig lengde	10 feet/3m
Kabeldiameter	0,035" / 0,89 mm	Generatorkontakt	4-pin (3-pin)
			
Kurvendiameter	9 mm J-tip eller 24 mm Pigtail	Enhetskontakt	Trykknapp

VII. BIVIRKNINGER

Bivirkninger som kan oppstå når man oppretter en atriel septal defekt inkluderer:

Tamponade	Sepsis/infeksjon	Tromboemboliske episoder
Blockperforering	Atrial fibriller	Myokardisk infarkt
Karspasme	Vedvarende arytmier	Atriflimmer
Bleeding	Vaskular trombose	Perforering av myokardium
Hematom	Allergisk reaksjon på kontrastmedium	Ventrkulær takykardi
Smerte og ømhet	Arterienous fistula	Takykardi
Vaskulære traumer,	Kirurgiske tilleggsprosedyrer,	Perikardial effusjon
		Fastklemming/vikling av tråd,

Fremmedlegeme/kabelbrudd

VIII. NØDVENDIG UTSTYR

RF-transseptalprosedyrene bør utføres i en spesialisert klinisk setting utstyrt med egnet bildebehandlingsutstyr og kompatibel undersøkelsestabell, ekkokardiografi, fysiologisk opptaker, nedstyr og instrumentering for å få vaskulær tilgang. Hjelpeutstyr som kreves for å utføre denne prosedyren inkluderer:

- RFP-100A Baylis RF-generator
- 0,035" kompatible transseptalkapper og/eller dilator-enheter
- DIP-elektrode som oppfyller eller overgår kravene i IEC 60601-2-2 for elektrokirurgiske elektroder
- DuoMode CableTM for bruk med elektroanatomiske kartleggingssystemer.

IX. INSPEKSJON FØR BRUK

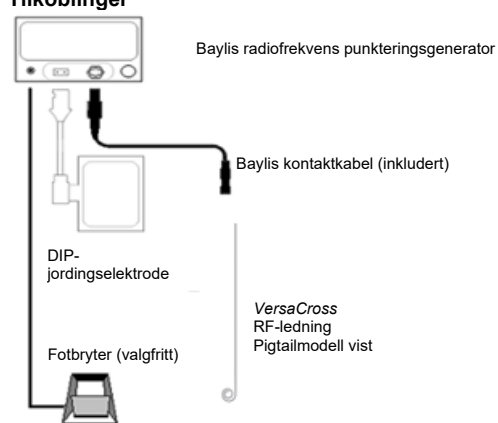
Før du utfører prosedyren, må de enkelte komponentene, inkludert Baylis radiofrekvens punkteringsgenerator, VersaCross RF-ledningen og Baylis-kontaktkabelen undersøkes nøyde for skader eller mangler, sammen med alt utstyr som brukes i prosedyren. Defekt utstyr må ikke brukes. RF-ledningen og/eller kontaktkabelen må ikke brukes flere ganger.

X. BRUKSANVISNING

- Alle instruksjoner for nødvendig utstyr skal leses, forstås og følges nøyde. Hvis dette ikke gjøres kan det føre til komplikasjoner.
- VersaCross RF-ledningen og Baylis-kontaktkabelen leveres sterile. Bruk aseptisk teknikk når du åpner pakningen og håndter produktet i det sterile feltet.
- Koble enden av generatorkontakten på kontaktkabelen til den isolerte pasientkontaktparten på Baylis Radiofrequency Puncture RF Generator (Baylis RF-generator) i henhold til Baylis RF-generatorens bruksanvisning. Sett forsiktig opp kontaktkappene med kontakten og skyv inn til kontakten sitter ordentlig i kontakten. Alle forsøk på å koble kabelen på andre måter vil skade tappene på kontakten.
- Ikke bruk for mye kraft når du kobler kontaktkabelen til Baylis RF-generatoren. Bruk av for mye kraft kan føre til skade på kontaktkappene.
- Skyll transseptalkappen og/eller dilatatoren grundig (følger ikke med).
- Utfør en standard venepunktur på ønsket tilgangssted ved bruk av en tilgangsnål (ikke levert).
- En transseptalkappe og/eller dilator settes vanligvis inn gjennom tilgangssiden og føres deretter via en fôringstråd for å bli plassert i ovre hulvene (SVC) under bildeveiledning. VersaCross RF-kabelen kan brukes til dette formålet.
- Hvis VersaCross RF-kabelen ikke ble brukt til å føre kappen til SVC, fjern fôringstråden og bytt den ut mot VersaCross RF-kabelen med den medfølgende tupperten.
- Bruk den medfølgende tupperten, rett ut den distale kurven på VersaCross RF-ledningen.
- Sett spissen på VersaCross RF-ledningen inn i dilatatornævet og før vairen gjennom transseptal hylse-og/eller dilator-settet til ledningsspissen er bare like innenfor dilatatorspissen.
- Grip kateterkontakten på enden av kontaktkabelen i én hånd. Bruk tommelen for å presse ned den røde knappen på toppen av kontakten. Sett den proksimale enden på VersaCross RF-ledningen inn i åpningen på kateterkontakten. Når den proksimale delen av den proksimale enden av enheten ikke lenger er synlig, må du slippe den røde knappen på kontakten. Rykk litt å enheten for å sikre at tilkoblingen er sikker.
- Plasser spissen på transseptalenheten (RF-kabel, kappe, dilator) i høyre forkammer mot fossa ovalis under passende bildebehandling, inkludert men ikke begrenset til fluoroskopisk, ekkokardiografisk og / eller elektroanatomisk kartlegging ved bruk av standardteknikk.
- MERK:** Hvis du bruker elektroanatomisk kartleggingsveiledning, anbefales det å bekrefte plasseringen av spiss og septal "tilting" med ekkokardiografisk avbildning eller annen bildebehandling.
- Bruk trykk på dilatoren for å feste septum ved fossa ovalis.
- Før VersaCross RF-ledningen frem slik at den aktive spissen kobles til septum ved fossa ovalis, men fortsatt er innen dilatoren.
- Når riktig posisjonering er oppnådd må du levere RF-strøm via Baylis RF-generatoren til den aktive spissen. Dette fører til punktering av hjertevevet som behandles. Se bruksanvisningen for Baylis RF-generatoren for riktig betjening av generatoren.
- Bruk fast trykk på VersaCross RF-ledningen i løpet av påføring av RF-energien for å føre VersaCross RF-ledningen gjennom vevet.
- MERK:** For Baylis RF-generatorenheter må man bruke de lavest egnede RF-innstillingene for å oppnå ønsket punkt.
- For RFP-100A: En innledende RF-innstilling mellom ett (1) sekund på "PULSE"-modus og to (2) sekunder i "CONSTANT"-modus har vist seg å være tilstrekkelig for vellykket punktering.
- Strømforsyningen til radiofrekvensen kan avsluttes ved å trykke på RF ON/OFF-knappen på generatoren hvis timeren ikke er utløpt.
- Inngang til venstre atrium kan bekreftes ved å overvåke VersaCross RF-ledningen under fluoroskop. Ekkokardiografisk veiledning anbefales også.
- Hvis septalkpunksjon ikke lykkes etter fem (5) RF-strømapplikasjoner, anbefales det at brukeren bruker en alternativ metode for prosedyren.
- Når punksjonen er fullført, bør VersaCross RF-ledningen fremføres mekanisk uten RF-strøm. Posisjonering i venstre atrium er tilstrekkelig når full distal kurve har krysset septum og blir observert under fluoroskop i venstre atrium. Ekkokardiografisk veiledning anbefales også.
- Den transeptale dilatoren kan deretter føres frem over ledningen for å forstørre punksjonen.

- For å koble VersaCross RF-ledningen fra kontaktkabelen, trykk på den røde knappen på kateterkontakten og fjern forsiktig den nærmeste enden av RF-ledningen fra kontaktkabelen.
- For å koble kontaktkabelen fra Baylis RF-generator, tar du tak i kontakten og trekker den forsiktig rett ut på kontakten.
- Trekk VersaCross RF-ledningen langsomt tilbake gjennom det transeptale hylse-/dilator-settet.
- Trekk VersaCross RF-kabelen sakte tilbake gjennom transseptalkappen og/eller dilator-enheten.

Tilkoblinger



XI. RENGJØRINGS- OG STERILISERINGSSINSTRUKSJONER

VersaCross RF-ledningen og Baylis-kontaktkabelen er kun ment til engangsbruk. Ikke rengjør eller resteriliser VersaCross RF-ledningen og/eller Baylis kontaktkabelen.

XII. FEILSØKING

Følgende tabell er ment å hjelpe brukeren i å diagnostisere potensielle problemer.

PROBLEM	KOMMENTARER	FEILSØKING
Baylis-kontaktkabelen passer ikke inn i den isolerte pasientkontakten på frontpanelet på generatoren	Kontakten er designet for å kobles til på en spesifikk måte av sikkerhetsmessige årsaker. Hvis kontaktnøklene ikke er riktig tilpasset, vil det ikke være mulig å sette kontaktene sammen.	Sjekk at kontaktnøklene er tilpasset i riktig retning.
Generatorens feilmeldinger	For å lykkes med å perførere vey ved bruk av radiofrekvensenergi, må alle enhetene være riktig tilkoblet og i god stand.	Kontroller at tilkoblingene er riktige. - VersaCross RF-ledning til kontaktkabel - kontaktkabel til Baylis RF-generator - Baylis RF-generator til strømuttag - Baylis RF-generator til jordingselektrode Inspiser visuelt VersaCross RF ledningen og kontaktkabelen for skade. Kasser umiddelbart alt skadet utstyr. Hvis problemet vedværer må du avbryte bruken. For feilmeldinger som oppstod under forsök på radiofrekvenspunktur, se bruksanvisningen som følger med Baylis RF-generator.
Knekta eller bøyd ledning	Knekta eller bøyd VersaCross RF-ledning er en potensiell risiko for pasientskade.	Kasser umiddelbart.

XIII. INFORMASJON OM KUNDESERVICE OG PRODUKTRETUR

Hvis du har problemer med eller spørsmål om Baylis Medical Equipment, kan du kontakte vårt tekniske supportpersonell på følgende adresse og/eller telefonnummer.

Baylis Medical Company Inc.

5959 Trans-Canada Highway

Montreal, Quebec, Canada, H4T 1A1

Telefon: (514) 488-9801 eller (800) 850-9801

Faks: (514) 488-7209

www.baylismedical.com

MERKNADER:

- For å returnere produkter må du ha et autorisasjonsnummer for retur før du sender produktene tilbake til Baylis Medical Company. Instruksjonen for produktretur vil bli gitt til deg på dette tidspunktet.
- Forsikre deg om at ethvert produkt som returneres til Baylis Medical er rengjort, dekontaminert og / eller sterilisert som angitt i produktreturinstruksjonene før du returnerer det for garantert service. Baylis Medical godtar ikke noe brukt utstyr som ikke er blitt rengjort eller dekontaminert i henhold til instruksjonene for produktretur.

XIV. MERKING OG SYMBOLER

	Produsent		Brukes innen
	Serienummer		Forsiktig
	Modellnummer		Holdes unna sollys
	Må ikke steriliseres på nytt		Ikke-pyrogenisk: RF-kabelen er ikke-pyrogen med mindre emballasjen er åpenet eller skadet.
	Må ikke brukes på nytt		Følg bruksanvisningen
	Autorisert representant i EU		Må ikke brukes hvis pakningen er skadet.
	Sterilisert ved bruk av etylenoksid	Rx ONLY	Forsiktig: Forsiktig: Federal (U.S.A.) Law (Föderal lov i USA) begrenser denne enheten til salg av,

			eller på ordre fra, en lege.
--	--	--	------------------------------

Kun for EU-medlemsland:

Bruk av dette symbolet indikerer at produktet må kastes på en måte som er i samsvar med lokale og nasjonale forskrifter. For spørsmål om resirkulering av denne enheten kan du kontakte distributøren din.

XV. BEGRENSET GARANTI - ENGANGSARTIKLER OG TILBEHØR

Baylis Medical Company Inc. (BMC) garanterer sine engangsprodukter og tilbehør mot defekter i materialer og utførelse. BMC garanterer at sterile produkter vil forblir sterile i den perioden som er vist på etiketten så lenge originalemballasjen forbli intakt. I henhold til denne begrensede garantien, hvis noe døkket produkt viser seg å være mangelfullt i materialer eller utførelse, vil BMC erstatte eller reparere, etter eget skjønn, ethvert slikt produkt, minus eventuelle gebryer til BMC for transport og arbeidskostnader i forbindelse med inspeksjon, fjerning eller påfylling av produktet. Lengden på garantien er: (i) for engangsprodukten, holdbarheten til produktet, og (ii) for tilbehørsprodukten, 90 dager fra leveringsdato.

Denne begrensede garantien gjelder bare nye originale fabrikkleverte produkter som har blitt brukt til normal og tiltenkt bruk. BMCS begrensede garanti gjelder ikke BMC-produkter som er restertiliset, reparert, endret eller modifisert på noen måte, og gjelder ikke BMC-produkter som er blitt lagret på måte eller rengjort, installert, betjent eller vedlikeholdt i strid med BMCS instruksjoner.

ANSVARSFRAKIRVELSE OG ANSVARSBEGRENSNING

DEN BEGRENSEDE GARANTIENT OVENFOR ER DEN ENESTE GARANTIENT SOM ER GITT AV SELGER. SELGEREN FRASKRIVER SEG ALLE ANDRE GARANTIER, UTTRYKKELIG ELLER UNDERFORSTÅTT, INKLUDERT GARANTI FOR SALGBARHET ELLER EGNETHET FOR EN BESTEMT BRUK ELLER FORMÅL.

LØSNINGEN SOM ER ANGITT HER, SKAL VÆRE DEN EKSKLUSIVE LØSNINGEN FOR ETHVERT GARANTIKRAV, OG YTTERLIGERE SKADER, INKLUDERT FØLGESKADER ELLER SKADER FOR AVBRUDDSTAP ELLER TAP AV RESULTAT, INNTEKTER, MATERIALE, ANTATT BESPARELSE, DATA, KONTRAKT, VILJEN ELLER LIGNENDE (HVIS DET ER DIREKTE ELLER INDIREKTE I NATUREN) ELLER FOR ANDRE FORMER FOR TILFELDIGE, ELLER INDIREKTE SKADER AV NOE SLIK, SKAL IKKE VÆRE TILGJENGELIG. SELGERS MAKSIMALE KUMULATIVE ANSVAR RELATIVT TIL ALLE ANDRE KRAV OG FORPLIKTELSER, INKLUDERT FORPLIKTELSEN UNDER NOEN FORSIKRING, VIL IKKE OVERSTIGE KOSTNADEN FOR PRODUKTET (S) SOM GIR GRUNN TIL KRAVET ELLER ANSVARET. SELGEREN FRASKRIVER ALT ANSVAR RELATERT TIL INFORMASJONELLER HJELP GITT AV, MEN IKKE KREVD AV SELGER HERUNDER. ALLE SØKSMÅL MOR SELGER MA FREMSETTES INNEN ATTEN (18) MÅNEDER EFTER ÅRSAKEN TIL SØKSMÅLET OPPSTO. DISSE ANSVARSFRAKIRVELSENE OG BEGRENSNINGENE FOR ANSVAR GJELDER ANVENDELSE AV ALLE ANDRE MOTSTRIDENDE BESTEMMELSER TIL DETTE, UANSETT OM DET ER I KONTRAKT, SKADEVOLDELSE (INKLUDERT UAKTSMOHET OG ANSVAR) ELLER PA ANNEN MÅTE, OG VIL VIDERE STREKKE SEG TIL DISTRIBUTØRER OG ANDRE GODKJENTE FORHANDLERE SOM TREDJEPARTSMOTTAKERE HVER BESTEMMELSE HERI SOM GIR EN BEGRENSNING AV ANSVAR, FRASKRIVELSE AV GARANTIER ELLER BETINGELSER ELLER UTELUKKELSE AV SKADER, ER TYDELIG OG UAVHENGIG AV NOEN ANDRE BESTEMMELSER, OG SKAL FORVALTES SOM DETTE.

I ALLE KRAV ELLER SØKSMÅL FOR SKADER FRA PÅSTÅTT BRUDD PÅ GARANTI, KONTRAKTSBRUDD, UAKTSMOHET, PRODUKTANSVAR ELLER NOEN ANNEN JURIDISK ELLER RETTFERDIG TEORI, GODTAR KJØPER SPEISFIKT AT BMC IKKE ER ANSVARLIG FOR TAP AV INNTEKT , VERKEN FOR KJØPER ELLER KJØPERS KUNDER. BMCS ANSVAR SKAL VÆRE BEGRENSET TIL KJØPEKOSTNADEN FOR KJØPEREN AV DE SPESIFISERTE VARENE SOLGT AV BMC TIL KJØPER SOM GIR GRUNN TIL ANSVARET.

Ingen agent, ansatt eller representant for Baylis Medical har myndighet til å binde selskapet til noen annen garanti, bekrefte eller representasjon angående produktet.

Denne garantien gjelder bare den opprinnelige kjøperen av Baylis Medical-produkter direkte fra en autorisert agent fra Baylis Medical. Den opprinnelige kjøperen kan ikke overføre garantien.

Bruk av et BMC-produkt skal anses som at man godtar vilkårene og betingelsene heri.

Garantiperioden for Baylis Medical-produkter er som følger:

Engangsprodukter	Produktets holdbarhet
Tilbehørsprodukter	90 dager fra forsendelsesdatoen

Svenska

Baylis Medical och Baylis Medical-logotypen är varumärken som tillhör Baylis Medical Technologies Inc.

Läs noggrant alla anvisningar före användning. Observera alla kontraindikationer, varningar och försiktighetsåtgärder som anges i dessa anvisningar. Underlätenhet att göra detta kan leda till komplikationer för patienterna.

Försiktighet: Enligt federal lagstiftning (USA) får denna produkt endast säljas av läkare eller på läkares ordination.

Baylis Medical Company förlitar sig på att läkaren avgör, bedömer och kommunicerar till varje enskild patient alla förutsebara risker med proceduren.

I. ENHETSBESKRIVNING

VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) är förpackad med en VersaCross RF Wire för engångsbruk och en Baylis kontaktkabel för engångsbruk (kontaktkabel) VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) måste användas tillsammans med en godkänd Baylis RFP-100A Radiofrequency Puncture Generator (Baylis RF Generator) och kontakten. VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) levereras radiofrekvent (RF) energi i ett monopolar läge mellan dess distala elektrod och en kommersiellt tillgänglig extern engångselektröd (Disposable Indifferent (Dispersive) Patch (DIP) Electrode), vilket är i enlighet med de nuvarande kraven i IEC 60601-2-2. Anslutningskabeln kopplar Baylis RF-generator till VersaCross RF-kabeln. Denna anslutningskabel levereras RF-energi från Baylis RF-generator till en VersaCross RF-kabeln.

Mer detaljerad information om Baylis RF-generator finns i en separat handbok som medföljer generatoren (titel: "Bruksanvisning till Baylis RF-punktionsgenerator"). Baylis RF-generator kompatibla med VersaCross RF-kabeln inkluderar RFP-100A.

VersaCross RF-kabelns och Baylis-anslutningskabelns dimensioner anges på enhetens etikett. Isoleringen på VersaCross RF-kabeln underlättar framförande av enheten och ger en elektrisk isolering.

VersaCross RF-kabelns flexibla distala del har en liten slinga och dess aktiva spets är rundad för att vara atraumatisk för hjärtvävnamd om inte RF-energi levereras En radiopak och ekogen markspiral placeras på den distala sektionen för visualisering under manipuleringar. VersaCross RF-kabelns huvuddel är försedd med en stiv skena för framförande av hjälpenheter i vänster förmak efter att en atriali septumdefekt skapats. VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) har synliga markeringar längs sin längd för att hjälpa till att rikta kabelns spets i en kompatibel transseptal skida och/eller dilatator (t.ex. VersaCross Transseptal Sheath kit (transseptal skidsats)). Den proximala änden av VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) är av ren metall som endast ska anslutas till den medföljande anslutningskabeln och inte till elektrokardioiska eller elektrokirurgiska apparater. Den andra änden av den medföljande anslutningskabeln ansluts till Baylis RF-generatorn.

II. INDIKATIONER FÖR ANVÄNDNING

VersaCross RF-kabeln är indikerad för skapande av en atriali septumdefekt i hjärtat.

III. KONTRAINDIKATIONER

VersaCross RF-kabeln rekommenderas inte för användning vid patologiska tillstånd som inte kräver skapande av en atriali septumdefekt.

Baylis-anslutningskabeln, som medföljer VersaCross RF-kablen, rekommenderas inte för användning med en annan RF-generator eller en annan enhet.

I EU: VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) är inte avsedd för användning på neonatala patienter som är yngre än en månad.

IV. VARNINGAR

- Denna enhet ska endast användas av läkare som har djupgående kunskaper om angiografi och percutana interventionsprocedurer. Det rekommenderas att läkare genomgår preklinisk utbildning, läser relevanta litteratur och vidtar ytterligare lämpliga förberedande åtgärder innan nya interventionsmetoder utprövas.
- VersaCross RF-kablen och Baylis-anslutningskabeln (anslutningskabel) levereras STERILISERADE genom etylenoxidsterilisering. Använd inte enheter om förpackningen är skadad.
- Laboratoriepersonal och patienter kan utsättas för en betydande mängd röntgenstrålning vid procedurer med radiofrekvenspunktning på grund av kontinuerlig fluoroskopisk avbildning. Denna exponering kan leda till akut strålningsskada samt ökad risk för somatiska och genetiska effekter. Därför måste lämpliga åtgärder vidtas för att minimera denna exponering.
- VersaCross RF-kablen och anslutningskabeln är endast avsedda för användning på en patient. Försök inte att sterilisera eller återanvända en av dessa enheter. Återanvändning kan leda till patientsskada och/eller överföring av infektionssjukdom(ar) från en patient till en annan. Underlätetenhet att göra detta kan leda till komplikationer för patienterna.
- VersaCross RF-kabeln måste användas med den medföljande anslutningskabeln. Försök att använda RF-kabeln med andra anslutningskabler kan leda till elektrisk stöt för patienten och/eller användaren.
- Använd inte VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) med generatorer, anslutningskabler eller tillbehör för elektroauteri eller elektrokirurgi, eftersom försök till användning kan leda till skador på patient och/eller operatör.
- Anslutningskabeln får endast användas med Baylis RF-punktionsgenerator (Baylis RF-generator) och den medföljande VersaCross RF-kablen. Försök att använda anslutningskabeln med andra RF-generatorer och enheter kan resultera i elektrisk stöt för patienten och/eller användaren.
- VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) måste användas med 0,035" kompatibla transseptala skid- och/eller dilatationsanordningar. Användning av inkompatibla tillbehör kan skada VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) eller tillbehören och kan orsaka patientskador.
- VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) har endast validerats för användning vid transseptalpunktion genom VersaCross dilatatorer som har visat sig de stöt som krävs för optimal funktion.
- VersaCross RF-kabelns aktiva spets och distala slinga är ömtäliga. Var försiktig så att varken spetsen eller den distala spetsen skadas när VersaCross RF-kablen hanteras. Kassera VersaCross RF-kablen omedelbart om spetsen eller den distala slingan skadas.
- Kassera VersaCross RF-kablen omedelbart om den aktiva spetsen böjs under användning. Försök inte att råta ut den aktiva spetsen.
- VersaCross RF-kablen är inte avsedda för användning med neonatala patienter (under en månads ålder). Försök inte att behandla neonatala patienter med VersaCross RF-kablen.
- Försök inte föra in eller dra tillbaka VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) genom en metallkanyl eller en perkutan näl, vilket kan skada enheten och orsaka patientskador.

V. FÖRSIKTIGHETSATGÄRDER

- Använd inte VersaCross RF-kablen och Baylis-anslutningskabeln (anslutningskabeln) eller hjälputrustning innan du har läst den medföljande bruksanvisningen helt.
- Procedurer med radiofrekvenspunktioner ska utföras endast av läkare som är grundligt utbildade i tekniker för radiofrekvent punktion i ett fullständigt utrustat kateteriseringsslaboratorium.
- Inspektera den sterila förpackningen före användning för tecken på skador. Säkerställ att förpackningen inte är skadad. Använd inte utrustningen om förpackningen inte längre är steril.
- Inspektera VersaCross RF-kablen och anslutningskabeln visuellt före användning för att säkerställa att isoleringsmaterialiet inte har sprickor eller skador. Använd inte RF-kablen eller kabeln om det finns skador.
- Använd inte VersaCross RF-kablen och/eller anslutningskabeln efter utgångsdatumet som anges på etiketten.
- VersaCross RF-kablen och anslutningskabeln är endast avsedda för användning med enheter som anges i avsnitt 0, Utrustning som krävs.
- Läs och följ tillverkarens bruksanvisning för den indifferenta klisterelektroden för engångsbruk (Disposable Indifferent Patch, DIP). Använd endast DIP-elektroder som uppfyller eller överskrider kraven i IEC 60601-2-2.
- Placering av dispersionselektroden på läret kan vara associerad med en högre impedans.
- Undvik antändningsrisk genom att säkerställa att inget brandfarligt material finns i rummet under applicering av RF-energi.
- Vidta försiktighetsåtgärder för att begränsa effekterna av den elektromagnetiska interferens (EMI) som produceras av Baylis RF-punktionsgenerator (Baylis RF-generator) kan ha på prestandan hos annan utrustning. Kontrollera kompatibiliteten och säkerheten hos olika kombinationer av andra fysiologisk övervakningsapparater och elektriska apparater som ska användas på patienten utöver Baylis RF-generator.
- Använd lämplig filtering för kontinuerlig övervakning av ytelektrokardiogrammet (EKG) under applicering av RF-energi.
- Försök inte att sätta in och använda den proximala änden av VersaCross RF-kablen som aktiv spets.
- Försök inte att sätta in eller dra tillbaka VersaCross RF-kablen genom en metallkanyl eller en perkutan näl.
- Böj inte VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) eller anslutningskabeln. Om ledningsskaffet, ledningens distala kurva och/eller anslutningskabeln böjs eller knycklas för mycket kan detta skada enhetskomponenternas integritet och orsaka patientskador. Försiktighet måste vidtas när man hanterar VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) och anslutningskabeln. Iaktta försiktighet under hantering av RF-kablen och anslutningskabeln.
- Om motstånd uppstår får du INTE använda överdriven kraft för att flytta fram eller dra tillbaka VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) eller den tillhörande skidan och/eller dilatatorn. För mycket kraft kan leda till att anordningen böjs eller knäcks, vilket begränsar fram- och tillbakadragningsmöjligheten.
- VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) och andra tillbehör till skida och/eller dilatatoranordning ska framskrida med vägledning av avbildningen. Användningen av synliga markeringar på ledningskroppen är endast en ungefärlig vägledning för att placera ledningsspetsen med dilatatorns distala ände.
- Var försiktig vid manipulering av VersaCross RF-kablen för att undvika kärlskador. Framförande av VersaCross RF-kablen och dilatatorn ska göras under bildvägledning. Om motstånd påträffas, använd inte överdriven kraft för att föra fram eller dra tillbaka VersaCross RF-kablen eller dilatatorn.
- Applicera inte RF-energi utan att ha kontrollerat att VersaCross RF-kabelns aktiva spets har en tillräckligt god kontakt med mälvävnaden.
- Det rekommenderas att inte överskrida fem (5) appliceringar av RF-energi per VersaCross RF-kabel.
- Koppla aldrig bort anslutningskabeln från Baylis RF-generatorn medan generatorn levererar RF-energi.
- Koppla aldrig bort anslutningskabeln från Baylis RF-generatorn genom att dra i kabeln. Kabeln kan ta skada om den inte kopplas bort på ett korrekt sätt.
- Vrid inte anslutningskabeln när du sätter in eller avlägsnar den från den isolerade patientporten på Baylis RF-generatorn. Att vrida kabeln kan leda till skada på stiftanslutningarna.
- Baylis RF-generator är kapabel att leverera betydande mängder elektrisk ström. Patient- eller användarskador kan uppstå som ett resultat av felaktig hantering av VersaCross RF-kablen och/eller DIP-elektroden, särskilt när apparaten används.
- Under applicering av ström får patienten inte komma i kontakt med metallytor.

- Om en låg uteffekt eller en felaktig funktion upptäcks kan det tyda på felaktig applicering av DIP-elektroden, fel på en elektrisk ledning eller dålig vävnadskontakt vid den aktiva spetsen. Leta efter tecken på utrustningsfel eller felaktig användning. Försök att bättre placera den aktiva spetsen på VersaCross RF-kablen mot förmaksskeptum. Öka strömmen endast om den låga uteffekten kvarstår.
- Baylis Medical Company förlitar sig på att läkaren informerar varje enskild patient om alla förutsebara risker med Baylis Medical RF-punktionssystem.
- Om man använder elektroanatomisk mapping rekommenderas det att man använder den tillsammans med en alternativ avbildningsmodalitet i händelse av att apparaten inte är synlig.

VI. PRODUKTSPECIFIKATIONER

Produkt	VersaCross RF-kabel	Produkt	RFP 100A-anslutningskabel
Användbar längd	180 cm eller 230 cm <th>Användbar längd</th> <td>3 m / 10 fot</td>	Användbar längd	3 m / 10 fot
Ledningsdiameter	0,035" / 0,89 mm	Generatoranslutning	4-stift (3-stift)
Kurvdiagram	9 mm J-tip eller 24 mm Pigtail	Enhetsanslutning	Tryckknapp

VII. BIVERKNINGAR

Biverknningar som kan uppstå vid skapandet av en atriel septumdefekt:

Tamponad	Sepsis/infektion	Tromboemboliska episoder
Kärlperforation	Förmäksflimmer	Hjärtinfarkt
Kärlspasm	Ihållande arytmier	Förmäksfladdrar
Hemorragi	Vaskular trombos	Myokardperforation
Hematom	Allergiska reaktioner på kontrastmedel	Kammartakykardi
Smärta och ömhet	Arteriovenös fistel	Takykardi
Kärltrauma	Ytterligare kirurgiskt ingrepp	Perikardial utgjutning
Frammånande kropp/trädfraktur		Trädinneslutning/trassel,

VIII. UTRUSTNING SOM KRÄVS

RF-transseptalprocedurer bör utföras i en specialiserad klinisk miljö som är utrustad med lämplig avbildadiagnostikutrustning och ett kompatibelt undersökningsbord, ekokardiografisk avbildadiagnostik, fysiologisk inspelningsapparat, akututrustning och instrumentering för vaskulär åtkomst. De kompletterande material som krävs för att utföra detta förfarande är bland annat:

- RFP-100A Baylis RF-generator
- 0,035" kompatibla transseptala skidor och/eller dilatationsanordningar
- DIP-trodd som uppfyller eller överskrider kraven i IEC 60601-2-2 för elektrokirurgiska elektroder
- DuoMode CableTM för användning med elektroanatomiska mappningssystem

IX. INSPEKTION FÖRE ANVÄNDNING

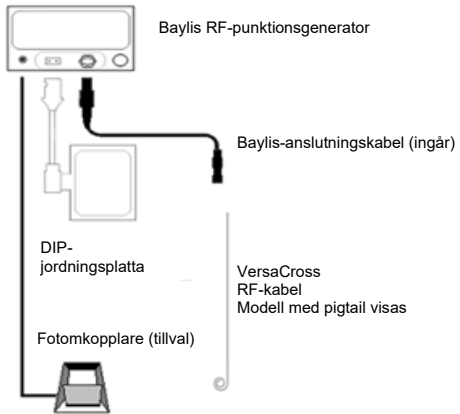
Innan proceduren utförs ska VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) och den medföljande anslutningskabeln undersökas noggrant för skador eller defekter, liksom all utrustning, inklusive Baylis RF-generatorn, som används vid proceduren. Använd inte defekt utrustning. Återanvänd inte RF-kablen och/eller anslutningskabeln.

X. BRUKSANVISNING

- Alla anvisningar för utrustning som krävs bör noggrant läsas, förstås och följs. Underlätetenhet att göra detta kan leda till komplikationer.
- VersaCross RF-kablen och Baylis-anslutningskabeln (anslutningskabel) levereras sterila. Använd aseptisk teknik när förpackningen öppnas och produkten hanteras i det sterila fältet.
- Koppla anslutningskabelns generatoranslutningsända till den isolerade patientkontaktparten på Baylis RF-punktionsgenerator (Baylis RF-generator) i enlighet med bruksanvisningen till Baylis RF-generator. Rikta försiktigt in kontaktstiften mot uttaget och tryck in tills kontakten sitter ordentligt i uttaget. Alla försök att ansluta kabeln på sätt annat kommer att skada stiften på kontakten.
- Använd inte överdriven kraft vid anslutning av anslutningskabeln till Baylis RF-generatorn. Användning av överdriven kraft kan leda till skador på kontaktstiften.
- Spola noggrant den transseptala skidan och/eller dilatatorn (medföljer inte).
- Utför en normal venpunktning vid det önskade åtkomststället med en kanyl (medföljer ej).
- En transseptal skida och/eller en dilatator förs vanligen in genom åtkomststället och förs sedan fram över en styrdledd som placeras i Superior Vena Cava (SVC) under vägledning av avbildningen. VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) kan användas för detta ändamål.
- Om VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) inte används för att föra skidan till SVC, ta bort styrdledden och byt ut den mot VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) med den medföljande spetsutsträtnären.
- Avlägsna ledaren.
- Använd den medföljande spetsutsträtnären för att råta ut den distala slingan VersaCross RF-kablen.
- Sätt in spetsen av VersaCross RF-kablen i dilatatorhubben och för fram kabeln genom transseptal mantel-och/eller dilatatorsatsen tills trädspetsen sitter precis inuti dilatatorspetsen.
- Ta ett ordentligt tag i kateteranslutningsänden av anslutningskabeln med ena handen. Tryck ner den röda knappen ovanpå kontakten med tummen. Förlängsamt in den proximala änden av VersaCross RF-kablen i kateterkontakten öppnar. Släpp den röda knappen på kontakten när den exponerade delen av enhetens proximala ände inte längre är synlig. Dra försiktigt i enheten för att säkerställa att anslutningen sitter ordentligt.
- Använd standardteknik för att positionera kabel, mantel och/eller dilatatorenheten i höger förmak mot fossa ovalis med hjälp av fluoroskopisk vägledning. Även ekokardiografisk vägledning rekommenderas.
- Applicera tryck på dilatatorn för att fästa septum vid fossa ovalis.
- För fram VersaCross RF-kabelen så att den aktiva spetsen kommer i kontakt med septum vid fossa ovalis samtidigt som den hålls kvar i dilatatoren.
- När lämplig positionering har uppnåtts, tillför RF-energi med Baylis RF-generator till den aktiva spetsen. Detta leder till punktering av mälvärvävnaden. Se bruksanvisningen till Baylis RF-generatorn för anvisningar om korrekt användning av generatorn.
- Applicera ett fast tryck på VersaCross RF-kabelen under leverans av RF-energi för att framgångsrikt föra fram VersaCross RF-kabelen genom vävnaden.
- OBS:** Använd lämpliga RF-inställningar med Baylis RF-generatorn för att uppnå en önskad punktion.
 - För RFP-100A: En inledande RF-inställning på mellan en (1) sekund i "PULSE"-läge till två (2) sekunder i "CONSTANT"-läge har visat sig vara tillräckligt för en framgångsrik punktion.
- Leveransen av radiofrekvent ström kan avslutas genom att trycka på RF ON/OFF-knappen på generatorn om timern ännu inte har gått ut.
- Ingång i vänster förmak kan bekräftas genom övervakning av VersaCross RF-kabeln under fluoroskop. Även ekokardiografisk vägledning rekommenderas.

- För VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) genom skidan och dilatatoraggregatet tills ledningens spets befinner sig precis innanför dilatatorspetsen. De synliga markeringarna på ledningskroppen kan användas för att hjälpa till att placera ledningspstenen i den distala änden av dilatatorn.
- Placer spetsen på den transseptala enheten (RF-ledning, skida, dilatator) i höger förmak mot fossa ovalis under lämplig vägledning med avbildning, inklusive men inte begränsat till fluoroskopisk, ekokardiografisk och/eller elektroanatomisk mappningsstyrning med hjälp av standardteknik.
- Om septal punktion inte har uppnåtts efter fem (5) appliceringar av RF-energi rekommenderas det att användaren utnyttjar en alternativ metod för proceduren.
- När punktionen har genomförts framgångsrikt ska VersaCross RF-kabeln foras framåt mekaniskt utan RF-energi. Positionering i vänster förmak är tillräckligt när hela den distala slingan har korsat septum och den observeras i vänster förmak under fluoroskop. Även ekokardiografisk vägledning rekommenderas.
- Den transseptala dilatatorn kan sedan foras fram över kabeln för att förstora punktionen.
- Koppla bort VersaCross RF-kabeln från anslutningskabeln genom att trycka ner den röda knappen på kateterkontakten och försiktigt avlägsna den proximala änden av RF-kabeln från anslutningskabeln.
- Koppla bort anslutningskabeln från Baylis RF-generatorn genom att ta ett ordentligt tag om kontakten och försiktigt dra ut den ur uttaget.
- Dra VersaCross RF-kabeln långsamt tillbaka genom den transseptala mantel-/dilatatorenheten.
- Dra tillbaka VersaCross RF Wire (radiofrekvent tråd) långsamt genom den transseptala skidan och/eller dilatatoranordning.

Anslutningar



XI. RENGÖRINGS- OCH STERILISERINGSANVISNINGAR

VersaCross RF-kabeln och Baylis-anslutningskabeln är endast avsedda för engångsbruk. Rengör eller omsterilisera inte VersaCross RF-kabeln och/eller Baylis-anslutningskabeln.

XII. FELSÖKNING

Följande tabell tillhandahålls för att hjälpa användaren att diagnostisera eventuella problem.

PROBLEM	KOMMENTARER	FELSÖKNING
Baylis-anslutningskabeln passar inte i den isolerade patientporten på generatornas frampanel.	Kontakterna är avsedda att anslutas på ett specifikt sätt av säkerhetsskäl. Om kontaktens "nycklar" inte är korrekt inritkade passar kontakterna inte ihop.	Kontrollera att kontaktens nycklar är korrekt inritkade.
Generatorns felmeddelanden	För att genomträffa vävnad med radiofrekvent energi måste alla enheter vara korrekt anslutna och fungera feelfritt.	Säkerställ att alla anslutningar har gjorts: - VersaCross RF-kabeln till anslutningskabeln - Anslutningskabeln till Baylis RF-generator - Baylis RF-generator till eluttaget - Baylis RF-generator till jordningsplattan Inspektera VersaCross RF-kabeln och anslutningskabeln visuellt för tecken på skador. Kassera omedelbart alla skadade enheter. Avbryt användningen om problemet kvarstår. För felmeddelanden som uppstår när en radiofrekvenspunktion utförs, se bruksanvisningen som medföljer Baylis RF-generator.
Kabelbrott eller -böjningar	Om VersaCross RF-kabeln bryts av eller böjs kan det eventuellt leda till patientskada.	Kassera en sådan enhet omedelbart.

XIII. KUNDTJÄNST OCH INFORMATION OM PRODUKTRETUR

Vid eventuella problem eller frågor om Baylis Medical Equipment kan du kontakta vår tekniska supportpersonal på följande adress och/eller telefonnummer:

Baylis Medical Company Inc.
5959 Trans-Canada Highway
Montreal, Quebec, Kanada, H4T 1A1
Tel: (514) 488-9801 eller (800) 850-9801
Fax: (514) 488-7209
www.baylismedical.com

ANMÄRKNINGAR:

- För produktreturer krävs ett returauktoriseringssnummer innan en produkt returneras till Baylis Medical Company. Anvisningar om produktretur kommer att tillhandahållas vid den tiden.
- Se till att alla produkter som ska returneras till Baylis Medical har rengjorts, dekontaminerats och/eller steriliseras som angivet i anvisningarna om produktretur innan de skickas in på garantiservice. Baylis Medical accepterar inte utstrålning som används om de inte har rengjorts eller dekontaminerats på korrekt sätt i enlighet med anvisningarna om produktretur.

XIV. ETIKETTER OCH SYMBOLER

	Tillverkare		Utgångsdatum
	Lot-nummer		Försiktighet
	Modellnummer		Skyddas mot solljus

	Får inte omsteriliseras		Icke-pyrogen: RF-tråden är icke-pyrogen om inte förpackningen öppnas eller skadas.
	Får inte återanvändas		Följ bruksanvisningen
	Auktoriserad EU-representant		Använd inte om förpackningen är skadad
	Steriliseras med etylenoxid		Försiktighet: Enligt federal lagstiftning (USA) får denna produkt endast säljas av läkare eller på läkares ordination.
	Endast för EU-medlemsstater:	Användning av denna symbol anger att produkten måste kasseras på ett sätt som överensstämmer med lokala och nationella bestämmelser. Kontakta din återförsäljare om du har frågor om återvinning av denna enhet.	

XV. BEGRÄNSAD GARANTI – FÖRBRUKNINGSMATERIAL OCH TILLBEHÖR

Baylis Medical Company Inc. (BMC) garanterar sina engångs- och tillbehörsprodukter mot defekter i material och utförande. BMC garanterar att deras sterila produkter förblir sterila under den tid som anges på etiketten förutsatt att den ursprungliga förpackningen hålls intakt. Om en produkt som omfattas av denna begränsade garanti visar sig vara defekt i material eller utförande kommer BMC att, efter eget gottfinnande, ersätta eller reparera en sådan produkt, med undantag för eventuella kostnader som uppstår med avseende på transport och arbete i samband med inspektion, avlägsning eller utbyte av produkten. Garantins längd är: (i) för engångsprodukterna, produkternas hållbarhet och (ii) för tillbehörsprodukterna, 90 dagar från leveransdatum.

Denna begränsade garanti gäller endast nya fabrikstillverkade produkter som har använts för deras normala och avsedda användningsändamål. BMC:s begränsade garanti gäller inte BMC-produkter som har omsterilisrats, reparerats, ändrats eller modifierats på något sätt, och gäller inte BMC-produkter som har förvarats på felaktigt sätt eller rengjorts, installerats, använts eller underhållits på felaktigt sätt i strid med BMC:s anvisningar.

GARANTIFRSKRIVNING OCH ANSVARSBEGRÄNSNING

DEN BEGRÄNSADE GARANTI SOM ANGES Ovan är DEN ENDA GARANTI SOM TILLHANDAHÅLLS AV SÄLJAREN. SÄLJAREN FRÄNSÄGER SIG ALLA ANDRA GARANTIER, VARE SIG UTTRYCKLIGA ELLER UNDERRÖSTADDA, INKLUSIVE GARANTIER OM SÄLJBARTHETT ELLER LÄMLIGHET FÖR EN VISS ANVÄNDNING ELLER ETT VISS ÅNDAMÅL. GOTTGÖRELSEN ANGES HÄRI SKA VARA DEN ENDA GOTTGÖRELSE FÖR ALLA GARANTIANSPRAK, OCH YTTERLIGARE SKADOR, INKLUSIVE FÖLJSKADOR ELLER SKADOR FÖR AVBROTT I VERKSAMHETEN ELLER FÖRLUST AV VINST, INTÄKTER, MATERIAL, FÖRVÄNTADE INBESPARINGAR, DATA, KONTRAKT, GOODWILL ELLER LIKNADE (VARE SIG DIREKTA ELLER INDIREKTA), ELLER FÖR NAGON ANNAN FORM AV OAVSKILIG ELLER INDIREKT SKADA AV NÄGOT SLAG, SKA INTE TILLGÅNLIG. SÄLJARENS MAXIMALA KUMULATIVA ANSVAR I FÖRHÄLLANDE TILL ALLA ANDRA FORDRINGER OCH SKUDER, INKLUSIVE SKYLDIGHETER ENLIGT EVENTUELLA ERSÄTTNINGAR, OAVSETT OM DE ÄR FÖRSÄKRADE ELLER INTE FÖRSÄKRADE, SKA INTE ÖVERSKRIDA KOSTNADEN FÖR DEN PRODUKT SOM GER UPPHOV TILL FÖRDRAEN ELLER SKULDEN. SÄLJAREN FRÄNSÄGER SIG ALLT ANSVAR I FÖRHÄLLANDE TILL KOSTNADSFRIF INFORMATION ELLER HÄLJP SOM TILLHANDAHÅLLS AV MEN INTE KRÄVS AV, SÄLJAREN HÄRUNDER. ALL TALAN MOT SÄLJAREN MÄSTE VÄCKAS INOM ARTON (18) MÅNADER EFTER DET ATT ORSAKEN TILL TALAN UPPSKRITT. DESSA ANSVARSFRISKRIVNINGAR OCH ANSVARSBEGRÄNSNINGAR SKA GÄLLA OAVSETT ANDRA MOTSTRIDIGA BESTÄMMELSER HÄRI OCH OAVSETT FORMEN AV ATGÄRD, VARE SIG IFRÅGA OM AVTAL, SKADESTÅND (INKLUSIVE VÄRDSLÖSHET OCH STRIKT ANSVAR) ELLER PÅ ANNAT SÄTT, OCH KOMMER DESSUTOM ATT OMFATTA FÖRMÄNEN FÖR SÄLJARENS LEVERANTÖRER, UTSEDDA DISTRIBUTÖRER OCH ANDRA AUKTORISERADE ÅTERFÖRSÄLJARE, I EGENTSKAP SOM TREDJEPARTSMOTTAGARE. VARJE BESTÄMMELSE HÄRI SOM FÖRESKRIVER EN BEGRÄNSNING AV ANSVAR, ANSVARSFRISKRIVNING AV GARANTI ELLER VILLKÖR ELLER UTESLUTANDE AV SKADOR ÄR AVSKILJBAR OCH OBEROENDE AV NAGON ANNAN BESTÄMMELSE OCH SKA VÄRKSTÄLLAS SOM SÄDAN.

VID ALLA ANSPRAK ELLER STÄMMINGAR IFRÅGA OM SKADOR SOM UPPSTÄR TILL FÖLJD AV PÄSTÄDD ÖVERTRÄDELSE AV GARANTI, AVTALSBRÖTT, VÄRDSLÖSHET, PRODUKTANSVAR ELLER NÄGON ANNAN JURIDISK ELLER RÄTTVIS TEORI, SAMTYCKER KÖPAREN SPECIFIKT TILL ATT BMC INTE SKA VARA ANSVARIGT FÖR SKADOR ELLER FÖRLUST AV VINST, VARE SIG FÖR KÖPAREN ELLER KÖPARENS KUNDER. BMC:S ANSVAR SKA BEGRÄNSAS TILL INKÖPSKOSTNADEN FÖR KÖPAREN AV DE ANGINVA VAROR SOM BMC SÄLT TILL KÖPAREN SOM GER UPPHÖV TILL SKADESTÄNDSKRAV.

Ingen agent, anställd eller representant för Baylis Medical har befogenhet att binda företaget till någon annan garanti, bekräftelse eller representation avseende produkten.

Denna garanti gäller endast den ursprungliga köparen av Baylis Medicals produkter direkt från en auktoriserad Baylis Medical-agent. Den ursprungliga köparen kan inte överföra garantin.

Användning av en BMC-produkt ska betraktas som ett godkännande av villkoren här.

Garantiperioderna för Baylis Medicals produkter är följande:

Engångsprodukter	Produktens hållbarhetstid
Tillbehörsprodukter	90 dagar från leveransdatum

Slovenčina

Baylis Medical a logo Baylis Medical sú ochranné známky spoločnosti Baylis Medical Technologies Inc.

Pred použitím si pozorne prečítajte všetky pokyny. Dodržiavajte všetky kontraindikácie, varovania a preventívne opatrenia uvedené v tomto návode. V opačnom prípade hrozí riziko komplikácií pri pacientovi.

Upozornenie: Federalne zákony (USA) obmedzujú predaj tohto zariadenia iba na pokyn alebo objednávku lekára.

Spoločnosť Baylis Medical Company sa spolieha na lekára, že určí, zhodnotí a oznamí každému jednotlivému pacientovi všetky predvídateľné riziká záクロku.

I. OPIS ZARIADENIA

RF vodič VersaCross™ sa dodáva spolu s jednorazovým RF vodičom VersaCross a jednorazovým konektorovým káblom Baylis (konektorový kábel). RF vodič VersaCross sa musí používať spolu so schváleným rádiofrekvenčným punkčným generátorom Baylis RFP-100A (RF generátor Baylis) a konektorovým káblom.

RF vodič VersaCross aplikuje rádiofrekvenčnú (RF) energiu v monopólnom režime medzi svoju distálnu elektrodou a komerčne dostupnou externou jednorazovou indiferentnou (disperznou) náplastovou (DIP) elektrodou, ktorá vykazuje súlad s aktuálnym znením normy IEC 60601-2-2 a jej požiadavkami. Konektorový kábel pripája RF generátor Baylis k RF vodiču VersaCross. Tento konektorový kábel umožňuje aplikovať RF energiu z RF generátora Baylis do RF vodiča VersaCross.

Podrobnej informácie týkajúce sa RF generátora Baylis sú uvedené v samostatnej príručke, ktorá je priložená k zariadeniu (s názvom „Návod na použitie rádiovreckenčného punkčného generátora Baylis Medical Company“).

Rozmery RF vodiča VersaCross a konektorového kábla nájdete na štítkoch zariadenia. Izolácia tela RF vodiča VersaCross uľahčuje plynulosť posunu zariadenia a zabezpečuje elektrickú izoláciu. Pružná distálna časť RF vodiča VersaCross je zakrivená a aktívny hrot je zaoblený, aby bol atraumatický voči srdcovému tkaniu (ak sa neaplikuje RF energia). Röntgenkontrastná a echogénna markerová clevka je umiestnená na distálnej časti na vizualizáciu počas manipulácie. Driek RF vodiča VersaCross poskytuje tuhý vodiaci mechanizmus pre posuvné pomocné zariadenia do favej predsieňe po vytvoreni predsieňového septálneho defektu. RF vodič VersaCross má po celej dĺžke viditeľné znaky, ktoré slúžia ako pomôcka na zarovnanie hrotu vodiča v kompatibilnom transseptálnom puzdro a/alebo zostavy dilatátora (napr. supráva transseptálneho puzdra VersaCross). Proximálny koniec RF vodiča VersaCross je z odhaleného kovu a je určený na výlučné spojenie s poskytovaným konektorovým káblom (nie s elektrokuterizačnými ani elektrochirurgickými zariadeniami). Druhý koniec konektorového kábla sa pripája k RF generátoru Baylis.

II. INDIKÁCIE NA POUŽITIE

RF vodič VersaCross je indikovaný na vytvorenie predsieňového septálneho defektu v srdeci.

III. KONTRAINDIKÁCIE

RF vodič VersaCross sa neodporúča používať v prípadoch, v ktorých sa nevyžaduje vytvorenie predsieňového septálneho defektu. Konektorový kábel sa neodporúča používať s iným RF generátorom Baylis ani s iným zariadením.

V krajinách EÚ: RF vodič VersaCross nie je určený na použitie u novorodencov mladších ako jeden mesiac.

IV. VAROVANIA

- Toto zariadenie smú používať iba lekári, ktorí dôkladne rozumejú angiografiu a perkutánnym intervenciálnym postupom. Odporúča sa, aby lekári pred pokusom o nové intervenciálne zákroky využili predklinické školenie, prehľad príslušnej literatúry a ďalšie vhodné vzdelenie.
- RF vodič VersaCross a konektorový kábel sa dodávajú STERILNÉ (sterilizované etylénoxidom). Nepoužívajte, ak je obal poškodený.
- Laboratórny personál a pacienti môžu byť počas RF punkcie vystavení röntgenovému žiareniu v dôsledku nepretržitého používania skiaskopického zobrazovania. Táto expozícia môže viesť k akútnemu poškodeniu zdravia z očiarenia, ako aj k zvýšenému riziku somatických a genetických vplyvov. Preto je potrebné prijať primerané opatrenia na minimalizáciu tejto expozície.
- RF vodič VersaCross a konektorový kábel sú určené na použitie iba u jedného pacienta. Nepokúšajte sa sterilizovať a znova používať žiadne z týchto zariadení. Opakovane použitie môže spôsobiť zranenie pacienta a/alebo prenos infekčných ochorení z jedného pacienta na druhého. Opakovane použitie môže viesť ku komplikáciám u pacienta.
- RF vodič VersaCross sa musí používať spolu s dodávaným konektorovým káblom. Snaha o použitie s inými konektorovými káblami môže viesť k usmerneniu pacienta a/alebo operátora elektrickým prúdom.
- Nepoužívajte RF vodič VersaCross s elektrokuterizačnými alebo elektrochirurgickými generátorami, konektorovými káblami ani príslušenstvom – v opačnom prípade hrozí riziko zranenia pacienta a/alebo operátora.
- Konektorový kábel sa smie používať iba s RF generátorom RFP-100A Baylis a s pribaleným RF vodičom VersaCross. Pokusy o jeho použitie s inými RF generátorami a zariadeniami môžu viesť k usmerneniu pacienta a/alebo operátora v dôsledku zásahu elektrickým prúdom.
- RF vodič VersaCross sa musí používať spolu s kompatibilným transseptálnym puzdrom (0,035") a/alebo dilatačnými zariadeniami. Používanie nekompatibilných doplnkových zariadení môže poškodiť celistvosť RF vodiča VersaCross alebo doplnkových zariadení a môže spôsobiť zranenie pacienta.
- RF vodič VersaCross bol schválený iba na použitie v rámci transseptálnej punkcie pomocou dilatátora VersaCross, ktoré poskytujú požadovaný základ na jeho fungovanie.
- Aktívny hrot a distálne zakrivenie RF vodiča VersaCross sú krehké. Dbaťte na to, aby ste počas manipulácie s RF vodičom VersaCross nepoškodili hrot ani distálne zakrivenie. Ak sa hrot alebo distálne zakrivenie poškodi (kedykoľvek počas používania), bezodkladne zlikvidujte RF vodič VersaCross. Nepokúšajte sa narovať ohnutý aktívny kryt. Poškodenie zariadenia môže viesť k zraneniu pacienta.
- RF vodič VersaCross nie je určený na použitie u novorodencov (t. j. pacientov mladších ako jeden mesiac). Nepokúšajte sa liečiť novorodencov pomocou RF vodiča VersaCross.
- Nepokúšajte sa zavádať ani vyťahovať RF vodič VersaCross cez kovovú kanylu alebo perkutánu ihlu – v opačnom prípade hrozí riziko poškodenia zariadenia a zranenia pacienta.

V. PREVENTÍVNE OPATRENIA

- Nepokúšajte sa používať RF vodič VersaCross ani konektorový kábel, kym si pozorne neprečítate priložený návod na použitie.
- RF punkcie by mali vykonávať iba lekári dôkladne vyškolení v technikách RF punkcie v plne vybavenom kardiachom laboratóriu.
- Sterilné balenie je potrebné pred použitím skontrolovať a overiť. Zariadenia nepoužívajte, ak je obal poškodený alebo narušený.
- Pred použitím vizuálne skontrolujte RF vodič VersaCross a konektorový kábel a overte, či nedošlo k prasknutiu alebo poškodeniu izolačného materiálu. Ak došlo k poškodeniu, vodič ani kábel nepoužívajte.
- Nepoužívajte RF vodič VersaCross ani konektorový kábel po uplynutí dátumu použiteľnosti uvádzanejho na štítku.
- RF vodič VersaCross a konektorový kábel sú určené na použitie iba so zariadeniami uvádzanými v časti VIII – Potrebné vybavenie.
- Prečítajte si a dodržiavajte návod výrobca na použitie elektródy DIP. Vždy používajte výlučne tie elektródy DIP, ktoré spĺňajú alebo presahujú požiadavky normy IEC 60601-2-2.
- Umiestnenie elektródy DIP na stehno môže byť spojené s vyššou impedanciou.
- Aby ste predišli riziku vznietenia, overte, či sa počas aplikácie RF energie v miestnosti nenachádzajú horľavé materiály.
- Prijmite preventívne opatrenia na obmedzenie účinkov, ktoré môže mať elektromagnetické rušenie (EMI) generované RF generátorom Baylis na výkon iných zariadení. Skontrolujte kompatibilitu a bezpečnosť kombinácií iných fyziológických monitorovacích a elektrických prístrojov, ktoré sa majú použiť na pacientovi spolu s RF generátorom Baylis.
- Aby bolo možné nepretržite monitorovať povrchový elektrokardiogram (EKG) počas aplikácií RF energie, musí sa použiť primerané filtrovanie.
- Nepokúšajte sa zaviesť a používať proximálny koniec RF vodiča VersaCross ako aktívny hrot.
- Neohýbajte RF vodič VersaCross ani konektorový kábel. Nadmerné ohýbanie alebo zalomenie drieku drôtu, distálneho zakrivenia drôtu alebo konektorového kábla môže poškodiť celistvosť komponentov zariadenia a môže spôsobiť zranenie pacienta. Pri manipulácii s RF vodičom VersaCross a konektorovým káblom postupujte opatrné.
- RF vodičom VersaCross sa musí manipulovať opatrne, aby sa predišlo poraneniu ciev. Ak narazíte na odpor, NEPOUŽÍVAJTE nadmernú silu na posunutie alebo vytiahnutie RF vodiča VersaCross alebo pomocného puzdra a/alebo zostavy dilatátora. Nadmerná sila môže viesť k ohnutiu alebo zalomeniu zariadenia, čo obmedží posun a stiahnutie puzdra alebo dilatátora.

- Posun RF vodiča VersaCross a pomocného puzdra a/alebo dilatátora je potrebné vykonávať pod obrazovým navádzaním. Použitie viditeľných značiek na tele vodiča je len približná pomocná na umiestnenie hrotu vodiča s distálnym koncom dilatátora.
- Nepokúšajte sa aplikovať RF energiu, kým aktívny hrot RF vodiča VersaCross nebude v dobrom kontakte s cieľovým tkanivom.
- Neaplikujte RF energiu RF vodiča VersaCross používané nekompatibilného dilatátora alebo kanyl – v opačnom prípade hrozí riziko popálenia pacienta, neúčinnej punkcie alebo nemožnosti dosiahnuť punkciu.
- Odporučame, aby ste neprekročili päť (5) aplikácií RF energie na jeden RF vodič VersaCross.
- Nikdy neopárajte konektorový kábel od RF generátora Baylis v režime aplikácie RF energie.
- Konektorový kábel nikdy neopárajte od RF generátora Baylis tăhaním za kábel. Ak kábel neopojíte správne, môže dôjsť k jeho poškodeniu.
- Nekrúte konektorovým káblom počas jeho pripájania alebo odpájania od izolovaného pacientskeho konektora na RF generátore Baylis. Skrútenie kábla môže viesť k poškodeniu kolíkových konektorov.
- RF generátor Baylis dokáže aplikovať elektrickú energiu značnej intenzity. Zranenie pacienta alebo operátora môže byť dôsledkom nesprávnej manipulácie s RF vodičom VersaCross a/alebo elektródou DIP, a to najmä pri obsluhe zariadenia.
- Počas aplikácie energie by sa pacient nemal dostať do kontaktu s uzemnenými kovovými povrchmi.
- Zjavne nízky výstupný výkon alebo zlyhanie zariadenia pri normálnych nastaveniach môže naznačovať chybnu aplikáciu DIP elektródy, zlyhanie elektrického vedenia alebo slabý kontakt tkania na aktívnom hrote. Skontrolujte zjavné chyby zariadenia alebo nesprávne použitie. Pokúste sa lepšie umiestniť aktívny hrot RF vodiča VersaCross na predsieňovom septe. Výkon zvýšite iba vtedy, ak pretrváva nízky výstupný výkon.
- Ak používate elektroanatomické mapovacie modality v prípade, že dojde ku strate viditeľnosti zariadenia.

VI. ŠPECIFIKÁCIE PRODUKTU

Produkt	RF vodič VersaCross	Produkt	Konektorový kábel RFP 100A
Dĺžka	180 alebo 230 cm	Použiteľná dĺžka	10 stôp/3 m
Priemer vodiča	0,035"/0,89 mm	Konektor generátora	4-kolíkový (3-kolíkový) Kolík 4 Kolík 1 Kolík 3 Kolík 2 (vstreď)
Priemer zakrivenia	9 mm hrot v tvare J alebo 24 mm hrot typu Pigtail	Konektor zariadenia	Tlačidlo

VII. NEŽIADUCE UDALOSTI

Medzi nežiaduce udalosti, ktoré sa môžu vyskytnúť počas vytvárania predsieňového septálneho defektu, patria:

Tamponáda	Sepsa/infekcia	Tromboembolické epizódy
Perforácia ciev	Fibrilácia predsieňi	Infarkt myokardu
Spazmus ciev	Pretrvávajúce arytmie	Predsieňov flutter
Krvácanie	Cievna trombóza	Perforácia myokardu
Hematóm	Alergická reakcia na kontrastnú látiku	Komorová tachykardia
Bolest a citlivosť	Artériovo-venózna fistula	Perikardialný výpotok
Tachykardia	Poranenie ciev	Daľší chirurgický záklrok
Zachytenie/ zapletenie vodiča	Cudzie teleso/zlomenie vodiča	

VIII. POTREBNÉ VYBAVENIE

RF transseptálne zákroky by sa mali vykonávať v špecializovanom klinickom zariadení vybavenom vhodným zobrazovacím zariadením a kompatibilným výšetrovacím stolom, fyziologickým záaznamníkom, nádzovým vybavlením a prístrojmi na ziskanie cievneho prístupu. Medzi pomocné materiály potrebné na vykonanie tohto zákroku patria:

- RF generátor RFP-100A Baylis
- 0,035" kompatibilné transseptálne puzdro alebo dilatátor
- Elektroda DIP, ktorá spĺňa alebo prekračuje požiadavky normy IEC 60601-2-2 pre elektrochirurgické elektródy
- Kábel DuoMode Cable™ na použitie s elektroanatomickými systémami mapovania

IX. KONTROLA PRED POUŽITÍM

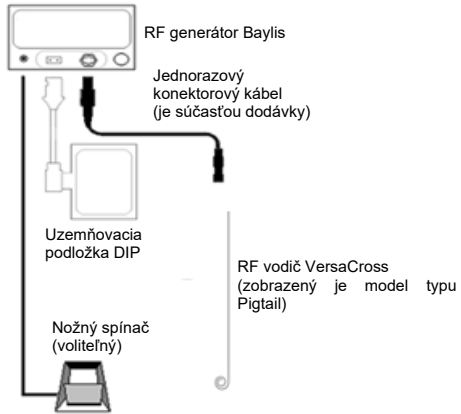
Pred začiatom zákroku je potrebné pozorne skontrolovať RF vodič VersaCross a dodávaný konektorový kábel z hľadiska poškodenia alebo defektov, rovnako ako RF generátor Baylis používaný v rámci zákroku. Nepoužívajte chybne zariadenie. RF vodič VersaCross ani konektorový kábel nepoužívajte opakovane.

X. NÁVOD NA POUŽITIE

- Všetky pokyny k požadovanému vybaveniu by ste si mali pozorne prečítať, pochopiť a dodržiavať. V opačnom prípade hrozí riziko komplikácií.
- RF vodič VersaCross a konektorový kábel sa dodávajú v sterilnom stave. Pri otváraní balenia a manipulácií s produktom v sterilnom prostredí používajte aseptickú techniku.
- Pripojte konektor generátora konektorového kábla k izolovanému portu konektora pacienta na RF generátor Baylis podľa pokynov na použitie RF generátora Baylis. Opatrne zarovnajte kolíky konektora so zásuvkou a zatláčte, aby konektor riadne zapadol do zásuvky. Akýkoľvek pokus o pripojenie kábla iným spôsobom poškodi kolíky na konektore.
- Pri pripájaní konektorového kábla k RF generátoru Baylis nepoužívajte nadmernú silu. Použitie nadmernej sily môže viesť k poškodeniu kolíkov konektora.
- Dôkladne prepláchnite transseptálne puzdro alebo dilatátor (nie je súčasťou dodávky).
- Vykonalje standardnú punkciu žily na požadovanom prístupovom mieste pomocou prístupovej ihly (nie je súčasťou dodávky).
- Transseptálne puzdro a/alebo dilatátor sa zvyčajne zavádzajú cez prístupové miesto a potom sa posúvajú cez vodiaci drôt, aby sa umiestnili do hornej duhej žily (SVC) pod obrazovým navádzaním. Na tento účel možno použiť RF vodič VersaCross.
- Ak ste RF vodič VersaCross nepoužili na posun puzdra do žily SVC, vytiahnite vodiaci drôt a vymeňte ho za RF vodič VersaCross s dodávaným noravnáčom hrotom.
- Zavádzajte RF vodič VersaCross cez supravu transseptálneho puzdra a/alebo dilatátora, kym sa hrot vodiča nebude nachádzať priamo v hrote dilatátora. Viditeľné značky na tele vodiča možno použiť ako pomôcku pri položení vodiča vzhľadom k distálному koncu dilatátora.
- Jednou rukou riadne uchopte konec konektora katétra konektorového kábla. Palcom stlačte červené tlačidlo v hornnej časti konektora. Pomaly zavádzajte proximálny koniec RF vodiča VersaCross do otvoru konektora katétra. Keď už nebude viditeľná odkrytá časť proximálneho

- konca zariadenia, uvoľnite červené tlačidlo na konektore. Jemne zatiahnite za zariadenie a overte, či je pripojenie v poriadku.
- Umiestnite hrot transseptálnej zostavy (RF vodič, puzdro alebo dilatátor) do pravej predsiene proti fossa ovalis pod príslušným obrazovým navádzaním vrátane (nielen) skiaskopického, echokardiografického alebo elektroanatomického mapovania pomocou štandardnej techniky.
 - POZNÁMKA:** Ak používate navádzanie pomocou elektroanatomického mapovania, odporúčame, aby ste overili umiestnenie hrotu a natiatnutie septa pomocou echokardiografického zobrazenia alebo inej zobrazovacej metódy.
 - Aplikujte tlak na dilatátor na natiatnutie septa vo fossa ovalis.
 - Zavádzajte RF vodič VersaCross tak, aby sa aktívny hrot nachádzal na septe vo fossa ovalis, ale aby sa stále nachádzal v rámci dilatátora.
 - Po dosiahnutí požadovanej polohy aplikujte RF energiu pomocou RF generátora Baylis do aktívneho hrotu. Výsledkom je punkcia cieľového srdcového tkaniiva. Informácie o správnom používaní generátora nájdete v návode na použitie generátora Baylis RF.
 - Aplikujte primeraný tlak na RF vodič VersaCross počas aplikácie RF energie na úspešné zavedenie RF vodiča VersaCross cez tkaniivo.
 - POZNÁMKA:** Na dosiahnutie požadovanej punkcie použite najnižšie vhodné nastavenia RF.
 - Zariadenie RFP-100A: Ukázalo sa, že počiatkové nastavenie RF medzi jednou (1) sekundou v režime „PULSE“ a dromom (2) sekundami v režime „CONSTANT“ postačuje na dosiahnutie úspešnej punkcie.
 - Aplikáciu RF energie je možné ukončiť stlačením tlačidla RF ON/OFF (RF zapnuté/vypnuté) na RF generátore Baylis v prípade, že časový limit časovača neuplynul.
 - Vstup do ľavej predsiene možno overiť monitorovaním RF vodiča VersaCross pomocou vhodného obrazového navádzania. Odporúča sa aj echokardiografické navádzanie.
 - Ak punkcia septa nie je úspešná po piatich (5) aplikáciach RF energie, odporúča sa, aby používateľ využil alternatívnu metódu zákratu.
 - Po úspešnom dokončení punkcie je potrebné RF vodič VersaCross mechanicky posúvať bez akýkoľvek RF energie. Položovanie v ľavej predsiene je dostatočné, keď celá distálna križka a pružná časť prešli cez septum a sú pozorované v ľavej predsiene. Odporúča sa aj echokardiografické navádzanie.
 - Dilatátor je potom možné posunúť ponad RF vodič VersaCross, aby sa punkcia zväčšila.
 - Ak chcete odpojiť RF vodič VersaCross od konektorového kábla, stlačte červené tlačidlo na konektore katétra a opatrné odpojte proximálny koniec RF vodiča VersaCross od konektorového kábla.
 - Ak chcete odpojiť konektorový kábel od RF generátora Baylis, riadne uchopte konektor a jemne ho vytiahnite priamo zo zásuvky.
 - Vytiahnite RF vodič VersaCross pomaly cez transseptálne puzdro a/alebo zostavu dilatátora.

Pripojenia



XI. POKYNY NA ČISTENIE A STERILIZÁCIU

RF vodič VersaCross a konektorový kábel sú určené iba na jednorazové použitie. RF vodič VersaCross ani konektorový kábel nečistíte ani opakovane nesterilizujte.

XII. RIEŠENIE PROBLÉMOV

Nasledujúca tabuľka je určená ako pomôcka pre používateľov pri diagnostike potenciálnych problémov.

PROBLÉM	KOMENTÁRE	RIEŠENIE PROBLÉMOV
Konektorový kábel sa nezmestí do izolovaného pacientského konektora na prednom panele generátora	Konektory sú z bezpečnostných dôvodov navrhnuté tak, aby sa pripájali špecifickým spôsobom. Ak označenia konektora nie sú zarovnané, konektory do seba nezapadnú.	Skontrolujte, či sú označenia konektora zarovnané v správnej orientácii.
Chybové hlásenia generátora	Aby bolo možné úspešne perforovať tkániu pomocou RF energie, všetky zariadenia musia byť v dobrom prevádzkovom stave.	Overte, či sú vytvorené všetky pripojenia, t. j.: <ul style="list-style-type: none"> - RF vodič VersaCross ku konektorovému káblu - Konektorový kábel do RF generátora Baylis - RF generátor Baylis do elektrickej zásuvky - RF generátor Baylis k uzemňovacej podložke Vizuálne otverte, či RF vodič VersaCross a konektorový kábel nie sú poškodené. Poškodené zariadenia okamžite zlikvidujte. Ak problém pretrváva, prestanite zariadenie používať.
Vodič sa zlomí alebo zalomí	Zlomenia a ohnutia RF vodiča VersaCross sú potenciálnymi príčinami poranenia pacienta.	Produkt bezodkladne zlikvidujte.

XIII. INFORMÁCIE O SLUŽBÁCH PRE ZÁKAZNÍKOV A O VRÁTENÍ PRODUKTU

Ak sa vyskytnú akékoľvek problémy alebo máte otázky týkajúce sa zdravotníckeho vybavenia od spoločnosti Baylis Medical, obráťte sa na personál nášho oddelenia technickej podpory.

POZNÁMKY:

- Ak chcete vrátiť produkty, je potrebné, aby ste pred odoslaním produktov späť spoločnosti Baylis Medical Company mali k dispozícii autorizačné číslo na vrátenie. V danom momente vám budú poskytnuté pokyny na vrátenie produktu.
- Pred vrátením do záručného servisu dbajte na to, aby bol každý produkt, ktorý sa vracia spoločnosti Baylis Medical, vyčistený, dekontaminovaný a/alebo sterilizovaný podľa pokynov na vrátenie produktu. Spoločnosť Baylis Medical neprijme žiadny kus použitého zariadenia, ktoré nebolo riadne vyčistené alebo dekontaminované podľa pokynov na vrátenie produktu.

XIV. OZNAČENIE A SYMBOLY

	Výrobca		Dátum použiteľnosti
LOT	Číslo šarže		Nepoužívajte, ak je obal poškodený
REF	Číslo modelu		Upozornenie
	Nesterilizujte opakovane.		Chráňte pred slnečným svetlom.
	Nepoužívajte opakovane.		Neprogénenne: RF vodič je nepygénny, pokiaľ nie je otvorený alebo poškodený obal.
STERILE EO	Sterilizované etylénoxidom		Postupujte podľa návodu na použitie.
EC REP	Autorizovaný zástupca pre krajiny EÚ	Rx ONLY	Upozornenie: Federálne zákony (USA) obmedzujú predaj tohto zariadenia iba na pokyn alebo objednávku lekára.
			Len pre členské štáty EÚ: Použitie tohto symbolu znamená, že produkt musí byť zlikvidovaný spôsobom, ktorý je v súlade s miestnym a národným predpisom. V prípade otázk týkajúcich sa recyklácie tohto zariadenia sa obráťte na svojho distribútoru.

XV. OBMEDZENÁ ZÁRUKA – JEDNORAZOVÉ PRODUKTY A PRÍSLUŠENSTVO

Spoločnosť Baylis Medical Company Inc. (BMC) poskytuje záruku na svoje jednorazové materiály a príslušenstvo v súvislosti s chybami materiálu a spracovania. Spoločnosť BMC ručí za to, že sterílny produkt zostanú sterílni v priebehu časového obdobia uvedeného na štítku, v prípade, ak pôvodný obal zostane neporušený. Ak sa v rámci tejto obmedzenej záruky preukáže, že niektorý zahrnutý produkt vykazuje chyby materiálu alebo spracovania, spoločnosť BMC podľa vlastného uváženia vymeni alebo opravi akýkoľvek takýto produkt, po odpočítaní akýkoľvek poplatkov spoločnosti BMC za prípravu a náklady na prácu spojené s kontrolou, odstránením alebo oprávňaním naskladnením produktu. Dĺžka záruky je: (i) pre jednorazové produkty v trvani skladovateľnosti produktu a (ii) pre príslušenstvo 90 dní od dátumu odosielania.

Táto obmedzená záruka sa vzťahuje len na nové originálne produkty dodané z výroby, ktoré boli použité v súlade s ich normálnym a zamýšľaným použitím. Obmedzená záruka spoločnosti BMC sa nevzťahuje na produkty BMC, ktoré boli opakovane sterilizované, opravené, zmenené alebo akýkoľvek spôsobom upravené, a nevzťahuje sa na produkty BMC, ktoré boli nesprávne skladované alebo nesprávne čistené, inštalované, používané alebo udržiavané v rozpose s pokynmi BMC.

ZRIEKNUTIE SA ZODPOVEDNOSTI A OBMEDZENIA ZODPOVEDNOSTI

OBMEDZENÁ ZÁRUKA UVEDEŇA VÝSHIE JE JEDINOU ZÁRKOU POSKYTOVANOU PREDÁVAJÚCIM. PREDÁVAJÚCÍ SA ZRIEKÁ VŠETKÝM OSTATNÝM ZÁRKU, ČI UŽ VÝSLOVNÝCH ALÉO IMPLÍCITNÝCH, VRÁTANE AKÉJKOĽVEK ZÁRUKY PREDAJNOSTI ALÉO VHODNOSTI NA KONKRÉTNE POUŽITIE ALÉO ÚČEL.

OPRVNÝ PROSTREĐOK UVEDENÝ V TOMTO DOKUMENTE BUDÉ VÝHRADNÝM OPRVNÝM PROSTREĐOKOM PRE AKÝKOĽVEK ZÁRUCNÝ REKLAMÁCIU A OPRVNÉ PROSTREĐOKY PRE ĎALŠIE ŠKODY VRÁTANE NÁSLEDNÝCH ŠKÓD ALÉO ŠKÓD SÚVISIACICH S PRERUŠENÍM PODNIKANIA ALÉO STRATOU ZISKU, PRÍJMOV, MATERIAĽOV, PREDPOKLADANÝCH USPOR, ÚDAJOV, ZMLUVY, DOBROVÉHOMENA APOD. (ČI UŽ PRÍAMYCH ALÉO NEPRIAMYCH) ALÉO ZA AKÝKOĽVEK ĎALŠIU FORMU NÁHODNÝCH ALÉO NEPRIAMYCH ŠKÓD AKÉHOKOĽVEK DRUHU NEBUDÚ DOSTUPNÉ. MAXIMálnA KUMULATívNA ZODPOVEDNOSŤ PREDÁVAJÚCÉHO VZŤAHUJÚCA SA NA VŠETKY OSTATNÉ NÁROKY A ZÁVÄZKY VRÁTANE ZÁVÄZKOV V RÁMCI AKÉHOKOĽVEK ODŠKODNENIA, ČI UŽ POISTENÉHO ALÉO NEPOISTENÉHO, NEPRESIAHNE NÁKLADY NA PRODUKTY, KTORE SÚ PREDMETOM REKLAMÁCIE ALÉO ZODPOVEDNOSTI. PREDÁVAJÚCÍ SA ZRIEKÁ AKÉJKOĽVEK ZODPOVEDNOSTI TÝKAJÚCEJ SA BEZDÔVODNÝCH INFORMÁCIÍ ALÉO POMOCI, KTORÚ POSKYTUJE, A KTORÁ SA OD PREDÁVAJÚCÉHO V RÁMCI TOHTO DOKUMENTU NEVYŽADUJE. AKÝKOĽVEK KROK VÓCI PREDÁVAJÚCÉMUSI BYŤ UCÍNENÝ DO OSEMNASTICH (18) MESIACOV OD VZNIKU PRÍČINY DANÉHO KROKU. TOTO ODMIETNUTIE ZODPOVEDNOSTI A OBMEDZENIE ZODPOVEDNOSTI PLATÍ BEZ OHĽADU NA AKÉJKOĽVEK INÉ TU UVEDENÉ USTANOVENIE BEZ OHĽADU NA FORMU KONANIA, ČI UŽ IDE O ZMLUVU, DELIKT (VRÁTANE NEDBALOSTI A STRIKTNEJ ZODPOVEDNOSTI) ALÉO INÚ FORMU, A BODE SA VZŤAHОVАТЬ NA DODÁVATEĽOV PREDÁVAJÚCÉHO, VYMENOVANÝCH DISTRIBÚTOROV A OSTATNÝCH AUTORIZOVANÝCH PREDAJCOV AKO BENEFICIENTOV TRETEJ STRANY. KAŽDÉ TU UVEDENÉ USTANOVENIE, KTORÉ UVÁDZA OBMEDZENIE ZODPOVEDNOSTI, ODMIETNUTIE ZÁRUKY ALÉO PODMIENKU ALÉO VYLÚCENIE ŠKÓD, JE ODDELITEĽNÉ A NEZÁVISLÉ OD AKÉHOKOĽVEK INÉHO USTANOVENIA A MUSÍ BYŤ PRISLUŠNÝM SPÔSOBOM UPLATNOVANÉ.

V AKOMKOLVEK NÁROKU ALÉO SÚDNON SPORE O NÁHRADU ŠKODY VYPLÝVÁJUCEJ Z ÚDAJNÉHO PORUŠENIA ZÁRUKY, PORUŠENIA ZMLUVY, NEDBALNIVOSTI, ZODPOVEDNOSTI ZA PRODUKT ALÉO AKÉJKOĽVEK INÉJ PRÁVNÝ ALÉO SPRAVODLIVEJ TEÓRIE KUPIJÚCÍ VÝSLOVNE SÚHLASÍ S TÝM, ŽE SPOLOČNOSŤ BMC NEZODPOVEDÁ ZA ŠKODY ANI ZA STRATU ZISKU, ČI UŽ SA TO TÝKA KUPIJÚCÉHO ALÉO JEHO ZAKAŽNÍKOV. ZODPOVEDNOSŤ SPOLOČNOSTI BMC BUDÉ OBMEDZENÁ DO VÝŠKY NÁKLADOV NA NÁKUP KUPIJÚCÉHO, KTORÝ SI KÚPIL DANÝ TOVAR, KTORÝ SPOLOČNOSŤ BMC PREDALA KUPIJÚCEMU, NA ZÁKLADE COHO VZNÍKÁ NAROK NA UPLATNENIE ZODPOVEDNOSTI.

Žiadny agent, zamestnanec ani zástupca spoločnosti Baylis Medical nemá oprávnenie viazať spoločnosť k akékoľvek inej záruke, potvrdeniu alebo vyhláseniu týkajúcomu sa tohto produktu.

Táto záruka sa vzťahuje iba na pôvodného kupujúceho produktov Baylis Medical priamo od autorizovaného zástupcu spoločnosti Baylis Medical. Pôvodný kupujúci nemôže preniesť záruku.

Používanie akéhokoľvek produktu BMC sa považuje za súhlas s tým uvedenými zmluvnými podmienkami.

Záručné doby vzťahujúce sa na produkty od spoločnosti Baylis Medical sú nasledovné:

Jednorazové produkty	Skladovateľnosť produktu
Príslušenstvo	90 dní od dátumu odošlania

Română

Baylis Medical și sigla Baylis Medical sunt mărci comerciale ale Baylis Medical Technologies Inc.

Cititi cu atenție toate instrucțiunile înainte de utilizare. Respectati toate contraindicațiile, avertismentele și precauțiile menționate în aceste instrucțiuni. În caz contrar, pacientul poate suferi complicații.

Atenție: Legea federală (S.U.A.) permite vânzarea acestui dispozitiv numai de către sau la comanda unui medic.

Baylis Medical Company se bazează pe medic pentru a determina, a evalua și a-i comunica fiecărui pacient în parte toate risurile previzibile ale procedurii.

I. DESCRIEREA DISPOZITIVULUI

Firul RF VersaCross™ conține în ambalajul său un fir RF VersaCross de unică folosință și un cablu conector Baylis de unică folosință (cablu conector). Firul RF VersaCross trebuie utilizat cu un generator de radiofrecvență pentru punctul Baylis RFP-100A (generatorul de RF Baylis) și cablul conector aferent.

Firul RF VersaCross furnizează energie de radiofrecvență (RF) într-un mod monopolar între electrodul său distal și un electrod extern de tip Plasture adeziv neutră (DIP – Dispersive Indifferent Patch) de unică folosință, disponibil în comerț, care corespunde cerințelor IEC 60601-2-2 actuale. Cablul conector leagă generatorul de RF Baylis la firul RF VersaCross. Acest cablu conector permite furnizarea energiei RF de la generatorul de RF Baylis la firul RF VersaCross. Informații detaliate referitoare la generatorul de RF Baylis sunt conținute într-un manual separat, care însoțește echipamentul (intitulat „Instrucțiuni de utilizare pentru generatorul de radiofrecvență pentru punctul Baylis Medical Company”).

Dimensiunile firului RF VersaCross și ale cablului conector se găsesc pe etichetele dispozitivului. Izolația firului RF VersaCross facilitează introducerea lină a dispozitivului și asigură izolare electrică. Portiunea distală moale a firului RF VersaCross este curbată, iar vârful activ este rotunjit pentru a preveni traumele țesutului cardiac, cu excepția cazului în care se aplică energie RF. O bobină de marcare radioopacă și ecogenă este poziționată pe secțiunea distală pentru vizualizare în timpul manipulării. Corpul principal al firului RF VersaCross reprezintă o sină rigidă pentru introducerea dispozitivelor auxiliare în atriu stâng după crearea unui defect septal atrial. Firul RF VersaCross are marcase vizibile pe întregă sa lungime, pentru a ajuta la alinierea vârfului firului într-un ansamblu transseptal și/sau dilatator compatibil (de exemplu, setul de teacă transseptală VersaCross). Capătul proximal al firului RF VersaCross este metalic și neizolat, pentru a se conecta numai la cablul conector furnizat, nu și la dispozitivele de electrocauterizare sau electrochirurgie. Celălalt capăt al cablului conector se conectează la generatorul de RF Baylis.

II. INDICAȚII DE UTILIZARE

Firul RF VersaCross este indicat pentru crearea unui defect septal atrial în inimă.

III. CONTRAINDICAȚII

Firul RF VersaCross nu este recomandat pentru utilizare în condiții care nu necesită crearea unui defect septal atrial. Cablul conector nu este recomandat pentru utilizare cu niciun alt generator de RF Baylis sau cu orice alt dispozitiv.

ÎN UE: Firul RF VersaCross nu este destinat utilizării la pacienți nou-născuți, cu vîrstă sub o lună.

IV. AVERTISMENTE

- Numai medici care au o înțelegere aprofundată a angiografiei și a procedurilor interventionale percutanate ar trebui să utilizeze acest dispozitiv. Se recomandă ca medici să se folosească de pregătirea pre-clinică și să consulte literatura științifică relevantă și alte surse adecvate de informații înainte de a încerca noi proceduri interventionale.
- Firul RF și cablul conector VersaCross sunt furnizate în stare STERILĂ, în urma unui proces de sterilizare cu oxid de etilenă. A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat.
- Personalul din laborator și pacienții pot suferi o expunere semnificativă la raze X în timpul procedurilor de punctie prin RF, din cauza utilizării continue a imagisticii fluoroscopice. Această expunere poate duce la leziuni acute din cauza radiațiilor, precum și la creșterea riscului de efecte somatice și genetice. Prin urmare, trebuie luate măsuri adecvate pentru a minimiza această expunere.
- Firul RF VersaCross și cablul conector sunt destinate utilizării pe un singur pacient. Nu încercă să sterilizezi și să reutilizezi niciunul dintr-dispozitive. Reutilizarea poate cauza rănirea pacientului și/sau transmisarea bolilor infecțioase la un pacient la altul. Reutilizarea poate duce la complicații ale pacientului.
- Firul RF VersaCross trebuie utilizat cu cablul conector furnizat. Încercările de utilizare cu alte cabluri de conectare pot duce la electrocauterizarea pacientului și/sau operatorului.
- Nu utilizați firul RF VersaCross împreună cu generatoare de electrocauterizare sau electrochirurgie, cabluri de conectare sau accesorii, deoarece o astfel de încercare poate duce la rănirea pacientului și/sau a operatorului.
- Cabul conector trebuie utilizat numai cu generatorul de RF Baylis RFP-100A și firul RF VersaCross inclus. Încercările de utilizare împreună cu alte generatoare și dispozitive RF pot duce la electrocauterizarea pacientului și/sau a operatorului.
- Firul RF VersaCross trebuie utilizat cu dispozitive transseptale compatibile de 0,035" și/sau dilatatoare. Utilizarea accesorilor incompatibili poate afecta integritatea firului RF VersaCross sau a accesoriilor și poate cauza rănirea pacientului.
- Firul RF VersaCross a fost validat numai pentru utilizarea pentru puncte transseptale prin dilatatoare VersaCross, care s-a demonstrat că oferă suport necesar pentru o funcționare optimă.
- Vârful activ și curba distală a firului RF VersaCross sunt fragile. Aveți grijă să nu deteriorați vârful sau curba distală în timp ce manipulați firul RF VersaCross. Dacă vârful sau curba distală se deteriorăză în orice moment în timpul utilizării, aruncați imediat firul RF VersaCross. Nu încercă să îndreptați vârful activ dacă este îndoit. Deteriorarea dispozitivului poate duce la rănirea pacientului.
- Firul RF VersaCross nu este destinat utilizării la pacienții nou-născuți (cu vîrstă sub o lună). Nu încercă să tratezi pacienții nou-născuți cu firul RF VersaCross.
- Nu încercă să introduceți sau să retrageți firul VersaCross RF print-o canulă metalică sau un ac percutanat, deoarece acest lucru poate deteriora dispozitivul și poate cauza rănirea pacientului.

V. PRECAUȚII

- Nu încercă să utilizați firul RF VersaCross și cablul conector înainte de a citi cu atenție instrucțiunile de utilizare însoțitoare.
- Procedurile de punctie prin RF trebuie efectuate numai de către medici bine pregătiți în tehnici de punctie prin RF într-un laborator de cateterizare complet echipat.

- Ambalajul steril trebuie inspectat vizual înainte de utilizare. Nu utilizați dispozitivele dacă ambalajul a fost deteriorat sau compromis.
- Inspectați vizual firul RF VersaCross și cablul conector înainte de utilizare pentru a vă asigura că nu există fisuri sau deteriorări ale izolației. Nu folosiți firul sau cablul dacă există vreo deteriorare.
- Nu utilizați firul RF VersaCross și/sau cablul conector după data-limită de utilizare indicată pe etichetă.
- Firul RF VersaCross și cablul conector sunt destinate utilizării numai cu dispozitivele enumerate în secțiunea VIII, Echipamente necesare.
- Cititi și urmați instrucțiunile de utilizare a electrodului DIP furnizate de producător. Utilizați întotdeauna electrozi DIP care îndeplinesc sau depășesc cerințele IEC 60601-2-2.
- Plasarea electrodului DIP pe coapsă sau sold ar putea fi asociată cu o impedanță mai mare.
- Pentru a preveni riscul de aprindere, asigurați-vă că nu există materiale inflamabile în încăpere în timpul aplicării energiei RF.
- Luați măsuri de precauție pentru a limita efectele pe care interferențele electromagnetice (IEM) produse de generatorul de RF Baylis le pot avea asupra performanțelor altor echipamente. Verificați compatibilitatea și siguranța combinațiilor de alte aparete de monitorizare a parametrilor fiziologici și aparete electrice care urmează să fie utilizate pe pacient în plus față de generatorul de RF Baylis.
- Trebue utilizat o filtrare adecvată pentru a permite monitorizarea continuă a electrocardiogramelor (ECG) de suprafață în timpul aplicării de energie RF.
- Nu încercați să introduceți și să utilizați capătul proximal al firului RF VersaCross ca vârf activ.
- Nu îndoiți firul RF VersaCross sau cablul conector. Îndoirea sau răsucirea excesivă a axului firului, a curbei distale a firului și/sau a cablului conector pot deteriora integritatea componentelor dispozitivului și pot cauza rănirea pacientului. Procedați cu atenție când manipulați firul RF VersaCross și cablul conector.
- Firul RF VersaCross trebuie manipulat cu atenție pentru a se evita traumatismele vasculare. Dacă întâmpinați rezistență, NU aplicați forță excesivă pentru a avansa sau a retrage firul RF VersaCross sau teaca auxiliară și/sau ansamblul dilatatorului. Forța excesivă poate duce la îndoirea sau răsucirea dispozitivului.
- Avansarea firului RF VersaCross și a tecii auxiliare și/sau a ansamblului dilatatorului trebuie să aibă loc cu ghidul imagistic. Utilizarea marcapozitorilor vizibili pe corpul firului este doar un ghid aproximativ pentru poziționarea vârfului firului cu capătul distal al dilatatorului.
- Nu încercați să aplicați energie RF până când se confirmă că vârful activ al firului RF VersaCross face contact corect cu țesutul ţintă.
- Evități aplicarea de energie RF pe firul RF VersaCross combinat cu dispozitive precum dilatatoare sau canule incompatibile, fapt care poate cauza surgență pacientului și poate duce la o punctie neficentă sau esuată.
- Se recomandă să nu depășiți cinci (5) aplicări de energie RF pentru fiecare fir RF VersaCross.
- Nu deconectați niciodată cablul conector de la generatorul de RF Baylis în timp ce generatorul furnizează energie RF.
- Nu deconectați niciodată cablul conector de la generatorul de RF Baylis trăgând de cablu. Deconectarea incorectă a cablului poate duce la deteriorarea acestuia.
- Nu răsuciți cablul conector în timp ce îl introduceti sau îl scoateți din conectorul izolat pentru pacient de pe generatorul de RF Baylis. Răsucirea cablului poate duce la deteriorarea pinilor conectorului.
- Generatorul de RF Baylis este capabil să furnizeze energie electrică semnificativă. Manipularea necorespunzătoare a firului RF VersaCross și/sau a electrodului DIP poate cauza rănirea pacientului sau a operatorului, în special în timpul operării dispozitivului.
- În timpul aplicării energiei, pacientul nu trebuie lăsat să intre în contact cu suprafețe metalice care pot servi drept împământare.
- Puterea de ieșire aparent scăzută sau funcționarea incorrectă a echipamentului la setările normale poate indica aplicarea defectuoasă a electrodului DIP, o defecțiune a unui cablu electric sau contact slab cu țesutul la vârful activ. Verificați dacă există defecțiuni evidente ale echipamentului sau semne de aplicare greșită. Încercați să poziționați mai bine vârful activ al firului RF VersaCross pe septul atrial. Măriți puterea doar dacă puterea scăzută persistă.
- Dacă utilizați ghidarea prin cartografie electroanatomică, este recomandat să utilizati împreună cu o modalitate imagistică alternativă pentru eventualele situații în care vizibilitatea dispozitivului se pierde.

VI. SPECIFICATIILE PRODUSULUI

Produs	Fir RF VersaCross	Produs	Cablu conector RFP-100A
Lungime	180 sau 230 cm	Lungime utilă	3 m (10 ft)
Diametru fir	0,89 mm (0,035")	Conector generator	4 pini (3 pini)
Diametru curbă	Vârf în J de 9 mm sau coadă de 24 mm	Conector dispozitiv	Buton

VII. EVENIMENTE ADVERSE

Evenimentele adverse care pot apărea în timpul creării unui defect septal atrial includ:

Tamponadă	Septicemie/infecție	Episoade tromboembolice
Perforare vaselor	Fibrilație atrială	Infarct miocardic
Spasme vasculare	Aritmii sustinute	Flutter atrial
Hemoragi	Tromboză vasculară	Perforare miocardială
Hematoame	Reacție alergică la substanța de contrast	Tahicardie ventriculară
Durere și sensibilitate	Fistulă arteriovenoasă	Efuziune pericardică
Tahicardie	Traumatisme vasculare	Procedură chirurgicală suplimentară
Prinderea/încarcarea firelor	Fracturarea firului/corpurilor străine	

VIII. ECHIPAMENTE NECESARE

Procedurile transseptale cu RF trebuie efectuate într-un cadru clinic specializat, prevăzut cu echipament adecvat de imagistică și masă de examinare compatibilă, sistem de imagistică ecocardiografică, aparat pentru măsurare și înregistrare a parametrilor fiziologici, echipament de urgență și instrumentar pentru obținerea accesului vascular. Materialele auxiliare necesare pentru efectuarea acestei proceduri includ:

- Generatorul de RF Baylis RFP-100A
- Teaca transseptală compatibilă de 0,035" și/sau dilatator
- Electrod DIP, care trebuie să îndeplinească sau să depășească cerințele IEC 60601-2-2 pentru electrozi electrochirurgiali
- Cablu DuoMode™ pentru utilizarea cu sisteme de cartografie electroanatomică

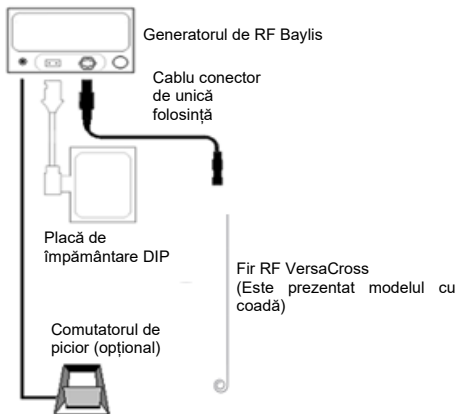
IX. INSPECȚIA ÎNAINTE DE UTILIZARE

Înainte de efectuarea procedurii, firul RF VersaCross și cablul conector furnizat trebuie examinate cu atenție pentru a detecta eventualele deteriorări sau defecte, așa cum ar trebui procedat cu toate echipamentele utilizate în cadrul procedurii, inclusiv generatorul de RF Baylis. Nu folosiți echipamente defecte. Nu reutilizați firul RF VersaCross și/sau cablul conector.

X. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

- Toate instrucțiunile privind echipamentele necesare trebuie citite, înțelese și urmate cu atenție. În caz contrar, pot surveni complicații.
- Firul RF VersaCross și cablul conector sunt furnizate în stare sterilă. Utilizați o tehnică aseptică atunci când deschideți ambalajul și manipulați produsul în cîmpul steril.
- Conectați capătul pentru generator al cablului conector la portul izolat al conectorului pentru pacientului de pe generatorul de RF Baylis, conform instrucțiunilor de utilizare ale generatorului de RF Baylis. Aliniați usor pinii conectorului cu mușa și împingeți până când conectorul se fixează ferm în mușă. Orice încercare de a conecta cablul în alt mod va deteriora pinii conectorului.
- Nu aplicați forță excesivă la conectarea cablului conector la generatorul de RF Baylis. Folosirea unei forțe excesive poate duce la deteriorarea pinilor conectorului.
- Puriți bine teaca transseptală și/sau dilatatorul (nu sunt incluse).
- Efectuați o punctie venoasă standard în punctul de acces dorit, folosind un ac de acces (nu este inclus).
- O teacă transseptală și/sau un dilatator sunt de obicei introduse prin punctul de acces și apoi sunt avansate pe un fir de ghidaj pentru a fi pozitionate în vena cavă superioară (VCS), cu ghidare imagistică. Firul RF VersaCross poate fi utilizat în acest scop.
- Dacă firul RF VersaCross nu a fost folosit pentru a avansa teaca către VCS, scoateți firul de ghidaj și înlăcuți-l cu firul RF VersaCross folosind dispozitivul de îndreptat vârfuri furnizat.
- Avansați firul RF VersaCross prin teaca transseptală și/sau ansamblul dilatatorului până când vârful firului ajunge chiar în vârful dilatatorului. Marcajele vizibile de pe corpul firului pot fi utilizate pentru a ajuta la pozitionarea vârfului firului cu capătul distal al dilatatorului.
- Prindeți ferm, cu o mână, capătul pentru cateter al cablului conector. Folosind degetul mare, apăsați butonul roșu din partea de sus a conectorului. Introduceți înțet capătul proximal al firului RF VersaCross în deschiderea conectorului cateterului. Odată ce porțiunea expusă a capătului proximal al dispozitivului nu mai este vizibilă, eliberați butonul roșu de pe conector. Trageți ușor de dispozitiv pentru a vă asigura că aveți o conexiune sigură.
- Pozitionați vârful ansamblului transseptal (fir RF, teacă și/sau ansamblu dilatator) în atriu drept față, lipit de fosa ovală, sub ghidare imagistică adecvată, care va include, fără limitare, ghidarea prin cartografiere fluoroscopică, ecocardiografică și/sau electroanatomică, folosind tehnica standardă.
- NOTĂ:** Dacă utilizați ghidarea prin cartografiere electroanatomică, se recomandă confirmarea plasării vârfului și efectuarea procedurii de tenting septal prin imagistică ecocardiografică sau altă modalitate de imagistică.
- Aplicați presiune pe dilatator pentru a efectua procedura de tenting septal la nivelul fosei ovale.
- Avansați firul RF VersaCross astfel încât vârful activ să atingă septul la nivelul fosei ovale, fără a ieși din dilatator.
- Odată ce ati atins poziția corectă, aplicați energia RF la vârful activ, folosind generatorul de RF Baylis. Acest lucru duce la punctia țesutului cardiac vizat. Vă rugăm să consultați Instrucțiunile de utilizare a generatorului de RF Baylis pentru operarea corectă a generatorului.
- Aplicați presiune fermă asupra firului RF VersaCross în timpul aplicării energiei RF, pentru a avansa cu succes firul RF VersaCross prin tesut.
- NOTĂ:** Utilizați cele mai mici setări RF adecvate pentru a obține punctia dorită.
 - Pentru RFP-100A: O setare RF inițială între o (1) secundă în modul „PULSE” (Impuls) și două (2) secunde în modul „CONSTANT” s-a dovedit a fi suficientă pentru efectuarea cu succes a punctiei.
- Aplicaarea energiei RF fi oprită prin apăsarea butonului RF ON/OFF (Pornire/oprire RF) de pe generatorul de RF Baylis dacă cronometrul nu s-a oprit.
- Intrarea în atriu stâng poate fi confirmată prin monitorizarea firului RF VersaCross sub ghidaj imagistic corespunzător. De asemenea, se recomandă ghidarea ecocardiografică.
- Dacă punctia septală nu reușește după cinci (5) aplicări ale energiei RF, se recomandă ca utilizatorul să continue cu o metodă alternativă pentru procedură.
- Odată ce punctia este finalizată cu succes, firul RF VersaCross trebuie avansat mecanic, fără aplicarea de energie RF. Pozitionarea în atriu stâng este suficientă atunci când curba distală completă și secțiunea moale au traversat septul și sunt observate în atriu stâng. De asemenea, se recomandă ghidarea ecocardiografică.
- Dilatatorul poate fi apoi avansat peste firul RF VersaCross pentru a mări punctia.
- Pentru a deconecta firul RF VersaCross de la cablul conector, apăsați butonul roșu de pe conectorul cateterului și scoateți usor capătul proximal al firului RF VersaCross din cablul conector.
- Pentru a deconecta cablul conector de la generatorul de RF Baylis, prindeți ferm conectorul și trageți ușor pentru a-l scoate din mușă, menținându-l drept.
- Retrageți lent firul RF VersaCross prin teaca transseptală și/sau ansamblul dilatator.

Conexiunile



XI. INSTRUCȚIUNI DE CURĂTARE ȘI STERILIZARE

Firul RF VersaCross și cablul conector sunt produse de unică folosință. Nu curătați și nu resterilizați firul RF VersaCross și/sau cablul conector.

XII. DEPANAREA

Următorul tabel este oferit pentru a ajuta utilizatorul să diagnosticeze potențialele probleme.

PROBLEMA	COMENTARIU	DEPANAREA
Caboul conector nu se potrivește în conectorul izolat pentru pacient de pe panoul frontal al generatorului	Conectorii sunt proiectați să se conecteze într-un anumit mod, din motive de siguranță. Dacă profilul conectorilor nu este aliniat, conectorii nu se potrivesc unui cu celalt.	Verificați dacă profilul conectorilor este orientat corespunzător.
Mesaje de eroare ale generatorului	Pentru a perfora cu succes testul folosind energie RF, toate dispozitivele trebuie să fie conectate corect și să se afle în stare bună de funcționare.	Asigurați-vă că toate conexiunile sunt realizate, respectiv: - Fir RF VersaCross la cablul conector - Cablul conector la generatorul de RF Baylis - Generatorul de RF Baylis la priza electrică - Generatorul de RF Baylis la placă de împământare
Firul se rupe sau se îndoiea.	Ruperea sau îndoarea firului RF VersaCross pot duce la rănirea pacientului.	Inspectați vizual firul RF VersaCross și cablul conector pentru a detecta eventualele semne de deteriorare. Aruncați imediat orice dispozitiv deteriorat. Dacă problema persistă, întreprătiți utilizarea. Pentru mesajele de eroare întâlnite în timpul încercării de punctie prin RF, consultați manualul de utilizare care însoțește generatorul de RF Baylis.

XIII. INFORMAȚII PRIVIND SERVICIUL CLIENTI ȘI RETURNAREA PRODUSELOR

Dacă aveți probleme sau întrebări despre echipamentele Baylis Medical, contactați personalul nostru de asistență tehnică.

NOTE:

- Pentru a returna produsele, trebuie să aveți un număr de autorizare pentru returnare înainte de a expedia produsele înapoi la Baylis Medical Company. Cu această ocazie, vi se vor furniza instrucțiuni de returnare a produsului.
- Asigurați-vă că orice produs returnat la Baylis Medical a fost curățat, decontaminat și sterilizat conform instrucțiunilor de returnare a produselor înainte de a-l returna pentru lucrările de service acoperite de garanție. Baylis Medical nu va accepta niciun echipament folosit care nu a fost curățat sau decontaminat în mod corespunzător conform instrucțiunilor de returnare a produselor.

XIV. ETICHETE ȘI SIMBOLURI

	Producător		Data-limită de utilizare
	Număr lot		A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat
	Număr model		Atenție
	A nu se resterilizează		A se păstrează în locuri ferite de lumina soarelui
	A nu se reutilizează		Apiogen: Firul RF este apigen, cu excepția cazului în care ambalajul este deschis sau deteriorat
	Sterilizat cu oxid de etilenă		Următi instrucțiunile de utilizare
	Reprezentant autorizat în UE		Atenție: Legea federală (S.U.A.) permite vânzarea acestui dispozitiv numai de către sau la comanda unui medic.
			Numai pentru statele membre UE: Utilizarea acestui simbol indică faptul că produsul trebuie eliminat într-un mod care respectă reglementările locale și naționale. Pentru întrebări referitoare la reciclarea acestui dispozitiv, vă rugăm să contactați distribuitorul.

XV. GARANȚIE LIMITATĂ – CONSUMABILE ȘI ACCESORII

Baylis Medical Company Inc. (BMC) oferă garanții pentru produsele de unică folosință și accesoriole sale în cazul defectelor de materiale și de manoperă. BMC garantează că produsele sterile vor rămâne sterile pentru perioada de timp indicată pe etichetă, cît timp ambalajul original rămâne intact. În conformitate cu această garanție limitată, dacă se dovedește că un produs acoperit prezintă defecte de materiale sau de manoperă, BMC va înlocui sau repară, la discreția sa absolută și unică, orice astfel de produs, însă nu va acoperi comisioanele suportate de BMC pentru transport și costurile de manoperă aferente inspecției, eliminării sau reaprovisionării cu produsul. Durata garanției este: (i) pentru produsele de unică folosință, durata de valabilitate a produsului și (ii) pentru produsele accesori, 90 de zile de la data expedierii.

Această garanție limitată se aplică numai produselor noi originale livrate din fabrică, care au fost utilizate în modul normal și în scopurile prevăzute. Garanția limitată a BMC nu se va aplica produselor BMC care au fost resterilizate, reparate, schimbate sau modificate în orice mod, nici produselor BMC care au fost depozitate, curățate, instalate, operate sau întreținute necorespunzător, contrar instrucțiunilor BMC.

LIMITAREA RĂSPUNDERII PENTRU DAUNE

GARANȚIA LIMITATĂ DE MAI SUS ESTE SINGURA GARANȚIE OFERITĂ DE VÂNZĂTOR.
VÂNZĂTORUL RESPINGE ORICE ALTĂ GARANȚIE, EXPLICITĂ SAU IMPLICITĂ, INCLUSIV ORICE GARANȚIE DE VANDABILITATE SAU ADECVAȚIE PENTRU UN ANUMIT SCOP.

DESPĂGUBIREA STABILITĂ AICI VA FI SINGURA OFERITĂ PENTRU ORICE SOLICITARE DE DESPĂGUBIRE ÎN BAZA GARANȚIEI ȘI NU SE VOR ACORDA DAUNE SUPLEMENTARE, INCLUSIV DAUNE SURVENITE PE CALE DE CONSECINȚĂ SAU DAUNE

LEGATE DE ÎNTRERUPEREA ACTIVITĂȚII SAU PIERDERILE DE PROFIT, VENITURI, MATERIALE, ECONOMII ANTICIPATE, DATE, CONTRACTE, REPUTAȚIE SAU BUNURI SIMILARE (DE NATURĂ DIRECTĂ SAU INDIRECTĂ) SAU PENTRU ORICE ALT TIP DE PREJUDICIJ ACCIDENTALE SAU INDIRECTE DE ORICE FEL. RESPONSABILITATEA CUMULATĂ MAXIMĂ A VÂNZĂTORULUI ÎN URMA TUTUROR CELOR ALTE RECLAMĂȚII ȘI RESPONSABILITĂȚI, INCLUSIV OBLIGAȚIILE LEGATE DE ORICE DESPĂGUBIRE, INDIFERENT DACĂ EXISTĂ O ASIGURARE SAU NU, NU VA DEPASI COSTUL PRODUSELOR ASOCIAȚE CU RECLAMĂȚILE SAU RĂSPUNDEREA ÎN CAUZĂ. VÂNZĂTORUL ÎȘI DECLINĂ ORICE RESPONSABILITATEA LEGATĂ DE INFORMATIILE SAU ASISTENTA GRATUITĂ OFERITĂ DE VÂNZĂTOR FĂRĂ CA ACESTEA SĂ FIE OBLIGATORIU ÎN BAZA PREZENTULUI DOCUMENT. ORICE ACTIUNE ÎMPOTRIVA VÂNZĂTORULUI TREBUIE INITIATĂ ÎN TERMEN DE OPTPREZCEPE (18) LUNI DUPĂ APARIȚIA CAUZEI. ACESTE DENEGĂRI ȘI LIMITĂRI ALE RĂSPUNDERII SE VOR APlica INDIFERENT DE ORICE ALTĂ DISPOZIȚIE CONTRARĂ A PREZENTULUI DOCUMENT ȘI INDIFERENT DE FORMA DE ACTIUNE, BAZATĂ PE UN CONTRACT, CULPĂ (INCLUSIV NEGLIGENȚĂ ȘI RĂSPUNDEREA STRICTĂ) SAU PE ALTE PRINCIPII JURIDICE ȘI SE VA EXTEnd ASUPRA FURNIZORILOR VÂNZĂTORULUI, A DISTRIBUTORILOR DESEMNAȚI ȘI A ALTOR FURNIZORI, CA BENEFICIARI TERȚI. FIECARE DISPOZIȚIE CARE PREDVEDE O LIMITARE A RESPONSABILITĂȚII, DENEGAREA RESPONSABILITĂȚII PRIVIND GARANȚIA SAU O LIMITARE OR EXCLUDERE A DAUNELOR ESTE SEPARABILĂ ȘI INDEPENDENTĂ DE ORICE ALTE DISPOZIȚII ȘI TREBUIE APLICATĂ CA ATARE.

ÎN CAZUL ORICĂROR PRETENȚII SAU ACȚIUNI ÎN INSTANȚĂ PENTRU DAUNE CARE DECURG DINTR-O PRESUPUSĂ ÎNCĂLCARE A GARANȚIEI, ÎNCĂLCARE A CONTRACTULUI, NEGLIGENȚĂ, RĂSPUNDERE PENTRU PRODUSE SAU ORICE ALT PRINCIPIU LEGAL SAU ECHITABIL, CUMPĂRĂTORUL ÎȘI EXPRImA EXPLICIT ACORDUL CĂ BMC NU VA FI RĂSPUNZĂTOARE PENTRU DAUNE SAU PIERDERI DE PROFIT ÎN RELAȚIA CU CUMPĂRATORUL SAU CLIENTII ACESTUIA. RĂSPUNDEREA BMC VA FI LIMITATĂ LA COSTUL DE CUMPĂRARE PENTRU CUMPĂRĂTOR AL BUNURILOR SPECIFICATE, VÂNDUTE DE BMC CUMPĂRĂTORULUI, CU CARE SUNT ASOCIAȚE PRETENȚIILE LEGATE DE RĂSPUNDEREA VÂNZĂTORULUI.

Niciun agent, angajat sau reprezentant al Baylis Medical nu are autoritatea de a angaja răspunderea Companiei pentru orice altă garanție, afirmație sau declarație referitoare la produs.

Aceasta garanție este valabilă numai pentru cumpărătorul initial al produselor Baylis Medical, care a achiziționat produsele direct de la un agent autorizat Baylis Medical. Cumpărătorul initial nu poate transfera garanția.

Utilizarea oricărui produs BMC va fi considerată o acceptare a termenilor și condițiilor din prezentul document.

Perioadele de garanție pentru produsele Baylis Medical sunt următoarele:

Producție de unică folosință	Perioada de valabilitate a produsului
Accesoriu	90 de zile de la data expedierii

Hrvatski

Baylis Medical i logotip Baylis Medical žigovi su društva Baylis Medical Technologies Inc.

Pažljivo pročitajte sve upute prije uporabe. Prdržavajte se svih kontraindikacija, upozorenja i mjera opreza navedenih u ovim uputama. Ako to ne učinite, može doći do komplikacija kod pacijentata.

Oprez: savezni (SAD) zakon ograničava prodaju ovog uređaja samo od strane liječnika ili po nalazu liječnika.

Baylis Medical Company oslanja se na liječnika da odredi, procjeni i priopći svakom pojedinom pacijentu sve predvidive rizike postupka.

I. OPIS UREĐAJA

RF žica VersaCross™ upakirana je s RF žicom VersaCross za jednokratnu upotrebu i priključnim kabelom Baylis za jednokratnu upotrebu (priključni kabel) RF žica VersaCross mora se upotrebljavati s odobrenim radiofrekvenčnim punkcijskim generatorom RFP-100A društva Baylis (Baylis RF generator) i priključnim kabelom.

RF žica VersaCross isporučuje radiofrekvenčnu (RF) snagu u monopolarnom načinu rada između svoje distalne elektrode i komercijalno dostupne vanjske jednokratne indiferentne (disperzivne) elektrode (DIP), koja je skladna trenutnim zahtjevima norme IEC 60601-2-2. Priključni kabel povezuje Baylis RF generator i RF žicu VersaCross. Priključni kabel omogućava isporuku RF energije od Baylis RF generatora do RF žice VersaCross. Detaljne informacije o Baylis RF generatoru nalaze se u zasebnom priručniku koji prati opremu (pod nazivom „Upute za uporabu radiofrekvenčnog punkcijskog generatora društva Baylis Medical Company“).

Dimenzije RF žice VersaCross i priključnog kabela mogu se pronaći na najlepnicama uređaja. Izolacija tijela RF žice VersaCross olakšava glatko umetanje uređaja i pruža električnu izolaciju. Viseći distalni dio RF žice VersaCross ima zakrivenost, a aktivni vrh je zaobljen kako bi bio atraumatican za srčano tkivo osim ako se ne primjeni RF energija. Radiološki vidljivi i ehografski markerski zavojnica postavljena je na distalni dio za vizualizaciju tijekom manipulacije. Glavno tijelo RF žice VersaCross pruža krutu vodilicu za uvođenje pomoćnih uređaja u lijevu pretkljetku nakon stvaranja defekta atrijalnog septuma. RF žica VersaCross ima vidljive markere duž svoje duljine za pomoć pri poravnavanju vrha žice u kompatibilnom transseptalnom omotaču i/ili sklopu dilatatora (npr. komplet transseptalnog omotača VersaCross). Proksimalni kraj RF žice VersaCross je gol metal za povezivanje s isporučenim priključnim kabelom, a ne s uređajima za elektroauterizaciju ili elektrokirurgiju. Drugi kraj priključnog kabela povezuje se s Baylis RF generatorom.

II. INDIKACIJE ZA UPORABU

RF žica VersaCross indicirana je za stvaranje atrijalnog septalnog defekta u srcu.

III. KONTRAINDIKACIJE

RF žica VersaCross ne preporučuje se za uporabu u bilo kakvim stanjima koja ne zahtijevaju kreiranje atriskog septalnog defekta. Priključni kabel se ne preporučuje za upotrebu s bilo kojim drugim Baylis RF generatorom ili bilo kojim drugim uređajem.

U EU: RF žica VersaCross nije namijenjena za upotrebu s neonatalnim pacijentima mlađim od mjesec dana.

IV. UPOZORENJA

- Samo liječnici s temeljitim poznavanjem angiografije i perkutanih intervencijskih postupaka trebaju upotrebljavati ovaj uređaj. Preporuča se da liječnici iskoriste pretkliničku obuku, pregled relevantne literaturu i drugu odgovarajuću edukaciju prije pokušaja novih intervencijskih postupaka.
- RF žica VersaCross i priključni kabel isporučuju se STERILNI procesom etilen oksida. Ne upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno.
- Laboratorijsko osoblje i pacijenti mogu biti izloženi značajnom rendgenskom zračenju tijekom postupaka RF punkcije zbog kontinuirane upotrebe fluoroskopskog snimanja. Ova izloženost može rezultirati akutnom ozljedom zbog zračenja, kao i povećanim rizikom od somatskih i genetskih učinaka. Stoga se moraju poduzeti odgovarajuće mjerje za smanjenje ove izloženosti.

- RF žica VersaCross i priključni kabel namijenjeni su za upotrebu samo na jednom pacijentu. Ne pokušavajte sterilizirati i ponovno upotrebljavati bilo koji uređaj. Ponovna uporaba može uzrokovati ozljedu pacijenta i/ili prijenos zaraznih bolesti s jednog pacijenta na drugog. Ponovna uporaba može dovesti do komplikacija kod pacijentata.
- RF žica VersaCross mora se upotrebljavati s priloženim priključnim kabelom. Pokušaj upotrebe s drugim priključnim kabelima mogu rezultirati strujnim udarom pacijenta i/ili rukovatelja.
- Nemojte upotrebljavati RF žicu VersaCross s generatorima za elektroauterizaciju ili elektrokirurgiju, priključnim kabelima ili dodatnom opremom jer pokušaj upotrebe može dovesti do ozljeda pacijenta i/ili rukovatelja.
- Priključni kabel mora se upotrijebiti samo s RF generatorom RFP-100A društva Baylis i priloženom RF žicom VersaCross. Pokušaj upotrebe s drugim RF generatorima i uređajima mogu rezultirati strujnim udarom pacijenta i/ili rukovatelja.
- RF žica VersaCross mora se upotrebljavati s kompatibilnim transseptalnim omotačem od 0,035" i/ili uređajima za dilataciju. Upotreba nekompatibilnih pomoćnih uređaja može oštetiti integritet RF žice VersaCross ili pomoćnih uređaja i može uzrokovati ozljedu pacijentata.
- RF žica VersaCross potvrđena je sama za upotrebu transseptalne punkcije putem dilatatora VersaCross za koje je dokazano da pružaju potrebnu podršku za optimalnu funkciju.
- Aktivni vrh i distalna krivulja RF žice VersaCross su lomljivi. Pazite da ne oštećite vrh ili distalnu krivinu dok rukujete RF žicom VersaCross. Ako se vrh ili distalna krivina oštete u bilo kojem trenutku tijekom upotrebe, RF žica VersaCross odmah bacite. Ne pokušavajte izravnati aktivni vrh ako je savijen. Oštećenje uređaja može dovesti do ozljeda pacijentata.
- RF žica VersaCross nije namijenjena za upotrebu s neonatalnim pacijentima (tj. mlađim od mjesec dana). Ne pokušavajte liječiti novorođenčad RF žicom VersaCross.
- Nemojte pokušavati umetnuti ili uvući RF žicu VersaCross kroz metalnu kanilu ili perkutanu iglu jer to može oštetiti uređaj i ozlijediti pacijentata.

V. MJERE OPREZA

- Ne pokušavajte upotrebljavati RF žicu VersaCross i priključni kabel prije nego što temeljito pročitate priložene Upute za uporabu.
- Postupke RF punkcije trebaju izvoditi samo liječnici koji su temeljito obučeni za tehnike RF punkcije u potpunu opremljenom laboratoriju za kateterizaciju.
- Sterilno pakiranje treba vizualno pregledati prije uporabe. Nemojte upotrebljavati uređaje ako je pakiranje oštećeno ili kompromitirano.
- Vizualno pregledajte RF žicu VersaCross i priključni kabel prije uporabe kako biste bili sigurni da nema pukotina ili oštećenja izolacijskog materijala. Nemojte upotrebljavati žicu ili kabel ako postoje bilo kakva oštećenja.
- Nemojte upotrebljavati RF žicu VersaCross i/ili priključni kabel nakon datuma „Upotrijebiti do“ navedenog na naljepnici.
- RF žica VersaCross i priključni kabel namijenjena je za upotrebu samo s uređajima navedenim u odjeljku VIII „Potrebna oprema“.
- Pročitajte i slijedite upute proizvođača za uporabu DIP elektrode. Uvijek upotrebljavajte DIP elektrode koje zadovoljavaju ili premašuju zahtjeve norme IEC 60601-2-2.
- Postavljanje DIP elektrode na bedro može biti povezano s većom impedancijom.
- Kako biste sprječili rizik od paljenja, pobrinite se da u prostoriji nema zapaljivih materijala tijekom primjene RF energije.
- Poduzmite mjere opreza kako biste ograničili učinke koje elektromagnetske smetnje (EMI) koje proizvodi Baylis RF generator mogu imati na rad druge opreme. Provjerite kompatibilnost i sigurnost kombinacija drugih aparatova za fiziološko praćenje i električnih aparatova koji će se upotrebljavati na pacijentu uz Baylis RF generator.
- Potrebno je upotrebljavati odgovarajuće filtriranje kako bi se omogućilo kontinuirano praćenje površinskog elektrokardiograma (EKG) tijekom primjene RF energije.
- Ne pokušavajte umetnuti i upotrebljavati proksimalni kraj RF žice VersaCross kao aktivni vrh.
- Ne savajjte RF žicu VersaCross ili priključni kabel. Pretjerano savijanje ili savijanje osovine žice, distalne krivulje žice i/ili priključnog kabela može oštetići cijelovitost komponenti uređaja i uzrokovati ozljedu pacijentata. Morati biti oprezni pri rukovanju RF žicom VersaCross i priključnim kabelom.
- Mora se pažljivo rukovati RF žicom VersaCross kako bi se izbjeglo oštećenje krvne žile. Ako nađete na otpor, NEMOJTE upotrebljavati pretjeranu silu za uvođenje ili povlačenje RF žice VersaCross ili pomoćnog omotača i/ili sklopa dilatatora. Prekomerna sila može dovesti do savijanja ili krivljenja uređaja ograničavajući uvođenje i izvlačenje omotača i/ili dilatatora.
- Uvlačenje RF žice VersaCross i pomoćnog omotača i/ili sklopa dilatatora treba obaviti pod slikovnim navodnjem. Upotreba vidljivih oznaka na tijelu žice samo je približna smjernica za postavljanje vrha žice s distalnim krajevima dilatatora.
- Ne pokušavajte isporučiti RF energiju dok se ne potvrdi da je aktivni vrh RF žice VersaCross u dobrom kontaktu s ciljnijim tkivom.
- Izbjegavajte isporuku RF energije RF žice VersaCross s nekompatibilnim dilatatorom ili kanilom, što može dovesti do opelkina pacijentata, neučinkovite punkcije ili neuspješne punkcije.
- Ne preporučuje se prekoracanje pet (5) primjena RF snage po RF žice VersaCross.
- Nikada ne odspajajte priključni kabel iz Baylis RF generatora dok se RF energija isporučuje.
- Nikada ne odspajajte priključni kabel iz Baylis RF generatora dok se RF energija isporučuje.
- Ne uvrćite priključni kabel da ga umetnete ili uklanjate iz izoliranog priključka za pacijenta na Baylis RF generatoru. Uvrijanje kabela može dovesti do oštećenja pinova priključka.
- Baylis RF generator je sposoban isporučiti značajnu električnu energiju. Ozljeda pacijentata ili rukovatelja može biti posljedica nepravilnog rukovanja RF žicom VersaCross i/ili DIP elektrodom, osobito tijekom rada s uređajem.
- Tijekom isporuke energije, pacijentu se ne smije dopustiti da dođe u dodir s uzemljjenim metalnim površinama.
- Očito niska izlazna snaga ili neispravno funkcioniranje opreme pri normalnim postavkama može ukazivati na pogrešnu primjenu DIP elektrode, kvar na električnom vodu ili loš kontakt s tkivom na aktivnom vrhu. Provjerite očite nedostatke opreme ili pogrešnu primjenu. Pokušajte bolje postaviti aktivni vrh RF žice VersaCross na atrijski septum. Povećajte snagu samo ako niska izlazna snaga i dalje postoji.
- Ako upotrebljavate smjernice za elektroanatomsko mapiranje, preporučuje se da ih upotrebljavate zajedno s alternativnim načinom snimanja u slučaju gubitka vidljivosti uređaja.

VI. TEHNIČKE SPECIFIKACIJE

Proizvod	RF žica VersaCross	Proizvod	Priklučni kabel RFP 100A
Duljina	180 ili 230 cm	Korisna duljina	10 stopa/3 m
Promjer žice	0,035" / 0,89 mm	Priklučak generatora	4-pinski (3-pinski) Pinski 4 Pinski 1 Pinski 3 Pinski 2 (neobavezno)
Promjer krivulje	J-vrh od 9 mm ili Pigtail od 24 mm	Priklučak uređaja	Gumb

VII. ŠTETNI DOGAĐAJI

Štetni događaji koji se mogu pojaviti tijekom stvaranja defekta atrijalnog septuma uključuju:

tamponadu	sepsu / infekciju	tromboembolijske epizode
perforaciju krvne žile	fibrilaciju atrija	infarkt miokarda
spazam krvne žile	kontinuirane aritmije	podrtavanje atrija
krvarenje	vaskularnu trombozu	perforaciju miokarda
hematom	alergijsku reakciju na kontrastno sredstvo	ventrikularnu tahikardiju
bol i osjetljivost	arteriovensku fistulu	perikardni izljev
tahikardiju	vaskularnu ozljedu	dodatni kirurški zahvat
uklještenje žice / zapetljavanje	prijealom stranog tijela / žice	

VIII. POREBNA OPREMA

RF transseptalni postupci trebaju se provoditi u specijaliziranom kliničkom okruženju opremljenom odgovarajućom opremom za snimanje i kompatibilnim stolom za pregled, ehokardiografskim snimanjem, fiziološkim snimačem, opremom za hitne slučajevne i instrumentima za dobivanje vaskularnog pristupa. Pomoći materijali potrebni za izvođenje ovog postupka uključuju:

- RFP-100A Baylis RF generator
- kompatibilni transseptalni omotač od 0,035" i/ili uređaji za dilataciju
- DIP elektroda, koja ispunjava ili premašuje zahtjeve norme IEC 60601-2-2 za elektrokirurške elektrode
- DuoMode Cable™ za upotrebu sa sustavima za elektroanatomsko mapiranje

IX. PREGLED PRIJE UPOTREBE

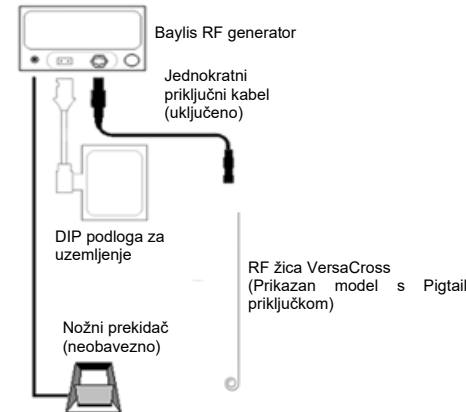
Prije izvođenja postupka, RF žicu VersaCross i isporučeni priključni kabel treba pažljivo ispitati na oštećenja ili nedostatke, kao i svu opremu, uključujući Baylis RF generator, koja se upotrebljava u postupku. Nemojte upotrebljavati neispravnu opremu. Nemojte ponovno upotrebljavati RF žicu VersaCross i/ili priključni kabel.

X. UPUTE ZA UPORABU

- Sve upute za potrebnu opremu treba pažljivo pročitati, razumjeti i slijediti. Ako to ne učinite, može doći do komplikacija.
- RF žica VersaCross i priključni kabel isporučuju se sterilni. Upotrebjavajte aseptičnu tehniku pri otvaranju pakiranja i rukovanju proizvodom u sterilnom polju.
- Spojite kraj priključka generatora na priključnom kabelu na izolirani priključak za pacijenta na Baylis RF generatoru prema uputama za uporabu Baylis RF generatora. Nježno poravnajte igle priključka s utičnicom i gurajte dok priključak čvrsto ne sjedne u utičnicu. Svaki pokušaj spajanja kabala na drugi način oštećiće igle na priključku.
- Nemojte upotrebljavati pretjeranu silu pri spajanju priključnog kabala na Baylis RF generator. Upotreba prekomjerne sile može dovesti do oštećenja pinova priključka.
- Temeljito ispite transseptalni omotač i/ili dilatator (nije isporučen).
- Izvedite standardnu punkciju vene na želenom pristupnom mjestu pomoću pristupne igle (nije isporučena).
- Transseptalni omotač i dilatator obično se umeću kroz pristupno mjesto, a zatim se provlače preko žicu vodilicu kako bi se postavili u gornji šuplik veni (SVC) pod sličnim navodenjem. U tu svrhu može se upotrebljavati RF žica VersaCross.
- Ako RF žica VersaCross nije upotrebljena za pomicanje omotača do SVC-a, uklonite žicu vodilicu i zamjenite je RF žicom VersaCross s priloženim ispravljačem vrha.
- Umetnите RF žicu VersaCross kroz komplet transseptalnog omotača i/ili dilatatora sve dok vrh žice ne bude unutar vrha dilatatora. Vidljive oznake na tijelu žice mogu se upotrijebiti kao pomoć pri pozicioniranju vrha žice s distalnim krajem dilatatora.
- Jednom rukom čvrsto uhvatite kraj priključka katetera na priključnom kabelu. Palcem pritisnite crvenu tipku na vrhu priključka. Polako umetniti proksimalni kraj RF žice VersaCross u otvor priključka katetera. Nakon što izloženi do proksimalnog kraja uređaja više nije vidljiv, otpustite crvenu tipku na priključku. Nježno povucite uređaj kako biste bili sigurni da imate sigurnu vezu.
- Postavite vrh transseptalnog sklopa (RF žica, sklop omotača i/ili dilatator) u desnu pretkliketu naspram ovalnog otvora (fossa ovalis) pod sličnim navodenjem, uključujući ali ne ograničavajući se na fluoroskopsko, ehokardiografsko i/ili elektroanatomsko mapiranje pomoći standardne tehnike.
- NAPOMENA:** Ako upotrebljavate smjernice za elektroanatomsko mapiranje, preporučuje se potvrditi postavljanje vrha i septalnog defekta u obliku šatora pomoću ehokardiografskog snimanja ili drugog modalitetu snimanja.
- Primijenite pritisak na dilatator kako biste zategnuli septum na fossa ovalis.
- Umetnute RF žicu VersaCross tako da aktivni vrh zahvati septum na fossa ovalis, ali još uvijek unutar dilatatora.
- Nakon što se postigne odgovarajući položaj, isporučite RF snagu putem Baylis RF generatora do aktivnog vrha. To rezultira punkcijom cijanog srčanog tkiva. Za ispravan rad generatora pogledajte upute za uporabu Baylis RF generatora.
- Čvrsto pritisnite RF žicu VersaCross tijekom primjene RF energije kako biste uspješno promicali RF žicu VersaCross kroz tkivo.
- NAPOMENA:** Upotrebite najniže odgovarajuće RF postavke za postizanje željene punkcije.
 - Za RFP-100A: pokazalo se da je početna RF postavka između jedne (1) sekunde u „PULSE“ načinu rada i dvije (2) sekunde u „CONSTANT“ načinu rada dovoljna za uspješnu punkciju.
- Isporuka RF energije može se prekinuti pritiskom na tipku za uključivanje/isključivanje RF energije na Baylis RF generatoru ako mjerac vremena nije istekao.
- Ulagak u lijevu pretkliketu može se potvrditi praćenjem RF žice VersaCross pod odgovarajućim sličnim navodenjem. Također se preporučuje ehokardiografsko vođenje.
- Ako septalna punkcija ne bude uspješna nakon pet (5) primjena RF energije, savjetuje se da korisnik upotrijebi alternativnu metodu postupka.

- Nakon što se punkcija uspješno dovrši, RF žicu VersaCross treba mehanički pomaknuti bez ikakve RF energije. Pozicioniranje u lijevoj pretkliketu je dovoljno kada su potpuna distalna krivina i višeći dio prešli septum i promatraju se u lijevoj pretkliketu. Također se preporučuje ehokardiografsko vođenje.
- Dilatator se može pomicati preko RF žice VersaCross kako bi se povećala punkcija.
- Za odspajanje RF žice VersaCross od priključnog kabala, pritisnite crvenu tipku na priključku katetera i nježno uklonite proksimalni kraj RF žice VersaCross od priključnog kabala.
- Za odspajanje priključnog kabala s Baylis RF Generatora, čvrsto uhvatite kućište priključka i nježno ga izvucite ravno iz utičnice.
- Nježno uvucite RF žicu VersaCross kroz transseptalni omotač i/ili sklop dilatatora.

Priklučci



XI. UPUTE ZA ČIŠĆENJE I STERILIZACIJU

RF žica VersaCross i priključni kabel namijenjeni su samo za jednokratnu upotrebu. Nemojte čistiti ili ponovno sterilizirati RF žicu VersaCross i/ili priključni kabel.

XII. RJEŠAVANJE PROBLEMA

Sljedeća tablica služi kao pomoć korisniku u dijagnosticiranju potencijalnih problema.

PROBLEM	KOMENTARI	RJEŠAVANJE PROBLEMA
Priklučni kabel ne pristaje u izolirani priključak za pacijenta na prednjem placi generatora	Priklučci su dizajnirani za spajanje na poseban način iz sigurnosnih razloga. Ako su „klučevi“ priključka izvan linje, priključci se neće ukloniti.	Provjerite jesu li klučevi priključka poredani u pravilnoj orijentaciji.
Poruke o pogreškama generatora	Za uspješno perforiranje tkiva upotrebom RF energije, svih uređaju moraju biti pravilno povezani i u ispravnom stanju.	Uverjite se da postoje svi spojevi, tj: <ul style="list-style-type: none"> - RF žica VersaCross i priključni kabel - Priključni kabel i Baylis RF generator - Baylis RF generator i utičnica - Baylis RF generator i podloga za uzemljenje Vizualno pregledajte RF žicu VersaCross i priključni kabel radi oštećenja. Odmah bacite sve oštećene uređaje. Ako se problem nastavi, prekinite upotrebu.
Žica se lomi ili savija	Lomovi i pregibi RF žice VersaCross potencijalni su uzrok ozljede pacijenta.	Za poruke o pogreškama koje se pojave pri pokušaju RF punkcije, pogledajte Upute za uporabu koje su isporučene uz Baylis RF generator.

XIII. INFORMACIJE O KORISNIČKOM SERVISU I POVRATU PROIZVODA

Ako imate bilo kakvih problema ili pitanja u vezi s opremom društva Baylis Medical, обратите se našem osoblju za tehničku podršku.

NAPOMENE:

- Kako biste vratile proizvode, morate imati broj autorizacije povrata prije slanja proizvoda natrag društву Baylis Medical Company. Upute za povrat proizvoda dobit će te u ovom trenutku.
- Uverjite se da je svaki proizvod koji se vraća društву Baylis Medical očišćen, dekontaminiran i/ili steriliziran kako je navedeno u Uputama za povrat proizvoda prije nego što ga vratite na servis pod jamstvom. Baylis Medical neće prihvati nijedan dio rabljene opreme koji nije pravilno očišćen ili dekontaminiran prema Uputama za povrat proizvoda.

XIV. OZNAČAVANJE I SIMBOLI

	Proizvođač		Rok upotrebe
	Broj lota		Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno
	Broj modela		Oprez
	Nemojte ponovno sterilizirati		Čuvati podalje od sunčeve svjetlosti
	Jednokratna uporaba		Nepirogeno: RF žica nije pirogena osim ako pakiranje nije otvoreno ili oštećeno
	Sterilizirano pomoći etilen oksida		Slijedite upute za uporabu

EC	REP	Ovlašteni predstavnik za EU	Rx ONLY	Oprez: savezni (SAD) zakon ograničava prodaju ovog uređaja samo od strane liječnika ili po nalogu liječnika.
				Samo za zemlje članice EU: Upotreba ovog simbola označava da se proizvod mora zbrinuti na način koji je u skladu s lokalnim i nacionalnim propisima. Za pitanja u vezi recikliranja ovog uređaja обратите se svom distributeru.

XV. OGRANIČENO JAMSTVO – PROIZVODI ZA JEDNOKRATNU UPOTREBU I PRIBOR
Društvo Baylis Medical Company Inc. (BMC) jamči da njegovi proizvodi za jednokratnu upotrebu i pribor nemaju nedostatka u materijalu i izradi. BMC jamči da će sterilni proizvodi ostati sterilni tijekom razdoblja kako je prikazano na etiketi sve dok originalno pakiranje ostane netaknuto. Prema ovom Ograničenom jamstvu, ako se dokaze da je bilo koji obuhvaćeni proizvod neispravan u materijalu ili izradi, BMC će zamijeniti ili popraviti, prema vlastitom i isključivom nahodjenju, bilo koji takav proizvod, umanjeno za bilo kakve naknade BMC-a za troškove prijevoza i rada povezane s pregledom, uklanjanjem ili obnavljanjem zaliha proizvoda. Trajanje jamstva je: (i) za proizvode za jednokratnu upotrebu, rok trajanja proizvoda, i (ii) za pribor, 90 dana od datuma otpreme.

Ovo ograničeno jamstvo odnosi se samo na nove izvorne tvornički isporučene proizvode koji su upotrijebljeni za svoju normalnu i predviđenu upotrebu. Ograničeno jamstvo BMC-a neće se primjenjivati na proizvode BMC-a koji su bili ponovno sterilizirani, popravljeni, izmijenjeni ili modificirani na bilo koji način i neće se primjenjivati na proizvode BMC-a koji su nepropisno pohranjeni ili nepropisno ocisceni, instalirani, rukovani ili održavani suprotno uputama BMC-a.

OGRAĐENJE OD ODGOVORNOSTI

GORNJE OGRANIČENO JAMSTVO JE JEDINO JAMSTVO KOJE DAJE PRODAVAC. PRODAVAC SE ODRIČE SVIH DRUGIH JAMSTAVA, BILO IZRIČITIH ILI IMPLICIRANIH, UKLJUČUJUĆI SVA JAMSTVA O MOGUĆNOSTI PRODAJE ILI PRIKLADNOSTI ZA ODREĐENU UPOTREBUILI SVRHU.

PRAVNI LIJEK NAVEDEN OVĐJE BIT ĆE ISKLJUČIVI PRAVNI LIJEK ZA BILO KOJE JAMSTVENO POTRAŽIVANJE I DODATNE ŠTETE, UKLJUČUJUĆI POSLJEDIĆNE ŠTETE ILI ŠTETE ZA PREKID POSLOVANJA ILLI GUBITAK DOBITI, PRIHODA, MATERIJALA, OČEKIVANIH UŠTEDA, PODATAKA, UGOVORA, DOBRE VOLJE ILLI SLIČNO (BILO IZRAVNE ILLI NEIZRAVNE PRIRODE) ILLI ZA BILO KOJI DRUGI OBLIK SLUČAJNE ILLI NEIZRAVNE ŠTETE KOJE VRSTE, NEĆE BITI DOSTUPAN. MAKSIMALNA KUMULATIVNA ODGOVORNOST PRODAVACA U ODDOSNU NA SVA DRUGA POTRAŽIVANJA I OBVEZE, UKLJUČUJUĆI OBVEZE PREMA BILO KOJU ODSETI, BILO DAIMA OSIGURANJE ILLI NE, NEĆE PREMAŠITI TROŠAK PROIZVODA KOJI JE PROIZVOD POTRAŽIVANJA ILLI ODGOVORNOSTI. PRODAVAC SE ODRIČE SVIH ODGOVORNOSTI VELAZNIH ZA BESPLATNE INFORMACIJE ILLI POMOĆ KOJU JE PRODAVAC PRUŽIO, ALI SE OVDJE OD NJEGA NE ZAHTJEVA. SVAKI POSTUPAK PROTIV PRODAVACA MORA SE PODNJIETI U ROKU OD OSAMNAEST (18) MJESECI NAKON NASTUPANJA UZRKA ZA POSTUPAKA. OVA ODRICANJA OD ODGOVORNOSTI PRIMIJENJUJUĆE SE BEZ OBZIRA NA BILO KOJU DRUGU OVDJE SUPROTNU ODREDBU I BEZ OBZира NA OBLIK POSTUPKA, BILO U UGOVORU, DELIKTU (UKLJUČUJUĆI NEMAR I STRIKTNU ODGOVORNOST) ILLI NA DRUGI NACIN, I DALJE ĆE SE PRIMIJENITI U KORIST DISTRIBUTERA, PRODAVACA I DRUGIH OVLASHTENIH PREPRODAVACA KAO KORISNIKA TREĆE STRANE. SVAKA ODREDBA KOJA PREDVIĐA OGRANIČENJE ODGOVORNOSTI, ODRICANJE OD JAMSTVA ILLI UVJETA ILLI ISKLJUČENJE ŠTETE ODJELJAVA JE I NEOVISNA OD BILO KAKVE DRUGE ODREDBE I TREBA SE KAO TAKVA PRIMIJENITI.

U BILO KOJEM ZAHTJEVU ILLI TUŽBI ZA NAKNADU ŠTETE KOJA PROIZLAZI IZ NAVODNOG KRŠENJA JAMSTVA, KRŠENJA UGOVORA, NEMARA, ODGOVORNOSTI ZA PROIZVOD ILLI BILO KOJE DRUGE PRAVNE ILLI PRAVEDNE TEORIJE, KUPAC SE IZRIČITO SLAŽE DA BMC NEĆE BITI ODGOVORAN ZA ŠTETU ILLI GUBITAK DOBITI, BILO OD KUPCA ILLI MUŠTERIE KUPCA. ODGOVORNOST BMC-A OGRANIČENA JE NA TROŠAK NABAVE KUPCA ZA ODREĐENU ROBU KOJU JE BMC PRODAO KUPCU, ŠTO DOVODI DO POTRAŽIVANJA ODGOVORNOSTI.

Nijedan agent, zaposlenik ili predstavnik društva Baylis Medical nema ovlasti obvezati društvo na bilo koje drugo jamstvo, potvrdu ili zastupanje u vezi s proizvodom.

Ovo jamstvo vrijedi samo za prvobitnog kupca proizvoda društva Baylis Medical izravno od ovlaštenog predstavnika društva Baylis Medical. Izvorni kupac ne može prenjeti jamstvo.

Upotreba bilo kojeg proizvoda BMC-a smatra se prihvatanjem ovde navedenih uvjeta i odredbi.

Jamstveni rokovi za proizvode društva Baylis Medical su sljedeći:

Proizvodi za jednokratnu upotrebu	Rok trajanja proizvoda
Dodatajni proizvodi	90 dana od datuma otpreme

Magyar

A Baylis Medical és a Baylis Medical embléma a Baylis Medical Technologies Inc. védjegye.

Használat előtt olvassa el a figyelmesen az összes utasítást. Vegye figyelembe az ezen utasításokban felsorolt összes ellenjavallatot, figyelmeztetést és óvintézkedést. Ennek elmulasztása esetén szövődmények alakulhatnak ki.

Figyelem: Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi törvényeinek értelmében ez az eszköz csak orvos által vagy orvosi rendelvényre értékesíthető.

A Baylis Medical Company az orvosa bázza az eljárás előre látható kockázatainak meghatározását és felmérését, valamint azok közlését a beteggel.

I. ESZKÖZLEÍRÁS

A VersaCross™ RF drót csomagolásában egy egyszer használatos VersaCross RF drót és egy Baylis egyszer használatos csatlakozkábel (a továbbiakban „csatlakozkábel”) található. A VersaCross RF drótöt jóváhagyott Baylis RFP-100A rádiófrekvenciás punkciós generátorral (a továbbiakban „Baylis RF generátor”) és a csatlakozkábellel kell használni.

A VersaCross RF drót rádiófrekvenciás (RF) energiј ad le monopoláris üzemmódban a disztlás elektróda és az IEC 60601-2-2 szabvány aktuális követelményinek megfelelő, kereskedelemben kapható kúls, egyszer használatos, indifferens (dispersiv) tappancs (Dispersive Indifferent Patch – DIP) elektróda között. A csatlakozkábel a Baylis RF generátor és a VersaCross RF drótöt köti össze. Ez a csatlakozkábel lehetővé teszi, hogy a Baylis RF generátor rádiófrekvenciás energiát adjon le a VersaCross RF drótára. A Baylis RF generátorra vonatkozó részletes informaciók a berendezéshez mellékelt külön kézikönyvbén találhatók (ennek címe: „A Baylis Medical Company rádiófrekvenciás punkciós generátor használati utasítása”).

A VersaCross RF drót és a csatlakozkábel méretei az eszközök címkéjén találhatók. A VersaCross RF drót törszénének szigetelése elősegíti az eszköz könnyű felvezetését, valamint elektromos szigetelést biztosít. A VersaCross RF drót hajlékonysága disztlás része ivelt, aktív hegy pedig lekerelhető. Ig a szívszöveterre atraumatikus (amikor nem alkalmaznak RF energiát). A disztlás részen sugarfogó és echogén marker tekercs található az eszköz manipuláció közbeni vizualizálása érdekében. A VersaCross RF drót testének fő része merev sírként működik, amikor a pitvari szemptum defektus kialakítása után kiegészítő eszközökkel vezetnek be a bal pitvarba. A VersaCross RF drót teljes hosszán látható jelölések segítenek a drót hegyének kompatibilis transzszeptális sheath és/vagy dilatátor szerelelvenyhez (például a VersaCross transzszeptális sheath készletezhető) való igazítását. A VersaCross RF drót proximális vége cupasz fém, amely csak a mellékelt csatlakozkábelhez csatlakoztatatható, elektrokauterező vagy elektrosebészeti eszközökkel nem. A csatlakozkábel másik vége a Baylis RF generátorhoz csatlakozik.

II. FELHASZNÁLÁSI TERÜLET

A VersaCross RF drót pitvari szemptum defektus kialakítására szolgál a szívben.

III. ELLENJAVALLATOK

A VersaCross RF drót használata nem javasolt olyan állapotok esetében, amelyek nem igénylik pitvari szemptum defektus kialakítását. A csatlakozkábel nem ajánlott semmilyen más Baylis RF generátorral és semmilyen más eszközzel használni.

Az Európai Unióban: A VersaCross RF drót nem használható egyhónaposnál fiatalabb újszülött betegeknél.

IV. FIGYELMEZTETÉSEK

- Ezt az eszközt kizárálag orvos használhatja, aki alapos ismeretekkel rendelkezik az angiográfia és a perkután intervenciós eljárások területén. Javasoljuk, hogy új intervenciós eljárások elvégzésének megkísérlelse előtt az orvosok vegyenek részt preklinikai képzésen, tekintsék át a vonatkozó szakirodalmat vagy részesüljenek egyéb megfelelő oktatásban.
- A VersaCross RF drót és a csatlakozkábel STERILEN, etilén-oxidos eljárással sterilizálva kerül forgalomba. Ne használja, ha sérült a csomagolás.
- A fluoreszkópiás poliamids használata miatt a laboratóriumi személlyezet és a betegok jelentős röntgensugárzásnak lehetnek kitéve a rádiófrekvenciás punkciós eljárások során. Ez a sugárterhelés akut sugársérülést okozhat, illetve a szomatikus és genetikai hatások fokozott kockázatát eredményezhet. Megfelelő intézkedésekkel kell tenni ezen sugárterhelés minimalizálása érdekében.
- A VersaCross RF drót és a csatlakozkábel csak egyetlen betegen történő alkalmazásra javallott. Egyik eszközöt se próbálja meg sterilizálni és újra használni! Az ismételt használat a beteg sérülését és/vagy fertőzöt betegségek átvitelét okozhatja egyik betegről a másikra. Ismételt használat esetén a betegnél szövődmények alakulhatnak ki.
- A VersaCross RF drót a mellékelt csatlakozkábellel kell használni. Ha más csatlakozkábellel próbálja használni, akkor a beteg vagy az operátor halásos áramütés érheti.
- Ne használja a VersaCross RF drótot elektrokauterezéshez való vagy elektorsebészeti generátorokkal, csatlakozkábelekkel vagy tartozékokkal, mert az ilyen használat megkíséríse a beteg és/vagy az operátor sérülését okozhatja.
- A csatlakozkábel csak az RFP-100A Baylis RF generátorral és a mellékelt VersaCross RF dróttal szabad használni. Ha más rádiófrekvenciás generátorokkal és eszközökkel próbálják meg használni, akkor a beteg vagy az operátor halásos áramütés érheti.
- A VersaCross RF drót 0,035 hüvelykes, kompatibilis transzszeptális sheath-tel és/vagy dilatátorral kell használni. A nem kompatibilis tartozékok használata károsíthatja a VersaCross RF drót vagy a tartozékok őpségét, és beteg sérülést okozhatja.
- A VersaCross RF drót csak VersaCross dilatátorokon keresztül végzett transzszeptális punkciót során értékeltek; ezekről kímüttük, hogy megfelelő megtámasztást nyújtanak az optimális működéshez.
- A VersaCross RF drót aktív hegy és disztlás íve törékeny. Ügyeljen arra, hogy a VersaCross RF drót kezelése közben ne sérüljön meg a hegy vagy a disztlás ív. Ha használhat közben bármikor megsérül a hegy vagy a disztlás ív, haladéktalanul dobja ki a VersaCross RF drótot. Ha meghajolt, ne próbálja meg kinyeszeníteni az aktív heget. Az eszköz károsodása a beteg sérüléséhez vezethet.
- A VersaCross RF drót nem használható újszülött (azaz egyhónaposnál fiatalabb) betegeknél. Ne próbáljon újszülött betegeket kezelni a VersaCross RF dróttal.
- Ne kísérélje meg bevezetni vagy visszahúzni a VersaCross RF drótot fémkánnal vagy perkután keresztlű, mert az károsíthatja az eszközöt, és a beteg sérülését okozhatja.

V. ÖVINTÉZKEDÉSEK

- Ne próbálja meg használni a VersaCross RF drótot és a csatlakozkábellel anélkül, hogy előbb figyelmesen el ne olvasta volna a mellékelt használati utasítást.
- Rádiófrekvenciás punkciós eljárásokat csak a rádiófrekvenciás punkciós módszerekkel kapcsolatban alapos képzésben részesülő orvosok végezhetnek, teljesen felszerelt káterétes laboratóriumban.
- Használatbavitel előtt szemrevételezéssel ellenőrizze a steril csomagolást. Ne használja az eszközöket, ha sérült a csomagolás.
- Használhat előtt szemrevételezéssel ellenőrizze a VersaCross RF drótot és a csatlakozkábelét, és győződjön meg arról, hogy nincs rajta repedés, illetve nem sérült meg a szigetelése. Ne használja a vezetéket, illetve a kábelt, ha sérülés történt rajta.
- Ne használja a VersaCross RF drótot és/vagy a csatlakozkábel a címkén feltüntetett szavatosság lejárta dátum után.
- A VersaCross RF drót és a csatlakozkábel csak a „Szükséges eszközök” című VIII. fejezetben felsorolt eszközökkel használható.
- Olvassa el és kövesse a gyártó által a DIP-elektródához adott használati utasítást. Mindig olyan DIP-elektródához használjon, mely megfelel az IEC 60601-2-2 szabvány előírásainak vagy annál szigorúbb követelményeknek.
- A DIP-elektróda combon történő elhelyezése nagyobb impedanciával járhat.
- A gyulladtasság veszélyének elkerülése érdekében gondoskodjon arról, hogy az RF energia alkalmazása közben ne legyen gyűlékony anyag a helyiségen.
- Tegyen óvintézkedéseket a Baylis RF generátor által keltett elektromágneses interferencia (EMI) más berendezések teljesítményére gyakorolt esetleges hatásainak korlátozására. Ellenőrizze a Baylis RF generátoron kívül a beteg használáンド egyéb fiziológiai monitorozó és elektromos készülékek kombinációinak kompatibilitását és biztonságosságát.
- A rádiófrekvenciás energia alkalmazása során megfelelő szűrést kell alkalmazni, ezzel lehetővé téve a felszín elektrokardiogram (EKG) monitorizálását.
- Ne próbálja a VersaCross RF drót proximális végét aktív hegyként bevezetni és használni.
- Ne hajlitsa meg a VersaCross RF drótot és a csatlakozkábel. A drót száradnak, disztlás ívénél és/vagy a csatlakozkábelnél a túlzott meghajlítása vagy megtörése károsíthatja az eszköz komponenseinek őpségét, és a beteg sérülését okozhatja. A VersaCross RF drót és a csatlakozkábel kezelésékor különös figyelemmel kell eljárni.
- Óvatosan irányítsa a VersaCross RF drótot, hogy elkerülje az érsérülést. Ha ellenállásba ütközik, NE próbálja meg erővel előretolni vagy visszahúzni a VersaCross RF drótot vagy a kiegészítő sheath és/vagy dilatátor szerelejével. A túlzott erő alkalmazása az eszköz olyan elhalásához vagy megtöréséhez vezethet, amely körülözze a sheath és/vagy a dilatátor előretolását és visszahúzását.
- A VersaCross RF drótot és a kiegészítő sheath és/vagy dilatátor szerelelhetőleges útmutatásként használhatók a drót hegyének a dilatátor disztlás végéhez történő előrehelyezéséhez.

- Ne kísérlejön meg rádiófrekvenciás energiát leadni, amíg meg nem erősítette, hogy a VersaCross RF drót aktív hegye megfelelően érintkezik a célszövettel.
- Ne adjon le rádiófrekvenciás energiát a VersaCross RF drótra nem kompatibilis dilatátor vagy kanül használata esetén, mert az a beteg égési sérüléséhez, illetve nem hatékony vagy sikertelen punkcióhoz vezethet.
- Egy-egy VersaCross RF drót esetében nem javallott ötnél (5) többször alkalmazni rádiófrekvenciás energiát.
- Soha ne válassza le a csatlakozóbáket a Baylis RF generátorról, amikor az éppen rádiófrekvenciás energiát ad le.
- Soha ne válassza le a csatlakozóbáket a Baylis RF generátorról úgy, hogy a kábelt fogva kihúzza belőle. Ha nem megfelelően választja le, megsérülhet a kábel.
- Ne csavarja meg a csatlakozóbáket, amikor a Baylis RF generátor izolált páciens-csatlakozójálatába dugja be vagy abból húzza ki. A kábel csavarása károsíthatja az érintkezőtüköt.
- A Baylis RF generátor jelentős elektromos teljesítmény leadására képes. A VersaCross RF drót és/vagy a DIP-elektróda nem megfelelő kezelése a beteg vagy az operátor sérülését okozhatja, különösen az eszköz működtetése közben.
- Az energia leadása során a beteg nem érintkezhet földelt fémfelülettel.
- A látványt kis teljesítmény vagy a berendezés nem megfelelő működése a szokásos beállítások mellett a DIP-elektróda nem megfelelő alkalmazására, egy elektromos vezeték hibájára vagy arra utalhat, hogy az aktív hegy nem megfelelően érintkezik a szövetet. Ellenőrizze a berendezés nyilvánvaló hibáit vagy helytelen alkalmazását. Próbálja meg jobb pozícióba helyezni a VersaCross RF drót aktív hegyét a pitvari szemptumon. Csak akkor növelje a teljesítményt, ha a kis kimeneti teljesítmény fenntarad.
- Elektroanatómiai térképezési ellenőrzés használata esetén javasolt azt alternatív célpunktot használni, felkészülve arra az esetre, ha megszűne az eszköz láthatósága.

VI. A TERMÉK MŰSZAKI ADATAI

Termék	VersaCross RF drót	Termék	RFP 100A csatlakozóbákel
Hosszúság	180 vagy 230 cm	Hasznos hossz	10 láb/3 m
A drót átmérője	0,035 hüvelyk / 0,89 mm	Generátorcsatlakozó	4 tűs (3 tűs) Tűs 4 Tűs 1 Tűs 3 Tűs 2 (opcionális)
Az ív átmérője	9 mm-es J-végű vagy 24 mm-es pigtail	Eszközcsatlakozó	Nyomógomb

VII. NEMKÍVÁNATOS ESEMÉNYEK

Pitvari szemptum defektus kialakítása során a következő nemkívánatos események fordulhatnak elő:

Tamponád Érgerőforrás	Szepszis/fertőzés	Thromboembolis események
Érgörcs	Pitvarifibrilláció	Miokardialis infarktus
Vérzés	Tartós szívritmuszavarok	Pitvar flutter
Vérömény	Értrombózis	A miokardium perforációja
Fájdalom és érzékenység	Allergiai reakció a kontrasztanyagra	Kamrai tachycardia
Tachycardia	Arteriovenózus fislata	Perikardiális folyadékgyűlem
A drót beszorulása/összegubancolódása	Értrauma	További sebészeti eljárás
	Idegtest/drót törése	

VIII. SZÜKSÉGES ESZKÖZÖK

A rádiófrekvenciás transzszeptális eljárások speciális klinikai felszereltséget igényelnek, szükség van megfelelő célpunktképzési eszközökkel, kompatibilis vizsgálóasztalra, echokardiográfiás célpunktokra, fiziológiai paraméterekek rögzítésére szolgáló berendezésre, szürgősségi eszközökre és a vaszkuláris behatolást segítő eszközökre. Az eljárás végrehajtásához szükséges további eszközök:

- RFP-100A Baylis RF generátor
- 0,035 hüvelykes, kompatibilis transzszeptális sheath és/vagy dilatátor
- Az IEC 60601-2-2 szabvány elektrosebészeti elektrodákra vonatkozó előírásainak vagy annál szigorúbb követelményeknek megfelelő DIP-elektróda
- DuoMode Cable™ elektroanatómiai térképező rendszerekkel való használatra

IX. HASZNÁLAT ELŐTTI ÁTVIZSGÁLÁS

Az eljárás végrehajtása előtt a VersaCross RF drótot és a csatlakozóbáket, továbbá az eljárás során használt összes eszközöt, beleértve a Baylis RF generátorot is, alaposan át kell vizsgálni, hogy nincs-e rajtuk sérülés vagy meghibásodás. Ne használjon hibás eszközöt. Ne használjon újra a VersaCross RF drótot és/vagy a csatlakozóbáket.

X. HASZNÁLATI ÚTMUTATÓ

- A szükséges eszközökre vonatkozó összes utasítást figyelmesen el kell olvasni, meg kell érteni, és követni kell. Ennek elmulasztása szövődményeket okozhat.
- A VersaCross RF drót és a csatlakozóbákel sterilen kerül forgalomba. A csomagolás kinyitásakor és a termék steril területen történő kezelésekkel alkalmazzon aszpetikus technikát.
- Csatlakoztassa a csatlakozóbákel generátorcsatlakozós végét a Baylis RF generátor izolált páciens-csatlakozójálatához a Baylis RF generátor használati utasítása szerint. Övatosan igazítja egymáshoz az érintkezőtüköt és az aljzatot, és nyomja egymásba őket, amíg a csatlakozó stabilan nem illeszkedik az aljzatba. Ha bármilyen más állásban próbálja meg csatlakoztatni a kábel, akkor tömkremennék a csatlakozó érintkezőtűt.
- A csatlakozóbákel és a Baylis RF generátor csatlakoztatásakor ne alkalmazzon túlzott erőt. A túlzott erő alkalmazása károsíthatja az érintkezőtűt.
- Alaposan öblítse át a transzszeptális sheathet és/vagy a dilatátorot (nem tartozék).
- Punkciós tüvel (nem tartozék) végezzen standard vénapunkciót a kívánt behatolási helyen.
- A transzszeptális sheathet és/vagy a dilatátorát általában a behatolási helyen keresztül vezetik be, majd vezetődrón tollják előre és helyezik el a vena cava superiorba célpunktos ellenőrzés mellett. Erré a célra a VersaCross RF drót is használható.
- Ha nem a VersaCross RF drótot használták a sheath vena cava superiorba bevezetésére, akkor távolítsa el a vezetődrótot, és a mellékelt hegylégiesítő segítségével cserélje le a VersaCross RF drótot.
- Addig vezesse be a VersaCross RF drótot a transzszeptális sheath és/vagy dilatátor szerelvényen át, amíg a drót hegye éppen a dilatátor hegyére nem kerül. A drót testén látható jelzők segíthetnek a drót hegyének a dilatátor disztális végénél történő elhelyezésében.
- Egyik kezével erősen fogja meg a csatlakozóbákel katéterscsatlakozós végét. Hüvelykujjával nyomja meg a csatlakozó tetején található piros gombot. Lassan vezesse be a VersaCross RF drótot a

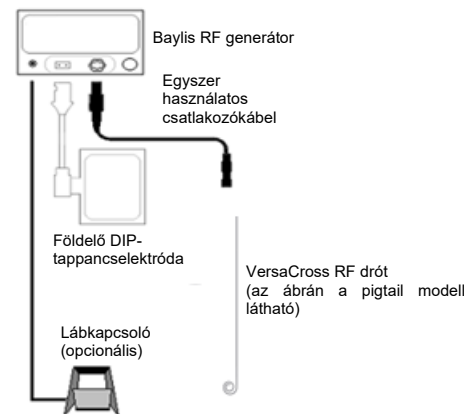
katéterscsatlakozó nyílásába. Amikor már nem látható az eszköz proximális végének csupasz része, engedje el a csatlakozón található piros gombot. Az eszközöt óvatatosan meghúzza bizonyosodjon meg a biztonságos csatlakozásról.

- Helyezze a transzszeptális szervelvénnyel (RF drót, sheath és/vagy dilatátor szerelvénnyel) helyét a jobb pitvarban a fossa ovalisban megfelelő célpunktottal ellenőrözés mellett (megfelelő lehet többek között a standard technikát alkalmazó fluoroszkópos, echokardiográfiás és/vagy elektroanatómai térképezési ellenőrzés).
- MEGJEGYZÉS: Elektroanatómiai térképezési ellenőrzés használata esetén ajánlott echokardiográfiás célpunktottal vagy más célpunktot módszerrel ellenőrizni a hely pozícióját és a szemptum „tenting”-ét.
- A dilatátorra gyakorolt nyomással érje el, hogy a szemptum sátorszerűen kiemelkedjen a fossa ovalisnál.
- Addig tolja előre a VersaCross RF drótot, amíg az aktív hegy hozzá nem ér a szemptumhoz a fossa ovalisnál, de ügyeljen arra, hogy az aktív hegy még benne maradjon a dilatátorban.
- A megfelelő pozíció elérése után adjon le a rádiófrekvenciás energiát az aktív hegyre a Baylis RF generátorral. Ez a megcélzott szívzövölt pontkijelzést eredményezi. A generátor helyes üzemelhetését a Baylis RF generátor használati utasítása ismerteti.
- A rádiófrekvenciás energia leadása a pitvari szemptumon át a VersaCross RF drótot a szövötnél.
- MEGJEGYZÉS: A lehető legalacsonyabb RF-beállításokat használja, amelyekkel már elérhető a kívánt pontkijelzés.

• Az RFP-100A esetében: A „PULSE” (IMPULZUS) üzemmódú egy (1) másodperc és a „CONSTANT” (ÁLLANDÓ) üzemmódú két (2) másodperc közötti kezdeti RF-beállítás a tapasztalat szerint elegendő a sikeres pontkijelzéshez.

- Ha az időtöltő még nem járt le, a rádiófrekvenciás energia leadása a Baylis RF generátor RF ON/OFF (Be/Ki) gombjának megnyomásával állítható le.
- A bal pitvarba való belépés a VersaCross RF drót célpunktottal történő monitorozásával igazolható. Javasolt az echokardiográfiás ellenőrzés.
- Ha a szemptális pontkijelzés öt (5) rádiófrekvenciás energialeadás után sem sikeres, akkor javasoljuk, hogy a felhasználó más módszerrel végezze el az eljárást.
- A pontkijelzés kialakítása utána a VersaCross RF drótot mechanikusan, rádiófrekvenciás energia nélkül kell előretolni. A bal pitvari pozicionálás akkor kielégítő, amikor a teljes disztális iv és a teljes hajlékonyság révén áthaladt a szemptumon, és a bal pitvarban figyelhető meg. Javasolt az echokardiográfiás ellenőrzés.
- Euztán a VersaCross RF drót előretoltható a dilatátor a pontkijelzés méretének növelése céljából.
- A VersaCross RF drót csatlakozóbábelről való leválasztásához nyomja meg a katéterscsatlakozón található piros gombot, és óvatatosan húzza ki a VersaCross RF drót disztális végét a csatlakozóbábelből.
- A csatlakozóbábel Baylis RF generátorról való leválasztásához fogja meg erősen a csatlakozót, és egyenesen tartsa, finoman húzza ki az aljzatból.
- Lassan húzza vissza a VersaCross RF drótot a transzszeptális sheath és/vagy dilatátor szerelvényen keresztül.

Csatlakozások



XI. TISZTÍTÁRSA ÉS STERILIZÁLÁSRA VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

A VersaCross RF drót és a csatlakozóbákel kizárolag egyszeri használatra szolgál. Ne tisztítsa meg és ne sterilizálja újra a VersaCross RF drótot és/vagy a csatlakozóbáket.

XII. HIBAELHÍRITÁS

Az alábbi táblázat segít a felhasználónak a lehetséges problémák diagnosztizálásában.

PROBLÉMA	MEGJEGYZÉS	HIBAELHÍRITÁS
A csatlakozóbákel nem lehet bedugni a generátor előlapján található izolált páciens-csatlakozójálatba	A csatlakozókat biztonsági megfontolásokból úgy alkotották ki, hogy csak bizonyos, meghatározott módon lehessen öket csatlakoztatni. Ha a csatlakozó „illesztőelemei” nem illeszkednek egymáshoz, akkor a csatlakozók nem dughatók egymásba.	Ellenőrizze, hogy a csatlakozók illesztőelemei a megfelelő állásban helyezkednek-e el.
A generátor hibaüzenetei	Hogy sikeresen végrehajtható, legyen a szövet rádiófrekvenciás energiával történő perforálása, minden eszköznek megfelelően működőképes állapotban kell lennie.	Győződjön meg arról, hogy minden csatlakozás létrejött: <ul style="list-style-type: none"> - a VersaCross RF drót és a csatlakozóbákel között - a csatlakozóbábel és a Baylis RF generátor között - a Baylis RF generátor és a tápellátást biztosító csatlakozójállomány között - a földelő DIP-tappancselektróda között Szemrevételezzel ellenőrizze, hogy nincs-e sérülés a VersaCross RF drót és a csatlakozóbábelben. Haladéktalanul dobjon ki minden sértült eszközöt. Ha a probléma továbbra is fennáll, szüntesse be a rendszer használatát.

A rádiófrekvenciás pontkijelzés tiszta körül, hogy minden eszköznek megfelelően működőképes állapotban kell lennie.

A drót eltörök vagy megtörök	Az eltört vagy megtört VersaCross RF drót a beteg sérüléséről okozhatja.	Haladéktalanul dobja ki.
------------------------------	--------------------------------------------------------------------------	--------------------------

XIII. AZ ÜGYFÉLSZOLGÁLATRA ÉS A TERMÉKVISSZAKÜLDÉSRE VONATKOZÓ INFORMÁCIÓK

Ha bármilyen problémája vagy kérdése merül fel a Baylis Medical eszközeivel vagy készülékeivel kapcsolatban, forduljon műszaki támogatási munkatársainhoz.

MEGJEGYZÉSEK:

1. Mellett visszaküldené a termékeket a Baylis Medical Company részére, rendelkeznie kell a visszaküldési engedély számával. Ugyanekkor meg fogja kapni a termék visszaküldésére vonatkozó utasításokat is.

2. Gondoskodjon arról, hogy a Baylis Medical vállalathoz visszaküldött minden termék meg a garanciális szervizre történő visszaküldés előtt megtisztítsanak, fertőtlenítsenek és/vagy sterilizáljanak a termék visszaküldésre vonatkozó utasításban foglaltaknak megfelelően. A Baylis Medical nem vesz át semmilyen olyan használt eszközöt vagy berendezést, amelyet nem tisztítottak meg vagy nem fertőtlenítettek megfelelően a termék visszaküldésre vonatkozó utasításban foglaltak szerint.

XIV. CÍMKÉZÉS ÉS SZIMBÓLUMOK

	Gyártó		Szavatosság lejárta
	Tételszám		Ne használja, ha sérült a csomagolás
	Modellszám		Figyelem
	Ne sterilizálja újra		Tartsa távol a napfénytől
	Ne használja újra		Nem pirogén: Az RF drót nem pirogén, amíg a csomagolás nincs felfüggesztve és nem sérült.
STERILE EO	Etilén-oxiddal sterilizálva		Kövesse a használati utasítást
EC REP	Hivatalos képviselő az Európai Unióban	Rx ONLY	Figyelem: Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi törvényeinek értelmében ez az eszköz csak orvos által vagy orvosi rendelvényre értékesíthető.
	Csak az EU tagállamai számára:	EZ a jelzés arra hívja fel a figyelmet, hogy a terméket a helyi és országos előírásoknak megfelelően kell hulladékékké kezelni. Az eszköz újrahasznosításával kapcsolatos kéréseivel forduljon a forgalmazóhoz.	

XV. KORLÁTOZOTT JÓTÁLLÁS – EGYSZER HASZNÁLATOS ESZKÖZÖK ÉS TARTOZÉKOK

A Baylis Medical Company Inc. (a továbbiakban „BMC”) szavatolja, hogy az általa gyártott egyszer használatos eszközök és tartozékok mentesek az anyaghibákrol és gyártási hibáktól. A BMC szavatolja, hogy a steril termékek a címkén feltüntetett ideig sterilek maradnak, amennyiben nem sérül meg az eredeti csomagolásuk. Ha bármilyen olyan termék, amelyre a jelen korlátozott jótállás alkalmazandó, anyaghibásnak vagy gyártási hibásnak bizonyul, akkor a jelen korlátozott jótállás alapján a BMC – saját döntése szerint – kicséreli vagy megjavítja az ilyen terméket, felszámítva az ellenőrzés, az eltávoltítás, illetve az ismételt raktározás során a BMC-nél felmerülő szállítási és munkaköltségeket. A jótállás időtartama: (i) egyszer használatos termékek esetében a termék szavatossági ideje, (ii) tartozékok esetében pedig a szállítás dátumától számított 90 nap.

A jelen korlátozott jótállás csak azokra az új, eredeti, gyárból kiszállított termékekre vonatkozik, amelyeket a szokásos módon, rendeltelesséreben használnak. A BMC korlátozott jótállása nem vonatkozik a BMC olyan termékeire, amelyeket újrafelhasználók, javítottak, megváltoztattak vagy bármilyen módon módosítottak, és nem vonatkozik a BMC olyan termékeire sem, amelyeket nem megfelelően tároltak, vagy nem megfelelően tisztítottak vagy helyeztek üzembe, vagy nem a BMC utasításainak megfelelően üzemeltettek vagy tartottak karban.

JOGI NYILATKOZAT ÉS A FELELŐSSÉG KORLÁTOZÁSA

A FENTI KORLÁTOZOTT JÓTÁLLÁS AZ ELADÓ ÁLTAL BIZTOSÍTOTT KIZÁRÓLAGOS JÓTÁLLÁS. AZ ELADÓ KIZÁR MINDEN EGYÉB JÓTÁLLÁST, LEGYEN AZ KIFEJEZETT VAGY VÉLELMEZETT, BELEÉRTVE A FORGALMAZHATOSÁGÁ ÉS AZ ADOTT CÉLRA VALÓ ALKALMASSÁGRA VONATKOZÓ BÁRMILYEN JÓTÁLLÁST IS.

A JELEN DOKUMENTUMBAN MEGHATÁROZOTT JOGORVOSLAT A KIZÁRÓLAGOS JOGORVOSLAT MINDEN JÓTÁLLÁSI IGÉNY ESETÉN, ÉS TOVÁBBI KÁRTÉRÍTÉSEK – BELEÉRTVE A KÖVETKEZMÉNYI KÁROKAT, AZ ÜZLETTELITÉ FOLYTONOSGÁNAK MEGSZAKADÁSBÓL, A NYERÉSEG, A BEVÉTEL, ANYAGOK, A VÁRT MEGTAKARÍTÁSOK, ADATOK, SZERZŐDÉS, A JÓ HÍRNÉV ELVESZTÉSÉBŐL EREDŐ VAGY HASONLÓ KÁROKAT (AKÁR KÖZVETLEN, AKÁR KÖZVETETT JELLEGŰEK), vagy bármilyen más jellegű vélétével vagy közvetetten károkat – NEM ÁLLNAK RENDELKEZÉSRE. AZ ELADÓ MINDEN EGYÉB IGÉNYRE ÉS KÖTELEzettségére vonatkozó MAXIMÁLIS HALMOZOTT FELELŐSSÉGE, BELEÉRTVE BÁRMILYEN KÁRTÉRÍTÉSI KÖTELEzettséget is, AKÁR BIZTOSítOTT, AKÁR NEM, NEM HALADHATJA MEG AZ IGÉNY VAGY KÖTELEzettség ALAPJÁUL SZOLGÁLÓ TERMÉK(ÉK) KÖLTSÉGÉT. AZ ELADÓ KIZÁR MINDEN, AZ ELADÓ ÁLTAL NYÚJTOTT OLYAN INGYENES INFORMÁCIÓHOZ VAGY SEGÍTSÉGNYÚjtÁSHOZ KAPCSOLÓDÓ FELELŐSSÉGET, AMELYET A JELEN DOKUMENTUM ALAPJÁN NEM KÖTELES NYÚjtANI. AZ ELADÓ ELLENI BÁRMILYEN JOGI LÉPÉST AZ ADOTT JOGI LÉPÉS OKÁNAK FELMERÜLÉSÉT KÖVETŐ TIZENNYOLC (18) HÓNAPON BELÜL KELL MEGTENNİ. A JELEN JOGI NYILATKOZATOK ÉS FELELŐSSÉGKORLÁTOZÁSOK A SZERZŐDÉS BÁRMILYEN EGYÉB, NEKIK ELLENTMONDÓ RENDELKEZÉSÉTŐL ÉS A JOGI LÉPÉS FORMÁJÁTÓL FÜGGETLENÜL ALKALMAZANDÓK, LEGYEN ANNAK ALAPJA SZERZŐDÉSÉS RENDELKEZÉS, SZERZŐDÉSEN KÍVÜLI KÁROKOZÁS (BELEÉRTVE A

GONDATLANSÁGOT ÉS AZ OBJEKTÍV FELELŐSSÉGET IS) VAGY MÁS, KITERJEDNEk TOVÁBBÁ AZ ELADÓ BESZÁLLÍTÓINAK, KIJELÖLT FORGALMAZÓINAK ÉS EGYÉB HIVATALOS VISZONTELADÓINAK MINT KEDVEZMÉNYEZETT HARMADIK FELEKNEk A JAVARA IS. A JELEN DOKUMENTUM MINDEGYIK OLYAN RENDELKEZÉSE, AMELY FELELŐSSÉG KORLÁTOZÁSRÓL, JÓTÁLLÁS VAGY FELTÉTEL KIZÁRÁSÁRÓL VAGY KÁROK KIZÁRÁSÁRÓL RENDELKEZKÍ, ELVÁLASZTHató ÉS FÜGGETLEN MINDEN MÁS RENDELKEZÉSTŐL, ÉS EKKÉN HAJTÁNDÓ VÉGRE.

BÁRMILYEN OLYAN IGÉNY VAGY PER ESETÉN, AMELY A JÓTÁLLÁS ÁLLÍTÓLAGOS MEGSZEGÉSÉBŐL, A SZERZŐDÉS MEGSZEGÉSÉBŐL, HANYAGSBÓL, TERMÉKFELELŐSSÉGBŐL VAGY BÁRMILYEN MÁS JOGI VAGY MÉLTÁNYOSSÁGI ELVŐL ERED, A VASÁRLÓ KIFEJEZETTEN EGYTETT AZZAL, HOGY A BMC NEM FELELŐS A KÁROK VAGY AZ ELMARADT NYERÉSGÉRT, AKÁR A VÁSÁRLÓ, AKÁR ANNAK ÜGYFELEI TÁMASZTANAK ILYEN IGÉNYEKET, ILLETVE INDITANAK ILYEN PEREKET. A BMC FELELŐSSÉGE A BMC ÁLTAL A VASÁRLONAK ÉRTÉKESÍTETT AZON MEGHATÁROZOTT TERMÉKÉ ÁRÁRA KORLÁTOZÓDIK, AMELYEK A KÁRTÉRÍTÉSI IGÉNYNEK ALAPOT SZOLGÁLTATNAK.

A Baylis Medical egyetlen megbízottja, alkalmazottja vagy képviselője sem jogosult arra, hogy Vállalatot a termékre vonatkozó egyéb jótálláshoz, állíthatóshoz vagy kijelentéséhez kösse.

A jelen jótállás csak a Baylis Medical termékeinek olyan eredeti vásárlójára érvényes, akit/kameleyek közvetlenül a Baylis Medical valamelyik hivatalos megbízottjától vásároltak a termékeket. Az eredeti vásárló nem ruházhatja át a jótállást.

Bármelyik BMC-termék használata a jelen dokumentumban foglalt feltételek és kikötések elfogadásának minősül.

A Baylis Medical termékeinek jótállási időszaka a következő:

Egyzer használatos termékek	A termék szavatossági ideje
Tartozerék	A szállítás dátumától számított 90 nap

Türkçe

Baylis Medical ve Baylis Medical logosu, Baylis Medical Technologies Inc.'in ticari markalarıdır.

Kullanmadan önce tüm talimatları dikkatli bir şekilde okuyun. Bu talimatlarda belirtilen tüm kontrollüasyonlara, uyarılarla ve önləmlər uygun. Aksi halde hastada komplikasyonlar meydana gelebilir.

Dikkat: Federal (ABD) kanunları, bu cihazın satışının yalnızca bir doktor tarafından ya da doktorun siperisile yapılması yönünde sınırlama getirilmektedir.

Baylis Medical Company, hekimin prosedürün öngörülebilir tüm risklerini belirleyeceğine, değerlendirileceğine ve her bir hastaya bildiriceğine itimat etmektedir.

I. CİHAZIN TANIMI

VersaCross™ RF Teli; tek kullanımlık VersaCross RF Teli ve Baylis tek kullanımlık Konektör Kablosu (Konektör Kablosu) ile birlikte ambalajlanmıştır. VersaCross RF Teli, onaylı Baylis RFP-100A Radyofrekanslı Ponksiyon Jeneratörü (Baylis RF Jeneratörü) ve Konektör Kablosu ile birlikte kullanılmalıdır.

VersaCross RF Teli, kendi distal elektrodu ile piyasada bulunan, mevcut IEC 60601-2-2 gerekliliklere uygın haric Tek Kullanımlık Referans (Dönüs) elektrot yaması (DIP) arasında monopolar modda radiofrekans (RF) enerjisi iletilir. Konektör Kablosu, Baylis RF Jeneratörünü VersaCross RF Teline bağlar. Bir Konektör Kablosu, RF enerjisinin Baylis RF Jeneratöründen VersaCross RF Teli iletilmesini sağlar. Baylis RF Jeneratörü ile ilgili ayrıntılı bilgiler ekipman ile birlikte temin edilen ayrı bir kılavuzda bulunmaktadır ("Baylis Medical Company Radyofrekanslı Ponksiyon Jeneratörü Kullanım Talimatları" adlı kılavuz).

VersaCross RF Teli, kendi distal elektrodu ile piyasada bulunan, mevcut IEC 60601-2-2 gerekliliklere uygın haric Tek Kullanımlık Referans (Dönüs) elektrot yaması (DIP) arasında monopolar modda radiofrekans (RF) enerjisi iletilir. Konektör Kablosu, Baylis RF Jeneratörünü VersaCross RF Teline bağlar. Bir Konektör Kablosu, RF enerjisinin Baylis RF Jeneratöründen VersaCross RF Teli iletilmesini sağlar. VersaCross RF Telinin ana gövdesi, atriyal septal defektin oluşturulması ardından yardımcı cihazların sol atriyuma ilerletmesi için sert bir ray görür. VersaCross RF Telinde, telin ucunun uyumu bir transseptal kifil ile veya dilatör düzeneğine (ör. VersaCross Transseptal Kifil kit) hizalanmasına yardımcı olmak amacıyla tüm tel boyunca gözle görülebilir işaretler bulunur. VersaCross RF Telinde, proksimal ucun, elektrokoterik uc, elektrokoterik cihazlarla değil, temin edilen Konektör Kablosu ile bağlanabilecek şekilde çiplak metaldir. Konektör Kablosunun diğer ucu Baylis RF Jeneratöründe bağlanır.

II. KULLANIM ENDİKASYONLARI

VersaCross RF Teli, kalpte atriyal septal defektin oluşturulmasında endikendir.

III. KONTRENĐİKASYONLAR

VersaCross RF Teli, atriyal septal defektin oluşturulmasını gerektirmeyen hiçbir durumda kullanılması təsviye edilmez. Konektör Kablosunun diğer hiçbir Baylis RF Jeneratörü ya da diğer hiçbir cihazın kullanımı təsviye edilmez.

AB'de: VersaCross RF Teli, bir aylıktan küçük yenidoğan hastalarda kullanılmak üzere tasarlanmamıştır.

IV. UYARILAR

- Bu cihazı yalnızca anjiyografî ve perkütan girişimsel prosedürler hakkında kapsamlı bilgiye sahip hekimler kullanmalıdır. Hekimlerin yeni girişimsel prosedürleri denemedeni önce klinik öncesi eğitim, ilgili literatürlerin incelemesi ve diğer uygun eğitim fırsatlarından yararlanmaları təsviye edilir.
- VersaCross RF Teli ve Konektör Kablosu etilen oksit işleminden geçirilerek STERİL bir şekilde temin edilir. Ambalaj hasarlısı kullanılmayın.
- RF ponksiyon prosedürleri sırasında floroskopik görüntülemenin aralıksız kullanılmasına bağlı olarak laboratuvar personeli ve hastaların önemli ölçüde röntgen işlemini maruz kalabilir. Bu maruz kalım akut radyasyon yaranmasına ve somatik ve genetik etki riskinin artmasına neden olabilir. Bu nedenle, bu maruz kalımın en aza indirilmesi için yeterli önlemler alınmalıdır.
- VersaCross RF Teli ve Konektör Kablosu yalnızca tek bir hastada kullanılacak şekilde tasarılmıştır. Her iki cihazı da sterilize edip yeniden kullanmayın. Yeniden kullanımlarla hastanın zarar görmesine ve/veya bulaşıcı hastalıkların bir hastadan digérine geçmesine neden olabilir. Yeniden kullanımları hastada komplikasyonlara neden olabilir.
- VersaCross RF Teli, üruble birlikte temin edilen Konektör Kablosuya birlikte kullanılmalıdır. Diğer konektör kablolaryla kullanılması hastada ve/veya operatörde elektrik çarpmasına neden olabilir.
- Hasta ve/veya operatörün zarar görmesine neden olabileceğiinden VersaCross RF Teli elektrik çarpmasına neden olabilir.
- Konektör Kablosu yalnızca RFP-100A Baylis RF Jeneratörü ve üruble birlikte temin edilen VersaCross RF Teli ile birlikte kullanılmalıdır. Diğer RF Jeneratörleri ve cihazlarıyla kullanılması hastada ve/veya operatörde elektrik çarpmasına neden olabilir.

- VersaCross RF Teli, 0,89 mm'lik uyumlu transseptal kılıf ve/veya dilatör cihazları ile birlikte kullanılmalıdır. Uyumlu olmayan aksesuar cihazlarının kullanılması VersaCross RF Telinin ya da aksesuar cihazlarının bütünlüğe hasar verebilir ve hastanın zarar görmesine neden olabilir.
- VersaCross RF Telinin yalnızca, optimum işlev için gereklî desteği sağladığı gösterilmiş VersaCross dilatörlerle gerçekleştirilebilir transseptal ponksiyonda kullanılmıştır.
- VersaCross RF Telinin aktif ucu ve distal kavisi hastasına. VersaCross RF Telini kullanırken ucun ya da distal kavisin hasar görmemesine dikkat edin. Kullanılırken herhangi bir anda uc ya da distal kavisi hasar görürse VersaCross RF Telini derhal atın. Bükülmüşse, aktif ucu düzeltmeye çalışmayın. Cihazdaki hasar hastanın zarar görmesine neden olabilir.
- VersaCross RF Teli, yenidoğan (bir aylıkten küçük) hastalarda kullanılacak şekilde tasarlanmamıştır. Yenidoğan hastaları VersaCross RF Teli ile tedavi etmeye çalışmamıştır.
- Cihaza hasar verebileceğinden ve hastanın zarar görmesine neden olabileceğiinden, VersaCross RF telini metal kanül ya da perktüan içiyle sokaşa ya da çırpmaya çalışmayın.

V. ÖNLEMLER

- Ürünle birlikte temin edilen Kullanım Talimatlarını tamamen okumadan VersaCross RF Telini ve Konektör Kablosunu kullanmaya çalışmamıştır.
- RF ponksiyon prosedürleri yalnızca tam donanımlı bir kateterizasyon laboratuvarında, RF enerjisiyle gerçekleştirilebilir ponksiyon teknikleri konusunda kapsamlı eğitim almış hekimler tarafından gerçekleştirilmelidir.
- Kullanılmadan önce steril ambalaj görsel olarak incelenmelidir. Ambalajı hasar görmüş veya bozulmuşsa cihazları kullanmayı.
- Yalıtım malzemelerinde çatlama veya hasar olmadığından emin olmak için kullanmadan önce VersaCross RF Teli ve Konektör Kablosunu görsel olarak inceleyin. Herhangi bir hasar varsa teli ya da kabloyu kullanmayı.
- VersaCross RF Teli ve/veya Konektör Kablosunu etikette belirtilen son kullanma tarihinden sonra kullanmayı.
- VersaCross RF teli ve Konektör Kablosu, yalnızca Gerekli Ekipman başlıklı VIII. bölümde listelenen cihazlarla kullanılacak şekilde tasarlanmıştır.
- DIP elektrodi üreticisinin Kullanım Talimatlarını okuyup uygulayın. Daima IEC 60601-2-2 gerekliliklerini karşıyalı ya da aşan DIP elektrotlarını kullanın.
- DIP elektrodunun uyluk üzerine yerleştirilmesi daha yüksek empedans ile ilişkilendirilebilir.
- Alev alma riskini önlemek için RF enerjisi uygulaması sırasında odada yanıcı malzeme olmadıdan emin olun.
- Baylis RF Jeneratörü tarafından üretilen elektromanyetik interferansın (EMI) diğer ekipmanın performansına olan etkilerini sınırlamak için önem alın. Baylis RF Jeneratöre ek olarak hasta üzerinde kullanılacak diğer fizyolojik izleme ve elektrikli cihaz kombinasyonlarının uyumluluğunu ve güvenliğini kontrol edin.
- RF enerji uygulamaları sırasında yüzey elektrokardiyogramının (EKG) sürekli izlenebilmesinin sağlanması için yeterli filtreleme kullanılmıştır.
- VersaCross RF Telini proksimal ucunu aktif uç olarak sokup kullanmaya çalışmamıştır.
- VersaCross RF Telini de Konektör Kablosunu bırakmayın. Tel şafatının, teli distal kavisinin ve/veya Konektör Kablosunun aşırı eğilmesi ya da büükülmesi cihaz bilesenlerinin bütünlüğüne hasar verebilir ve hastanın zarar görmesine neden olabilir. VersaCross RF Teli ve Konektör Kablosu kullanılırken dikkatli olunmalıdır.
- Damar travmasını önlemek için VersaCross RF Teli dikkatli bir şekilde manipüle edilmelidir. Direnç ile karşılaşırsanız, VersaCross RF Telini ya da yardımcı kılıf/veya dilatör düzeneğini ilerletmek ya da geri çekmek için aşırı güç KULLANMAYIN. Aşırı güç uygulanması, kılıf/veya dilatör cihazının ilerlemesini ve geri çekilmesini sınırlayacak şekilde cihazın eğilmesi ya da büükülmesi neden olabilir.
- VersaCross RF Teli ve yardımcı kılıf/veya dilatör düzeneği göründürülürken ilerletilmelidir. Telin gövdesindeki görünür işaretlerin kullanılması, telin ucunun dilatörün distal ucu ile yerleştirilmesi için yalnızca yaklaşık bir yönlendirme niteliği taşı.
- VersaCross RF Telini aktif ucunun hedef doku ile temasının yeterli olduğunu doğrulayana kadar RF enerjisi iletmeye çalışmamıştır.
- Hastada yanıklara, ponksiyon faydasız ya da başarısız olmasına neden olabileceğiinden, VersaCross RF Telinden gerçekleştirilecek RF enerjisi iletimini uyumu olmayan dilatör ya da kanül cihazları ile yapmaktan kaçının.
- VersaCross RF Teli başına beş (5) RF enerjisi uygulamasının sağlanması tavsiye edilir.
- RF enerjisi iletilenken Konektör Kablosunu Baylis RF Jeneratöründen asla çıkarmayın.
- Konektör Kablosunu asla kablodan cekerek Baylis RF Jeneratöründen çıkarmayın. Kablonun doğru şekilde çıkarılmaması kablonun hasar görmesine neden olabilir.
- Konektör Kablosunu, Baylis RF Jeneratörü üzerindeki Yalıtlı Hasta Konektörüne takip çıkarırken bırakmayın. Kablonun büükülmesi pim konektörlerinin hasar görmesine neden olabilir.
- Baylis RF Jeneratör öncemi ölçüde elektriksel güç iletme yeteneğine sahiptir. VersaCross RF Telinin ve/veya DIP elektrodunun hatalı kullanılması nedeniyle, özellikle cihaz kullanılırken hasta ya da operatör zarar görebilir.
- Güç iletimi sırasında hastanın topraklanmış metal yüzeylerle temas etmesine izin verilmemelidir.
- Belirgin düşük güç çıkış ya da normal aralarda ekipmanın doğru şekilde çalışmaması DIP elektrodunun hatalı uygulandığının, elektrikli lead aralısının ya da aktif ucun dokuya yerine temas etmediğinin göstergesi olabilir. Ekipmanda belirgin bir arıza ya da hatalı uygulama olup olmadığını kontrol edin. VersaCross RF Telinin aktif ucunu atriyal septumda daha iyi konumlandırmaya çalışın. Güç yalnızca düşük güç çıkış devam ederse artın.
- Elektroanatomik haritalama ile yönlendirme yöntemi kullanılıyorsa, cihazın görünürlüğünün kaybedilmesi durumuna karşı alternatif görüntüleme modalitesiyle birlikte kullanılması tavsiye edilir.

VI. ÜRÜNÜN TEKNİK ÖZELLİKLERİ

Ürün	VersaCross RF Teli	Ürün	RFP 100A Konektör Kablosu
Uzunluk	180 ya da 230 cm	Kullanılabilir Uzunluk	3 m
Tel Çapı	0,89 mm	Jeneratör Konektörü	4 pimli (3 pimli) Pim 4 Pim 1 Pim 3 Pim 2 (isteğe bağlı)
Kavis Çapı	9 mm J uc ya da 24 mm İki Örgü	Cihaz Konektörü	Düğme

VII. TERS ETKİLER

Atrial septal defekt oluştururken meydana gelebilecek ters etkiler arasında aşağıdakiler bulunmaktadır:

Tamponad
Damar perforasyonu
Damar spazmi

Sepsis/Enfeksiyon
Atrial Fibrilasyon
Uzun süreli aritmî

Tromboembolik epizodlar
Miyokard Enfarktüsü
Atrial Çarpıntı

Hemoraji

Hematom

Ağrı ve Hassasiyet

Taşikardi

Telin sıkışması/
dolaşması

Vasküler tromboz

Kontrast maddeye karşı alerjik reaksiyon

Arteriovenöz fistül

Vasküler Travma

Telin sıkışması/
dolaşması

Miyokardiyum perforasyonu

Ventriküler Taşikardi

Perikardiyal efüzyon

Ek Cerrahi Prosedür

VIII. GEREKLİ EKİPMAN

RF transseptal prosedürleri; uygun görüntüleme ekipmanı ve uyumlu muayene masası, ekokardiyografi görüntüleme, fizyolojik kaydedici, acil durum ekipmanı ve vasküler erişimi sağlayan aletler bulunan uzmanlaşmış bir klinike gerçekleştirilmelidir. Bu prosedür gerçekleştirmek için gerekli yardımcı malzemeler aşağıdakileri içerir:

- RFP-100A Baylis RF Jeneratörü
- 0,89 mm'lik uyumlu transseptal kılıf ve/veya dilatör cihazları
- Elektrocerebral elektrotlarına yönelik IEC 60601-2-2 gerekliliklerini karşılayan ya da aşan DIP elektroodu
- Elektroanatomik haritalama sistemlerinde kullanılan DuoMode Cable™

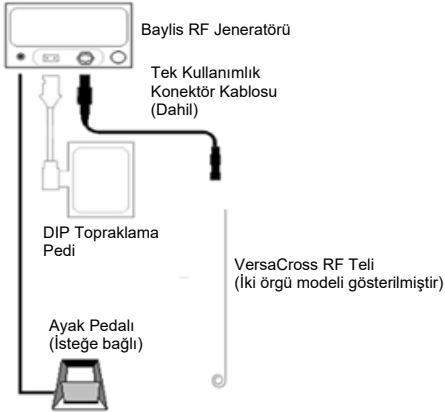
IX. KULLANIM ÖNCESİ İNCELEME

Prosedürü gerçekleştirmeden önce, VersaCross RF Teli ve temin edilen Konektör Kablosu prosedürde kullanılan Baylis RF Jeneratörü dahil tüm ekipmanlar için olduğu üzere hasar ya da kusur olup olmadığı bakımımdan dikkatli bir şekilde incelemelidir. Arızalı ekipmanları kullanmayın. VersaCross RF Teli ve/veya Konektör Kablosunu yeniden kullanmayın.

X. KULLANIM TALİMATLARI

- Gerekli ekipmanın tüm talimatları dikkatli bir şekilde okunmalı, anlaşılmalı ve uygulanmalıdır. Aksi halde komplikasyonlar oluşabilir.
- VersaCross RF Teli ve Konektör Kablosu steril bir şekilde temin edilir. Ambalaj açarken ve ürünü steril alanda kullanın aseptik teknik kullanın.
- Konektör Kablosunun jeneratör konektörü ucunu Baylis RF Jeneratöründeki yalıtımlı hasta konektörü bağlantı noktasına Baylis RF Jeneratörü Kullanım Talimatları uyarınca bağlayın. Konektör pimlerini soket ile dikkatli bir şekilde hizalayın ve konektör sokete sıkıca oturana kadar itin. Kablonun başka türlü bağlanması konektör üzerindeki pimlere zarar verir.
- Konektör Kablosunu Baylis RF Jeneratörüne bağlarken aşırı güç kullanmayın. Aşırı güç kullanımı konektör pimlerinin hasar görmesine neden olabilir.
- Transseptal kılıf ve/veya dilatör (üründe birlikte temin edilmez) iyice yıkayın.
- Bir erişim içişi (üründe birlikte temin edilmez) kullanarak, istenen erişim bölgesinde standart bir damar ponksiyon işlemi gerçekleştirsin.
- Transseptal kılıf ve/veya dilatör genellikle erişim bölgesinde sokular ve görüntülü yönlendirme ile kılavuz tel üzerinden iterletilecek Superior Vena Kavaya (SVC) yerleştirilir. VersaCross RF Teli bu amaç için kullanılabilir.
- Kılıfın SVC ile iterletilmesi için VersaCross RF Teli kullanılmıyorsa kılavuz teli çıkarın ve temin edilen uç düzleştircisi olan VersaCross RF Teli ile değiştirin.
- Telin ucu dilatörün ucunun içinde olana kadar VersaCross RF Telini transseptal kılıf ve/veya dilatör düzeneğinden iterletin. Telin gövdesindeki görünür işaretler, telin ucunun dilatörün distal ucuya konumlandırılmasına yardım olmak amacıyla kullanılır.
- Konektör Kablosunun kateter konektörü ucunu tek elinde sıkıca kavrayın. Başparmağınıza kullanarak kateterin konektörün en üstündeki kırmızı düğmeye basın. VersaCross RF Telinin proksimal ucunu kateter konektörünün açık kısmından yavaşça sokun. Cihazın proksimal ucunun açıkta kalan kısmı artık görülmemiş��de konaç üzerindeki kırmızı düğmeye basmayı bırakın. Bağlantının sağlam olduğunu emin olınca cihazı hafifçe çekin.
- Standart teknik kullanaları floroskopik, ekokardiyografik ve/veya elektroanatomik haritalama ile yönlendirme dahil ancak bunlar sınırlı olmamak kaydıyla uygun bir görüntülü yönlendirme yöntemi ile transseptal düzeneğin ucunu (RF teli, kılıf ve/veya dilatör) sağ atriyuma fossa ovalise karşı konumlandırır.
- NOT: Elektroanatomik haritalama ile yönlendirme yöntemi kullanılıyorsa, ekokardiyografi görüntüleme ya da diğer bir görüntüleme modalitesi ile uç yerleşiminin ve septal tenting'in doğrulanması tavsiye edilir.
- Septum fossa ovaliste test etmek için dilatör basıncı uygulayın.
- VersaCross RF Teli, aktif uç septum fossa ovaliste kavrayacak ancak yine de dilatörün içinde olacak şekilde iterletin.
- Uygun konum elde edildikten sonra, aktif uca Baylis RF Jeneratörü ile RF enerjisi iletin. Böylece, hedef kardiyak dokuda ponksiyon işlemi gerçekleştirilmiş olur. Jeneratörün doğru şekilde çalıştırılması için lütfen Baylis RF Jeneratörü Kullanım Talimatlarına bakın.
- VersaCross RF Telini dokuda bir şekilde iterletmek için, RF enerjisi iletimi sırasında VersaCross RF Teline sabit bir basınç uygulayın.
- NOT: İstenilen ponksiyon elde etmek için uygun olan en düşük RF ayarlarını kullanın.
 - RFP-100A için: Ponksiyonun başarılı olması için "PULS" modunda bir (1) saniye ile "SABİT" modda iki (2) saniye arası arasındaki bir başlangıç RF ayarının yeterli olduğu gösterilmiştir.
- Zamanlayıcı dolmadırı, Baylis RF Jeneratörü üzerindeki RF Açma/Kapama düşmesine basılarak RF enerjisi iletimi sonlandırılabilir.
- Sol atriyuma giriş, VersaCross RF Teli uygun görüntülü yönlendirme yöntemi ile izlenerek doğrulanabilir. Ekokardiyografik yönlendirmenin kullanılması tavsiye edilir.
- Beş (5) RF enerjisi uygulamasının ardından septal ponksiyon başarılı olmazsa, kullanıcının prosedür için alternatif bir yöntem kullanması tavsiye edilir.
- Ponksiyon işlemi başarılı bir şekilde tamamlanıldıktan sonra, VersaCross RF Teli herhangi bir RF enerjisi olmadan mekanik olarak iterletilmelidir. Distal kavis ve gevsek kısmın tamamı septum geçmişse ve sol atriyuma gözlenmişse sol atriyumda konumlandırma yeterlidir. Ekokardiyografik yönlendirmenin kullanılması tavsiye edilir.
- Dilatör ancak bundan sonra ponksiyon büyütmek için VersaCross RF Telinin üzerinden iterletilebilir.
- VersaCross RF Telini Konektör Kablosundan ayırmak için kateter konektörü üzerindeki kırmızı düğmeye basın ve VersaCross RF Telini proksimal ucunu Konektör Kablosundan usulca çıkarın.
- Konektör Kablosunu Baylis RF Jeneratöründen ayırmak için konektörü sıkıca kavrayın ve düz ve soketten dışarı doğru düz bir şekilde hafifçe çekin.
- VersaCross RF Telini transseptal kılıf ve/veya dilatör düzeneğinden yavaşça geri çekin.

Bağlantılar



XI. TEMİZLEME VE STERİLİZASYON TALİMATLARI

VersaCross RF Telini ve Konektör Kablosunu yalnızca tek kullanımlık olarak kullanın. VersaCross RF Telini ve/veya Konektör Kablosunu temizlemeyin veya yeniden sterilize etmeyin.

XII. SORUN GİDERME

Aşağıdaki tablo, kullanıcıya olası sorunların teshis edilmesinde yardımcı olmak amacıyla verilmiştir.

SORUN	YORUMLAR	SORUN GİDERME	
Konektör Kablosu jeneratörün ön panelindeki Yalıtılmış Hasta Konektöre uyumuyor	Konektörler, güvenlik nedeniyle belirli bir şekilde bağlanmak üzere tasarlanmıştır. Konektör "kilitleti" hizalanmamışsa konektörler birbirine uymaz.	Konektör kilitlerinin doğru yönde hizalanıp hizalanmadığını kontrol edin.	
Jeneratör Hata Mesajları	RF enerjisi kullanarak dokuda başarılı bir perforasyon gerçekleştirmek için tüm cihazlar düzgün bir şekilde bağlanmış ve çalışır durumda olmalıdır.	Tüm bağlantılarının yapıldığından emin olun: - VersaCross RF Tel ile Konektör Kablosu - Konektör Kablosu ile Baylis RF Jeneratörü - Baylis RF Jeneratörü ile elektrik prizi - Baylis RF Jeneratörü ile topraklama pedi VersaCross RF Telini ve Konektör Kablosunu gürsel olarak incileyip hasar olup olmadığını kontrol edin. Hasar görmüş tüm cihazları derhal atın. Sorun devam ederse kullanmayı bırakın. RF ponskisonu gerçekleştirmeye çalışırken karşılaşılan hata mesajları için Baylis RF Jeneratör ile birlikte temin edilen Kullanım Talimatlarına bakın.	
Telin kopması ya da büükülmesi	VersaCross RF Telindeki kopmalar ve büükümler hastanın zarar görmesine neden olabilir.	Derhal atın.	

XIII. MÜSTERİ HİZMETLERİ VE ÜRÜN İADE BİLGİLERİ

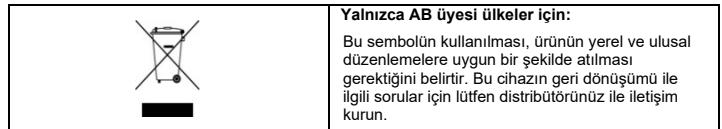
Baylis Medical Ekipmanıyla herhangi bir sorun yaşamamanız ya da ekipmanla ilgili sorunuzun olması durumunda teknik destek personelimize iletişim kurun.

NOTLAR:

- Ürünleri iade etmek için, ürünleri Baylis Medical Company'ye göndermeden önce iade onay numaranzıncı olması gereklidir. Ürün lade Talimatları size bu aşamada verilecektir.
- Garanti hizmeti için Baylis Medical'a gönderilen tüm ürünlerin iade edilmeden önce Ürün lade Talimatlarında belirtildiği şekilde temizlendiğinden, dekontamine edildiğinden ve sterilize edildiğinden emin olun. Baylis Medical, Ürün lade Talimatları uyarınca düzgün bir şekilde temizlenmemiş ya da dekontamine edilmemiş hiçbir kullanılmış ekipman parçasını kabul etmeyecektir.

XIV. ETİKET VE SEMBOLLER

	Üretici		Son Kullanma Tarihi
LOT	Lot Numarası		Ambalaj Hasarıya Kullanmayın
REF	Model Numarası		Dikkat
	Yeniden Sterilize Etmeyin		Güneş Işığından Uzak Tutun
	Yeniden Kullanmayın		Pirojenik Değildir: Ambalaj açılmadığı ya da hasar görmediği sürece RF tel pirojenik değildir
STERILE EO	Etilen oksit ile sterilize edilmişdir		Kullanım Talimatlarına Uyun
EC REP	AB Yetkili Temsilcisi	Rx ONLY	Dikkat: Federal (ABD) kanunları, bu cihazın satışının yalnızca bir doktor tarafından ya da doktorun siparişile yapılması yönünde sınırlama getirmektedir.



Yalnızca AB üyesi ülkeler için:

Bu sembolün kullanılması, ürünün yerel ve ulusal düzenlemelere uygun bir şekilde atılması gerektiğini belirtir. Bu cihazın geri dönüşümü ile ilgili sorular için lütfen distribütörünüz ile iletişim kurun.

XV. SINIRLI GARANTİ – TEK KULLANIMLIK MALZEMELER VE AKSESUARLAR

Baylis Medical Company Inc. (BMC), Tek Kullanımlık Malzeme ve Aksesuar Ürünlerinin malzeme ve işçilik açısından herhangi bir kusur taşımadığını garanti eder. BMC, steril ürünlerin orijinal ambalaj bozulmadığı sürece etiket üzerinde gösterilen süre boyunca steril kalacağını garanti eder. Bu Sınırlı Garanti ile, kapsam dahilindeki herhangi bir ürünün malzeme ya da işçilik açısından kusuru olduğunu kanıtlanması, BMC tamamen kendi kararına bağlı olarak böyle bir ürünü, ürünün incelenmesi, stoktan çıkarılması ya da yeniden stoka alınmasına bağlı işçilik ve nakliye maliyetleri açısından BMC için en azı mal olacak şekilde değiştirir ya da onarır. Garanti süresi: (i) Tek Kullanımlık ürünler için ürünün raf ömründür ve (ii) Aksesuar ürünler için sevkıyat tarihinden itibaren 90 gündür.

Bu sınırlı garanti sadece normal bir şekilde ve kullanım amaçları doğrultusunda kullanılmış, fabrikadan teslim edilen yeni orijinal ürünler için geçerlidir. BMC'nin Sınırlı Garantisi, herhangi bir şekilde yeniden sterilize edilmiş, onarılmış, üzerinde değişiklik yapılmış ya da modifiye edilmiş BMC ürünleri ve BMC'nin talimatlarının tersine hatalı bir şekilde saklanılmış ya da hatalı bir şekilde temizlenmiş, kurulmuş, çalıştırılmış ya da bakımı yapılmış BMC ürünler için geçerli değildir.

SORUMLULUK REDDİ VE SINIRLAMASI

YUKARIDAKİ SINIRLI GARANTİ SATICI TARAFINDAN SUNULAN TEK GARANTİDIR. SATICI, TİCARET ELVERİSLİK YA DA BELİRLİ BİR KULLANIM VEYA AMACA UYGUNLUK DA DAHİL OLMAK ÜZERE AÇIK YA DA ZİMNI DİĞER TÜM GARANTİLERİ REDDEDİR.

BURADA BELİRTİLEN ÇÖZÜM TÜM GARANTİ TALEPLERİ İÇİN TEK ÇÖZÜM OLACAKTIR

VE DOLAYLI HASARLAR YA DA FAALİYET KESİNTİSİ Veya KAR, GELİR, MALZEME, BEKLЕНEN TASARISAF, VERİ, SÖZLEŞME, İTİBAR KAYBI Veya BENZERİ (DOĞRUDAN YA DA DOLAYLI NİTELİKTE) Veya DİĞER TÜM ZİMMİ YA DA DOLAYLI HASARLAR DAHİL EK HASARLAR İÇİN HERHANGİ BİR ÇÖZÜM SUNULMAYACAKTIR. SIGORTALANMIŞ OLSUN YA DA OLMAŞIN HER TÜRLÜ TAZMINAT KAPSAMINDAKİ YÜKÜMLÜLKÜLER DE DAHİL OLMAK ÜZERE KULLANICININ DİĞER TÜM TALEP VE SORUMLULUKLARA İLİŞKİN MAKİSÜM KÜMÜLATİF SORUMLULUĞU TALEP Veya SORUMLULUĞU OLUSTURAN ÜRÜN/ÜRÜNLERİN MALİYETİNİ ASYAYACAKTIR. SATICI, İŞBU GARANTİ KAPSAMINDA SATINÇINA SUNMAKLA YÜKÜMLÜ OLMANDIĞI KARSILIKSIZ OLARAK SUNULAN BİLGİ Veya DESTEĞE İLİŞKİN TÜM SORUMLULUKLARDAN FERAGAT EDER. SATICIYA KARŞI AÇILACAK HER TÜRLÜ DAVA, DAVA KONUSU OLAN EYLEMİN MEYDANA GELMESİNİN ARDINDAN ON SEKİZ (18) AY İNCEDE AÇILMALIDIR. BU SORUMLULUK REDDİ VE SINIRLAMALARI İŞBU BELGEDEKİ HERHANGİ BİR DİĞER AKSİ MADDEYE BAŞILMAKSIZIN VE SÖZLEŞMİYE UYGUN, HAKSIZ FİL (İHMAL VE KUSURSUZ SORUMSUZLUK DAHİL OLMAK ÜZERE) Veya DİĞER HER TÜRLÜ OLMAK ÜZERE EYLEM BİÇİMİNE BAĞLI OLMAKSIZIN GEÇERLİ OLACAK VE AYRICA SATICININ BAYİLERİ, ATANMIS DİSTRİBÜTORLARINI VE DİĞER YETKİLİ SATICILARI ÜÇUNCÜ TARAF HAK SAHİPLERİ OLARAK KAPSAYACAKTIR. SORUMLULUK SINIRLAMA, GARANTİ YA DA KOŞUL REDDİ Veya HASARLARIN HARİC TUTULMASI İÇİN İŞBU BELGEDEKİ HER MADDE AYRILABİLİR NİTELİKTE OLUP DİĞER HER TÜRLÜ MADDEDEN BAĞIMSIZDIR VE BU ŞEKİLDE GEÇERLİ OLACAKTIR.

GARANTİ İHLALİ, SÖZLEŞME İHLALİ, İHMAL, ÜRÜN SORUMLULUĞU YA DA DİĞER TÜM YASAL YA DA HAKKANIYETE UYGUN TEORİLERE BAĞLI OLARAK MEYDANA GELEN HASARLARA YÖNELİK TÜM İDDİA YA DA DAVALARDA ALICI, ALICIDAN YA DA ALICİNİN MÜSTERİLERİNDEN KAYNAKLANAN HASARLARDA YA DA KAR KAYBINDA BMC'İN SORUMLU OLMAKYACAGINI ÖZELLİKLE KABUL EDER. BMC'İN SORUMLULUĞU, BMC TARAFINDAN ALICIYA SATILAN VE SORUMLULUK TALEPLERİNE KONU OLAN BELİRTİLEN ÜRÜNLERİN ALICIYA OLAN SATIN ALMA MALİYET İLE SINIRLI OLACAKTIR.

Hicbir Baylis Medical acentesi, çalışanı ya da temsilci, Şirketi üründe ilgili bağlayıcı nitelikteki diğer garanti, onay ya da temsilcilerle ilişkilendirme yetkisine sahip değildir.

Bu garanti yalnızca Baylis Medical ürünlerini doğrudan Baylis Medical yetkili temsilcisinden satın alan asıl alıcı için geçerlidir. Ürünün asıl alıcı garantisi devredemez. Herhangi bir BMC ürününün kullanımı işbu belgedeki şart ve koşulların kabul edildiği anlamına gelecektir.

Baylis Medical ürünlerinin garanti süreleri aşağıdaki şekildedir:

Tek Kullanımlık Ürünler	Ürünün raf ömrü
Aksesuar Ürünleri	Sevkıyat tarihinden itibaren 90 gün

Ελληνικά

H ετυπωμένη Baylis Medical και το λογότυπο Baylis Medical είναι εμπορικά σήματα της Baylis Medical Technologies Inc.

Διαβάστε προσεκτικά όλες τις οδηγίες πριν από τη χρήση. Τηρείτε όλες τις αντενδείξεις, τις προειδοποιήσεις και τις προφύλαξις που αναφέρονται σε αυτές τις οδηγίες. Σε αντίθετη περίπτωση, ενδέχεται να προκληθούν επιπλοκές στον ασθενέα.

Προσοχή: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (ΗΠΑ) περιορίζει την πώληση αυτής της συσκευής από ή κατόπιν εντολής ιατρού.

H Baylis Medical Company θεωρεί ότι ο ιατρός είναι υπεύθυνος για τον προσδιορισμό, την αξιολόγηση και την ενημέρωση του κάθε ασθενούς σχετικά με όλους τους προβλεπόμενους κινδύνους της επέμβασης.

I. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΟΥ ΟΡΓΑΝΟΥ

To sóymra RF VersaCross™ sunnódeúetai atop óna Sýrmra RF VersaCross kai éna kálowðio sóunðeósmis mias chrístos (Kálowðio sóunðeósmis) Baylis. To Sýrmra RF VersaCross píreteíti na chrístomatoíseiáti me ta eukáliptiménou Geníntiria parapákevntíseis me rádiósunxhónóteis Baylis RFP-100A (Geníntiria RF Baylis) kai to kálowðio sóunðeósmis.

To Sýrmra RF VersaCross xórguei ioxú rádiósunxhontíous (RF) se monotoplikή leitouyrgia metaxú tou pterifórikoú plementroðiou tou kai enós emporikou diafóretoú emporikou diafóretoú plementroðiou (Díastópárás) mias chrístos (DIP), to otólo sunmormófwntas me tis tréhousoies apatíteis tou prototóou IEC 60601-2-2. To kálowðio sóunðeósmis sunvñetai tñ Geníntiria RF Baylis me to Sýrmra RF VersaCross. Autó to kálowðio sóunðeósmis epíptreíti na chrístomos ioxú RF atop tñ Geníntiria RF Baylis sto Sýrmra RF VersaCross. Léptoumpeíresi plirroforíes schetiká me tñ Geníntiria RF Baylis píreíxontai se exéwariost eukáliptiou pou sunvñetai tñ eoxptíloum (me tñlo «Odgýgíes chrístos tñ Geníntiria parapákevntíseis me rádiósunxhónóteis tñ Baylis Medical Company»).

Oi diastrásies tñ Sýrmatois RF VersaCross kai tñ kálowðio sóunðeósmis mitoporoún na bræthoion stiç eikáteis tñ sýskewh. H mównash sto sóymra tñ Sýrmatois RF VersaCross diueukolúnei tñ omalh

DMR VXW 3.3 V-10 (CE Marked)

προώθηση της συσκευής και παρέξει ηλεκτρική μόνωση. Η εκάμπτο περιφερικό τιμήμα του Σύμματου RF VersaCross έχει μια καμπύλη και το ενέργος άκρο γίνεται στρογγυλό για να είναι απραϋματικό για τον καρδιακό ιστό, εκτός εάν εφαρμόζεται ενέργεια RF. «Ένα απτονισκερό και χρονεγές πηνίο δείκτη ποτοβείται στο περιφερικό τιμήμα για οπτικοτοίση κατά τη διάρκεια του ρεισμού. Το κύριο σύμα του Σύμματου RF VersaCross παρέχει μια άκαμπτη ράγια για την προώθηση βοηθητικών οργάνων στον αριστερό κόλπο μετά τη δημιουργία κολπικού διαφραγματικού ελεύθεματος. Το σύμρα RF VersaCross διαθέτει ορατούς δείκτες κατά μήκος του για την ευθυγράμμιση του άκρου του καλώδιου σε συμβατή διάταξη διαφραγματικού θηκαρίου /και διαστολέα (π.χ. το κιτ διαφραγματικού θηκαρίου SupraCross™). Το εγγύς άκρο του σύμματου RF VersaCross είναι γυμνό μέταλλο για σύνδεση μόνο με το παρεχόμενο καλώδιο σύνδεσης και όχι με συσκευές ήλεκτροκαυτηρίσας ή ηλεκτροχειρουργικές συσκευές. Το άλλο άκρο του καλώδιου σύνδεσης συνδέεται με τη Γεντητή RF Baylis.

II. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ

Το καλύδιο RF VersaCross ενδείκνυται για τη δημιουργία κολπικού διαφραγματικού ελλείματος στην καρδιά.

III. ΑΝΤΕΔΙΕΣΕΙΣ

Το σύμπλεγμα RF VersaCross δεν συνιστάται για χρήση με οποιεδήποτε συνθήκες που δεν απαιτούν τη δημιουργία καλοτικού διαφραγματικού ελεμένως. Το καλοτικό σύνδεσμος δεν συνιστάται για χρήση με οποιαδήποτε άλλη Γεννήτρια RF Baylis ή οποιαδήποτε άλλη συσκευή.

Στην ΕΕ: Το Σύρμα RF VersaCross δεν προορίζεται για χρήση σε νεογνικούς ασθενείς ηλικίας κάτω του ενός μηνός.

IV. ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Αυτή η συσκευή θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από ιατρούς με πλήρη κατανόηση της αγγειογράφιας και των διαδερμικών επεμβατικών διαδικασιών. Συνιστάται οι ιατροί να λαμβάνουν προκλινική εκπαίδευση, να διενεργούν ανασκόπηση της σχετικής βιβλιογραφίας και να λαμβάνουν άλλη κατάλληλη εκπαίδευση πριν επιχειρήσουν την εκτέλεση νέων επεμβατικών διαδικασιών.
 - Το σύρμα RF VersaCross και το καλώδιο σύνδεσης παρέχονται ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ μέσω διαδικασίας αποστείρωσης με χρήση οξείδιου του αιθανείου. Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά.
 - Το προσωπικό του εργαστηρίου και οι ασθενείς μπορούν να υποβληθούν σε σημαντική έκθεση σε ακτίνες X κατά τη διάρκεια των διαδικασιών παρακεντήσης με RF λόγω της συνεχούς χρήσης της ακτινοσκοπικής απεικόνισης. Αυτή η έκθεση μπορεί να οδηγήσει σε οξεία βλάβη από ακτινοβολία καθώς και σε αξεμένη κίνδυνο για σωματικές και γενετικές επιπτώσεις. Συνεπώς, πρέπει να ληφθούν κατάλληλα μέτρα για την ελαχιστοποίηση αυτής της έκθεσης.
 - Το σύρμα RF VersaCross και το καλώδιο σύνδεσης προορίζονται για χρήση σε έναννα ασθενή μόνο. Μην επιχειρήσετε να αποστειρώσετε και να επαναχρησιμοποιήσετε τις συσκευές. Η επαναχρησιμοποίηση μπορεί να προκαλέσει τραυματισμό του ασθενούς ή/και τη μετάδοση μολυσματικών νοσήματος/ων από έναννα ασθενή σε άλλον. Η επαναχρησιμοποίηση μπορεί να προκαλέσει επιπλοκές στον ασθενή.
 - Το σύρμα RF VersaCross πρέπει να χρησιμοποιείται με το παρεχόμενο καλώδιο σύνδεσης. Κάθε προστάσεια χρήσης της με άλλα καλώδια σύνδεσης μπορεί να οδηγήσουν σε ηλεκτροπλήξια του ασθενούς ή/και του χειριστή.
 - Μη χρησιμοποιείτε το σύρμα RF VersaCross με γεννήτριες ηλεκτροκαυτηρίασης ή ηλεκτροχειρουργικές γεννήτριες, καλώδια σύνδεσης ή παρελκόμενα, καθώς κάθε απότειρα χρήσης μπορεί να οδηγήσει σε τραυματισμό ασθενούς ή/και του χειριστή.
 - Το καλώδιο σύνδεσης πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο με τη Γεννήτρια RFP-100A Baylis RF και το παρεχόμενο σύρμα RF VersaCross. Απότομη χρήση με άλλες γεννήτριες και συσκευές RF μπορεί να οδηγήσει σε ηλεκτροπλήξια του ασθενούς ή/και του χειριστή.
 - Το σύρμα RF VersaCross πρέπει να χρησιμοποιείται με συμβατό διαφραγματικό θηκάρι 0,035" ή/και συσκευές διαστολές. Η χρήση μη συμβατών παρελκόμενων συσκευών μπορεί να προκαλέσει ζημιά στην ακεραιότητα του σύρματος RF VersaCross ή των παρελκόμενων συσκευών και μπορεί να προκαλέσει τραυματισμό του ασθενούς.
 - Το σύρμα RF VersaCross έχει επικυρωθεί μόνο για χρήση διαφραγματικής παρακέντησης μέσω διαστολών VersaCross που έχει αποδειχθεί ότι παρέχουν την απαιτούμενη υποστήριξη για βέλτιστη λειτουργία.
 - Το ενεργό άκρο και η περιφερική καμπύλη του σύρματος RF VersaCross είναι εύθραυστα. Απαιτείται προσοχή ώστε να μην προκληθεί ζημιά στο άκρο ή στην περιφερική καμπύλη κατά τον χειρισμό του σύρματος RF VersaCross . Εάν το άκρο ή η περιφερική καμπύλη υποστοί ζημιά ανά πάσα στιγμή κατά τη χρήση, απορρύψτε το σύρμα VersaCross άμεσως. Μην επιχειρήσετε να ισούσετε το ενεργό άκρο είναι είλιγμασμένο. Η ζημιά στη συσκευή μπορεί να προκαλέσει τραυματισμό του ασθενούς.
 - Το σύρμα RF VersaCross δεν προορίζεται για χρήση σε νεογνικούς ασθενείς (δηλ. ηλικίας κάτω του ενός μηνός). Μην επιχειρήσετε την εφαρμογή θεραπείας σε νεογνικούς ασθενείς με το σύρμα RF VersaCross.
 - Μην επιχειρήσετε να εισαγάγετε ή να αποσύρετε το σύρμα RF VersaCross μέσω μεταλλικού συλληπτικού ή διαδερμικής βλέννας, οπότι μπορεί να προκαλέσει βλάβη στη συσκευή και να προκαλέσει τραυματισμό του ασθενούς.

V. ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Μην επιχειρήστε να χρησιμοποιήσετε το σύρμα RF VersaCross και το καλώδιο σύνδεσης πριν διαβάσετε προεπική τις συνοδευτικές οδηγίες χρήσης.
 - Οι διαδικασίες παρακέντησης με RF πρέπει να εκτελούνται μόνο από ιατρούς εκπαιδευμένους στις τεχνικές παρακέντησης με RF σε ένα πλήρως εξοπλισμένο εργαστήριο καθετηριασμού.
 - Η αποστειρωμένη συσκευασία πρέπει να ελέγχεται οπτικά πριν από τη χρήση. Μην χρησιμοποιείτε τις συσκευές εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή φωτιά.
 - Επιθεωρήστε οπτικά το σύρμα RF VersaCross και το καλώδιο σύνδεσης για να βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν ρωμές ή ζημιά στο μοντσικό υλικό. Μην χρησιμοποιείτε το καλώδιο εάν υπάρχει ζημιά.
 - Μη χρησιμοποιείτε το σύρμα RF VersaCross ή/και το καλώδιο σύνδεσης μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα.
 - Το σύρμα RF VersaCross και το καλώδιο σύνδεσης προορίζονται για χρήση μόνο με τις συσκευές που αναφέρονται στην Ενότητα VIII. "Απαιτούμενος εξοπλισμός".
 - Διαβάστε και ακολουθήστε τις οδηγίες του κατασκευαστή για τη χρήση του ηλεκτροδίου DIP. Να χρησιμοποιείτε πάντα ηλεκτρόδια DIP που πληρούν ή υπερβαίνουν τις απαιτήσεις του προτύπου IEC 60601-2-2.
 - Η τοποθέτηση του ηλεκτροδίου DIP στο μηρό μπορεί να συσχετιστεί με τη υψηλότερη σύνθετη αντίσταση.
 - Προκειμένου να αποφευχθεί ο κίνδυνος ανάφλεξης, βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν εύφλεκτα υλικά στην αιθουσα κατά την εφαρμογή ιούχου RF.
 - Πρέπει να λαμβάνονται προφύλαξης για τον περιορισμό των επιπτώσεων των ηλεκτρομαγνητικών παρεμβολών (HMT) που παράγονται από τη Γεννήτρια Baylis RF στην απόδοση άλλου εξοπλισμού. Ελέγχετε τη συμβατότητα και την ασφάλεια του συνδυασμού άλλων συσκευών παρακολούθησης φυσιολογικών παραμέτρων και του ηλεκτρικού εξοπλισμού που θα χρησιμοποιηθεί στον ασθενή, εκτός από τη Γεννήτρια Baylis RF.
 - Πρέπει να χρησιμοποιήσετε επαρκές φιλτράρισμα ούτως ώστε να είναι δυνατή η συνεχής παρακολούθηση του ηλεκτροκαρδιογράφηματος (ΗΚΓ) επιφανείας κατά τη διάρκεια εφαρμογών ιούχου RF.
 - Μην επιχειρήστε να εισαγάγετε και να χρησιμοποιήσετε το εγγύς άκρο του σύρματος RF VersaCross ως ενέργυο άκρο.
 - Μη ληφτύζετε το σύρμα RF VersaCross ή το καλώδιο σύνδεσης. Η υπερβολική κάμψη ή συστροφή του άξονα του καλώδιου, της περιφερικής καμπύλης του καλώδιου ή/και το καλώδιο σύνδεσης

μπορεί να διακυβεύσει την ακεραιότητα των εξαρτημάτων της συσκευής και να προκαλέσει τραυματισμό του ασθενούς. Πρέπει να δίνεται προσοχή κατά τον χειρισμό του σύρματος RF VersaCross κατ του καλώδιου σύνδεσης.

- Απαιτείται προσεκτικός χειρισμός του σύρματος RF VersaCross για την αποφυγή τραυματισμού αγγείων. Εάν συναντήστε αντίσταση, ΜΗ χρησιμοποιείτε υπερβολική δύναμη για να πρωθείτε ή να αποσύρετε το σύρμα RF VersaCross ή την παρελκόμενη διάταξη θηκαριού ή/και διαστολέα. Η υπερβολική δύναμη μπορεί να οδηγήσει σε κάμψη ή συστροφή της συσκευής περιορίζοντας την προώθηση και την απόσυρση της συσκευής θηκαριού ή/και διαστολέα.
 - Η προώθηση του σύρματος RF VersaCross και της παρελκόμενης διάταξης θηκαριού ή/και διαστολέα θα πρέπει να εκτελείται υπό απεικονιστική καθοδήγηση. Η χρήση ορατών δεικτών στο σύρμα του σύρματος είναι μόνο ένας κατά προσέγγιση οδηγός για την τοποθέτηση του άκρου του σύρματος με το πειρεικό άκρο του διαστολέα.
 - Μην επιχειρίσετε να χορηγήσετε ενέργεια RF έως ότου επιβεβαιωθεί ότι το ενεργό άκρο του σύρματος RF VersaCross έχει καλή επαφή με τον στοχευμένο ιστό.
 - Αποφύγετε την παροχή ενέργειας RF του σύρματος RF VersaCross με μη συμβατούς διαστολείς ή συσκευές με σωληνιστικό, γεγονός που μπορεί να οδηγήσει στην πρόκληση έγκαυμάτων στον ασθενή, σε αναποτελεσματική παρακέντηση ή αστοχία παρακέντησης.
 - Δεν συνιστάται η υπέρβαση των πέντε (5) εφαρμογών ισχύος RF ανά σύρμα RF VersaCross.
 - Ποτέ μην αποσυνδέετε το καλώδιο σύνδεσης από τη Γεννήτρια Baylis RF κατά τη χορήγηση ισχύος RF.
 - Μην αποσυνδέετε ποτέ το καλώδιο σύνδεσης από τη Γεννήτρια Baylis RF τραβώντας το καλώδιο. Εάν το καλώδιο δεν αποσυνδεθεί σωστά, ενδέχεται να προκληθεί ζημιά στο καλώδιο.
 - Μην συστρέψετε το καλώδιο σύνδεσης κατά την ισαγωγή ή την αφαίρεση του από τον μονωμένο σύνδεσμο ασθενούς που βρίσκεται στη Γεννήτρια Baylis RF. Η συστροφή του καλωδίου ενδέχεται να προκαλέσει ζημιά στους συνδέσμους με ακίδες.
 - Η Γεννήτρια RF Baylis είναι σε θέση να διοχετεύεται σημαντική ηλεκτρική ισχύ. Τραυματισμός του ασθενούς ή του χειριστή μπορεί να προκύψει από ακατάλληλο χειρισμό του σύρματος RF VersaCross ή/και του ηλεκτροδίου DIP, ίδιατερα κατά τη λειτουργία της συσκευής.
 - Κατά τη διάρκεια χορήγησης ισχύος, ο ασθενής δεν πρέπει να έρχεται σε επαφή με γειωμένες μεταλλικές επιφάνειες.
 - Η φαινομενική χαμηλή ισχύς εξόδου ή η αστοχία ορθής λειτουργίας του εξοπλισμού υπό κανονικές ρυθμίσεις μπορεί να υποδηλώνει εσαφαλήν εφαρμογή του ηλεκτροδίου DIP, αστοχία ηλεκτρικής απαγωγής ή κακή επαφή που ιστού στο ενεργό άκρο. Ελέγχετε για εμφανή ελάττωμα του εξοπλισμού ή κακή εφαρμογή. Επιχειρίστε να τοποθετήσετε καλύτερα το ενεργό άκρο του σύρματος RF VersaCross στο κολπικό διάφραγμα. Αυξήστε την ισχύ μόνο εάν η ισχύς εξόδου είναι χαμηλή.
 - Εάν χρησιμοποιείται καθοδήγηση ηλεκτροαστομικής χαρτογράφησης, συνιστάται η χρήση της μαζί με εναλλακτική μέθοδο απεικόνισης σε περίπτωση απώλειας της ορατότητας της συσκευής.

VI. ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Προϊόν	Σύρμα RF VersaCross	Προϊόν	Καλώδιο σύνδεσης RFP 100A
Μήκος	180 ή 230 cm	Ωφέλιμο μήκος	3 μέτρα /10 πόδια
Διάμετρος σύρματος	0,035" / 0,89 mm	Σύνδεσμος Γεννήτριας	4 ακίδων (3 ακίδων) ακίδιον 4 ακίδιον 1 ακίδιον 3 ακίδιον 2 (Προαιρετικό)
Διάμετρος καμπτύλης	Άκρο J 9 mm ή Pigtail 24 mm	Σύνδεσμος συσκευής	Πιεστικό κουμπί

VII. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΑ ΣΥΜΒΑΝΤΑ

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗ ΣΥΓΚΛΙΣΗ ΣΤΑ ΕΠΙΒΑΤΑ
Τα ανεπιθύμητα συμβάντα που μπορεί να προκύψουν κατά τη δημιουργία κολπικού διαφραγματικού ελλείματος περιλαμβάνουν:

Επιπωματισμός	Σήψη/Λοίμωξη	Θρομβευματικά επεισόδια
Διάτρηση αγγείου	Κολπική μαρμαρυγή	Έμφραγμα του μυοκαρδίου
Αγγειόσπασμος	Εμμένουσες αρρυθμίες	Κολπικός πτερυγισμός
Αιμορραγία	Αγγειακή θρόμβωση	Διάτρηση του μυοκαρδίου
Αιμάτωμα	Αλλεργική αντιδραση στο σκιαγραφικό μέσο	Κοιλιακή ταχυκαρδία
Άλογος και ευαισθησία	Αρτηριοφλεβικό συρίγυιο	Περικαρδιακή συλλογή
Ταχυκαρδία	Τραυματισμός αγγείου	Πρόσθετη χειρουργική διαδικασία
Παγίδευση σύρματος/ευπλοκή	Θράυση ξένου σώματος/σύρματος	

ΑΠΑΙΤΟΥΜΕΝΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ

Οι διαφραγματικές διαδικασίες με RF θα πρέπει να εκτελούνται σε εξιδικευμένο κλινικό περιβάλλον εξοπλισμένο με κατάλληλο εξοπλισμό απεικόνισης και συμβατή εξεταστική τράπεζα, ικανόδομογραφική απεικόνιση, καταγραφέα φυσιολογικών λειτουργιών, εξοπλισμό έκτακτης ανάγκης και εργαλεία για την επιτευχία αγγειακής προσπέλασης. Στη βοηθητικά υλικά που απαιτούνται για την εκτέλεση αυτής της διαδικασίας περιλαμβάνονται τα εξής:

- Γενήτρια RF Baylis RFP-100A διαδιαφραγματικό θηκάρι 0,035" ή/και διαστολέας ηλεκτρόδιΠ ή πληροί ή υπερκαλύπτει τις απαιτήσεις του προτύπου IEC 60601-2-2 για ελεκτροχειρουργικά ηλεκτρόδια
 - Καλύπτοντας ημίσεις με ελεκτροσυστομικά συστήματα χρωτονόμωρας

ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΗ ΠΡΙΝ ΤΗ ΧΡΗΣΗ

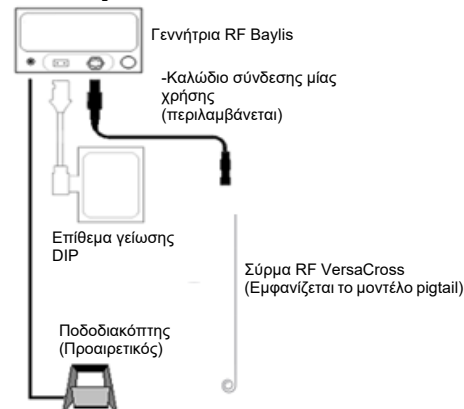
IX. ΕΠΕΙΣΩΔΕΡΗ ΗΓΡΗ ΗΧΗΤΗΣ
Πριν την εκτέλεση της διάδικσης, το σύρμα RF VersaCross και το παρεχόμενο καλώδιο σύνδεσης, συμπεριλαμβανόμενης της Γενήτριας RF Baylis, θα τρέπεται να εξεταστεί προσεκτικά για ζημιές ή ελαττώματα, καθώς και όλος ο εξοπλισμός που χρησιμοποιείται στη διάδικση. Μη χρησιμοποιείτε ελαττωματικό εξοπλισμό. Μην επαναχρησιμοποιείτε το σύρμα RF VersaCross ή/και το καλώδιο σύνδεσης.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

- Θα πρέπει να διαβάσετε προσεκτικά, να κατανοήσετε και να ακολουθήσετε προσεκτικά όλες τις οδηγίες για τον απαιτούμενο εξοπλισμό. Σε αντίθετη περίπτωση, ενδέχεται να προκληθούν επιπλοκές.
 - Το σύρμα RF VersaCross και το καλώδιο σύνδεσης παρέχονται αποστειρωμένα. Χρησιμοποιήστε άσηπτη τεχνική όταν ανοίγετε τη συσκευασία και χειρίζεστε το τριόν στο αποστειρωμένο πεδίο.
 - Συνδέστε το άκρο του συνδέσμου της γεννήτριας του καλωδίου σύνδεσης στη μονωμένη θύρα σύνδεσης ασθενούς στη Γεννήτρια RF Baylis σύμφωνα με τις Οδηγίες χρήσης της Γεννήτριας RF Baylis. Ευθυγραμμίστε ήπια τις ακίδες του συνδέσμου με την υποδοχή και ωθήστε προς τα μέσα έως ότου ο σύνδεσμος εφαρμόσει σταθερά στην υποδοχή. Τυχόν προστάσια σύνδεσης του καλωδίου με διαφορετικό τρόπο θα προκαλέσει ζημιά τις ακίδες που βρίσκονται στον σύνδεσμο.

- Μην ασκείτε υπερβολική δύναμη κατά τη σύνδεση του καλωδίου σύνδεσης στη Γεννήτρια RF Baylis. Η άσκηση υπερβολικής δύναμης μπορεί να προκαλέσει ζημιά στις ακίδες του συνδέσμου.
- Εκτελέστε σχολαστικά το διαφραγματικό θηκάρι ή/και τον διαστολέα (δεν παρέχεται).
- Εκτελέστε μια τυπική παρακέντηση φλέβας στο επιθυμητό σημείο προσπέλασης μέσω βελόνα προσπέλασης (δεν παρέχεται).
- Το διαφραγματικό θηκάρι ή/και το διαστολέα εισάγονται συνήθως μέσω του σημείου προσπέλασης αι στη συνέχεια πρωθεύνται πάνω από ένα οδηγό σύρμα για να τοποθετηθούν στην άνω κοιλη φλέβα (SVC) υπό απεικονιστική καθοδήγηση. Για τον σκοπό αυτό, μπορεί να χρησιμοποιηθεί το σύρμα RF VersaCross.
- Εάν το σύρμα RF VersaCross δεν χρησιμοποιήθηκε για την πρωθηση του θηκαριού στην SVC, αφαιρέστε το οδηγό σύρμα και αντικαταστήστε το σύρμα RF VersaCross με την παραχόμενη διάταξη υπουργάμισης άκρου.
- Πρωθήστε το σύρμα RF VersaCross μέσα από τη διάταξη του διαφραγματικού θηκαριού ή/και διαστολέα έως ότου το άκρο του σύρματος βρεθεί ακριβώς μέσα στο άκρο του διαστολέα. Οι ορατοί δείκτες στο σύμμα του σύρματος μπορούν να χρησιμοποιηθούν για την τοποθέτηση του άκρου του σύρματος με το περιφερικό άκρο του διαστολέα.
- Κρατήστε σταθερά το άκρο του συνδέσμου καθετήρα του καλωδίου σύνδεσης με το ένα χέρι. Χρησιμοποιώντας τον αντίχειρά σας, πατήστε το κόκκινο κουμπί στο επάνω μέρος του συνδέσμου. Εισαγάγατε αργά το εγγύς άκρο του σύρματος RF VersaCross στο άνοιγμα του συνδέσμου καθετήρα. Μόλις το εκτεθείμενο τμήμα του εγγύς άκρου της συσκευής δεν είναι πλέον ορατό, απελευθερώστε το κόκκινο κουμπί στον συνδέσμου. Τραβήξτε προσεκτικά τη συσκευή για να βεβαιωθείτε ότι η ουδέτερη είναι αφραζής.
- Τοποθετήστε το άκρο του διαφραγματικού συγκροτήματος (σύρμα RF, διάταξη θηκαριού ή/και διαστολέα) στον οδηγό κόλπο στον ωσειδή βόθρο υπό κατάλληλη απεικονιστική καθοδήγηση, συμπεριλαμβανομένης, ενδεικτικά, απικνοστικής, ηχοκαρδιογραφικής ή καλή ελεκτροανατομικής καθοδήγησης χαρτογράφησης μέσω της τυπική τεχνικής.
- ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Εάν χρησιμοποιείται καθοδήγηση ελεκτροανατομικής χαρτογράφησης, συνιστάται η επιβεβαίωση της τοποθέτησης του άκρου και της τοποθέτησης του διαφράγματος με πχοκαρδιογραφική απεικόνιση ή άλλη μέθοδο απεικόνισης.
- Εφαρμόστε πίεση στον διαστολέα για τη διάταξη του διαφράγματος στον ωσειδή βόθρο.
- Πρωθήστε το σύρμα RF VersaCross έτσος ώστε το ενεργό άκρο να εμπλακεί στο διάφραγμα στον ωσειδή βόθρο, αλλά εντός του διαστολέα.
- Μόλις επιτευχθεί η κατάλληλη ποτοπέθεση, χορηγήστε ισχύ RF μέσω της Γεννήτριας RF Baylis στο εγγύς άκρο. Αυτό έχει ως αποτέλεσμα την παρακέντηση του στοχευόμενου καρδιακού ιστού. Ανατρέξτε στις Οδηγίες χρήσης της Γεννήτριας RF Baylis για τη σωστή λειτουργία της γεννήτριας.
- Εφαρμόστε σταθερή πίεση στο σύρμα RF VersaCross κατά την εφαρμογή ενέργειας RF για την επιτυχή πρωθηση του σύρματος RF VersaCross μέσω του ιστού.
- ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Χρησιμοποιήστε τις καταλληλες ρυθμίσεις χαμηλότερης RF για να επιτύχετε την επιτυχή παρακέντηση.
 - Για την RFP-100A: Μια αρχική ρύθμιση RF μεταξύ ενός (1) δευτερολέπτου στη λειτουργία "PULSE" έως δύο (2) δευτερολέπτων στη λειτουργία "CONSTANT" έχει αποδειχθεί ότι είναι επαρκής για την επιτυχή παρακέντηση.
- Η ισόδοση στον αριστερό κόλπο μπορεί να περιβαλλούμενη με παρακολούθηση του σύρματος RF VersaCross υπό κατάλληλη απεικονιστική καθοδήγηση. Συνιστάται επίσης ηχοκαρδιογραφική καθοδήγηση.
- Εάν η διαφραγματική παρακέντηση δεν είναι επιτυχής μετά από πέντε (5) εφαρμογές ισχύος RF, συνιστάται ο χρήστης να χρησιμοποιήσει μια εναλλακτική μέθοδο για τη διάδικαση.
- Μόλις ολοκληρωθεί επιτυχώς η παρακέντηση, το σύρμα RF VersaCross θα πρέπει να πρωθηθεί μηχανική χωρίς ισχύ RF. Η ποτοπέθεση στον αριστερό κόλπο είναι επαρκής όταν η πλήρης περιφερική καυτήρια και το εύκαμπτο τμήμα έχουν δισαχθεί το διάφραγμα και παραπορύνται στον αριστερό κόλπο. Συνιστάται επίσης ηχοκαρδιογραφική καθοδήγηση.
- Ο διαστολέας μπορεί επίτιμα να πρωθηθεί πάνω από το σύρμα RF VersaCross για τη διεύρυνση της παρακέντησης.
- Για να αποσυνδέσετε το σύρμα RF VersaCross από το καλώδιο σύνδεσης, πατήστε το κόκκινο κουμπί στον συνδέσμου του καθετήρα και αφαιρέστε προσεκτικά το εγγύς άκρο του σύρματος RF VersaCross από το καλώδιο σύνδεσης.
- Για να αποσυνδέσετε το καλώδιο σύνδεσης από τη Γεννήτρια RF Baylis, πάστε τον συνδέσμου σταθερά και αφαιρέστε τον από την πρίζα.
- Αναρρύψτε το σύρμα RF VersaCross αργά μέσω της διάταξης διαφραγματικού θηκαριού ή/και του διαστολέα.

Συνδέσεις



XI. ΟΔΗΓΙΕΣ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗΣ

Το σύρμα RF VersaCross και το καλώδιο σύνδεσης προορίζονται για μία χρήση μόνο. Μην καθαρίζετε ή επαναποστειρώνετε το σύρμα RF VersaCross/και το καλώδιο σύνδεσης.

XII. ΑΝΤΙΜΕΤΩΠΙΣΗ ΠΡΟΒΛΗΜΑΤΩΝ

Ο παρακάτω πίνακας παρέχεται για να βοηθήσει τον χρήστη στη διάγνωση πιθανών προβλημάτων.

ΠΡΟΒΛΗΜΑ	ΣΧΟΛΙΑ	ΑΝΤΙΜΕΤΩΠΙΣΗ ΠΡΟΒΛΗΜΑΤΩΝ
Το καλώδιο σύνδεσης δεν ταιριάζει με τον σύνδεσμο απόμονωσης ασθενούς στο	Οι συνδέσμοι έχουν σχέδιαστε να συνδέονται με έναν ειδικό τρόπο για λόγους ασφαλείας. Εάν τα «κκειδία» των συνδέσμων δεν αντιστοιχούν, οι	Επιβεβαίωστε ότι τα κλειδιά του συνδέσμου είναι ευθυγραμμισμένα στη σωστή κατεύθυνση.

μπροστινό μέρος της γεννήτριας	σύνδεσμοι δεν θα ταιριάζουν μεταξύ τους:	
Μηνύματα σφάλματος γεννήτριας	Για την επιπλέον διάτρηση ιστού με χρήση ενέργειας RF, ολές οι συσκευές πρέπει να συνθεθούν κατάλληλα και να είναι σε καλή κατάσταση λειτουργίας.	Βεβαιωθείτε ότι έχουν πραγματοποιηθεί όλες οι συνδέσεις, όπως: - Σύρμα RF VersaCross στο καλώδιο σύνδεσης - Καλώδιο σύνδεσης στη Γεννήτρια RF Baylis - Γεννήτρια RF Baylis στην πρίζα - Γεννήτρια RF Baylis στην επίθεμα γειώσης
Θραύση ή συστροφή σύρματος	Τυχόν θραύσεις και συστροφές στο σύρμα RF VersaCross παρατελούν πιθανή αιτία τραυματισμού του ασθενούς.	Για μηνύματα σφάλματος που προέκυψαν κατά την προστάθηση παρακέντησης RF, ανατρέξτε στις Οδηγίες χρήσης που συνδέονται με τη Γεννήτρια RF Baylis.
		Απορρίψτε μιασμές.

XIII. ΕΞΥΠΗΡΕΤΗΣ ΠΕΛΑΤΩΝ ΚΑΙ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΕΠΙΣΤΡΟΦΗΣ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Εάν αντιμετωπίζετε τυχόν προβλήματα ή έχετε ερωτήσεις σχετικά με τον εξοπλισμό της Baylis Medical, επικοινωνήστε με το προσωπικό τεχνικής υποστήριξης.

ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ:

1. Για την επιστροφή προϊόντων, πρέπει να έχετε έναν αριθμό άδειας επιστροφής πριν την αποστολή των προϊόντων στην Baylis Medical Company. Οδηγίες επιστροφής προϊόντων θα σας δοθούν τη δεδομένη στιγμή.
2. Βεβαιωθείτε ότι κάθε προϊόν που επιστρέφεται στο Baylis Medical έχει καθαριστεί, απολυμανθεί ή/και αποστειρωθεί, όπως υποδεικνύεται στις οδηγίες επιστροφής προϊόντων πριν την επιστροφή για σέρβη με εγγύηση. Η Baylis Medical δεν θα δεχτεί κανένα τμήμα χρησιμοποιημένου εξοπλισμού που δεν έχει καθαριστεί ή απολυμανθεί κατάλληλα, σύμφωνα με τις Οδηγίες Επιστροφής Προϊόντων.

XIV. ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΥΜΒΟΛΑ

	Κατασκευαστής		Ημερομηνία λήξης
	Αριθμός παρτίδας		Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά
	Αριθμός μοντέλου		Προσοχή
	Μην επαναχρησιμοποιείτε		Να φυλάσσεται μακριά από το ηλιακό φως
	Μην επαναχρησιμοποιείτε		Μη περιτογόνο: Το καλώδιο RF δεν είναι περιτογόνο, εκτός εάν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή υποστεί ζημιά
	Αποστειρωμένο με χρήση οξειδίου του αιθυλενίου		Ακολουθήστε τις Οδηγίες χρήσης
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην ΕΕ		Προσοχή: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (ΗΠΑ) περιορίζει την πώληση αυτής της συσκευής από ή κατόπιν εντολής ιατρού.
			Μόνο για τη κράτη μέλη της ΕΕ: Η χρήση αυτού του συμβόλου υποδεικνύεται ότι το προϊόν πρέπει να απορρίφεται με τρόπο που να συμμορφώνεται με τους τοπικούς και εθνικούς κανονισμούς. Για ερωτήσεις σχετικά με την ανακύκλωση αυτής της συσκευής, επικοινωνήστε με τον διανομέα σας.

XV. ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ – ΑΝΑΛΩΣΙΜΑ ΚΑΙ ΠΑΡΕΛΚΟΜΕΝΑ

Η Baylis Medical Company Inc. (BMC) παρέχει εγγύηση για τα προϊόντα μίας χρήσης και τα παρελκόμενα έναντι ελαπτώματων στα υλικά και την κατασκευή. Η BMC εγγύάται ότι τα αποστειρωμένα προϊόντα θα παραμένουν αποστειρωμένα για το χρονικό διάστημα που αναφέρεται στην ετικέτα, εφόσον η αρχική συσκευασία παραμένει άθικτη. Σύμφωνα με αυτήν την Περιορισμένη εγγύηση, έναν κάποιο καλυπτόμενο προϊόν αποδειχθεί ελαπτωματικό στα υλικά ή στην κατασκευή, η BMC θα αντικαταστήσει ή θα επισκευάσει, κατά την απόλυτη και αποκλειστική της κρίση, υποδιήποτε τέτοιο προϊόν, μενόν, μετάδοση μεφαρός και τα εργατικά που προκύπτουν από την επιθεώρηση, την απομάκρυνση ή την εκ νέου παραγελμά του προϊόντος. Η διάρκεια της εγγύησης είναι: (i) για τα προϊόντα μίας χρήσης, η διάρκεια ζωής του προϊόντος και (ii) για τα παρελκόμενα, 90 μέρες από την ημερομηνία αποστολής.

Αυτή η περιορισμένη εγγύηση ισχύει μόνο για νέα, γνήσια προϊόντα που παραδίδονται από το εργοστάσιο, για τα οποία έχει ακολουθηθεί η φυσιολογική και προβλεπόμενη χρήση τους. Η Περιορισμένη Εγγύηση της BMC δεν ισχύει για προϊόντα της BMC που έχουν επαναποστειρωθεί, επισκευαστεί, αλλοιωθεί ή τροποποιηθεί με οποιονδήποτε τρόπο και δεν ισχύει για προϊόντα της BMC που έχουν αποδημεύσει ή έχουν καθαριστεί, εγκατασταθεί, τεθεί σε λειτουργία ή συντηρηθεί ακατάλληλα αντίθετα με τις οδηγίες της BMC.

ΑΠΟΠΟΙΗΣΗ ΚΑΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΣ ΕΥΘΥΝΗΣ

Η ΠΑΡΑΓΑΝΟ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΕΙΝΑΙ Η ΜΟΝΑΔΙΚΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΠΟΥ ΠΑΡΕΧΕΤΑΙ ΑΠΟ ΤΟΝ ΠΩΛΗΤΗ. Ο ΠΩΛΗΤΗΣ ΑΠΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΌΛΕΣ ΤΙΣ ΆΛΛΕΣ ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ, ΡΗΤΕΣ ή ΣΩΠΗΡΗΣ, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΗΣ ΟΠΟΙΑΣΔΗΠΟΤΕ ΕΓΓΥΗΣΗΣ ΕΜΠΟΡΕΥΣΙΜΟΤΗΤΑΣ ή ΚΑΤΑΛΛΗΛΟΤΗΤΑΣ ΓΙΑ ΜΙΑ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ ΤΗΣ ΣΚΟΠΟΥ.

ΤΟ ΕΝΔΙΚΟ ΜΕΣΟ ΠΟΥ ΟΡΙΖΕΤΑΙ ΣΤΟ ΠΑΡΟΝ ΘΑ Ε'ΙΝΑΙ ΤΟ ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΟ ΕΝΔΙΚΟ ΜΕΣΟ ΓΙΑ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΑΞΙΩΣΗ ΕΓΓΥΗΣΗΣ ΚΑΙ ΠΡΟΣΘΕΤΕΣ ΖΗΜΙΕΣ, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΟΝ ΕΠΑΚΟΛΟΥΘΟΝ ΖΗΜΙΩΝ ΗΝ ΖΗΜΙΩΝ ΑΠΟ ΔΙΑΚΟΠΗ ΕΠΙΧΕΙΡΗΜΑΤΙΚΟΝ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΤΗΤΩΝ ΗΝ ΑΠΟΛΕΙΑ ΚΕΡΔΩΝ, ΕΣΟΔΩΝ, ΥΛΙΚΩΝ, ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΟΝ ΕΞΟΙΚΟΝΩΜΗΣΕΩΝ, ΔΕΑΟΜΕΝΩΝ, ΣΥΜΒΑΣΗΣ, ΦΗΜΗΣ ΚΑΙ ΠΕΛΑΤΕΙΑΣ (ΑΜΜΕΣΑ ή ΕΜΜΕΣΑ) ΗΝ ΟΠΟΙΩΝΔΗΠΟΤΕ ΑΛΛΩΝ ΖΗΜΙΩΝ, ΔΕΝ ΘΑ Ε'ΙΝΑΙ ΔΙΑΦΕΣΙΣ. Η ΜΕΓΙΣΤΗ ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΕΥΘΥΝΗ ΤΟΥ ΠΩΛΗΤΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΆΛΛΕΣ ΑΞΙΩΣΕΙΣ ΚΑΙ ΥΠΟΧΡΕΣΕΙΣ, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ ΤΩΝ ΥΠΟΧΡΕΟΣΕΩΝ ΓΙΑ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΑΠΟΖΗΜΙΩΣΗ, ΕΙΤΕ ΜΕ ΑΣΦΑΛΙΣΗ ΕΙΤΕ ΟΧΙ, ΔΕΝ ΘΑ ΥΠΕΡΒΑΙΝΕΙ ΤΟ ΚΟΣΤΟΣ ΤΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ. Ο ΠΩΛΗΤΗΣ ΑΠΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΚΑΘΕ ΕΥΘΥΝΗΣ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΙΣ ΔΩΡΕΑΝ ΠΛΗΡΟΦΟΡΕΣ ΗΝ ΒΟΗΘΕΙΑ ΠΟΥ ΠΑΡΕΧΕΤΑΙ, ΆΛΛΑ ΔΕΝ ΑΠΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΑΠΟ ΤΟΝ ΠΩΛΗΤΗ. ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΕΝΕΡΓΕΙΑ ΚΑΤΑ ΤΟΥ ΠΩΛΗΤΗ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΙΝΕΙ ΕΝΤΟΣ ΔΕΚΑΟΚΤΩ (18) ΜΗΝΩΝ ΑΠΟ ΤΗΝ ΕΝ ΛΟΓΩ ΑΞΙΩΣΗΝ. ΑΥΤΕΣ ΟΙ ΑΠΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΟΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΤΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ ΘΑ ΙΣΧΥΟΥΝ ΑΝΕΞΑΡΤΗΤΑ ΑΠΟ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΆΛΛΗ ΑΝΤΙΟΞΕΙΤΟ ΔΙΑΤΑΞΗ ΤΟΥ ΠΑΡΟΝΤΟΣ ΚΑΙ ΑΝΕΞΑΡΤΗΤΑ ΑΠΟ ΤΗ ΜΟΡΦΗ ΕΝΕΡΓΕΙΑΣ, ΕΙΤΕ ΣΕ ΣΥΜΒΑΣΗ, ΑΔΙΚΟΠΡΑΞΙΑΣ (ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΗΣ ΤΗΣ ΑΜΕΛΕΙΑΣ ΚΑΙ ΤΗΣ ΑΥΣΤΗΡΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ ΕΙΤΕ ΑΛΛΩΣ, ΚΑΙ ΘΑ ΕΠΕΚΤΑΘΕΙ ΠΕΡΑΙΤΕΡΟ ΠΡΟΣ ΟΦΕΑΟΣ ΤΩΝ ΠΩΛΗΤΩΝ, ΔΙΑΝΟΜΕΩΝ ΚΑΙ ΑΛΛΩΝ ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΜΕΝΩΝ ΜΕΤΑΠΩΛΗΤΩΝ ΤΟΥ ΠΩΛΗΤΗ ΩΣ ΔΙΚΑΙΟΥΧΟΥ ΤΡΙΤΩΝ, ΚΑΘΕ ΔΙΑΤΑΞΗ ΤΟΥ ΠΑΡΟΝΤΟΣ ΠΟΥ ΠΡΟΒΛΕΠΕΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟ ΕΥΘΥΝΗΣ ΑΠΟΠΟΙΗΣΗ ΕΓΓΥΗΣΗΣ ΗΝ ΠΡΟΫΠΟΘΕΣΗΝ ΗΝ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟ ΖΗΜΙΩΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΚΡΙΤΗ ΚΑΙ ΑΝΕΞΑΡΤΗΤΑ ΑΠΟ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΆΛΛΗ ΔΙΑΤΑΞΗ ΚΑΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΕΠΙΒΑΛΛΕΤΑΙ ΩΣ ΤΕΤΟΙΑ.

Για οποιαδήποτε αξίωση ή αγωγή που προκύπτει από την ισχυρίζομενη παραβίαση της εγγύησης, παραβίαση της σύμβασης, αμέλεια, ελάττωματικότητα που προϊόνται ή οποιαδήποτε άλλη νομική ή σύμφωνη με τις αρχές του δικαίου θεωρία, ο αγοραστής συμφωνεί ρητά ότι η BMC δεν είναι υπεύθυνη για αποτρίμωση για απτάλεια κερδών ή εσόδων, είτε από τον αγοραστή είτε από τους πελάτες του αγοραστή. Η ευθύνη της BMC περιορίζεται στο κόδος αγοράς για τον αγοραστήν συγκεκριμένων αγαθών που πωλούνται από τη BMC στον αγοραστή και τα οποία εγείρουν την αξίωση για ευθύνη.

Κανένας εκπρόσωπος, υπάλληλος ή αντιπρόσωπος της Baylis Medical δεν έχει την έξουσιο διότη που δεσμεύει την εταιρεία με οποιαδήποτε άλλη εγγύηση, επιβεβαίωση ή εκπρόσωπό που αφορά το προϊόν.

Η παρούσα εγγύηση ισχύει μόνο για τον αρχικό αγοραστή των προϊόντων της Baylis Medical απευθείας από εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο της Baylis Medical. Ο αρχικός αγοραστής δεν μπορεί να μεταβιβάσει την εγγύηση.

Η θήρηση οποιουδήποτε προϊόντος BMC θεωρείται αποδοχή των ώρων και προϋποθέσεων του παρόντος.

Οι περίοδοι εγγύησης για προϊόντα της Baylis Medical είναι οι εξής:

Προϊόντα μίας χρήσης	Η διάρκεια ζωής του προϊόντος
Παρελκόμενα	90 ημέρες από την ημερομηνία αποστολής

Русский

Название «Baylis Medical» и логотип «Baylis Medical» являются товарными знаками компании Baylis Medical Technologies Inc.

Внимательно прочтите все инструкции перед использованием. Соблюдайте все противопоказания, предупреждения и меры предосторожности, указанные в данных инструкциях. Невыполнение этого требования может привести к осложнениям у пациента.

Внимание! Федеральный закон (США) ограничивает продажу этого устройства врачам или по назначению врача.

Компания Baylis Medical Company полагается на врача в вопросах определения, оценки и информирования каждого конкретного пациента обо всех прогнозируемых рисках процедуры.

I. ОПИСАНИЕ УСТРОЙСТВА

В упаковку РЧ-проводника VersaCross™ входят одноразовый РЧ-проводник VersaCross и одноразовый соединительный кабель Baylis (далее — «Соединительный кабель»). Радиочастотный проводник VersaCross следует использовать только с утвержденным пункционным радиочастотным генератором компании Baylis RFP-100A (далее — «РЧ-генератор Baylis») и соединительным кабелем.

Радиочастотный проводник VersaCross подает радиочастотную (РЧ) энергию в монополярном режиме между своим дистальным электродом и доступной в продаже внешней одноразовой прокладкой с индифферентным (дисперсионным) электродом (DIP), который соответствует требованиям IEC 60601-2-2. Соединительный кабель служит для подключения РЧ-генератора Baylis к РЧ-проводнику VersaCross. Соединительный кабель позволяет подавать РЧ-энергию от РЧ-генератора Baylis на РЧ-проводник VersaCross. Подробная информация о РЧ-генераторе Baylis содержится в отдельном руководстве, прилагаемом к оборудованию (инструкции по эксплуатации пункционного радиочастотного генератора Baylis Medical Company).

Размеры РЧ-проводника VersaCross и соединительного кабеля указаны на этикетках изделия. Изоляция корпуса РЧ-проводника VersaCross обеспечивает плавное продвижение устройства и электрическую изоляцию. Гибкая дистальная часть РЧ-проводника VersaCross имеет изгиб, активный наконечник закруглен, чтобы не травмировать сердечную ткань без подачи РЧ-энергии. На дистальном конце располагается рентгеноконтрастная и эхогенная маркерная спираль для визуализации во время манипуляций. Основной корпус РЧ-проводника VersaCross обеспечивает жесткую основу для продвижения вспомогательных устройств в левое предсердие после формирования дефекта межпредсердной перегородки. По длине РЧ-проводника VersaCross нанесены видимые маркеры для помощи при совмещении коника проводника с комплектом совместимого транссептального интродьюсера и (или) дилататора (например, комплектом транссептального интродьюсера VersaCross). Проксимальный конец РЧ-проводника VersaCross изготовлен из оголенного металла и предназначен для подключения только к прилагаемому соединительному кабелю, его нельзя подключать к устройством для электроагуляции или электрохирургическому оборудованию. Другой конец соединительного кабеля подключается к РЧ-генератору Baylis.

II. ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Радиочастотный проводник VersaCross используется для формирования дефекта межпредсердной перегородки в сердце.

III. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Радиочастотный проводник VersaCross не рекомендуется использовать при любых состояниях, не требующих формирования дефекта межпредсердной перегородки. Соединительный кабель не рекомендуется использовать с любым другим РЧ-генератором Baylis или любым другим устройством.

В ЕС: Радиочастотный проводник VersaCross не предназначен для применения у новорожденных в возрасте до одного месяца.

IV. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Это устройство должны использовать только врачи, хорошо разбирающиеся в ангиографии и чрескожных интервенционных процедурах. Перед проведением новых интервенционных процедур врачам рекомендуется пройти доклиническую подготовку, ознакомиться с соответствующей литературой и получить иное соответствующее обучение.
- Радиочастотный проводник VersaCross и соединительный кабель поставляются стерильными, стерилизация осуществляется этиленоксидом. Не используйте устройство, если упаковка повреждена.
- Лабораторный персонал и пациенты могут подвергаться значительному рентгеновскому облучению во время процедур РЧ-пункции из-за постоянного использования рентгеноископической визуализации. Это облучение может привести к острой лучевой болезни, а также к повышенному риску соматических и генетических эффектов. Следовательно, необходимо принять надлежащие меры для сведения данного воздействия к минимуму.
- Радиочастотный проводник VersaCross и соединительный кабель предназначены только для применения у одного пациента. Не пытайтесь стерилизовать и повторно использовать любое из данных устройств. Повторное использование может привести к травмированию пациента и (или) передаче инфекционных заболеваний от одного пациента к другому. Повторное использование может привести к осложнениям у пациента.
- Радиочастотный проводник VersaCross необходимо использовать с прилагаемым соединительным кабелем. Попытки использования с другими соединительными кабелями могут привести к поражению пациента и (или) оператора электрическим током.
- Не используйте РЧ-проводник VersaCross с устройствами для электроагуляции, генераторами, соединительными кабелями или принадлежностями для электрохирургического оборудования, так как данные попытки могут привести к травмированию пациента и (или) оператора.
- Соединительный кабель должен использоваться только с РЧ-генератором Baylis RFP-100A и входящим в комплект РЧ-проводником VersaCross. Попытки использовать его с другими РЧ-генераторами и устройствами могут привести к поражению электрическим током пациента и (или) оператора.
- Радиочастотный проводник VersaCross необходимо использовать с совместимым транссептальным интродьюсером 0,035 дюйма и (или) дилататором. Использование несовместимых принадлежностей может стать причиной повреждения РЧ-проводника VersaCross или принадлежности, что может привести к травмированию пациента.
- Применение РЧ-проводника VersaCross допущено только для транссептальной пункции с использованием дилататоров VersaCross, которые, как было показано, обеспечивают требуемую поддержку для оптимальной функции устройства.
- Активный наконечник и дистальный изгиб РЧ-проводника VersaCross являются хрупкими. Соблюдайте осторожность, чтобы не повредить дистальный наконечник РЧ-проводника VersaCross при манипуляциях. При повреждении наконечника дистального изгиба в любое время при применении изделия немедленно прекратите использовать РЧ-проводник VersaCross. Не пытайтесь выпрямить активный наконечник, если он погнулся. Повреждение устройства может привести к травмированию пациента.
- Радиочастотный проводник VersaCross не предназначен для применения у новорожденных пациентов (то есть у пациентов в возрасте до одного месяца). Не пытайтесь применять РЧ-проводник VersaCross для лечения новорожденных.
- Не пытайтесь проводить или извлекать РЧ-проводник VersaCross через металлические канюли и чрескожные иглы, так как это может привести к повреждению устройства и травмированию пациента.

V. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Не пытайтесь использовать РЧ-проводник VersaCross и соединительный кабель без внимательного ознакомления с прилагаемой инструкцией по применению.
- Процедуры РЧ-пункции должны выполняться только врачами, хорошо обученными технике РЧ-пункции, в полностью оборудованной катетеризационной лаборатории.
- Перед использованием необходимо визуально осмотреть стерильную упаковку. Не используйте устройства при нарушении целостности или повреждении упаковки.
- Визуально осмотрите РЧ-проводник VersaCross и соединительный кабель перед применением, чтобы убедиться в отсутствии трещин или повреждений изоляционного материала. Не используйте проводник или кабель при наличии повреждений.
- Не используйте РЧ-проводник VersaCross и (или) соединительный кабель после даты окончания срока годности, указанной на этикетке.
- Радиочастотный проводник VersaCross и соединительный кабель предназначены для применения только с устройствами, перечисленными в разделе VIII «Требуемое оборудование».
- Прочтите и следуйте инструкции по эксплуатации производителя электрода DIP. Всегда используйте DIP-электроды, которые соответствуют требованиям IEC 60601-2-2 или превосходят их.
- Размещение электрода DIP на бедре может быть связано с более высоким сопротивлением.
- Во избежание риска воспламенения убедитесь, что во время подачи РЧ-энергии в помещении нет легковоспламеняющихся материалов.
- Примите меры предосторожности, чтобы ограничить влияние электромагнитных помех (ЭМП), создаваемых РЧ-генератором Baylis, на работу другого оборудования. Проверьте совместимость и безопасность комбинаций другого оборудования мониторинга физиологических функций и электрического оборудования, которое будет использоваться у пациента помимо РЧ-генератора Baylis.
- Для обеспечения непрерывного мониторинга поверхностью электрокардиограммы (ЭКГ) во время применения РЧ-энергии требуется использование достаточной фильтрации.
- Не пытайтесь провести проксимальный конец РЧ-проводника VersaCross и использовать его в качестве активного наконечника.
- Не сгибайте РЧ-проводник VersaCross или соединительный кабель. Чрезмерный изгиб или перекручивание стержня проводника, дистального изгиба проводника и (или) соединительного кабеля могут привести к нарушению целостности компонентов устройства и травмированию пациента. При обращении с РЧ-проводником и соединительным кабелем VersaCross необходимо соблюдать осторожность.
- Манипуляции с РЧ-проводником VersaCross следует выполнять с осторожностью во избежание травмирования сосудов. При ощущении сопротивления НЕ применяйте чрезмерную силу для продвижения или извлечения РЧ-проводника VersaCross или дополнительного комплекса интродьюсера/дилататора. Чрезмерное усилие может привести к изгибу или перекручиванию устройства, что ограничит продвижение и извлечение интродьюсера и (или) дилататора.
- Радиочастотный проводник VersaCross и дополнительный комплекс интродьюсера/дилататора следует продвигать под визуализационным контролем. Визуальные маркеры на корпусе проводника являются лишь приблизительным ориентиром для позиционирования коника проводника относительно дистального конца дилататора.
- Не пытайтесь подавать РЧ-энергию, пока не будет подтвержден надлежащий контакт активного наконечника РЧ-проводника VersaCross с целевой тканью.
- Избегайте подачи РЧ-энергии на РЧ-проводник VersaCross с несовместимым дилататором или канюлей, так как это может привести к ожогам у пациента, незэффективности пункции или невозможности пункции.
- Не рекомендуется применять более пяти (5) подач РЧ-энергии на РЧ-проводник VersaCross.
- Не отсоединяйте соединительный кабель от РЧ-генератора Baylis в момент подачи РЧ-энергии.

- Не отсоединяйте соединительный кабель от РЧ-генератора Baylis, потянув за кабель. Неправильное отсоединение кабеля может привести к его повреждению.
- Не перекручивайте соединительный кабель, подключая или отключая его от изолированного штекера пациента на РЧ-генераторе Baylis. Перекручивание кабеля может привести к повреждению контактных штекеров.
- РЧ-генератор Baylis способен подавать значительную электрическую мощность. Неправильное обращение с РЧ-проводником VersaCross и (или) DIP-электродом, особенно при работе с устройством, может привести к травмированию пациента или оператора.
- Во время подачи энергии нельзя допускать контакта пациента с заземленными металлическими поверхностями.
- Какущаяся низкая выходная мощность или невозможность надлежащей работы оборудования при обычных настройках могут указывать на неправильное наложение электрода DIP, неисправность электрического контакта или плохой контакт активного наконечника с тканями. Проверьте наличие явных дефектов оборудования или неправильного применения. Попробуйте установить активный наконечник РЧ-проводника VersaCross в лучшее положение на межпредсердной перегородке. Увеличивайте мощность только в том случае, если сохраняется низкая выходная мощность.
- При выполнении манипуляции под контролем электроанатомического картирования рекомендуется также применять альтернативные методы визуализации на случай утраты видимости изделия.

VI. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРОДУКТА

Продукт	Радиочастотный проводник VersaCross	Продукт	Соединительный кабель RFP 100A
Длина	180 или 230 см	Полезная длина	10 футов/3 м
Диаметр проводника	0,035 дюйма/0,89 мм	Штекер генератора	
Диаметр изгиба	J-образный наконечник 9 мм или наконечник «пигтейл» 24 мм	Штекер устройства	Кнопка без фиксации

VII. НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЯВЛЕНИЯ

Нежелательные явления, которые могут возникнуть при формировании дефекта межпредсердной перегородки:

тампонада;	сепсис/инфекция;	эпизоды тромбоэмболии;
перфорация сосуда;	фибрилляция предсердий;	инфаркт миокарда;
спазм сосудов;	устойчивые аритмии;	трепетание предсердий;
кровотечение;	тромбоз сосудов;	перфорация миокарда;
гематома;	аллергическая реакция	желудочковая тахикардия;
боль и болезненность;	контрастное вещество;	перикардиальный выпот;
тахикардия;	артериовенозная fistula;	дополнительная хирургическая процедура;
застревание/ блокировка проводника;	травмирование сосудов;	инородное тело/обломок проводника;

VIII. ТРЕБУЕМОЕ ОБОРУДОВАНИЕ

Радиочастотные транссептальные процедуры должны выполняться в условиях специализированных клиник, оснащенных соответствующим оборудованием для визуализации и совместным оборудованием для обследований, столом, оборудованием для эхокардиографии, регистратором физиологических параметров, оборудованием для оказания неотложной помощи и инструментами для выполнения сосудистого доступа. Вспомогательные материалы, необходимые для выполнения этой процедуры:

- РЧ-генератор Baylis RFP-100A;
- совместимый транссептальный интродьюсер и (или) дилататор 0,035 дюйма;
- электрод DIP, который соответствует требованиям IEC 60601-2-2 для электрохирургических электродов или превосходит их;
- кабель DuoMode™ для использования с системами электроанатомического картирования.

IX. ПРОВЕРКА ПЕРЕД ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ

Перед выполнением процедур тщательно проверьте РЧ-проводник VersaCross и входящий в комплект соединительный кабель, а также все оборудование, используемое при процедуре, включая РЧ-генератор Baylis, на наличие повреждений или дефектов. Не используйте неисправное оборудование. Не используйте РЧ-проводник VersaCross и (или) соединительный кабель повторно.

X. УКАЗАНИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

- Необходимо внимательно прочесть, понять и соблюдать все инструкции к требуемому оборудованию. Невыполнение этого требования может привести к осложнениям.
- Радиочастотный проводник VersaCross и соединительный кабель поставляются стерильными. Соблюдайте правила асептики при вскрытии упаковки и выполните манипуляции с изделием в стерильном поле.
- Подключите конец штекера генератора кабеля DuoMode к изолированному порту пациента на РЧ-генераторе Baylis в соответствии с инструкцией по эксплуатации РЧ-генератора Baylis. Аккуратно совместите контакты штекера с гнездом и надавите, пока штекер плотно не войдет в гнездо. Любая попытка подключить кабель иным образом приведет к повреждению контактных штекеров.
- Не применяйте избыточных усилий при подключении соединительного кабеля к РЧ-генератору Baylis. Чрезмерные усилия могут привести к повреждению kontaktов штекера.
- Тщательно промойте транссептальный интродьюсер и (или) дилататор (не входят в комплект поставки).
- Выполните стандартную пункцию вены в требуемом участке доступа иглой для венозного доступа (не входит в комплект поставки).
- Транссептальный интродьюсер и (или) дилататор обычно вводятся через область доступа, после чего проводятся по проводнику с позиционированием в верхней полой вене (ВПВ) под визуализационным контролем. Для этой цели можно использовать РЧ-проводник VersaCross.

- Если РЧ-проводник VersaCross не использовался для проведения интродьюсера в ВПВ, извлеките проводник и проведите РЧ-проводник VersaCross с прилагающимся выпрямителем наконечника.
 - Проведите РЧ-проводник VersaCross через комплект интродьюсера/дилататора, пока кончик проводника не окажется точно внутри наконечника дилататора. Видимые маркеры на корпусе проводника могут использоваться для облегчения позиционирования кончика проводника относительно дистального конца дилататора.
 - Крепко удерживайте катетерный конец штекера соединительного кабеля одной рукой. Большим пальцем нажмите красную кнопку в верхней части штекера. Медленно вставьте проксимальный конец РЧ-проводника VersaCross в отверстие штекера катетера. Как только открытая часть проксимального конца устройства больше не будет видна, отпустите красную кнопку на штекере. Осторожно потяните за устройство, чтобы убедиться в надежности соединения.
 - Расположите наконечник блока для транссептальной пункции (РЧ-проводник, интродьюсер, дилататор) в правом предсердии вплотную к овальной ямке под соответствующим визуализационным контролем, включая, помимо прочего, рентгеноскопическое, эхокардиографическое и (или) электроанатомическое картирование с использованием стандартных методик.
 - ПРИМЕЧАНИЕ.** При выполнении манипуляции под контролем электроанатомического картирования рекомендуется подтвердить размещение наконечника и натяжение перегородки с помощью эхокардиографии или другого метода визуализации.
 - Нажмите на дилататор для создания натяжения перегородки и овальной ямки.
 - Продвигните РЧ-проводник VersaCross, чтобы активный наконечник коснулся перегородки в области овальной ямки, оставаясь при этом внутри дилататора.
 - После достижения нужного положения подайте РЧ-энергию РЧ-генератором Baylis на активный наконечник. Это приводит к пункции целевой сердечной ткани. Обратитесь к инструкции по эксплуатации РЧ-генератора Baylis, где описаны правила работы с генератором.
 - При подаче РЧ-энергии не ослабляйте давление на РЧ-проводник VersaCross для успешного продвижения РЧ-проводника VersaCross через ткань.
 - ПРИМЕЧАНИЕ.** Используйте самые низкие подходящие РЧ-настройки для выполнения требуемой пункции.
 - Для RFP-100A: было показано, что начальной настройки РЧ от одной (1) секунды в режиме PULSE (ИМПУЛЬСНЫЙ) до двух (2) секунд в режиме CONSTANT (ПОСТОЯННЫЙ) достаточно для успешной пункции.
 - Подача РЧ-энергии может быть прекращена нажатием кнопки ВКЛ/ВЫКЛ. РЧ на РЧ-генераторе Baylis, если время таймера не истекло.
 - Вход в левое предсердие можно подтвердить, наблюдая за РЧ-проводником VersaCross с помощью соответствующего метода визуализационного контроля. Также рекомендуется контроль методом эхокардиографии.
 - Если пункция перегородки не увенчалась успехом после пяти (5) применений РЧ-энергии, пользователю рекомендуется использовать альтернативный метод для выполнения процедуры.
 - После успешного выполнения пункции РЧ-проводник VersaCross должен продвигаться механически без подачи РЧ-энергии. Положение в левом предсердии будет достаточным, когда весь дистальный изгиб и гибкая часть пройдут через перегородку и будут видны в левом предсердии. Также рекомендуется контроль методом эхокардиографии.
 - После этого по РЧ-проводнику VersaCross можно провести дилататор для расширения области пункции.
 - Для отключения РЧ-проводника VersaCross от соединительного кабеля нажмите на красную кнопку на штекере катетера и осторожно вытяните проксимальный конец РЧ-проводника VersaCross из соединительного кабеля.
 - Чтобы отключить соединительный кабель от РЧ-генератора Baylis, надежно удерживайте штекер и аккуратно вытяните его из гнезда.
- Внимательно извлеките РЧ-проводник VersaCross через комплект транссептального интродьюсера и (или) дилататора.

Разъемы



XI. УКАЗАНИЯ ПО ОЧИСТКЕ И СТЕРИЛИЗАЦИИ

Радиочастотный проводник VersaCross и соединительный кабель предназначены только для однократного применения. Не очищайте и не стерилизуйте повторно РЧ-проводник VersaCross и (или) соединительный кабель.

XII. ПОИСК И УСТРАНЕНИЕ НЕИСПРАВНОСТЕЙ

Следующая таблица приводится с целью помочи пользователю в выявлении потенциальных проблем.

ПРОБЛЕМА	КОММЕНТАРИИ	ПОИСК И УСТРАНЕНИЕ НЕИСПРАВНОСТЕЙ
Соединительный кабель не входит в изолированный штекер пациента на передней панели генератора	Разъемы могут быть подключены только одним способом изображений безопасности. Если «ключи» разъемов не соответствуют друг другу, разъемы не будут подходить друг к другу.	Убедитесь, что ключи разъемов совмещены в правильной ориентации.
Сообщения об ошибках генератора	Для успешной перфорации ткани с помощью РЧ-энергии все устройства должны быть	Убедитесь, что выполнены все соединения, то есть:

	правильно подключены и находиться в исправном рабочем состоянии.	- от РЧ-проводника VersaCross к соединительному кабелю; - от соединительного кабеля к РЧ-генератору Baylis; - от РЧ-генератора Baylis к розетке электропитания; - от РЧ-генератора Baylis к прокладке заземления.
Надломы или перегибы проводника	Надломы и перегибы РЧ-проводника VersaCross могут привести к травмированию пациента.	Визуально осмотрите РЧ-проводник VersaCross и соединительный кабель на наличие повреждений. Немедленно утилизируйте все поврежденные устройства. Если проблема сохраняется, прекратите использование. Сообщения об ошибках, возникающие при попытке РЧ-пункции, приводятся в инструкции по эксплуатации, прилагаемой к РЧ-генератору Baylis.

XIII. ОБСЛУЖИВАНИЕ КЛИЕНТОВ И ИНФОРМАЦИЯ О ВОЗВРАТЕ ТОВАРА

При наличии каких-либо проблем или вопросов об оборудовании компании Baylis Medical свяжитесь с нашим персоналом технической поддержки.

ПРИМЕЧАНИЯ

- Для возврата товара необходимо получить номер разрешения на возврат до отправки товара в Baylis Medical Company. При этом вам будут предоставлены инструкции по возврату товара.
- Убедитесь, что любое изделие, возвращаемое компанией Baylis Medical, было подвергнуто очистке, деконтаминации и стерилизации в соответствии с инструкцией пользователя перед отправкой для гарантийного обслуживания. Компания Baylis Medical не примет какое-либо бывшее в употреблении оборудование, не прошедшее надлежащую очистку и деконтаминацию в соответствии с инструкцией по возврату продукта.

XIV. МАРКИРОВКА И СИМВОЛЫ

	Производитель		Использовать до
	Номер партии		Не используйте, если упаковка повреждена
	Номер модели		Внимание
	Не стерилизовать повторно		Беречь от солнечного света
	Не использовать повторно		Алироренго: РЧ-проводник является алироренным, если упаковка не вскрыта или не повреждена
STERILE EO	Стерилизовано этиленоксидом		Следуйте инструкции по применению
EC REP	Уполномоченный представитель в ЕС	Rx ONLY	Внимание! Федеральный закон (США) ограничивает продажу этого устройства врачам или по назначению врача.
			Только для стран — членов ЕС Использование этого символа указывает на то, что изделие необходимо утилизировать в соответствии с местными и национальными требованиями. Обратитесь к вашему дистрибутору по вопросам утилизации данного устройства

XV. ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ — РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ПРИНАДЛЕЖНОСТИ

Компания Baylis Medical Company Inc. (BMC) гарантирует отсутствие дефектов материалов и изготовления в своих одноразовых изделиях и принадлежностях. Компания BMC гарантирует стерильность изделий в течение периода времени, указанного на этикетке, при условии что оригинальная упаковка не повреждена. В соответствии с настоящей ограниченной гарантией, если будет доказано, что какое-либо изделие, на который распространяется действие гарантии, имеет дефекты материалов или изготовления, компания BMC заменит или отремонтирует по своему абсолютному и единоличному усмотрению любое такое изделие, за вычетом любых затрат компании BMC на транспортировку и оплату труда в связи с проверкой, изъятием или возвратом изделия. Срок гарантии составляет: (i) для одноразовых изделий — срок годности изделия; и (ii) для принадлежностей — 90 дней с даты отгрузки.

Настоящая ограниченная гарантия распространяется только на новые оригинальные изделия, поставляемые с завода, которые использовались обычным образом в соответствии с предусмотренным применением. Ограниченнaя гарантия компании BMC не распространяется на изделия компании BMC, которые были повторно стерилизованы, отремонтированы, изменены или каким-либо образом модифицированы, и не распространяется на изделия компании BMC при неправильном хранении, очистке, установке, эксплуатации или обслуживании в нарушение инструкций компании BMC.

ЗАЯВЛЕНИЕ ОБ ОГРАНИЧЕНИИ ОТВЕТСТВЕННОСТИ

ПРИВЕДЕННАЯ ВЫШЕ ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ЕДИНСТВЕННОЙ ГАРАНТИЕЙ, ПРЕДОСТАВЛЯЕМОЙ ПРОДАВЦОМ. ПРОДАВЕЦ ОТКАЗЫВАЕТСЯ ОТ ВСЕХ ДРУГИХ ГАРАНТИЙ, ЯВНЫХ ИЛИ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫХ, ВКЛЮЧАЯ ЛЮБЫЕ ГАРАНТИИ ТОВАРНОЙ ПРИГОДНОСТИ ИЛИ ПРИГОДНОСТИ ДЛЯ КОНКРЕТНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИЛИ ЦЕЛИ.

ГАРАНТИЙНЫЕ МЕРЫ, ИЗЛОЖЕННЫЕ В НАСТОЯЩЕМ ДОКУМЕНТЕ, ЯВЛЯЮТСЯ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНЫМИ МЕРАМИ ПРИ ЛЮБЫХ ПРЕТЕНЗИЯХ ПО ГАРАНТИИ И НЕ

РАСПРОСТРАНЯЮТСЯ НА ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ УЩЕРБ, ВКЛЮЧАЯ КОСВЕННЫЕ УБЫТКИ ИЛИ УЩЕРБ, СВЯЗАННЫЙ С ПРЕРЫВАНИЕМ ДЕЛОВОЙ АКТИВНОСТИ, ИЛИ ПОТЕРЬЕ ПРИБЫЛИ, ДОХОДА, МАТЕРИАЛОВ, ОЖИДАЕМОЙ ЭКОНОМИИ, ДАННЫХ, КОНТРАКТОВ, ДЕЛОВОЙ РЕПУТАЦИИ И Т. П. (ПРЯМОЙ ИЛИ КОСВЕННЫЙ ПО ХАРАКТЕРУ), ИЛИ ЛЮБЫЕ ДРУГИЕ ФОРМЫ СЛУЧАЙНОГО ИЛИ КОСВЕННОГО УЩЕРБА ЛЮБОГО РОДА. МАКСИМАЛЬНАЯ СОВОКУПНАЯ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ПРОДАВЦА ОТНОСИТЕЛЬНО ВСЕХ ДРУГИХ ПРЕТЕНЗИЙ И ОБЯЗАТЕЛЬСТВ, ВКЛЮЧАЯ ЛЮБЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА ПО ВОЗМЕЩЕНИЮ, ПЕРЕД ЗАСТРАХОВАННЫМИ И НЕ ЗАСТРАХОВАННЫМИ ЛИЦАМИ, НЕ БУДЕТ ПРЕВЫШАТЬ СТОИМОСТЬ ИЗДЕЛИЙ, ЯВЛЯЮЩИХСЯ ПРИЧИНОЙ ПРЕТЕНЗИИ ИЛИ ОТВЕТСТВЕННОСТИ. ПРОДАВЕЦ ОТКАЗЫВАЕТСЯ ОТ ЛЮБОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТИ В ОТНОШЕНИИ БЕСПЛАТНОЙ ИНФОРМАЦИИ ИЛИ ПОМОЩИ, ПРЕДОСТАВЛЯЕМОЙ ПРОДАВЦОМ, НО НЕ ТРЕБУЕМОЙ ОТ ПРОДАВЦА В ДАННОМ СЛУЧАЕ. ЛЮБОЙ ИСК В ОТНОШЕНИИ ПРОДАВЦА ДОЛЖЕН БЫТЬ ПРЕДЪЯВЛЕН В ТЕЧЕНИЕ ВОСЕМЬНАДЦАТИ (18) МЕСЯЦЕВ С ДАТЫ СОБЫТИЯ, ПОСЛУЖИВШЕГО ПРИЧИНОЙ ИСКА. НАСТОЯЩИЕ ОТКАЗЫ ОТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ И ОГРАНИЧЕНИЯ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ПРИМЕНЯЮТСЯ НЕЗАВИСИМО ОТ ЛЮБЫХ ДРУГИХ ПРОТИВОРЕЧИВЫХ ПОЛОЖЕНИЙ И НЕЗАВИСИМО ОТ ФОРМЫ ИСКА, ВКЛЮЧАЯ ИСКИ ПО ПОВОДУ КОНТРАКТОВ, ПРАВОНАРУШЕНИЙ (ВКЛЮЧАЯ НЕБРЕЖНОСТЬ И СТРОГУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ) ИЛИ ИНЫЕ ИСКИ, И ТАКЖЕ РАСПРОСТРАНЯЮТСЯ НА ПОСТАВЩИКОВ ПРОДАВЦА, НАЗНАЧЕННЫХ ДИСТРИБЬЮТОРОМ И ДРУГИХ УПОЛНОМОЧЕННЫХ ТОРГОВЫХ ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ КАК СТОРОННИХ БЕНЕФИЦИАРОВ. КАЖДОЕ ПОЛОЖЕНИЕ НАСТОЯЩЕГО ЗАЯВЛЕНИЯ ОБ ОГРАНИЧЕНИИ ОТВЕТСТВЕННОСТИ, ОТКАЗЕ ОТ ГАРАНТИИ ИЛИ УСЛОВИЯХ ИЛИ ИСКЛЮЧЕНИЯ ВОЗМЕЩЕНИЯ УБЫТКОВ, ЯВЛЯЕТСЯ ОТДЕЛИМЫМ И НЕЗАВИСИМЫМ ОТ ЛЮБЫХ ДРУГИХ ПОЛОЖЕНИЙ И ДОЛЖНО ПРИМЕНЯТЬСЯ В ДАННОМ КАЧЕСТВЕ.

ПРИ ЛЮБЫХ ПРЕТЕНЗИЯХ ИЛИ СУДЕБНЫХ ПРОЦЕССАХ О ВОЗМЕЩЕНИИ УЩЕРБА, СВЯЗАННЫХ С ПРЕДПОЛАГАЕМЫМ НАРУШЕНИЕМ ГАРАНТИИ, НАРУШЕНИЕМ ДОГОВОРА, НЕБРЕЖНОСТЬЮ, ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ ЗА КАЧЕСТВО ПРОДУКЦИИ ИЛИ ЛЮБОЙ ДРУГОЙ ПРАВОВОЙ ИЛИ ИМЕЮЩЕЙ ЗАКОННУЮ СИЛУ ТЕОРИЕЙ, ПОКУПАТЕЛЬ ПРЯМО СОГЛАШАЕТСЯ С ТЕМ, ЧТО КОМПАНИЯ BMC НЕ НЕСЕТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА УЩЕРБ ИЛИ УПУЩЕННУЮ ВЫГОДУ ДЛЯ ПОКУПАТЕЛИ ИЛИ КЛИЕНТОВ ПОКУПАТЕЛЯ. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ КОМПАНИИ BMC ОГРАНИЧИВАЕТСЯ СТОИМОСТЬЮ ПРИОБРЕТЕНИЯ ПОКУПАТЕЛЕМ УКАЗАННЫХ ТОВАРОВ, ПРОДАННЫХ КОМПАНИЕЙ BMC ПОКУПАТЕЛЮ, В ОТНОШЕНИИ КОТОРЫХ ВОЗНИКАЕТ ТРЕБОВАНИЕ ОБ ОТВЕТСТВЕННОСТИ.

Некие агенты, сотрудники или представители компании Baylis Medical не имеют полномочий связывать Компанию каким-либо другой гарантией, подтверждением или представлением в отношении изделия.

Настоящая гарантия распространяется только на первоначального покупателя продукции компании Baylis Medical непосредственно у уполномоченного представителя компании Baylis Medical. Первоначальный покупатель не вправе передавать гарантию.

Использование любого изделия компании BMC считается принятием настоящих условий.

Гарантийные сроки на продукцию компании Baylis Medical следующие:

Одноразовые изделия	В течение срока годности изделия
Принадлежности	90 дней с даты отгрузки