



TightRail
MiniTM
Rotating Dilator Sheath

Instructions for Use



Spectranetics[®]

CE
2797

Instructions for Use - Sections by Language

Pg	Language		Instructions for Use
3	English	English	Instructions for Use
7	Brazilian Portuguese	Português Brasileiro	Instruções de Uso
11	Bulgarian	Български Език	Инструкции за употреба
15	Croatian	Hrvatski	Upute za Upotrebu
19	Czech	Česky	Návod k Použití
23	Danish	Dansk	Brugsanvisning
27	Dutch	Nederlands	Gebruiksaanwijzing
31	Estonian	Eesti	Kasutusjuhend
35	Finnish	Suomi	Käyttöohjeet
39	French	Français	Mode d'emploi
43	German	Deutsch	Gebrauchsanweisung
47	Greek	Ελληνικά	Οδηγίες Χρήσης
51	Hungarian	Magyar	Használati Utasítások
55	Icelandic	Íslenska	Leiðbeiningar um Notkun
59	Italian	Italiano	Istruzioni per l'uso
63	Latvian	Latviešu Valoda	Lietošanas instrukcija
67	Lithuanian	Lietuvių Kalba	Naudojimo Instrukcija
71	Norwegian	Norsk Bokmål	Bruksinstruksjoner
75	Polish	Polski	Instrukcja Użytkowania
79	Portuguese	Português	Instruções de Utilização
83	Romanian	Română	Instrucțiuni de Utilizare
87	Russian	Русский Язык	Инструкции по Применению
91	Serbian	Српски Језик	Uputstvo za Upotrebu
95	Slovak	Slovenčina	Návod na Použitie
99	Slovenian	Slovenščina	Navodila za Uporabo
103	Spanish	Español	Instrucciones de Uso
107	Swedish	Svenska	Bruksanvisning
111	Turkish	Türkçe	Kullanım Talimatları

Table of Contents

1.	DEVICE DESCRIPTION	3
2.	INDICATIONS FOR USE	3
3.	CONTRAINDICATIONS	3
4.	WARNINGS	3
5.	PRECAUTIONS	4
6.	POTENTIAL ADVERSE EVENTS	4
7.	INDIVIDUALIZATION OF TREATMENT	4
8.	HOW SUPPLIED	5
9.	COMPATIBILITY	5
10.	DIRECTIONS FOR USE	5
11.	MANUFACTURER'S LIMITED WARRANTY	6
12.	NON-STANDARD SYMBOLOGY	6

1. DEVICE DESCRIPTION

The TightRail Mini Rotating Dilator Sheath (TightRail Mini sheath) is an intra-operative device designed to facilitate the percutaneous removal of cardiac leads from the vasculature. TightRail Mini sheath is used in conjunction with conventional lead extraction tools (e.g., locking stylets, outer sheaths). The components of the Spectranetics TightRail Mini sheath include an inner and outer shaft and a handheld drive mechanism (Figure 1.).



Figure 1. TightRail Mini Sheath Device

The inner shaft (drive shaft) is able to rotate within the outer shaft to activate the rotary dilating feature at the tip.

The stationary outer shaft is contained within a polymer jacket. The handheld drive mechanism attached to the proximal end of the device is used to rotate the inner shaft. Rotation of the distal cam of the inner shaft causes dilation of the tissue and fibrous attachments surrounding the lead facilitating the removal of said lead.

An outer sheath is provided that can be used in conjunction with the device to support the device shaft facilitating additional tissue dilation effect and serve as a conduit for re-implant.

The package includes one 9F or one 11F TightRail Mini sheath and one compatible support outer sheath.

Use with other devices

The TightRail Mini Sheath may be used in conjunction with the Spectranetics Lead Locking Device (LLD®). Follow the “Instructions for Use” for other devices used. Table 1 provides TightRail Mini Sheath models and sizing specifications.

Table 1. Model Specifications

Model Number	Tip Inner Diameter			Device Outer Diameter			Outer Sheath Inner Diameter		
	(F)	(in.)	(mm)	(F)	(in.)	(mm)	(F)	(in.)	(mm)
540-009	9.2	0.119	3.0	15.9	0.207	5.3	16.6	0.216	5.5
540-011	11.2	0.145	3.7	18.0	0.234	5.9	18.7	0.243	6.2

2. INDICATIONS FOR USE

The TightRail Mini Rotating Dilator Sheath is intended for use in patients requiring the percutaneous dilation of tissue to facilitate removal of cardiac leads.

3. CONTRAINDICATIONS

None known.

4. WARNINGS

- Lead removal devices should be used at institutions with cardiothoracic surgical capabilities by physicians knowledgeable in the techniques and devices for lead removal. Complication prevention and management protocols should be in place and routinely practiced. The recommendations for lead management of the Heart Rhythm Society¹ (HRS) and European Heart Rhythm Association² (EHRA) are highly recommended for best results.
- When using a locking stylet:
 - Do not abandon a lead in a patient with a locking stylet still in place inside the lead. Severe vessel or endocardial wall damage may result from the stiffened lead or from fracture or migration of the abandoned stylet wire.
 - Do not apply weighted traction to an inserted locking stylet as myocardial avulsion, hypotension, or venous wall tearing may result.
 - Be aware that leads with a J-shape retention wire occupying their inner lumen (rather than being outside of the coil) may not be compatible with the locking stylet. Insertion of the locking stylet into such a lead may result in protrusion and possible migration of the J-shape retention wire.
- Do not insert more than one TightRail Mini sheath or outer sheath into a vein at a time. Do not insert more than one lead into a TightRail Mini device at a time. Severe vessel damage, including venous wall laceration requiring surgical repair may occur.

- Maintain appropriate traction on the lead being extracted during advancement of the TightRail Mini sheath or outer sheath.
- The TightRail Mini sheath should only be used to minimally enter the vessel. Do not attempt to enter the SVC structure or attempt to navigate the TightRail Mini sheath into bends beyond the convergence of the innominate and brachiocephalic veins as vessel wall or cardiac lead damage may occur.
- Excessive advancement force may result in device or vessel wall damage.

5. PRECAUTIONS

- Thoroughly review the package insert for conventional lead extraction tools before attempting to use the TightRail Mini sheath.
- Do not re-sterilize or reuse this device, as these actions can compromise device performance or increase the risk of cross-contamination due to inappropriate reprocessing.
- Reuse of this single use device could lead to serious patient injury or death and voids manufacturer warranties.
- Do not use the TightRail Mini sheath if the tamper-evident seal is broken.
- Do not use the TightRail Mini sheath if any component has been damaged.
- Prior to the procedure, evaluate the physical dimensions of the lead in relation to the specifications of the dilator sheath to determine compatibility.
- Due to rapidly evolving lead technology, this device may not be suitable for dilation of tissue around all types of leads. If there are questions or concerns regarding compatibility of this device with particular leads, contact the lead manufacturer.
- Do not pull on the lead because it may stretch, distort, or break, making subsequent removal more difficult. Damage to a lead may prevent passage of a lead locking device through the lumen and/or make dilation of scar tissue more difficult.
- When the TightRail Mini sheath is in the body, it should be manipulated only under fluoroscopic observation with radiographic equipment that provides high quality images.
- As in all extraction procedures using sheaths, use proper sheath technique. Maintain sturdy traction and a stable "rail" position with the lead while keeping coaxial alignment of the TightRail Mini sheath to minimize the risk of vessel wall damage.
- When advancing an outer sheath around a bend, keep the point of the sheath's beveled tip oriented toward the inside of the bend.
- Advancing the TightRail Mini sheath through heavily calcified tissue may require more activations of the dilating mechanism than through fibrous scar overgrowth.
- If unable to advance the TightRail Mini sheath despite repeated activations of the dilating mechanism, consider an alternate approach. Be prepared to upsize to a larger TightRail Mini sheath, move to another lead, try a femoral approach or consider an open procedure.
- Excessive advancement force may cause temporary binding of the device mechanism.
- If the lead breaks, evaluate fragment for retrieval.
- If hypotension develops, rapidly evaluate; treat as appropriate.
- When removing a chronic pacing lead, be aware that if it is freed spontaneously during the extraction procedure, the lead tip may become trapped in the upper vasculature. Dilator sheaths, advanced at least to the innominate vein, are often necessary to extract the lead tip through the scar tissue at the site of venous entry, and to avoid a venotomy.
- If selectively removing leads with the intent to leave one or more chronic leads implanted intact, the non-targeted leads must be subsequently tested to ensure that they were not damaged or dislodged during the procedure.
- If the TightRail Mini sheath is removed from the body for any reason, thoroughly flush the device shaft, inner lumen and tip with saline to remove particles and prevent blood from sticking before reinserting the TightRail Mini sheath back into the patient.
- If the TightRail Mini sheath becomes kinked or damaged during use as evidenced by fluoroscopy, it is recommended to discontinue use of the device. Weigh the relative risks and benefits of device removal versus continued use.

6. POTENTIAL ADVERSE EVENTS

Potential adverse events related to the procedure of intravascular removal of leads include (listed generally in order of increasing potential effect):

- Dislodging or damaging non-targeted lead
- Chest wall hematoma
- Thrombosis
- Arrhythmias
- Bacteremia
- Hypotension
- Pneumothorax
- Migrating fragment from lead
- Migration of vegetation from lead
- Pulmonary embolism
- Laceration or tearing of vascular structures or the myocardium
- Hemopericardium
- Cardiac tamponade
- Hemothorax
- Stroke
- Death

7. INDIVIDUALIZATION OF TREATMENT

Weigh the relative risks and benefits of intravascular lead removal procedures in cases when:

- Dual coil ICD leads are being removed with proximal coil located in SVC
- The lead to be removed has a sharp bend or evidence of fracture
- The lead shows evidence of insulation disintegration raising the concern of pulmonary embolism
- Vegetations are attached directly to the lead body

8. HOW SUPPLIED**8.1 Sterilization**

- For single use only. Not for re-sterilization or reprocessing.
- Ethylene Oxide Sterilized
- Non-pyrogenic
- Sterility guaranteed if package is unopened and undamaged.
- Store device in a dry cool place (below 60° C / 140° F) until use.

8.2 Inspection Prior to Use

- Before use, visually inspect the sterile package to ensure that seals have not been broken. All equipment to be used for the procedure, including the TightRail Mini sheath, should be examined carefully for defects. Examine the TightRail Mini sheath for kinks or other damage. Do not use the product if it is damaged or if the Use-by Date has been exceeded.

9. COMPATIBILITY

Information for determining TightRail Mini sheath dimensional compatibility is shown in Table 1.

10. DIRECTIONS FOR USE**10.1 Procedure Set Up****TightRail Mini Sheath Preparations:**

Using sterile technique, open the sterile package. Remove the lid from the tray and gently lift the device from the tray while supporting the handle and shaft.

Patient Preparations:

1. Obtain a thorough patient history, including patient blood type. Appropriate blood products should be readily available.
2. Determine the manufacturer, model number and implant date of the lead to be removed. Perform radiographic/echocardiographic evaluation of lead condition, type and position.
3. Use a procedure room that has high quality fluoroscopy, pacing equipment, defibrillator, and thoracotomy and pericardiocentesis trays.
4. Prep and drape the patient's chest for possible thoracotomy; prep and drape the patient's groin for a possible femoral approach extraction procedure.
5. Arrange for immediate surgical back-up.
6. Establish back-up pacing as needed.
7. Have available additional TightRail Mini sheaths, other sheaths, locking stylets, stylets to unscrew active fixation leads, snares (femoral workstation) and any other accessory equipment deemed necessary.

10.2 Clinical Technique

1. Patients are prepared for multiple lead extraction approaches, including an emergency cardiac surgical intervention. Preparations may include: general endotracheal anesthesia or conscious sedation, shave and preparation of both the chest and groin areas, ECG monitoring, insertion of an arterial line and a Foley catheter, presence of instruments for pacing and defibrillation, an electrosurgical unit, and a sternal saw for emergencies.
2. A temporary pacing lead is inserted in all patients needing a pacemaker. An exception is made for patients with an implanted permanent pacemaker whose leads are not to be extracted.
3. Fluoroscopy will be used to monitor all transvenous maneuvers.
4. Expose the proximal end of the lead and sever any suture holding the anchoring sleeve suture. Debride overgrowth from the lead as required to expose the venous entry site. Sever the lead terminal pin and remove the anchoring sleeve.
5. For active fixation leads, unscrew the lead helix.
6. Sever the lead terminal pin connector and remove the anchoring sleeve.
7. Insert and lock a Lead Locking Device into the lead as distal as possible and deploy the locking mechanism. Secure appropriate lengths of suture material to the proximal end of the lead insulation and high voltage cables to provide additional traction.
8. Hydrate the inner lumen of the TightRail Mini sheath and wet the outer jacket.
9. If using an outer sheath, flush the inner lumen and place over the TightRail Mini sheath.
10. Support the handle and shaft of the TightRail Mini device while loading the device onto the locking stylet and target lead.
11. Extraction technique:
 - a. Apply sturdy traction on the lead and/or its locking stylet to maintain a stable "rail" position with the lead while keeping coaxial alignment of the TightRail Mini sheath. This is critical to safe passage of the TightRail Mini sheath over the lead. If traction is inadequate, the lead may buckle, precluding the TightRail Mini sheath from advancing along the appropriate path.
 - b. With the lead in tension, advance the TightRail Mini sheath over the lead until an obstruction is met. When using an outer sheath, use an "inchworm" technique to alternately advance the outer sheath and the TightRail Mini sheath over the lead.
 - c. Use the following guidelines to determine if a tissue obstruction is met:
 - The TightRail Mini sheath will not advance into the vein.
 - The TightRail Mini sheath bows when longitudinal pressure is applied.
 - Fluoroscopy shows that the sheath tip does not advance relative to the lead body.
 - Fluoroscopy shows that the TightRail Mini sheath tip is not caught on a lead electrode, a lead bend, or another lead.
 - d. When an obstruction is met and the TightRail Mini sheath cannot be advanced:
 - Use AP and oblique fluoroscopic views to ensure that the tip of the TightRail Mini sheath is aligned and coaxial with the longitudinal axis of the lead.
 - If the optional outer sheath is being used, retract the outer sheath so that its distal end does not overlap the tip of the TightRail Mini sheath. Press the TightRail Mini sheath gently into the obstructing tissue.
 - Use gentle pressure on the TightRail Mini sheath to advance the device while squeezing the trigger to activate the inner shaft's dilating mechanism. Apply traction to the locking stylet while advancing and dilating tissue.
 - With each full squeeze of the trigger, the dilating mechanism will extend, rotate, and retract. The dilating mechanism retracts into the sheath tip when the trigger is fully released.
 - If the trigger is partially squeezed the rotational direction of the dilation mechanism may not change directions.
 - Return the trigger to a fully forward position between each subsequent squeeze.

- When the TightRail Mini sheath breaks through the obstruction you may stop activating the dilating mechanism while advancing to the next point of binding tissue.
 - Monitor all device maneuvers and activations by fluoroscopy.
 - If needed, advance the outer sheath to the new position of the TightRail Mini sheath.
- e. If the traction device unlocks its grip on the lead, it is necessary to remove the TightRail Mini sheath and outer sheath, and apply a new traction device, before proceeding again with the TightRail Mini sheath.
 - f. After the resistance has been relieved, advance the TightRail Mini sheath and optional outer sheath to the next desired location or point of resistance on the lead and repeat the process as described in 11 (a-d) above.
12. Withdrawal of the TightRail Mini sheath and outer sheath can be accomplished at any time during the procedure. If the lead is free, it should be drawn into the TightRail Mini sheath before the lead, the TightRail Mini sheath, and the outer sheath are removed from the body.
 13. If the lead is not removed from the vessel with gentle pulling and use of the TightRail Mini sheath, exchange the TightRail Mini sheath for an appropriately sized full-length sheath to complete the extraction.
 14. To retain venous access for re-implant, keep the outer sheath in place for guidewire insertion when removing lead and TightRail Mini sheath. Remove the outer sheath from the body after guidewire is inserted. If an outer sheath is not used, remove the lead through the TightRail Mini sheath, keeping the TightRail Mini sheath in place for guidewire insertion. Remove the TightRail Mini sheath device from the body after guidewire is inserted.
 15. At the completion of the extraction, withdraw the TightRail Mini sheath and outer sheath from the patient and inspect the TightRail Mini sheath for damage prior to any additional use.
 16. Dispose of the used products according to local biological handling and disposal procedures.

References

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992: 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991:101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990: 13:1871-1875.

11. MANUFACTURER'S LIMITED WARRANTY

Manufacturer warrants that the TightRail Mini sheath is free from defects in material and workmanship when used by the stated "Use By" date and when package is unopened and undamaged immediately before use. Manufacturer's liability under this warranty is limited to replacement or refund of the purchase price of any defective TightRail Mini sheath. Manufacturer will not be liable for any incidental, special, or consequential damages resulting from use of the TightRail Mini sheath. Damage to the TightRail Mini sheath caused by misuse, alteration, improper storage or handling, or any other failure to follow these Instructions for Use will void this limited warranty. **THIS LIMITED WARRANTY IS EXPRESSLY IN LIEU OF ALL OTHER WARRANTIES, EXPRESS OR IMPLIED, INCLUDING THE IMPLIED WARRANTY OF MERCHANTABILITY OR FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE.** No person or entity, including any authorized representative or reseller of Manufacturer, has the authority to extend or expand this limited warranty and any purported attempt to do so will not be enforceable against Manufacturer.

12. NON-STANDARD SYMBOLOGY

Importer		Tip Inner Diameter		Working Length	
Quantity	QTY	Device Outer Diameter		Size	

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

Rx ONLY

Índice

1. DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO.....	7
2. INDICAÇÕES DE USO.....	7
3. CONTRAINDICAÇÕES.....	7
4. AVISOS.....	7
5. PRECAUÇÕES.....	8
6. POSSÍVEIS EVENTOS ADVERSOS.....	8
7. INDIVIDUALIZAÇÃO DO TRATAMENTO.....	9
8. COMO É FORNECIDO.....	9
9. COMPATIBILIDADE.....	9
10. INSTRUÇÕES DE USO.....	9
11. GARANTIA LIMITADA DO FABRICANTE.....	10
12. SIMBOLOGIA NÃO PADRÃO.....	10

1. DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

A Bainha dilatadora de rotação TightRail Mini (bainha TightRail Mini) é um dispositivo intraoperatório projetado para facilitar a remoção percutânea de fios cardíacos da vasculatura. A bainha TightRail Mini é usada junto com ferramentas convencionais de extração do fio (por exemplo, sondas cirúrgicas com trava, bainhas externas). Os componentes da bainha Spectranetics TightRail Mini incluem um eixo interno e externo e um mecanismo de condução manual (Figura 1.).



O eixo interno (eixo de condução) é capaz de girar no eixo externo para ativar o recurso de dilatação rotatória na ponta.

O eixo externo estacionário está contido em uma jaqueta de polímero. O mecanismo de condução manual anexado à extremidade proximal do dispositivo é usado para girar o eixo interno. A rotação do came distal do eixo interno causa dilatação do tecido e ligamentos fibrosos ao redor do fio, facilitando a remoção do referido fio.

É fornecida uma bainha externa para ser usada em conjunto com o dispositivo para apoiar o eixo do dispositivo facilitando o efeito de dilatação do tecido adicional e servir como conduíte para o reimplante.

A embalagem contém uma bainha TightRail Mini 9F ou 11F, e uma bainha externa de suporte compatível.

Uso com outros dispositivos

A Bainha TightRail Mini pode ser usada junto com o Spectranetics Lead Locking Device (LLD®). Siga as "Instruções de uso" para outros dispositivos usados. A Tabela 1 fornece especificações de dimensionamento e modelos de Bainha TightRail Mini.

Tabela 1. Especificações do modelo

Número de Modelo	Diâmetro interno da ponta			Diâmetro externo do dispositivo			Diâmetro interno da bainha externa		
	(F)	(pol.)	(mm)	(F)	(pol.)	(mm)	(F)	(pol.)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDICAÇÕES DE USO

A Bainha Dilatadora de Rotação TightRail Mini deve ser usada em pacientes que precisem de dilatação percutânea do tecido para facilitar a remoção de fios cardíacos.

3. CONTRAINDICAÇÕES

Nenhuma conhecida.

4. AVISOS

- Os dispositivos de remoção de fio devem ser usados em instituições com recursos cirúrgicos cardio torácicos por médicos reconhecidos nas técnicas e dispositivos para remoção do fio. Os protocolos de gerenciamento e de prevenção de complicação devem estar em vigor e serem praticados rotineiramente. As recomendações para gerenciamento do fio do Heart Rhythm Society¹ (HRS) e European Heart Rhythm Association² (EHRA) são altamente recomendadas para melhores resultados.
- Ao usar uma sonda cirúrgica com trava:
 - Não abandone um fio em um paciente com uma sonda cirúrgica com trava ainda dentro do fio. Danos graves ao vaso ou parede endocardial podem ser resultantes de fio enrijecido ou de fratura ou migração do arame da sonda cirúrgica abandonado.
 - Não aplique tração sobrecarregada a uma sonda cirúrgica com trava inserida uma vez que pode ocorrer avulsão miocárdica, hipotensão ou rompimento da parede venosa.
 - Esteja ciente de que os fios com um arame de retenção em forma de J que ocupam o lúmen interno (em vez de estarem fora da bobina) podem não ser

Brazilian Portuguese / Português Brasileiro

compatíveis com a sonda cirúrgica com trava. A inserção da sonda cirúrgica com trava nesse fio pode resultar em protusão e possível migração do arame de retenção em forma de J.

- Não insira mais de uma bainha TightRail Mini ou bainha externa de cada vez em uma mesma veia. Não insira mais de um fio em um dispositivo TightRail Mini por vez. Podem ocorrer danos graves ao vaso, incluindo a laceração da parede venosa que requer reparo cirúrgico.
- Mantenha uma tração apropriada no fio sendo extraído durante o avanço da bainha TightRail Mini ou bainha externa.
- A bainha TightRail Mini deve ser usada somente para entrar minimamente no vaso. Não tente entrar na estrutura SVC nem tente navegar com a bainha TightRail Mini nas curvas além da convergência das veias inominadas e braquiocéfálicas porque podem ocorrer danos ao fio cardíaco ou parede do vaso.
- A força de avanço excessiva pode resultar em danos à parede do vaso ou dispositivo.

5. PRECAUÇÕES

- Examine inteiramente a inserção da embalagem para ferramentas convencionais de extração do fio antes de tentar usar a bainha TightRail.
- Não reesterilize nem reutilize este dispositivo, porque essas ações podem comprometer o desempenho do dispositivo ou aumentar o risco de contaminação cruzada devido ao reprocessamento indevido.
- A reutilização deste dispositivo de uso único poderá causar ferimentos graves ou morte do paciente e anular as garantias do fabricante.
- Não use a bainha TightRail Mini, se a vedação de violação evidente estiver rompida.
- Não use a bainha TightRail Mini, se algum componente tiver sido danificado.
- Antes do procedimento, avalie as dimensões físicas do fio em relação às especificações da bainha dilatadora para determinar a compatibilidade.
- Devido ao rápido avanço da tecnologia de fio, este dispositivo pode não ser adequado para a dilatação de tecido em torno de todos os tipos de fios. Caso tenha perguntas ou preocupações quanto a compatibilidade deste dispositivo com fios específicos, contate o fabricante do fio.
- Não empurre o fio porque ele pode se esticar, distorcer ou romper, tornando a remoção subsequente mais difícil. Danos a um fio podem impedir a passagem de um dispositivo de trava do fio pelo lúmen e/ou tornar a dilatação do tecido de cicatrização mais difícil.
- Quando a bainha TightRail Mini estiver no corpo, ela só deve ser manipulada sob observação fluoroscópica com equipamento radiográfico emissor de imagens de alta qualidade.
- Como em todos os procedimentos de extração que usam bainhas, empregue a técnica de bainha apropriada. Mantenha a tração robusta e uma posição estável do “trilho” com o fio enquanto mantém o alinhamento coaxial da bainha TightRail Mini para minimizar o risco de danos à parede do vaso.
- Ao empurrar uma bainha externa ao longo de uma curva, mantenha o ponto da ponta chanfrada da bainha voltado para dentro da curva.
- Empurrar a bainha TightRail Mini através de tecido intensamente calcificado pode requerer mais ativações do mecanismo de dilatação do que através do excesso de crescimento de tecido fibroso de cicatrizes.
- Se não conseguir empurrar a bainha TightRail Mini apesar das ativações repetidas do mecanismo de dilatação, considere uma abordagem alternativa. Esteja preparado para aumentar para uma bainha TightRail Mini maior, passar para outro fio, tentar uma abordagem femoral ou considerar um procedimento aberto.
- A força excessiva no avanço pode causar conexão temporária no mecanismo do dispositivo.
- Caso o fio se rompa, avalie o fragmento para recuperação.
- Caso ocorra hipotensão, avalie rapidamente e trate conforme adequado.
- Quando estiver removendo um fio do marcapasso crônico, esteja ciente de que se ele for liberado espontaneamente durante o procedimento de extração, a ponta do fio pode ficar presa na vasculatura superior. Bainhas dilatadoras, avançadas pelo menos na veia inominada, são geralmente necessárias para extrair a ponta de fio através do tecido de cicatrização no local da entrada venosa, e para evitar uma venotomia.
- Se estiver removendo fios de forma seletiva com a intenção de deixar um ou mais fios crônicos implantados intactos, os fios/cateteres não desejados devem ser testados subsequentemente para garantir que não estão danificados ou desalojados durante o procedimento.
- Se a bainha TightRail Mini for removida do corpo por alguma razão, nivele totalmente o eixo do dispositivo, o lúmen interno e a ponta com solução salina para remover partículas e impedir a adesão de sangue, antes de reinserir a bainha TightRail Mini de volta no paciente.
- Se a bainha TightRail Mini se entortar ou danificar durante o uso, de forma comprovada por fluoroscopia, recomenda-se descontinuar o uso do dispositivo. Avalie os riscos e benefícios relativos da remoção do dispositivo em comparação com o uso continuado.

6. POSSÍVEIS EVENTOS ADVERSOS

Possíveis eventos adversos relacionados ao procedimento de remoção intravascular de fios incluem (listados geralmente na ordem de efeito crescente em potencial):

- Deslocamento ou dano do fio não direcionado
- Hematoma da parede torácica
- Trombose
- Arritmia
- Bacteremia
- Hipotensão
- Pneumotórax
- Migração de fragmento do fio
- Migração da vegetação do fio
- Embolia pulmonar
- Laceração ou rompimento de estruturas vasculares ou do miocárdio
- Hemopericárdio
- Tamponamento cardíaco
- Hemotórax
- AVC
- Morte

7. INDIVIDUALIZAÇÃO DO TRATAMENTO

Avalie os riscos e benefícios relativos dos procedimentos de remoção de fios intravasculares nos casos quando:

- Os fios de ICD de bobina dupla estão sendo removidos com bobina proximal localizada no SVC
- O fio a ser removido tem uma dobra aguda ou evidência de fratura
- O fio mostra evidências de desintegração do isolamento, o que eleva a preocupação com embolia pulmonar
- Vegetações estão fixadas diretamente ao corpo do fio

8. COMO É FORNECIDO

8.1 Esterilização

- Destinada exclusivamente a um único uso. Não destinada à nova esterilização ou reprocessamento.
- Óxido de etileno esterilizado
- Não pirogênico
- Esterilidade garantida se a embalagem estiver fechada e não danificada.
- Armazene o dispositivo em local seco e fresco (abaixo de 60° C / 140° F) até o uso.

8.2 Inspeção antes do uso

- Antes do uso, inspecione visualmente a embalagem estéril para assegurar que as vedações não foram rompidas. Todo o equipamento a ser usado no procedimento, incluindo a bainha TightRail Mini, deve ser examinado cuidadosamente para ver se há defeitos. Examine a bainha TightRail Mini para ver se há dobras ou outros danos. Não use o produto, se estiver danificado ou se o prazo de validade estiver vencido.

9. COMPATIBILIDADE

As informações para determinar a compatibilidade dimensional da bainha TightRail Mini são mostradas na Tabela 1.

10. INSTRUÇÕES DE USO

10.1 Preparação do procedimento

Preparações da bainha TightRail Mini:

Usando a técnica estéril, abra a embalagem estéril. Remova a tampa da bandeja e levante cuidadosamente o dispositivo da bandeja enquanto apoia a alça e a bainha.

Preparações do paciente:

1. Obtenha um histórico completo do paciente, incluindo o seu tipo sanguíneo. Produtos hematológicos apropriados devem estar prontamente disponíveis.
2. Determine o fabricante, o número do modelo e a data de implantação do fio a ser removido. Faça uma avaliação radiográfica/ecocardiográfica da condição, tipo e posição do fio.
3. Use uma sala de procedimento que tenha equipamentos de alta qualidade de fluoroscopia, de marcapasso, desfibrilador, e bandejas de toracotomia e pericardiocentese.
4. Prepare e drapeje o tórax do paciente para possível toracotomia; prepare e drapeje a virilha do paciente para um possível procedimento de extração com abordagem femoral.
5. Organize uma reserva cirúrgica imediata.
6. Estabeleça um marcapasso de reserva conforme necessário.
7. Mantenha disponíveis bainhas adicionais TightRail Mini, outras bainhas, sondas cirúrgicas com trava, sondas cirúrgicas para desparafusar fios de fixação ativa, laços (estação de trabalho femoral) e qualquer outro equipamento de acessório considerado necessário.

10.2 Técnica clínica

1. Os pacientes são preparados para múltiplas abordagens de extração de fio, incluindo uma intervenção cirúrgica cardíaca de emergência. As preparações podem incluir: anestesia geral endotraqueal ou sedação consciente, barbeação e preparação das áreas do tórax e virilha, monitoração de ECG, inserção de uma linha arterial e um cateter de Foley, presença de instrumentos para marcapasso e desfibrilação, uma unidade eletrocirúrgica, e uma serra de esterno para emergências.
2. Um fio de marcapasso temporário é inserido em todos os pacientes que precisam de um marcapasso. A exceção é concedida aos pacientes com um marcapasso permanente implantado cujos fios não serão extraídos.
3. A fluoroscopia será usada para monitorar todas as manobras transvenosas.
4. Exponha a extremidade proximal do fio e corte qualquer sutura que segure a sutura da manga de ancoragem. Desbride o excesso de crescimento no fio conforme necessário para expor o ponto de entrada venoso. Corte o pino do fio e remova a manga de ancoragem.
5. Para fios de fixação ativa, desparafuse a hélice do fio.
6. Corte o conector do pino do fio e remova a manga de ancoragem.
7. Insira e trave um dispositivo de trava do fio no fio na posição mais distal possível e acione o mecanismo da trava. Fixe o material de sutura de comprimentos apropriados na extremidade proximal do isolamento do fio e nos cabos de alta voltagem para fornecer tração adicional.
8. Hidrate o lúmen interno da bainha TightRail Mini e molhe a jaqueta externa.
9. Se estiver usando uma bainha externa, nivele o lúmen interno e coloque sobre a bainha TightRail Mini.
10. Apoie a alça e o eixo do dispositivo TightRail Mini enquanto carrega o dispositivo na sonda cirúrgica com trava e fio alvo.
11. Técnica de extração:
 - a. Aplique uma tração robusta no fio e/ou sua sonda cirúrgica com trava para manter uma posição estável do “trilho” com o fio enquanto mantém o alinhamento coaxial da bainha TightRail Mini. Isso é essencial para a passagem segura da bainha TightRail Mini sobre o fio. Se a tração for inadequada, o fio pode se prender, impedindo que a bainha TightRail Mini avance no trajeto apropriado.
 - b. Com o fio em tensão, avance a bainha TightRail Mini sobre o fio até que uma obstrução seja encontrada. Ao usar uma bainha externa, use a técnica da “lagarta” para avançar alternadamente a bainha externa e a bainha TightRail Mini sobre o fio.
 - c. Use as seguintes diretrizes para determinar se uma obstrução do tecido é encontrada:
 - A bainha TightRail Mini não avançará dentro da veia.
 - A bainha TightRail Mini se curva quando a pressão longitudinal é aplicada.
 - A fluoroscopia mostra que a ponta da bainha não avança com relação ao corpo do fio.
 - A fluoroscopia mostra que a ponta da bainha TightRail Mini não está presa em um eletrodo do fio, uma dobra do fio ou em outro fio.

- d. Quando uma obstrução é encontrada e a bainha TightRail Mini não pode avançar:
 - Use as visões fluoroscópicas oblíquas e AP para se certificar de que a ponta da bainha TightRail Mini esteja alinhada e coaxial com o eixo longitudinal do fio.
 - Se a bainha externa opcional estiver sendo usada, retraia a bainha externa de forma que sua extremidade distal não se sobreponha à ponta da bainha TightRail Mini. Pressione suavemente a bainha TightRail Mini para dentro do tecido obstrutor.
 - Aplique uma pressão suave na bainha TightRail Mini para avançar o dispositivo enquanto aperta o gatilho para ativar o mecanismo de dilatação do eixo interno. Aplique tração na sonda cirúrgica com trava enquanto avança e dilata o tecido.
 - Com cada aperto total do gatilho, o mecanismo de dilatação irá estender, girar e retrain. O mecanismo de dilatação retrai na ponta da bainha quando o gatilho é totalmente solto.
 - Se o gatilho for parcialmente pressionado, a direção da rotação do mecanismo de dilatação pode não mudar as direções.
 - Volte o gatilho para uma posição totalmente para frente entre cada aperto subsequente.
 - Quando a bainha TightRail Mini atravessa a obstrução, é possível parar a ativação do mecanismo de dilatação enquanto avança para o próximo ponto do tecido de ligação.
 - Monitore todas as manobras do dispositivo e ativações por fluoroscopia.
 - Se necessário, avance a bainha externa até a nova posição da bainha TightRail Mini.
 - e. Se o dispositivo de tração soltar sua fixação ao fio, será necessário remover a bainha TightRail Mini e a bainha externa e aplicar um novo dispositivo de tração para poder prosseguir novamente com a bainha TightRail Mini.
 - f. Depois que a resistência tiver sido aliviada, avance a bainha TightRail Mini e a bainha externa opcional para o próximo local desejado ou ponto de resistência no fio e repita o processo conforme descrito em 11 (a-d) acima.
12. A retirada da bainha TightRail Mini e da bainha externa pode ser realizada a qualquer momento durante o procedimento. Se o fio estiver solto, ele deve ser puxado para dentro da bainha TightRail Mini antes que o fio, a bainha TightRail e a bainha externa sejam removidos do corpo.
 13. Se o fio não for removido da veia com cuidadosa tração e uso da bainha TightRail Mini, troque a bainha TightRail Mini por uma bainha de comprimento total corretamente dimensionada para concluir a extração.
 14. Para manter o acesso venoso para um reimplante, mantenha a bainha externa no local para a inserção do fio-guia ao remover a bainha TightRail Mini. Remova a bainha externa do corpo depois de inserir o fio-guia. Se a bainha externa não for usada, remova o fio através da bainha TightRail, mantendo a bainha TightRail Mini no lugar para inserção do fio-guia. Remova o dispositivo de bainha TightRail Mini do corpo depois que o fio-guia for inserido.
 15. Ao concluir a extração, retire a bainha TightRail Mini e a bainha externa do paciente e inspecione a bainha TightRail Mini a procura de danos antes de qualquer uso adicional.
 16. Descarte dos produtos usados de acordo com os procedimentos biológicos locais de manuseio e descarte.

Referências

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. Julho de 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: uma revisão moderna. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, Dezembro de 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. GARANTIA LIMITADA DO FABRICANTE

O fabricante garante que a bainha TightRail Mini está livre de defeitos de material e de mão de obra quando usada até a data indicada no "Prazo de validade" e quando a embalagem estiver fechada e não danificada imediatamente antes do uso. A responsabilidade do fabricante nos termos desta garantia é limitada à substituição ou reembolso do preço de compra de qualquer bainha TightRail Mini com defeito. O fabricante não será responsável por qualquer dano incidental, especial ou consequencial resultante do uso da bainha TightRail Mini. Danos à bainha TightRail Mini causados por mau uso, alteração, armazenamento ou manuseio indevido, ou qualquer outra inobservância destas Instruções de uso anulam esta garantia limitada. **ESTA GARANTIA LIMITADA É FORNECIDA EXPRESSAMENTE EM SUBSTITUIÇÃO A TODAS AS OUTRAS GARANTIAS, EXPLÍCITAS OU IMPLÍCITAS, INCLUINDO A GARANTIA IMPLÍCITA DE COMERCIALIZAÇÃO OU ADEQUAÇÃO A UMA FINALIDADE ESPECÍFICA.** Nenhuma pessoa ou entidade, incluindo qualquer representante ou revendedor autorizado do fabricante, tem autoridade para prorrogar ou ampliar esta garantia limitada, e qualquer tentativa de fazê-lo não será executável contra o Fabricante.

12. SIMBOLOGIA NÃO PADRÃO

Importer Importador		Tip Inner Diameter Diâmetro interno da ponta		Working Length Comprimento de trabalho	
Quantity Quantidade	QTY	Device Outer Diameter Diâmetro externo do dispositivo		Size Tamanho	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Cuidado: Leis federais (EUA) restringem a venda deste dispositivo exceto por um médico ou a pedido deste.					Rx ONLY

Съдържание

1.	ОПИСАНИЕ НА ИЗДЕЛИЕТО	11
2.	ПОКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА	11
3.	ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ	11
4.	ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ	11
5.	ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ	12
6.	ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ ЯВЛЕНИЯ	12
7.	ИНДИВИДУАЛИЗИРАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО	13
8.	ВИД ПРИ ДОСТАВЯНЕ	13
9.	СЪВМЕСТИМОСТ	13
10.	УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА	13
11.	ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ	14
12.	НЕСТАНДАРТНИ СИМВОЛИ	14

1. ОПИСАНИЕ НА ИЗДЕЛИЕТО

Въртящото се разширяващо дезиле TightRail Mini (дезиле TightRail Mini) е интраоперативно изделие, проектирано да улесни перкутанното отстраняване на сърдечни проводници, от съдовата система. Дезилето TightRail Mini се използва съвместно с конвенционалните инструменти за екстракция на проводник (напр. блокиращи сонди, външни дезилета). Компонентите на дезилето TightRail Mini на Spectranetics включват външна и вътрешна ос и задвижващ механизъм с ръкохватка (Фигура 1).


Фигура 1. Дезиле TightRail Mini

Вътрешната ос (задвижващата ос) е способна да се върти вътре във външната ос, за да се активира ротационната дилататорна функция на върха.

Стационарната външна ос е поставена в полимерна обвивка. Задвижващият механизъм с ръкохватка е прикачен към проксималния край на изделието и се използва за завъртане на вътрешната ос. Въртенето на дисталния зъбец на вътрешната ос предизвиква дилатация на тъканта и фиброзните връзки, заобикалящи проводника, което улеснява отстраняването на въпросния проводник.

Предоставено е външно дезиле, което може да бъде използвано съвместно с изделието, за да подпомогне оста на изделието, предизвиквайки допълнителен ефект на дилатация на тъканта, и да послужи като канал за повторно имплантиране.

Пакетът включва едно 9F или едно 11F дезиле TightRail Mini и едно съвместимо външно дезиле.

Използване с други изделия

Дезилето TightRail Mini може да се използва заедно с устройството за захващане на проводници Lead Locking Device (LLD®) на Spectranetics. Следвайте инструкциите за употреба при използване на други изделия. Таблица 1 представя моделите и спецификациите за размери на дезилето TightRail Mini.

Таблица 1. Спецификации на моделите

Номер на модела	Вътрешен диаметър на върха			Външен диаметър на изделието			Вътрешен диаметър на външното дезиле		
	(F)	(инчове)	(мм)	(F)	(инчове)	(мм)	(F)	(инчове)	(мм)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. ПОКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА

Въртящото се разширяващо дезиле TightRail Mini е предназначено за употреба при пациенти, при които се налага перкутанно разширяване на тъканите за улеснение на отстраняването на сърдечни проводници.

3. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Не са известни.

4. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Изделията за отстраняване на проводници трябва да се използват в лечебни заведения с операционни за гръдна и кардиохирургия от лекари, запознати с техниките и изделията за отстраняване на проводници или катетри. Трябва да има установени протоколи за превенция на усложнения и контрол, които да се извършват редовно. Насоките за работа с проводници на Heart Rhythm Society; HRS¹ и European Heart Rhythm Association; EHRA² са силно препоръчителни за най-добри резултати.
- Когато се използва заключващ стилет:
 - Не оставяйте проводник в пациент със заключващ стилет, поставен в проводника. Може да се получи тежко съдово или ендокардно увреждане от заседнал проводник или от фрактура или миграция от изоставен водач на стилета.
 - Не прилагайте теглене към поставен заключващ стилет, тъй като това може да доведе до миокардна авулзия, хипотония или разкъсване на вена.

- Имайте предвид, че проводници с J-образен държач, заемащ вътрешния им лумен (а не извън намотката), може да не са съвместими със заключващия стилет. Въвеждането на заключващия стилет в такъв проводник може да доведе до протрузия и възможна миграция на J-образния държач.
- Не поставяйте повече от едно дезиле TightRail Mini или външно дезиле едновременно във вена. Не поставяйте повече от един проводник или катетър едновременно в изделие TightRail Mini. Може да възникне тежко увреждане на съда, включително разкъсване на венозната стена, налагащо оперативна корекция.
- Поддържайте подходяща сила на теглене върху проводника, който се изтегля, при придвижването напред на дезилето TightRail Mini или на външното дезиле.
- Дезилето TightRail Mini трябва да бъде използвано само за минимален достъп в съда. Не се опитвайте да вкарате SVC устройството или да прекарате дезилето TightRail Mini в кривините извън мястото на събиране на безименните и главо-мишничните вени, тъй като може да настъпи увреждане на стената на съда или на сърдечния проводник.
- Прекомерна сила при придвижване напред може да доведе до повреда на изделието или на стената на съда.

5. ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

- Прегледайте подробно листовката в опаковката за конвенционалните инструменти за екстракция на проводници/катетри, преди да започнете употребата на дезилето TightRail Mini.
- Изделието да не се стерилизира или използва повторно, тъй като това може да наруши функционирането му или да увеличи риска от кръстосано замърсяване вследствие на неправилна повторна обработка.
- Повторното използване на това изделие за еднократна употреба може да доведе до тежка телесна повреда или смърт на пациента и да анулира гаранциите от производителя.
- Не използвайте дезилето TightRail Mini, ако обозначителният печат за идентичност е нарушен.
- Не използвайте дезилето TightRail Mini, ако някой от компонентите е бил повреден.
- Преди процедурата оценете физическите измерения на проводника, по отношение на спецификациите на разширяващото дезиле, за да се определи съвместимостта.
- Поради бързо развиващите се технологии в областта на проводниците, това изделие може да не е подходящо за разширяване на тъкани около всякакви видове проводници. Ако имате въпроси или притеснения по отношение на съвместимостта на това изделие с определени проводници, свържете се с производителя на проводника.
- Не дърпайте проводника, тъй като той може да се разтегли, изкриви или счупи, което да направи последващото отстраняване по-трудно. Повреждането на проводник може да попречи на преминаването на устройство за захващане на проводници през лумена и/или да затрудни разширяването на цикатриксните тъкани.
- Когато дезилето TightRail Mini е в тялото, то трябва да бъде манипулирано само под флуороскопско наблюдение с радиографско оборудване, което предоставя изображения с високо качество.
- Както при всички процедури на екстракция, при които се използват дезилета, използвайте подходяща техника за работа с дезилето. Поддържайте устойчива тракция и стабилна „релсова“ позиция с проводника, като поддържате коаксиално приравняване на дезилето TightRail Mini, за да сведете до минимум риска от увреждане на стената на съда.
- Когато придвижвате напред външно дезиле покрай кривина, дръжте върха на скосената част на дезилето насочен към вътрешността на кривината.
- Придвигването напред на дезилето TightRail Mini през тежко калцирана тъкан може да наложи повече стартирания на дилатиращия механизъм, отколкото при придвижване през разраснала фиброзна тъкан.
- Ако не успявате да придвижите напред дезилето TightRail Mini, въпреки повторните стартирания на дилатиращия механизъм, обмислете алтернативен достъп. Бъдете подготвени да преминете към по-голямо дезиле TightRail Mini, към друг проводник, да опитате феморален достъп или да опитате отворена процедура.
- Прекомерната сила на придвижване напред може да причини временно засичане на механизма на изделието.
- Ако проводникът се счупи, оценете фрагмента за извличане.
- Ако се развие хипотония, оценете бързо и третирайте по съответен начин.
- При отстраняването на хроничен пейсиращ проводник, имайте предвид, че ако бъде освободен спонтанно по време на процедурата по екстракция, върха на проводника може да остане в съдовото русло на горната половина на тялото. За изваждане на върха на проводника през цикатриксните тъкани в мястото на венозния достъп и за избягване на венотомия често са необходими разширяващи дезилета, придвижени най-малко до безименната вена.
- Ако се отстраняват избирателно проводници с намерението да бъдат оставени един или повече постоянно имплантирани проводници/катетри, нецелевите проводници трябва да бъдат изпитани впоследствие, за да се гарантира, че не са били повредени или разместени по време на процедурата.
- Ако дезилето TightRail Mini бъде отстранено от организма по някаква причина, внимателно промийте оста на изделието, вътрешния лумен и върха с физиологичен разтвор, за да отстраните частиците и да попречите на кръвта да залепне, преди да въведете дезилето TightRail Mini обратно в пациента.
- Ако дезилето TightRail Mini се нагъне или повреди по време на употреба, което да бъде потвърдено от флуороскопия, се препоръчва да се прекрати употребата на изделието. Преценете относителните рискове и ползи от отстраняването на изделието спрямо продължителната употреба.

6. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ ЯВЛЕНИЯ

Възможните нежелани явления, свързани с процедурата на интраваскуларно отстраняване на проводници/катетри включва (изброени принципно по ред на нарастващия потенциален ефект):

- Разместване или повреждане на проводник, който не е предназначен за отстраняване
- Хематом на гръдната стена
- Тромбоза
- Аритмии
- Бактериемия
- Хипотония
- Пневмоторакс
- Мигриращ фрагмент от проводник
- Миграция на вегетация от проводник
- Белодробна емболия
- Разкъсване или раздиране на съдови структури или на миокарда
- Хемоперикард
- Сърдечна тампонада
- Хемоторакс
- Инсулт
- Смърт.

7. ИНДИВИДУАЛИЗИРАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО

Извършете преценка на относителните рискове и предимства на интраваскуларните процедури за отстраняване на проводник в случаите, когато:

- Проводници на имплантируем кардиовертер-дефибрилатор с двойна бобина се премахват с проксимална намотка, разположена в горната празна вена.
- Проводникът, който трябва да се отстрани, е с остро огъване или с признаци за скъсване.
- Проводникът показва признаци за разграждане на изолацията, което повишава тревогата за възникване на белодробна емболия.
- Има прикрепени вегетации пряко към тялото на проводника.

8. ВИД ПРИ ДОСТАВЯНЕ

8.1 Стерилизация

- Само за еднократна употреба. Не е предназначено за повторна стерилизация или преработка.
- Стерилизирано с етиленов оксид.
- Апиrogenно.
- Стерилността е гарантирана, ако опаковката не е отворена и не е повредена.
- Съхранявайте изделието на сухо, хладно място (под 60° C/140° F) до употреба.

8.2 Проверка преди употреба

- Визуално прегледайте стерилния пакет преди употреба, за да се уверите, че бандеролите не са повредени. Цялото оборудване, което ще бъде използвано за процедурата, включително и дезилето TightRail Mini, трябва да бъде внимателно проверено за дефекти. Проверете дезилето TightRail Mini за огъвания или други повреди. Не използвайте продукта, ако е повреден или ако е минала посочената дата „Използвайте до“.

9. СЪВМЕСТИМОСТ

В Таблица 1 е предоставена информация за определяне на пространствената съвместимост на дезилето TightRail Mini.

10. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА

10.1 Подготовка за процедурата

Подготовка на дезилето TightRail Mini:

Отворете стерилната опаковката чрез стерилна техника. Отстранете капака от поставката и внимателно вдигнете изделието от поставката, докато придържате дръжката и оста.

Подготовка на пациента:

1. Снемете задълбочена анамнеза на пациента, включително кръвна група на пациента. Трябва да разполагате с готови за употреба подходящи кръвни продукти.
2. Определете производителя, номера на модела и датата на имплантиране на проводника, който ще бъде отстранен. Извършете рентгенологичен/ехографски контрол на състоянието на проводника, на вида и на позицията му.
3. Използвайте стая за процедури, която разполага с флуороскопия с високо качество, оборудване за пейсиране, дефибрилатор и колички с набор за торакотомия и перикардиоцентеза.
4. Подгответе и почистете гърдите на пациента за възможна торакотомия, подгответе и почистете слабините на пациента за възможен феморален достъп към процедурата по екстракция.
5. Осигурете незабавна хирургическа помощ при нужда.
6. Поставете резервно пейсиране, ако е необходимо.
7. Дръжте в наличност допълнителни дезилета TightRail Mini, други дезилета, заключващи стилети, стилети за развиване на активни фиксиращи проводници, примки (при работа с феморален достъп) и всякакво друго оборудване, което би могло да бъде необходимо.

10.2 Клинична техника

1. Пациентите се подготвят за няколко различни достъпа за екстракция на проводниците, включително спешна сърдечна хирургична интервенция. Подготовката може да включва: обща ендотрахеална анестезия или седация в съзнания, обръсване и подготовка както на гърдите, така и на слабинната област, ЕКГ мониториране, поставяне на артериална линия и фолиев катетър, наличие на инструменти за пейсиране и дефибрилация, електронож и стернотом за спешни състояния.
2. Временен проводник на пейсмейкър се вкарва във всички пациенти, които се нуждаят от пейсмейкър. Изключение се прави за пациенти с имплантиран постоянен пейсмейкър, чиито проводници няма да се вадят.
3. Ще бъде използвана флуороскопия на трансвенозните движения.
4. Открийте проксималния край на проводника и прережете всеки шев, който придържа на място анкериращата втулка. Отделете умъртвената част от сраствания от проводника, доколкото е необходимо, за да получите достъп до мястото за венозно въвеждане. Отделете найкрайника на проводника и отстранете анкериращата втулка.
5. За проводници с активно фиксиране, развийте спиралата на проводника.
6. Отделете найкрайника на проводника и отстранете анкериращата втулка.
7. Поставете и заключете изделието за захващане на проводника възможно най-дистално и задействайте застопоряващия механизъм. Подсигурете подходящи дължини на материала за шев към проксималния край на изолацията на проводника и високоволтажните кабели, за да осигурите допълнителна тракция.
8. Хидратирайте външния лумен на дезилето TightRail Mini и намокнете външната обвивка.
9. Ако използвате външно дезиле, промийте лумена и поставете върху дезилето TightRail Mini.
10. Поддържайте дръжката и оста на изделието TightRail Mini, докато зареждате изделието върху заключващия стилет и прицелния проводник.
11. Техника на екстракция:
 - a. Приложете стабилна тракция върху проводника и/или заключващия му стилет, за да поддържате стабилна „релсова“ позиция с проводника, докато спазвате коаксиално подравняване на дезилето TightRail Mini. Това е изключително важно за безопасното преминаване на дезилето TightRail Mini над проводника. Ако тракцията е недостатъчна, проводникът може да се затвори, с което да не позволи на дезилето TightRail Mini да се придвижи по правилния път.
 - b. С опънат проводник, придвижете напред дезилето TightRail Mini над проводника, докато се срещне съпротива. Когато се използва външното дезиле, използвайте техника тип „червей“, за да придвижите напред по алтернативен начин външното дезиле и дезилето TightRail Mini над проводника.

- в. Използвайте следните указания, за да определите дали сте се натъкнали на преграда от тъкан:
- Дезилето TightRail Mini не се придвижва във вената.
 - Дезилето TightRail Mini се огъва, когато се приложи надлъжен натиск.
 - Флуороскопията показва, че накрайникът на дезилето не се придвижва по отношение на тялото на проводника.
 - Флуороскопията показва, че накрайникът на дезилето TightRail Mini не е захванат към проводниковия електрод, има огънат проводник или е налице друг проводник.
- г. Когато е налице препятствие и дезилето TightRail Mini не може да се движи:
- Използвайте флуороскопен изглед отпред-отзад и под ъгъл, за да се уверите, че накрайникът на дезилето TightRail Mini е центрован по отношение на надлъжната ос на проводника.
 - Ако сте използвали опционалното външно дезиле, издърпайте външното дезиле така, че неговият дистален край да не се припокрива с накрайника на дезилето TightRail Mini. Натиснете дезилето TightRail Mini леко във възпрепятстващата тъкан.
 - Приложете лек натиск върху дезилето TightRail Mini, за да придвижите напред изделието, докато натискате спусъка, за да активирате дилатиращия механизъм на вътрешната ос. Приложете тракция към заключващия стилет, докато придвижвате напред и дилатирате тъканта.
 - С всяко пълно натискане на спусъка, дилатиращият механизъм ще се удължи, завърти и изтегли. Дилатиращият механизъм се изтегля във върха на дезилето, когато спусъкът е напълно отпуснат.
 - Ако спусъкът е частично натиснат, въртящото се управление на дилатиращия механизъм няма да може да сменя посоката.
 - Връщайте спусъка до позиция в пълен ход напред между всеки две последователни стискания.
 - Когато дезилето TightRail Mini пробива през съпротивление, можете да спрете да активирате дилатиращия механизъм, докато продължавате да придвижвате напред към следващата точка на прикрепена тъкан.
 - Наблюдавайте всички маневри и стартирания на изделието чрез флуороскопия.
 - Ако е необходимо, придвижете външното дезиле до новото положение на дезилето TightRail Mini.
- д. Ако устройството за теглене изпусне проводника, необходимо е изваждане на дезилето TightRail Mini и на външното дезиле и използване на ново устройство за теглене, преди да използвате отново дезилето TightRail Mini.
- е. След като е преодолано съпротивлението, придвижете напред дезилето TightRail Mini и евентуално външното дезиле до следващата желана точка на съпротивление по хода на проводника и повторете стъпките, описани в 11 (а-г) по-горе.
12. Изтеглянето на дезилето TightRail Mini и външното дезиле може да бъде осъществено по всяко време на процедурата. Ако проводникът е свободен, той трябва да бъде изтеглен в дезилето TightRail Mini преди проводникът, дезилето TightRail Mini и външното дезиле да бъдат отстранени от тялото.
13. Ако проводникът не бъде изваден от съда с леко дърпане и употребата на дезилето TightRail Mini, сменете дезилето TightRail Mini с подходящо по размер дезиле с пълна дължина, за да довършите екстракцията.
14. За да запазите венозния достъп за повторно имплантиране, запазете външното дезиле на място за поставяне на водач при отстраняването на проводника и дезилето TightRail Mini. Отстранете външното дезиле от организма, след като бъде поставен водачът. Ако не е използвано външно дезиле, отстранете проводника през дезилето TightRail Mini, като запазите дезилето TightRail Mini на място за поставяне на водач. Отстранете дезилето TightRail Mini от организма, след като бъде поставен водачът.
15. При завършването на екстракцията, изтеглете дезилето TightRail Mini и външното дезиле от пациента и проверете дезилето TightRail Mini за повреди преди допълнителна употреба.
16. Изхвърлете употребените продукти в съответствие с местните процедури за третиране и изхвърляне на биологични отпадъци.

Справочна литература

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

Производителят гарантира, че дезилето TightRail Mini не проявява дефекти в материалите и производството, когато се използва до посочената дата „Използвай до“ и когато опаковката не е отворена или повредена непосредствено преди употреба. Отговорността на производителя по настоящата гаранция се ограничава до подмяна или възвръщане на сумата за закупуване на всяко дефектно дезиле TightRail Mini. Производителят не носи отговорност за каквото и да било случайни, специални или произтичащи щети, възникващи в резултат на употребата на дезилето TightRail Mini. Повреда на дезилето TightRail Mini, причинена от неправилна употреба, модифициране, неправилно съхранение или използване, или каквото и да било неспазване на тези Инструкции за употреба ще направи невалидна тази ограничена гаранция. **ТАЗИ ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ ИЗРИЧНО ОТМЕНЯ ВСИЧКИ ДРУГИ ГАРАНЦИИ, ИЗРИЧНИ ИЛИ ПОДРАЗБИРАЩИ СЕ, ВКЛЮЧИТЕЛНО ПОДРАЗБИРАЩАТА СЕ ГАРАНЦИЯ ЗА ПРОДАЖБА ИЛИ ГОДНОСТ ЗА ОПРЕДЕЛЕНА УПОТРЕБА.** Никое физическо или юридическо лице, включително всякакви упълномощени представители или дилъри на производителя, няма правото да увеличава или разширява тази гаранция и никой умишлен опит да се направи това няма да се прилага срещу производителя.

12. НЕСТАНДАРТНИ СИМВОЛИ

Importer Вносител		Tip Inner Diameter Вътрешен диаметър на върха		Working Length Работна дължина	
Quantity Количество	QTY	Device Outer Diameter Външен диаметър на изделието		Size Размер	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Внимание: Федералният закон (на САЩ) ограничава продажбата на това изделие от или по предписание на лекар.					Rx ONLY

Sadržaj

1.	OPIS UREĐAJA	15
2.	INDIKACIJE ZA UPOTREBU	15
3.	KONTRAINDIKACIJE	15
4.	UPOZORENJA	15
5.	MJERE OPREZA	16
6.	POTENCIJALNI NEŽELJENI EFEKTI	16
7.	INDIVIDUALIZACIJA POSTUPKA	16
8.	ISPORUKA UREĐAJA	17
9.	KOMPATIBILNOST	17
10.	SMJERNICE ZA UPORABU	17
11.	OGRANIČENO JAMSTVO PROIZVOĐAČA	18
12.	NESTANDARDNI SIMBOLI	18

1. OPIS UREĐAJA

TightRail rotirajuća mini dilatacijska cjevčica (cjevčica TightRail Mini) je intraoperativni uređaj oblikovan za olakšavanje perkutane dilatacije tkiva oko kardioloških elektroda, iz krvnih žila. TightRail Mini cjevčica koristi se zajedno s konvencionalnim alatima za izvlačenje elektroda (npr. stiletima za zatvaranje, vanjskim cjevčicama). Komponente cjevčice Spectranetics TightRail Mini uključuju unutarnju i vanjsku osovinu i ručni pogonski mehanizam (Slika 1).



Slika 1. Uređaj TightRail Mini za cjevčicu

Unutarnja osovina (osovina pogona) može rotirati unutar vanjske osovine radi aktivacije rotacijske mogućnosti dilatacije na vrhu.

Stacionarna vanjska osovina obavijena je omotačem od polimera. Ručni pogonski mehanizam pričvršćen na proksimalni kraj uređaja koristi se za rotaciju unutarnje osovine. Rotacija distalnog dijela unutarnje osovine uzrokuje dilataciju tkiva i fibroznih izraslina oko elektrode što olakšava uklanjanje navedene elektrode.

Vanjska cjevčica može se koristiti zajedno s uređajem za potporu osovini uređaja koja olakšava dodatan učinak dilatacije tkiva i služi kao cjevovod za ponovnu implantaciju.

Paket uključuje jednu cjevčicu TightRail Mini 9F ili jednu 11F te jednu kompatibilnu vanjsku osovinu.

Upotreba s drugim uređajima

Komplet dilatacijske cjevčice TightRail Mini može se upotrebljavati s uređajem za zaključavanje elektrode tvrtke Spectranetics (Lead Locking Device - LLD®). Za druge uređaje koji se mogu upotrebljavati slijedite „Upute za upotrebu“. Tablica 1 prikazuje modele dilatacijskih cjevčica TightRail Mini i specifikacije veličina.

Tablica 1. Specifikacije modela

Broj modela	Unutarnji promjer vrha			Vanjski promjer uređaja			Unutarnji promjer vanjske cjevčice		
	(F)	(inči)	(mm)	(F)	(inči)	(mm)	(F)	(inči)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDIKACIJE ZA UPOTREBU

Rotirajuća dilatacijska cjevčica TightRail Mini namijenjena je upotrebi na pacijentima na kojima je potrebno izvesti perkutanu dilataciju tkiva oko kardioloških elektroda.

3. KONTRAINDIKACIJE

Nisu poznate.

4. UPOZORENJA

- Uređaji za vađenje elektroda smiju se koristiti u institucijama opremljenima za kardiotorakalne kirurške intervencije i od strane liječnika koji poznaju tehnike i uređaje za uklanjanje elektrode. Morate utvrditi i pridržavati se protokola za prevenciju i rješavanje komplikacija. Za postizanje najboljih rezultata izričito se preporučuju preporuke Društva za srčani ritam (Heart Rhythm Society)¹ (HRS) i Europske udruge za srčani ritam (European Heart Rhythm Association)² (EHRA).
- Prilikom korištenja stilete za zatvaranje:
 - Nemojte ostavljati elektrodu u pacijentu dok je stilet za zaključavanje još na mjestu u elektrodi. Teška oštećenja krvnih žila ili endokardijalne stijenke mogu se pojaviti uslijed nesavittljive elektrode, puknuća ili pomicanja ostavljene žice stileta.
 - Ne primjenjujte opterećeno rastezanje kod umetnutog stileta za zaključavanje jer može doći do avulzije miokarda, niskog krvnog tlaka ili pucanja stijenke vene.

- Imajte na umu da elektroda koji ima žicu za zadržavanje u obliku slova J, koja ispunjava unutarnji lumen (umjesto da je izvan zavojnice), može biti nekompatibilna sa stiletom za zaključavanje. Uvođenje stileta za zaključavanje u takvu elektrodu može dovesti do izbočine i mogućeg pomicanja žice za povlačenje u obliku slova J.
- Nemojte u venu istovremeno umetati više od jedne cjevčice TightRail Mini ili vanjske cjevčice. Nemojte istovremeno umetati više od jedne elektrode u uređaj TightRail Mini. Može doći do teškog oštećenja žile, uključujući laceraciju stijenke što zahtijeva kiruršku intervenciju.
- Tijekom pomaka cjevčice TightRail Mini ili vanjske cjevčice elektrodu koja se vadi držite rastegnutom.
- Cjevčicu TightRail Mini trebalo bi koristiti samo za minimalan ulazak u žilu. Nemojte pokušavati ući u strukturu gornje šuplje vene niti uvoditi cjevčicu TightRail Mini u zavoj iza konvergencije bezimernih i ručnoglavenih vena, budući da može doći do oštećenja stijenke žile ili srčane elektrode.
- Prevelika sila guranja može uzrokovati oštećenje uređaja ili žile.

5. MJERE OPREZA

- Prije početka korištenja cjevčice TightRail Mini pažljivo pregledajte nalaze li se u sadržaju pakiranja standardna pomagala za vađenje elektrode.
- Nemojte ponovno sterilizirati niti koristiti ovaj uređaj jer to može ugroziti učinkovitost uređaja ili povećati rizik unakrsne kontaminacije zbog neprikladnog ponovnog korištenja.
- Ponovna uporaba ovog uređaja za jednokratnu uporabu može uzrokovati teško ozljeđivanje pacijenta ili smrt i poništava jamstva proizvođača.
- Nemojte koristiti cjevčicu TightRail Mini ako je pečat na pakiranju oštećen.
- Nemojte koristiti cjevčicu TightRail Mini ako je bilo koja komponenta oštećena.
- Prije postupka procijenite dimenzije elektrode, u odnosu na specifikacije dilatacijske cjevčice da biste utvrdili moguću nekompatibilnost.
- Zbog brzog razvoja tehnologije elektroda, ovaj uređaj možda neće biti prikladan za dilataciju tkiva oko svih vrsta elektroda. U slučaju pitanja ili problema u vezi s kompatibilnošću ovog uređaja s određenim elektrodama, obratite se proizvođaču elektrode.
- Nemojte povlačiti elektrodu jer se može rastegnuti, izviti ili napuknuti, što će otežati njeno kasnije uklanjanje. Oštećena elektrodama može spriječiti prolaz uređaja za zaključavanje elektrodu kroz lumen i/ili otežati dilataciju tkiva s ožiljkom.
- Kad se cjevčica TightRail Mini nalazi u tijelu, njome se rukuje isključivo fluoroskopskim praćenjem na opremi za radiografiju koja daje vrhunske slike.
- Kao i kod svih postupaka povlačenja korištenjem cjevčica, koristite prikladnu tehniku za cjevčice. Održavajte čvrstu trakciju i stabilan položaj povlačenja elektrode dok cjevčicu TightRail Mini držite koaksijalno poravnatu kako biste umanjili rizik od oštećenja stijenke žile.
- Pri pomicanju vanjske cjevčice oko zavoja, držite ukošeni vrh cjevčice usmjeren k unutarnjoj strani zavoja.
- Pomicanje cjevčice TightRail Mini kroz jako kalcificirano tkivo može zahtijevati jaču aktivaciju mehanizma za dilataciju nego što je to kod fibrozne izrasiline na ožiljcima.
- Ako ne možete pomicati cjevčicu TightRail Mini usprkos ponavljanim aktivacijama mehanizma za dilataciju, razmotrite alternativni pristup. Budite spremni prijeći na veću veličinu cjevčice TightRail Mini, prijeći na drugu elektrodu, pokušati femoralni pristup ili razmotriti otvoreni postupak.
- Prevelika sila pomicanja može uzrokovati privremeno savijanje mehanizma uređaja.
- Ako dođe do napuknuća elektrode, procijenite mogućnost uklanjanja fragmenata.
- U slučaju razvoja hipotenzije, odmah procijenite situaciju i izvedite odgovarajući postupak.
- Ako se elektroda za kroničnu stimulaciju spontano oslobodi tijekom postupka izvlačenja, ne zaboravite da se vrh elektrode može zaglaviti u gornjoj vaskulaturi. Dilatacijske cjevčice, uvučene barem do nenominirane žile, često zahtijevaju izvlačenje vrha elektrode kroz tkivo ožiljka na mjestu ulaza žile kako bi se izbjegla venotomija.
- Ako se elektrode uklanjaju selektivno, s namjerom da se jedna ili više trajno ugrađenih elektroda ostave netaknutima, elektrode koje se ne uklanjaju moraju se naknadno testirati kako bi se osiguralo da se tijekom postupka nisu oštetile ili pomaknule.
- Ako se cjevčica TightRail Mini iz bilo kojeg razloga izvadi iz tijela, fiziološkom otopinom temeljito isperite osovinu uređaja, unutarnji lumen i vrh kako biste uklonili čestice i spriječili lijepljenje krvi prije ponovnog umetanja cjevčice TightRail Mini natrag u pacijenta.
- Ako se cjevčica TightRail Mini uvijek ili ošteti tijekom uporabe te se to vidi na dijaskopiji, preporučuje se prekidanje uporabe uređaja. Odmjerite relativne rizike i koristite uklanjanja uređaja u odnosu na nastavak uporabe.

6. POTENCIJALNI NEŽELJENI EFEKTI

Potencijalne neželjene pojave u vezi s postupkom uklanjanja unutarvaskularne elektrode, navedeni prema stupnju, su:

- Pomicanje ili oštećivanje elektrode koja se ne uklanja
- Hematom stijenke prsnog koša
- Tromboza
- Aritmije
- Baktermija
- Hipotenzija
- Pneumotoraks
- Pomicanje dijelova s elektrode
- Pomicanje vegetacije s elektrode
- Plućna embolija
- Laceracija ili pucanje vaskularnih struktura ili miokarda
- Hemoperikardij
- Srčana tamponada
- Hemotoraks
- Srčani udar
- Smrt

7. INDIVIDUALIZACIJA POSTUPKA

Utvrđite prednosti i rizike postupka vađenja unutarvaskularne elektrode u slučajevima:

- da se uklanjanju ICD zavojnice s dvostrukom elektrodom s proksimalnom zavojnicom u SVC-u;
- se elektrodakoji je potrebno ukloniti oštro zavija ili ima vidljivo napuknuće;
- su na elektrodi vidljiva oštećenja izolacije koja pobuđuju sumnju na plućnu emboliju;
- je vegetacija pričvršćena direktno na tijelo elektrode.

8. ISPORUKA UREĐAJA**8.1 Sterilizacija**

- Samo za jednokratnu uporabu. Nije za ponovnu sterilizaciju niti ponovu obradu.
- Sterilizirano etilen oksidom.
- Apirogeno.
- Sterilnost zajamčena ako pakiranje nije otvoreno ili oštećeno.
- Prije uporabe uređaje čuvajte na hladnom i suhom mjestu (ispod 60 °C/140°F).

8.2 Pregled prije uporabe

- Prije uporabe vizualno provjerite sterilno pakiranje kako biste se uvjerali da naljepnice nisu oštećene. Svu opremu koja se koristi u postupku, uključujući i cjevčicu TightRail Mini potrebno je pažljivo pregledati kako ne bi imala greške. Pregledajte je li cjevčica TightRail Mini savijena, izvrnuta ili oštećena. Nemojte koristiti proizvod ako je oštećen ili ako je istekao datum preporučenog roka uporabe.

9. KOMPATIBILNOST

Informacije za utvrđivanje kompatibilnosti veličina kompleta cjevčica TightRail Mini prikazane su u tablici 1.

10. SMJERNICE ZA UPORABU**10.1 Pripremanje postupka****Pripreme cjevčice TightRail Mini:**

Sterilnom tehnikom otvorite sterilno pakiranje. Poklopac skinite s podloge i lagano dignite uređaj s podloge istovremeno podupirući dršku i osovinu.

Priprema pacijenta:

1. Uzmite detaljnu povijest bolesti, uključujući i krvnu grupu pacijenta. Odgovarajući krvni pripravci moraju uvijek biti spremni za uporabu.
2. Provjerite proizvođača, broj modela i datum ugradnje elektrode koju je potrebno izvaditi. Napravite rtg-snimku i EKG elektrode kako biste utvrdili njeno stanje, tip i položaj.
3. Koristite kiruršku dvoranu koja ima vrhunski fluoroskop, opremu za elektrostimulator, defibrilator i pomagala za torakotomiju i perikardiocentezu.
4. Pripremite i pokrijte prsni koš pacijenta za moguću torakotomiju; pripremite i pokrijte prepone pacijenta za moguću femoralni postupak vađenja.
5. Pripremite sve za hitnu kiruršku intervenciju.
6. Uspostavite pomoćni srčani simulator ako je potrebno.
7. Pripremite dodatne cjevčice TightRail Mini, vanjske cjevčice, stilete za zatvaranje, stilete za otpuštanje aktivnih linija za fiksiranje, omče (stanice za femoralni pristup) i svu ostalu dodatnu opremu koja se smatra potrebnom.

10.2 Kliničke tehnike

1. Pacijenti se pripremaju za prostupe vađenja više elektroda, uključujući hitne intervencije kardijalne kirurgije. Pripreme mogu obuhvaćati: opću endotrahealnu anesteziju ili svjesno uspavljivanje, brijanje i pripremu prsnog koša i prepona, praćenje EKG-a, uvođenje arterijske linije i Foleyeva katetera, postavljanje instrumenata za elektrostimulaciju srca i defibrilaciju, elektrokiruršku jedinicu i igle za sternalnu punkciju/biopsiju kod hitnih intervencija.
2. Svim pacijentima kojima je potreban elektrostimulator srca ugrađuje se privremeni elektrostimulator. Iznimka su pacijenti koji već imaju ugrađen trajni elektrostimulator čije elektrode nije potrebno vaditi.
3. Za praćenje svih transvenskih zahvata koristi se fluoroskop.
4. Izložite proksimalni kraj elektrode i odvojite šav koji drži šav navlake za sidrenje. Po potrebi obradite tkivne izrasline preko elektrode da biste izložili mjesto ulaska u venu. Odrežite konektor elektrode i skinite navlaku za sidrenje.
5. Za elektrode s aktivnom fiksacijom odvrnite glavnu oprugu.
6. Odrežite konektor elektrode i skinite navlaku za sidrenje.
7. Umetnite uređaj za zaključavanje u vodilicu što je moguće distalnije i primijenite mehanizam za zaključavanje. Osigurajte prikladnu duljinu materijala šava do proksimalnog kraja izolacije elektrode i kablova s visokim naponom radi dodatnog povlačenja.
8. Navlažite unutarnji lumen cjevčice TightRail Mini te smočite vanjski omotač.
9. Ako koristite vanjsku cjevčicu, isperite unutarnji lumen i postavite ju preko cjevčice TightRail Mini.
10. Pridržite dršku i cjevčicu uređaja TightRail Mini dok uvodite uređaj u stilet za zaključavanje i ciljnu elektrodu.
11. Tehnika izvlačenja:
 - a. Čvrsto povucite elektrodu i/ili njen stilet za zaključavanje kako biste održali stabilan položaj povlačenja elektrode dok cjevčicu TightRail Mini držite koaksijalno poravnatu. To je vrlo važno za siguran prolazak cjevčice TightRail Mini preko elektrode. Ako povlačenje nije odgovarajuće, elektroda može se saviti, čime sprječava da cjevčica TightRail Mini nastavi uz odgovarajuću putanju.
 - b. Dok je elektroda napeta, pomaknite cjevčicu TightRail Mini preko vodilice sve dok ne dođete do prepreke. Kada koristite vanjsku cjevčicu, koristite tehniku „gusjenice“ da naizmjenice povlačite vanjsku cjevčicu i cjevčicu TightRail Mini preko elektrode.
 - c. Da biste utvrdili postoji li prepreka u obliku nakupine tkiva koristite sljedeće pokazatelje:
 - Cjevčica TightRail Mini ne napreduje prema veni.
 - Cjevčica TightRail Mini se savije kod primjene uzdužnog pritiska.
 - Fluoroskopija pokazuje da se vrh cjevčice ne pomiče u odnosu na tijelo.
 - Fluoroskopija pokazuje da se vrh cjevčice TightRail Mini nije uhvatio na provodnu elektrodu, mjesto njenog savijanja ili drugu elektrodu..
 - d. Kad se naiđe na prepreku i kad se cjevčica TightRail Mini ne može dalje pomicati:
 - Koristite ortogonalne fluoroskopske snimke da biste provjerili je li vrh cjevčice TightRail Mini poravnat s longitudinalnom osom elektrode.
 - Ako se koristi opcionalna vanjska cjevčica, uvucite vanjsku cjevčicu tako da distalni kraj ne prekrije vrh cjevčice TightRail Mini. Cjevčicu TightRail Mini lagano pritisnite u tkivo koje stvara prepreku.
 - Laganim pritiskom na cjevčicu TightRail Mini pomaknite uređaj dok istovremeno pritišćete okidač za aktivaciju mehanizma za dilataciju unutarnje osovine. Dok gurate ili povlačite tkivo, povucite stilet za zaključavanje.
 - Svaki put kada do kraja stisnete okidač, mehanizam za dilataciju produljit će se, rotirati i povući. Mehanizam za dilataciju povlači se u vrh cjevčice kada se okidač potpuno pusti.
 - Ako se okidač stisne djelomično, možda se neće promijeniti smjer rotacije mehanizma za dilataciju.
 - Između svakog sljedećeg pritiskanja vratite okidač na položaj potpuno prema naprijed.

- Kada cjevčica TightRail Mini probije prepreku, možete prestati aktivirati mehanizam za dilataciju dok idete naprijed prema sljedećoj točki savijenog tkiva.
 - Nadzirite sve zahvate i aktivacije uređaja dijaskopijom.
 - Po potrebi vanjsku cjevčicu premjestite na novi položaj cjevčice TightRail Mini.
- e. Ako elektroda otkopča ručku na pomagalu za povlačenje, potrebno je izvaditi cjevčicu TightRail Mini i vanjsku cjevčicu i prije nastavljanja rada s cjevčicom TightRail Mini zamijeniti pomagalo za povlačenje.
 - f. Nakon otpuštanja otpora, pomaknite cjevčicu TightRail Mini i dodatnu vanjsku cjevčicu prema naprijed do sljedeće željene lokacije ili točke otpora na elektrodi te ponovite prethodno opisan postupak u točki 11 (a-d).
12. Izvlačenje cjevčice TightRail Mini i vanjske cjevčice može se postići bilo kada tijekom postupka. Ako je elektroda slobodna, potrebno je uvući je u cjevčicu TightRail Mini prije nego se elektroda, cjevčica TightRail Mini i vanjska cjevčica izvade iz tijela.
 13. Ako se elektroda ne izvadi iz žile nježnim povlačenjem i uporabom cjevčice TightRail Mini, zamijenite cjevčicu TightRail Mini odgovarajućom cjevčicom pune veličine kako biste dovršili izvlačenje.
 14. Da biste održali venski pristup za ponovnu implantaciju, držite vanjsku cjevčicu na mjestu umetanja vodilice prilikom uklanjanja elektrode i cjevčice TightRail Mini. Uklonite vanjsku cjevčicu iz tijela nakon umetanja žice. Ako se ne koristi vanjska cjevčica, uklonite elektrodu putem cjevčice TightRail Mini držeći cjevčicu TightRail Mini na mjestu umetanja vodilice. Uklonite cjevčicu TightRail Mini iz tijela nakon umetanja vodilice.
 15. Nakon što se završili izvlačenje, povucite cjevčicu TightRail Mini i vanjsku cjevčicu iz pacijenta i prije dodatne uporabe provjerite cjevčicu TightRail Mini ima li znakova oštećenja.
 16. Odložite korištene proizvode sukladno lokalnim postupcima za upravljanje biološkim otpadom i njegovo odlaganje.

Reference

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992: 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991:101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990: 13:1871-1875.

11. OGRANIČENO JAMSTVO PROIZVOĐAČA

Proizvođač jamči da cjevčica TightRail Mini nema nedostataka u materijalu i izradi kada se koristi do datuma označenog s "Upotrijebiti do" i kada je pakiranje zatvoreno i neoštećeno do otvaranja. Prema ovom jamstvu, odgovornost proizvođača ograničena je na zamjenu ili povrat kupovne cijene svake cjevčice TightRail Mini s nedostatkom. Proizvođač ne preuzima odgovornost za bilo kakve slučajne, posebne ili posljedične štete izazvane uporabom cjevčice TightRail Mini. Oštećenja cjevčice TightRail Mini izazvana pogrešnom uporabom, izmjenama, nepravilnim skladištenjem ili rukovanjem ili bilo kakvim drugim nepridržavanjem ovih uputa za uporabu poništavaju ovo ograničeno jamstvo. **OVO OGRANIČENO JAMSTVO IZRIČITO SLUŽI UMJESTO SVIH DRUGIH JAMSTAVA, IZRIČITIH ILI PODRAZUMIJEVANIH, UKLJUČUJUĆI PODRAZUMIJEVANO JAMSTVO PRIMJERENOSTI ZA PRODAJU ILI PRIKLADNOSTI ZA ODREĐENU NAMJENU.** Nijedna osoba ili tijelo, uključujući i sve ovlaštene predstavnike i prodavače proizvođača, nema ovlaštenja produljiti ili proširiti ovo ograničeno jamstvo, a bilo kakav takav pokušaj neće se moći primijeniti protiv proizvođača.

12. NESTANDARDNI SIMBOLI

Importer Uvoznik		Tip Inner Diameter Unutarnji promjer vrha		Working Length Radna duljina	 
Quantity Količina	QTY	Device Outer Diameter Vanjski promjer uređaja		Size Veličina	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Oprez: Američki savezni zakon ograničava prodaju ovog uređaja na liječnike ili prema nalogu liječnika.					Rx ONLY

Obsah

1.	POPIS ZAŘÍZENÍ	19
2.	INDIKACE PRO POUŽITÍ	19
3.	KONTRAINDIKACE	19
4.	VAROVÁNÍ	19
5.	BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ	20
6.	POTENCIÁLNÍ NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY	20
7.	INDIVIDUALIZACE LÉČBY	20
8.	ZPŮSOB DODÁNÍ	21
9.	KOMPATIBILITA	21
10.	POKYNY K POUŽITÍ	21
11.	OMEZENÁ ZÁRUKA VÝROBCE	22
12.	NESTANDARDNÍ SYMBOLY	22

1. POPIS ZAŘÍZENÍ

Rotační dilatační plášť TightRail Mini (plášť TightRail Mini) je peroperační zařízení navržené k perkutánnímu odstranění srdečních svodů, z cév. Plášť TightRail Mini se používá ve spojení s konvenčními nástroji pro vyjmutí svodů (např. uzamykací stilet, vnější plášť). Součástí pláště TightRail Mini společnosti Spectranetics je vnitřní a vnější dík a ruční řídicí mechanismus (obrázek 1).



Obrázek 1. Plášť TightRail Mini

Vnitřní dík (hnací hřídel) se může ve vnějším díku otáčet, a tím aktivovat funkci rotační dilatace v hrotu.

Stacionární vnější dík je uložen v polymerovém obalu. Ruční řídicí mechanismus připojený k proximálnímu konci zařízení se používá k otáčení vnitřního díku. Otáčení distální vačky vnitřního díku způsobuje dilataci tkáně a fibrózních úponů obklopujících svod pro snadnější vyjmutí svodu..

Je dodáván také vnější plášť, který lze použít ve spojení s tímto zařízením k podpoře díku zařízení a pro další snadnější dilataci tkáně a který slouží jako kanál pro reimplantaci.

Balení obsahuje jeden plášť TightRail Mini o velikosti 9 F nebo 11 F a jeden kompatibilní vnější plášť.

Použití s jinými zařízeními

Sadu pláště TightRail Mini je možné rovněž použít spolu se zařízením pro zachycení svodu Lead Locking Device (LLD®) od společnosti Spectranetics. Postupujte podle informací uvedených v pokynech k použití ostatních použitých zařízení. Tabulka 1 uvádí modely pláště TightRail Mini a specifikace velikostí.

Tabulka 1. Specifikace modelů

Číslo modelu	Vnitřní průměr hrotu			Vnější průměr zařízení			Vnitřní průměr vnějšího pláště		
	(F)	(palce)	(mm)	(F)	(palce)	(mm)	(F)	(palce)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDIKACE PRO POUŽITÍ

Rotační dilatační plášť TightRail Mini je určen pro použití u pacientů vyžadujících perkutánní dilataci tkání pro snazší odstranění srdečních svodů.

3. KONTRAINDIKACE

Nejsou známy.

4. VAROVÁNÍ

- Zařízení pro vyjímání svodů je měli používat lékaři zkušení v technikách a v práci se zařízeními pro vyjímání svodů na pracovištích s možností kardiochirurgie. Je potřeba zavést a uplatňovat protokoly prevence a řízení komplikací. V zájmu dosažení co nejlepších výsledků dodržujte doporučení pro správu svodů společnosti Heart Rhythm Society¹ (HRS) a European Heart Rhythm Association² (EHRA).
- Při použití uzamykacího stiletu:
 - Neponechávejte svod v těle pacienta, pokud je uvnitř svodu stále zaveden uzamykací stilet. Ze zpevněného svodu nebo následkem fraktury nebo migrace ponechaného drátu stiletu může dojít k těžkému poškození cév nebo endokardu.
 - Na zavedený uzamykací stilet nepoužívejte tah se závažím, neboť by mohlo dojít k roztržení myokardu, hypotenzí nebo roztržení žilní stěny.
 - Nezapomeňte, že svody, které mají retenční drát ve tvaru písmene J ve vnitřním lumen (spíše než vně spirály), nemusí být s uzamykacím stilettem kompatibilní. Zavedení uzamykacího stiletu do takového svodu může vést k vysunutí a eventuálně k migraci retenčního drátu ve tvaru písmene J.

- Nezavádějte do žíly najednou více než jeden plášť TightRail Mini nebo vnější plášť. Do zařízení TightRail Mini nezavádějte najednou více než jeden svod. Může dojít k vážnému poranění cévy, včetně lacerace žilní stěny, která vyžaduje chirurgické ošetření.
- Zachovávejte dostatečnou trakci na extrahovaný svod v průběhu posouvání pláště TightRail Mini nebo vnějšího pláště.
- Plášť TightRail Mini se smí používat pouze k minimálnímu vstupu do cévy. Nepokoušejte se dostat do struktury VCS (vena cava superior), ani se nepokoušejte vést plášť TightRail Mini do ohybů za soutokem brachiocefalických žil, neboť by mohlo dojít k poškození stěny cévy nebo srdečního svodu.
- Nadměrná síla při zavádění může vést k poškození zařízení nebo cévní stěny.

5. BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

- Před použitím pláště TightRail Mini si pečlivě přečtěte příbalový leták konvenčních nástrojů pro extrakci svodů.
- Toto zařízení se nesmí opakovaně používat ani sterilizovat, protože by se tím mohla snížit jeho funkčnost a také by se mohlo zvýšit riziko křížové kontaminace z důvodu nesprávného zpracování.
- Opakované použití tohoto jednorázového zařízení by mohlo způsobit vážné poranění pacienta nebo jeho smrt, jakož i zrušení záruky výrobce.
- Plášť TightRail Mini nepoužívejte, pokud je zatavené balení jakkoli poškozené.
- Plášť TightRail Mini nepoužívejte, pokud došlo k poškození jakékoli jeho součásti.
- Před zákrokem vyhodnoťte fyzické rozměry svodu, ve vztahu ke specifikacím dilatačního pláště a stanovte, zda jsou kompatibilní.
- Jelikož technologie svodů se rychle rozvíjí, nemusí být toto zařízení vhodné pro dilataci tkání kolem všech typů svodů. Máte-li dotazy nebo si nejste jisti kompatibilitou tohoto zařízení s určitými svody, obraťte se na výrobce svodu.
- Netahejte za svod, neboť se může natáhnout, zkroutit nebo zlomit, což může značně ztížit následné vyjmutí. Poškození svodu může zabránit průchodu zařízení pro zachycení svodu přes lumen a/nebo značně ztížit dilataci zjizvené tkáně.
- Když je plášť TightRail Mini zaveden do těla, je možné s ním manipulovat pouze pod skiaskopickou kontrolou s použitím radiografického vybavení, které poskytuje snímky s vysokou kvalitou.
- Tak jako u všech postupů extrakce za použití pláště používejte správnou techniku. Abyste minimalizovali riziko poškození cévní stěny, udržujte pevnou trakci a stabilní dráhu vůči svodu a zachovávejte souosé zarovnání pláště TightRail Mini.
- Při posouvání vnějšího pláště kolem zahnutí cévy udržujte konec zkoseného hrotu pláště směrem k vnitřní části ohnutí.
- Zavádění pláště TightRail Mini přes silně kalcifikovanou tkáň může vyžadovat více aktivací dilatačního mechanismu než přes přerůstající fibrózní jizvu.
- Pokud navzdory opakovaným aktivacím dilatačního mechanismu nejste schopni plášť TightRail Mini zavést, zvažte alternativní postup. Buďte připraveni na situaci, kdy bude potřeba přejít na větší plášť TightRail Mini, na jiný svod, na femorální přístup nebo bude nutné zvážit otevřený zákrok.
- Nadměrná síla zavádění může způsobit dočasné sevření mechanismu zařízení.
- Pokud dojde k poškození svodu, vyhodnoťte, zda je možné fragmenty vyjmout.
- Pokud dojde k hypotenzii, rychle situaci vyhodnoťte a proveďte náležitě ošetření.
- Při vyjímání dlouhodobě implantovaného stimulačního svodu mějte na paměti, že pokud se během extrakce spontánně uvolní, hrot svodu se může zachytit ve vaskulatuře. K vyjmutí hrotu svodu přes zjizvenou tkáň v místě přístupu do žíly (a také, aby se předešlo venotomii) je často nezbytné zavést dilatační plášť minimálně do vena innominata.
- Pokud extrahujete selektivně některé svody a jeden nebo více dlouhodobě implantovaných svodů zamýšlíte ponechat intaktní, pak je nutné tyto ponechané svody otestovat a ujistit se, že nebyly během extrakce poškozeny či posunuty.
- Pokud plášť TightRail Mini z jakéhokoli důvodu vyjmete z těla pacienta, před opakovaným zavedením tohoto pláště zpět do těla pacienta důkladně opláchněte dík, vnitřní lumen a hrot zařízení fyziologickým roztokem, abyste odstranili nečistoty a zabránili srážení krve.
- Pokud skiaskopie ukáže, že plášť TightRail Mini byl během použití zkroucen nebo poškozen, doporučujeme zařízení dále nepoužívat. Zvažte relativní rizika a přínosy vyjmutí zařízení a jeho dalšího použití.

6. POTENCIÁLNÍ NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Potenciální nežádoucí účinky spojené se zákrokem intravaskulárního vyjmutí svodů zahrnují následující (uvedeny jsou obecně v pořadí dle rostoucího možného účinku):

- uvolnění nebo poškození svodu, který má zůstat intaktní,
- hematom hrudní stěny,
- trombóza,
- arytmie,
- bakterémie,
- hypotenze,
- pneumotorax,
- migrující fragment svodu,
- migrace vegetace ze svodu,
- plicní embolie,
- lacerace nebo poranění cévních struktur nebo myokardu,
- hemoperikard,
- srdeční tamponáda,
- hemotorax,
- mrtvice,
- smrt.

7. INDIVIDUALIZACE LÉČBY

V následujících případech zvažte relativní rizika a výhody postupů vyjmutí intravaskulárních svodů:

- Vyjímány jsou svody ICD s duální cívkou s proximální cívkou umístěnou v SVC.
- Svod určený k vyjmutí je ostře zahnutý nebo je zlomen.
- Svod vykazuje známky narušení izolace, což by mohlo vést k plicní embolii.
- Přímě k tělu svodu jsou připojeny vegetace.

8. ZPŮSOB DODÁNÍ**8.1 Sterilizace**

- Pouze k jednorázovému použití. Není určeno k resterilizaci nebo opakovanému zpracování.
- Sterilizováno etylénoxidem.
- Nepyrogeční.
- Sterilní v případě, že balení není otevřené a je neporušené.
- Před použitím skladujte zařízení na suchém a chladném místě (při teplotě nižší než 60 °C/140 °F).

8.2 Kontrola před použitím

- Před použitím sterilní balení vizuálně zkontrolujte a ujistěte se, že zatavení/uzávěr není poškozen. Veškeré vybavení, které má být k zákroku použito, včetně pláště TightRail Mini, by mělo být zkontrolováno, zda není poškozeno. Zkontrolujte, zda pláště TightRail Mini není zalomen ani jinak poškozen. Výrobek nepoužívejte, pokud je poškozený nebo uplynulo datum jeho spotřeby.

9. KOMPATIBILITA

Informace pro určení rozměrové kompatibility pláště TightRail Mini jsou uvedeny v tabulce 1.

10. POKYNY K POUŽITÍ**10.1 Příprava zákroku****Příprava pláště TightRail Mini:**

Za dodržení sterilních podmínek otevřete sterilní balení. Sundejte víko z podnosu a opatrně z něj zařízení vyjměte; přidržujte přitom rukojeť a dřík.

Příprava pacienta:

1. Získejte úplnou anamnézu pacienta, včetně jeho krevní skupiny. Příslušné krevní produkty by měly být připraveny k použití.
2. Zjistěte si výrobce, modelové číslo a datum implantace svodu, který se má vyjmout. Proveďte radiografické/echokardiografické vyhodnocení stavu, typu a polohy svodu.
3. Použijte zákrovový sál, který má vysoce kvalitní skiaskopické zařízení, vybavení pro stimulaci, defibrilátor a podnosy pro torakotomie a perikardiocentézu.
4. Připravte a zarouškujte hrudník pacienta pro případ torakotomie. Připravte a zarouškujte třísla pacienta pro možný extrakční zákrok s femorálním přístupem.
5. Domluvte si akutní záložní chirurgický tým.
6. Dle potřeby zajistěte záložní stimulaci.
7. Mějte k dispozici další pláště TightRail Mini, jiné pláště, uzamykací stilet, stilet pro odšroubování aktivních fixačních svodů, očka (pracovní stanice pro femorální přístup) a další doplňkové vybavení, které by mohlo být potřeba.

10.2 Klinický postup

1. Pacienti jsou připraveni pro postupy extrakce více svodů, včetně pohotovostní srdeční chirurgické intervence. Příprava může zahrnovat následující: obecná endotracheální anestézie nebo sedace za plného vědomí, oholení a příprava oblastí hrudníku a třísel, monitorování EKG, zavedení arteriální linky a Foleyova katétru, přítomnost nástrojů pro stimulaci a defibrilaci, elektrochirurgická jednotka a sternální pilka pro pohotovostní zákrok.
2. U všech pacientů vyžadujících kardiostimulátor zaveďte dočasný stimulační svod. Výjimku tvoří pacienti s implantovaným permanentním kardiostimulátorem, jehož svody se nebudou extrahovat.
3. Pro monitorování všech transvenózních pohybů použijte skiaskopii.
4. Odhalte proximální konec svodu a přerušte veškeré sutury, které přidržují suturu ukotvovací pláště. Podle potřeby ze svodu odstraňte přerůstající tkáň a odhalte místo venózního vstupu. Odřízněte koncový kolíček svodu a odstraňte ukotvovací pláště.
5. U svodů s aktivní fixací odšroubujte šroubovici svodu.
6. Odřízněte konektor koncového kolíčku svodu a odstraňte ukotvovací pláště.
7. Zaveďte a uzamkněte zařízení pro zachycení svodu co možná nejdál od svodu a aktivujte uzamykací mechanismus. Aby byla zajištěna dodatečná trakce, upevněte k proximálnímu konci izolace svodu a k vysokonapěťovým kabelům suturu v dostatečné délce.
8. Hydratujte vnitřní lumen pláště TightRail Mini a zvlhčete vnější obal.
9. Při použití vnějšího pláště propláchněte vnitřní lumen a navlékněte je přes pláště TightRail Mini.
10. Při vkládání zařízení na zamykací stilet a do cílové oblasti podpírejte rukojeť a dřík zařízení TightRail Mini.
11. Postup extrakce:
 - a. Abyste udrželi stabilní dráhu vůči svodu a zachovali souosé zarovnání pláště TightRail Mini, použijte na svod a/nebo jeho uzamykací stilet pevnou trakci. To je zásadní pro bezpečný průchod pláště TightRail Mini přes svod. Pokud je trakce neadekvátní, svod se může ohnout a znemožnit tak zavedení pláště TightRail Mini po příslušné dráze.
 - b. S napjatým svodem zavádějte pláště TightRail Mini přes svod, dokud nedosáhnete místa obstrukce. Při použití vnějšího pláště postupně po malých krocích posunujte vnější pláště a pláště TightRail Mini přes svod.
 - c. Pro stanovení, zda jsou splněna kritéria tkáňové obstrukce, použijte následující informace:
 - Pláště TightRail Mini nelze zavést do žíly.
 - Pláště TightRail Mini se při vyvinutí podélného tlaku ohýbá.
 - Skiaskopie ukazuje, že hrot pláště se neposouvá ve vztahu k tělu svodu.
 - Skiaskopie ukazuje, že hrot pláště TightRail Mini není zachycen za elektrodu svodu, objímku svodu ani za jiný svod.
 - d. Pokud jsou splněna kritéria obstrukce a pláště TightRail Mini není možné posunout:
 - Pomocí AP a šikmé skiaskopické projekce ověřte, zda je hrot pláště TightRail Mini vyrovnaný a souosý s podélnou osou svodu.
 - Při použití volitelného vnějšího pláště zatáhněte vnější pláště tak, aby se jeho distální konec nepřekrýval s hrotem pláště TightRail Mini. Lehce zatlačte pláště TightRail Mini do tkáně způsobující obstrukci.
 - Použijte na pláště TightRail Mini mírný tlak a zaveďte zařízení za současného mačkání spouště aktivace dilatačního mechanismu vnitřního dřívku. Během zavádění a dilatace tkáně vyvíjejte na uzamykací stilet trakci.
 - S každým úplným stisknutím spouště se dilatační mechanismus roztáhne, otočí a retrahuje. Dilatační mechanismus se při úplném uvolnění spouště zatáhne do hrotu pláště.
 - Pokud je spouště stisknuta částečně, směr otáčení dilatačního mechanismu se již nemůže změnit.
 - Před každým dalším zmáčknutím vraťte spouště do polohy zcela vpředu.
 - Když pláště TightRail Mini pronikne přes obstrukci, můžete přestat aktivovat dilatační mechanismus a pokračovat v zavádění k dalšímu místu zachycené tkáně.

- Všechny pohyby zařízení a aktivace sledujte pomocí skiaskopie.
 - Podle potřeby posuňte vnější plášť na nové místo pláště TightRail Mini.
- e. Pokud dojde k uvolnění trakčního zařízení od svodu, je nezbytné vyjmout plášť TightRail Mini a vnější plášť a použít nové trakční zařízení dříve, než budete znovu pokračovat v používání pláště TightRail Mini.
 - f. Po uvolnění odporu zaveďte plášť TightRail Mini a volitelně vnější plášť do dalšího požadovaného místa nebo bodu odporu na svodu a opakujte postup popsáný v bodě 11 (a–d) výše.
12. Vytažení pláště TightRail Mini a vnějšího pláště je možné provést kdykoli během zákroku. Pokud je svod volný, je nutné jej zatáhnout do pláště TightRail Mini dříve, než budou svod, plášť TightRail Mini a vnější plášť vyjmuty z těla.
 13. Pokud nedojde k vytažení svodu z cévy jemným zatažením a použitím pláště TightRail Mini, plášť TightRail Mini vyměňte za plášť o odpovídající velikosti v plné délce a extrakci dokončete.
 14. Chcete-li zachovat venózní přístup pro reimplantaci, nechejte po vyjmutí svodu a pláště TightRail Mini vnější plášť na místě pro zavedení vodicího drátu. Po zavedení vodicího drátu vyjměte vnější plášť z těla pacienta. Pokud není použit vnější plášť, vyjměte svod přes plášť TightRail Mini a plášť ponechte na místě pro zavedení vodicího drátu. Po zavedení vodicího drátu vyjměte plášť TightRail Mini z těla pacienta.
 15. Po dokončení extrakce vytáhněte plášť TightRail Mini a vnější plášť z těla pacienta a před jakýmkoli dalším použitím zkontrolujte, zda plášť TightRail Mini není poškozen.
 16. Použité výrobky zlikvidujte v souladu s místními postupy pro manipulaci a likvidaci biologického materiálu.

Literatura

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. OMEZENÁ ZÁRUKA VÝROBCE

Výrobce zaručuje, že plášť TightRail Mini – pokud byl uzavřen v původním neporušeném balení – nebude při použití do uvedeného data (viz „Spotřebujte do“) vykazovat žádné vady materiálu ani zpracování. Odpovědnost výrobce v rámci této záruky je u defektního pláště TightRail Mini omezena na výměnu nebo náhradu jeho kupní ceny. Výrobce nebude odpovědný za žádné náhodné, zvláštní ani následné škody vzniklé následkem použití pláště TightRail Mini. Poškození pláště TightRail Mini způsobené nevhodným použitím, úpravou, nesprávným skladováním či manipulací nebo jiným selháním při dodržování těchto pokynů k použití způsobí zneplatnění omezené záruky. **TATO OMEZENÁ ZÁRUKA VÝSLOVNĚ NAHRAZUJE VŠECHNY OSTATNÍ ZÁRUKY, VYJÁDŘENÉ ČI PŘEDPOKLÁDANÉ, VČETNĚ PŘEDPOKLÁDANÉ ZÁRUKY OBCHODOVATELNOSTI NEBO VHODNOSTI PRO KONKRÉTNÍ ÚČEL.** Žádná osoba nebo společnost, včetně jakéhokoli autorizovaného zástupce výrobce nebo prodejce, nemá právo rozšiřovat nebo prodlužovat tuto omezenou záruku a jakýkoli zamýšlený pokus tak učinit nebude u výrobce vymahatelný.

12. NESTANDARDNÍ SYMBOLY

Importer Dovozce		Tip Inner Diameter Vnitřní průměr hrotu		Working Length Pracovní délka	 
Quantity Množství	QTY	Device Outer Diameter Vnější průměr zařízení		Size Velikost	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Upozornění: Federální zákony (USA) omezují prodej tohoto zařízení pouze na lékaře nebo na lékařský předpis.					Rx ONLY

Indholdsfortegnelse

1.	BESKRIVELSE AF INSTRUMENTET	23
2.	INDIKATIONER FOR BRUG	23
3.	KONTRAIKATIONER	23
4.	ADVARSLER	23
5.	FORHOLDSREGLER	24
6.	POTENTIELLE BIVIRKNINGER	24
7.	INDIVIDUEL TILPASNING AF BEHANDLINGEN	24
8.	INDHOLD VED LEVERING	25
9.	KOMPATIBILITET	25
10.	BRUGSVEJLEDNING	25
11.	PRODUCENTENS BEGRÆNSEDE GARANTI	26
12.	IKKE-STANDARD SYMBOLSPROG	26

1. BESKRIVELSE AF INSTRUMENTET

TightRail Mini Roterende Dilatorhylster (TightRail Mini-hylster) er en intra-operativ enhed designet til at lette perkutan fjernelse af hjerteelektroder, og fremmedlegemer fra vaskulaturen. TightRail Mini-hylstret anvendes sammen med de konventionelle elektrodeekstraktionsværktøjer (f.eks. låsestiletter, udvendige hylstre). TightRail Mini-hylstrets komponenter inkluderer en indvendig og en udvendig aksel og en håndholdt drivmekanisme (figur 1).



Figur 1. TightRail Mini-hylsterenhed

Den indre aksel (drivakslen) er i stand til at rotere inde i den udvendige aksel for at aktivere den roterende dilatationsfunktion ved spidsen.

Den stationære udvendige aksel sidder inde i en polymer-indkapsling. Den håndholdte drivmekanisme, der sidder på enhedens proksimale ende, bruges til at rotere den indvendige aksel. Rotation af den indvendige aksels distale styrekam skaber dilatation af vævet og de fibrøse vedhæftninger, der omgiver elektroden eller den genstand, der letter fjernelsen af nævnte genstand.

Der stilles et udvendigt hylster til rådighed, der kan benyttes sammen med enheden for at understøtte dens yderligere dilatation af væv, og tjene som en kanal til re-implantation.

Pakken inkluderer et 9F eller et 11F TightRail Mini-hylster og et kompatibelt udvendigt hylster.

Brug i kombination med andet udstyr

TightRail Mini-hylstret kan bruges i kombination med Spectranetics elektrodslås (Lead Locking Device, LLD®). Følg "Brugsanvisningen" for alle de anvendte anordninger. Tabel 1 indeholder modeller og størrelsesspecifikationer for TightRail Mini-hylstret.

Tabel 1. Modellspecifikationer

Modelnummer	Spidsens indvendige diameter			Instrumentets udvendige diameter			Udvendigt hylster indre diameter		
	(F)	(")	(mm)	(F)	(")	(mm)	(F)	(")	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDIKATIONER FOR BRUG

TightRail Mini roterende dilatatorhylster er beregnet til brug hos patienter med behov for perkutan dilatation af væv for at lette fjernelse af hjerteelektroder og fremmedlegemer.

3. KONTRAIKATIONER

Ingen kendte.

4. ADVARSLER

- Enheder til fjernelse af elektroder bør anvendes på institutioner, hvor thoraxkirurgiske indgreb kan foretages af læger med kendskab til teknikker og instrumenter til udtagning af elektroder. Der bør være etableret protokoller til forebyggelse af komplikationer og behandling, og disse bør anvendes rutinemæssigt. Anbefalingerne for håndtering af elektroder fra Heart Rhythm Society¹ (HRS) og European Heart Rhythm Association² (EHRA) bør studeres grundigt for at opnå det bedste resultat.
- Når der benyttes en låsestilet:
 - En elektrode, hvori der er stadig er en låsestilet, må aldrig efterlades i patienten. Karret eller endokardievæggen kan påføres alvorlige skader af den afstivede ledning eller pga. fraktur på eller vandring af den efterladte stiletledning.
 - Der må aldrig anvendes vægtet træk på en indført låsestilet, da det kan medføre myokardiel avulsion, hypotension eller iturivning af venevæggen.
 - Vær opmærksom på, at en ledning med en J-formet retentionstråd i den indre lumen (i stedet for at være uden for spiralen), muligvis ikke er kompatibel med låsestiletten. Hvis låsestiletten indføres i en sådan ledning, kan det resultere i fremspring og mulig vandring af den J-formede retentionstråd.

- Indsæt ikke mere end ét TightRail Mini-hylster eller udvendigt hylster i en vene ad gangen. Indsæt ikke mere end én ledning i et TightRail Mini-hylster ad gangen. Alvorlig karbeskadigelse, herunder venøs væglaceration der kræver kirurgisk reparation, kan forekomme.
- Oprethold passende træk i elektroden der ekstraheres, under fremføring af TightRail Mini-hylstret eller det udvendige hylster.
- TightRail Mini-hylstret bør kun anvendes til minimal indgang i karret. Forsøg ikke at trænge ind i SVC-strukturen eller at føre TightRail Mini-hylstret ind i sving hinsides sammenløbet af de navnløse og brachiocephaliske vener, da det kan beskadige karvæggen eller hjerteelektroden.
- Overdrevet kraftig fremføring kan resultere i beskadigelse af enheden eller karvægge.

5. FORHOLDSREGLER

- Gennemse nøje indlægssedlen til konventionelle elektrodeekstraktionsværktøjer, før du forsøger at anvende TightRail Mini-hylstret.
- Dette instrument må ikke gensteriliseres eller genbruges, da dette vil kunne kompromittere dets funktion eller øge risikoen for krydskontaminering pga. utilstrækkelig genbehandling.
- Genbrug af dette engangsinstrument kan medføre alvorlige skader på patienten eller dødsfald og sætter producentens garantier ud af kraft.
- Anvend ikke TightRail Mini-hylstret hvis forseglingen er brudt.
- Anvend ikke TightRail Mini-hylstret hvis en af komponenterne er blevet beskadiget.
- Inden indgrebet skal elektrodens, eller fremmedlegemets fysiske mål evalueres i forhold til specifikationerne for dilatatorhylstret med henblik på fastlæggelse af kompatibilitet.
- På grund af den hurtige udvikling inden for elektrodeteknologi vil dette instrument evt. ikke være egnet til dilatation af væv rundt om alle typer elektrode. Kontakt producenten af elektroden i tilfælde af spørgsmål eller tvivl om kompatibiliteten af dette instrument i forhold til bestemte elektroder.
- Træk ikke i elektroden, da det kan forårsage strækning, forvridning eller brud, hvilket vil gøre en efterfølgende udtagning mere vanskelig. Hvis en elektrode beskadiges, kan det forhindre passage af en anordning til låsning af elektroden gennem lumenen, og/eller gøre dilatation af arvæv mere vanskeligt.
- Når TightRail Mini-hylstret er i kroppen bør det kun manipuleres under fluoroskopisk overvågning med radiografisk udstyr, der producerer billeder af høj kvalitet.
- Som ved alle udtagningsprocedurer, der anvender hylstre, skal passende hylstertechnik benyttes. Oprethold robust trækraft og en stabil "skinne"-position med elektroden, og oprethold samtidig koaksial tilpasning af TightRail Mini-hylstret for at minimere risikoen for beskadigelse af karvæggen.
- Ved fremføring af et udvendigt hylster rundt i en bøjning skal spidsen af hylstrets skrå spids holdes ind mod den indvendige side af bøjningen.
- Fremføring af TightRail Mini-hylstret gennem stærkt forkalket væv kan kræve flere aktiveringer af dilatationsmekanismen end gennem fibrøs ar-vækstforøgelse.
- Hvis du, til trods for gentagne aktiveringer af dilatationsmekanismen, ikke kan fremføre TightRail Mini-hylstret, bør en anden fremgangsmåde overvejes. Vær forberedt på at anvende et større TightRail Mini-hylster, gå over til en anden elektrode, prøv femoral fremgangsmåde eller overvej åben procedure.
- Overdreven kraftig fremførelse kan forårsage midlertidig binding af enhedsmekanismen.
- Hvis elektroden knækker, skal fragmentet vurderes med henblik på udtagning.
- Hvis patienten udvikler hypotension, skal der foretages en hurtig vurdering. Behandling efter behov.
- Ved udtagning af en permanent pacing-elektrode skal man være opmærksom på, at elektrodespidsen kan sidde fast i den øvre vaskulatur, hvis pacing-elektroden løsner sig spontant under udtagningen. Ved dilatatorhylstre, der som minimum fremføres til vena anonyma, er det ofte nødvendigt at udtage elektrodespidsen gennem arvævet ved venens indgangssted og at undgå venotomi.
- Hvis elektroder fjernes selektivt med det formål at efterlade en eller flere kronisk implanterede elektroder intakte, skal disse elektroder efterfølgende testes for at sikre, at de ikke blev beskadiget eller revet løs under indgrebet.
- Hvis TightRail Mini-hylstret fjernes fra kroppen af den ene eller den anden grund, skylles enhedens skaft, den indvendige lumen og spidsen grundigt med saltvand for at fjerne partikler og forhindre blod i at klæbe, inden TightRail Mini-hylstret genindføres i patienten.
- Hvis TightRail Mini-hylstret knækker eller bliver beskadiget under brug, hvilket kan ses vha. fluoroskopi, anbefales det at holde op med at bruge anordningen. Vej risici op mod fordele ved hhv. at fjerne anordningen eller fortsat bruge den.

6. POTENTIELLE BIVIRKNINGER

De potentielle bivirkninger i forbindelse med indgreb til intravaskulær udtagning af elektroder omfatter (med mindst væsentlige potentielle bivirkninger nævnt først):

- Løsrivelse eller beskadigelse af ikke-tilsluttet elektrode
- Hæmatom i brystvæggen
- Trombose
- Arytmier
- Bakteriæmi
- Hypotension
- Pneumothorax
- Migrerende fragment fra elektrode
- Migrering af vegetation fra elektrode
- Lungeemboli
- Laceration eller overrivning af karstrukturer eller myokardium
- Hæmoperikardium
- Hjertetamponade
- Hæmothorax
- Slagtilfælde
- Død

7. INDIVIDUEL TILPASNING AF BEHANDLINGEN

Lav en afvejning af de relative risici og fordele ved indgreb til intravaskulær fjernelse af elektrode i tilfælde hvor:

- ICD-elektroder med to poler fjernes med proksimal spole, der befinder sig i SVC.
- Elektroden der skal fjernes, har en skarp bøjning eller tegn på brud.
- Elektroden viser tegn på, at isoleringen er gået i opløsning, hvilket giver anledning til risiko for lungeemboli.
- Vegetationer er direkte forbundet til elektroden.

8. INDHOLD VED LEVERING**8.1 Sterilisation**

- Kun til engangsbrug. Må ikke resteriliseres eller genbehandles.
- Steriliseret med Etylenoxid.
- Ikke-pyrogen.
- Steriliteten garanteres kun, hvis emballagen er uåbnet og ubeskadiget.
- Anordningerne skal opbevares tørt og køligt (under 60 °C/140°F) indtil brug.

8.2 Eftersyn før brug

- Før brug skal den sterile emballage ses efter for at kontrollere, at forseglingen ikke er brudt. Før proceduren skal alt udstyr, der skal bruges, herunder TightRail Mini-hylstret, omhyggeligt efterses for fejl. Undersøg TightRail Mini-hylstret for knæk eller anden beskadigelse. Anvend ikke dette produkt, hvis det er beskadiget, eller hvis holdbarhedsdatoen er overskredet.

9. KOMPATIBILITET

Oplysninger til brug for fastlæggelse af TightRail Mini-hylstrets dimensionelle kompatibilitet fremgår af tabel 1.

10. BRUGSVEJLEDNING**10.1 Forberedelse af indgrebet****Forberedelse af TightRail Mini-hylstret:**

Brug steril teknik ved åbning af den sterile pakke. Fjern bakkens låg, og løft forsigtigt enheden ud ad bakken, mens håndtag og skaft støttes.

Klargøring af patienten:

1. Der skal foreligge en udførlig patientjournal, inklusive patientens blodtype. Passende blodprodukter skal være til øjeblikkelig rådighed.
2. Bekræft fabrikanten, modelnummeret og implantationsdatoen på den elektrode, der skal fjernes. Udfør radiografisk/ekkokardiografisk vurdering af elektrodetilstand, type og position.
3. Anvend en operationsstue, der har fluoroskopi, pacing-udstyr og defibrillator af høj kvalitet samt thorakotomi- og pericardiocentesebakker.
4. Forbered og tildæk patientens bryst for mulig thorakotomi; forbered og tildæk patientens lyske for en mulig femoral fremgangsmåde til ekstraktionsproceduren.
5. Gør klar til et akut kirurgisk nødindgreb.
6. Etabler backup-pacing efter behov.
7. Hav ekstra TightRail Mini-hylstre, andre hylstre, låsestiletter, stiletter til at skrue aktive fikseringselektroder af med, slynger (femoral arbejdsstation) og ethvert andet tilbehør, der skønnes nødvendigt, klar.

10.2 Klinisk teknik

1. Patienter klargøres til flere elektrodeekstraktioner, herunder akut hjertekirurgisk intervention. Klargøring kan indebære: generel endotrakeal anæstesi eller bevidst bedøvelse, barbering og forberedelse af både bryst- og lyskeområder, EKG-monitorering, indsættelse af en arteriel slange og et Foley-kateter, tilstedeværelse af instrumenter til pacing og defibrillering, en elektrokirurgisk enhed og en sternal sav til nødtilfælde.
2. En midlertidig pacingelektrode indsættes i alle patienter, der har brug for en pacemaker. En undtagelse gøres for patienter med en implanteret permanent pacemaker, hvis elektroder ikke skal ekstraheres.
3. Fluoroskopi vil blive anvendt til at monitorere alle transvenøse manøvrer.
4. Blotlæg den proksimale ende af elektroden, og skær evt. den sutur over, der holder forankringsindsatsens sutur. Debridér længdevækstforøgelse fra elektroden efter behov for at eksponere det venøse adgangssted. Skær elektrodeklemmens ben over, og fjern forankringsindsatsen.
5. Ved aktive fikseringselektroder skrues elektrodens spiral af.
6. Skær elektrodeklemmens ben over, og fjern forankringsindsatsen.
7. Indfør og lås en elektrodelås (LLD) i elektroden så distalt som muligt, og aktivér låsemekanismen. Fastgør passende længder af suturmateriale på den proksimale ende af elektrodens isolering og højspændingskabler for at give yderligere træk.
8. Hydrer TightRail Mini-hylstrets indvendige lumen, og gør den udvendige indkapsling våd.
9. Når der anvendes et udvendigt hylster, vædes den indvendige lumen. Placer det derefter over TightRail Mini-hylstret.
10. Støt TightRail Mini-hylstrets håndtag og skaft, imens anordningen påføres låsestiletten og målelektroden.
11. Ekstraktionsteknik:
 - a. Oprethold robust trækraft og en stabil "skinne"-position med elektroden, og oprethold samtidig koaksial tilpasning af TightRail Mini-hylstret. Dette er meget vigtigt for at sikre sikker påførsel af TightRail Mini-hylstret på elektroden. Hvis trækraften er utilstrækkelig, kan elektroden bukke under, hvilket forhindrer TightRail Mini-hylstrets avancement i den rigtige retning.
 - b. Med elektroden i spænding fremføres TightRail Mini-hylstret over elektroden, indtil der kommer en obstruktion. Når der anvendes et udvendigt hylster, anvendes en "målerlarve"-teknik til skiftevis at fremføre det udvendige hylster og TightRail Mini-hylstret over elektroden.
 - c. Anvend følgende retningslinjer til at bestemme, om der mødes vævsforhindringer:
 - TightRail Mini-hylstret vil ikke fortsætte ind i venen.
 - TightRail Mini-hylstret bøjer, når der anvendes tryk på langs.
 - Fluoroskopi viser, at hylsterspidsen ikke når lige så langt frem som selve elektroden.
 - Fluoroskopi viser, at TightRail Mini-hylsterspidsen ikke sidder fast i en permanent elektrode, en elektrodebøjning eller anden elektrode.
 - d. Når en forhindring mødes, og TightRail Mini-hylstret ikke kan fremføres:
 - Anvend AP og orthogonale fluoroskopiske visninger for at sikre, at TightRail Mini-hylstrets spids er justeret og koaksialt i forhold til elektrodens længdeakse.
 - Hvis det valgfrie udvendige hylster bruges, trækkes det udvendige hylster tilbage, således at den distale ende ikke overlapper TightRail Mini-hylstrets spids. Tryk forsigtigt TightRail Mini-hylstret ind i det obstruerende væv.
 - Anvend let tryk på TightRail Mini-hylstret til at føre anordningen fremad, imens der trykkes på udløseren for at aktivere den indre aksels dilatationsmekanisme. Påfør trækraft til låsestiletten, under avancement og dilatation af væv.
 - For hvert helt tryk på udløseren vil dilatationsmekanismen udvide sig, rotere og trække sig sammen. Dilatationsmekanismen trækker sig ind i hylsterspidsen, når udløseren er sluppet helt.
 - Hvis udløseren er delvist klemt, vil dilatationsmekanismen måske ikke bytte rundt på sin bevægelse.
 - Returner udløseren til "fremad"-positionen imellem hvert klem.
 - Når TightRail Mini-hylstret bryder igennem obstruktionen, kan du stoppe aktiveringen af dilatationsmekanismen, mens du avancerer til det næste punkt med bindende væv.

- Monitorer alle anordningens manøvrer og aktiveringer vha. fluoroskopi.
- Fremfør om nødvendigt det udvendige hylster til TightRail Mini-hylstrets nye position.
- e. Hvis trækkenheden låser dens greb om elektroden op, er det nødvendigt at fjerne TightRail Mini-hylstret og det udvendige hylster og anvende en ny trækkenhed, før der igen fortsættes med TightRail Mini-hylstret.
- f. Når modstanden er blevet lettet, fremføres TightRail Mini-hylstret og det valgfri, udvendige hylster til den næste ønskede placering eller det næste modstandspunkt på elektroden og processen gentages, som beskrevet i 11 (a-d) ovenfor.
- 12. Tilbagetrækning af TightRail Mini-hylstret og det udvendige hylster kan opnås på et hvilket som helst tidspunkt under proceduren. Hvis elektroden er fri, bør den trækkes ind i TightRail Mini-hylstret før elektroden, TightRail Mini-hylstret og det udvendige hylster fjernes fra kroppen.
- 13. Hvis elektroden ikke kan fjernes fra karret vha. blidt træk og brug af TightRail Mini-hylstret, skal du skifte TightRail Mini-hylstret ud med et fuld-længde-hylster i passende længde for at færdiggøre ekstraktionen.
- 14. For at opretholde venøs adgang til genimplantering holdes det udvendige hylster på plads til indføring af ledetråden, når elektroden og TightRail Mini-hylstret fjernes. Fjern det udvendige hylster fra kroppen, efter at ledetråden er indført. Hvis der ikke anvendes et udvendigt hylster, skal elektroden fjernes vha. TightRail Mini-hylstret, der holdes på plads under indførelsen af ledetråden. Fjern TightRail Mini-hylsteranordningen fra kroppen, efter at ledetråden er indført.
- 15. Når ekstraktionen er gennemført, trækkes TightRail Mini-hylstret og det udvendige hylster ud af patienten, og TightRail Mini-hylstret skal derefter inspiceres for skader inden yderligere brug.
- 16. Bortskaf de anvendte produkter i henhold til de lokale procedurer for biologisk håndtering og bortskaffelse.

Referencer

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. PRODUCENTENS BEGRÆNSEDE GARANTI

Fabrikanten garanterer, at TightRail Mini-hylstret er uden fejl og mangler, hvad angår materialer og fremstilling, såfremt produktet anvendes inden den angivne anvendelsesdato, og såfremt emballagen er uåbnet og ubeskadiget indtil umiddelbart inden brug. Fabrikantens ansvar er i henhold til denne garanti begrænset til udskiftning eller refusion af købsprisen af et defekt TightRail Mini-hylster. Fabrikanten er ikke ansvarlig for utilsigtede skader, konkret dokumenterede skader samt følgeskader som følge af brugen af TightRail Mini-hylstret. Skade på TightRail Mini-hylstret som følge af forkert brug, ændring, forkert opbevaring eller håndtering, eller hvis denne brugervejledning på anden vis ikke efterleves, vil medføre, at denne begrænsede garanti bortfalder. **DENNE BEGRÆNSEDE GARANTI TRÆDER I STEDET FOR ALLE ØVRIGE GARANTIER – UDTRYKKELIGE ELLER UNDERFORSTÅEDE – HERUNDER DEN UNDERFORSTÅEDE GARANTI, AT PRODUKTET SKAL KUNNE FORHANDLES ELLER ER BEREGNET TIL ET BESTEMT FORMÅL.** Ingen personer eller juridiske enheder, herunder fabrikantens autoriserede repræsentant eller forhandler, har bemyndigelse til at forlænge eller udvide denne begrænsede garanti, og fabrikanten kan ikke drages til ansvar for et angiveligt forsøg på dette.

12. IKKE-STANDARD SYMBOLSPROG

Importer Importør		Tip Inner Diameter Spidsens indvendige diameter		Working Length Arbejdslængde	
Quantity Antal	QTY	Device Outer Diameter Instrumentets udvendige diameter		Size Str.	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Forsigtig: Ifølge lovgivningen i USA må denne anordning kun sælges til en læge eller efter ordination fra en læge.					Rx ONLY

Inhoud

1.	BESCHRIJVING VAN HET HULPMIDDEL	27
2.	INDICATIES VOOR GEBRUIK	27
3.	CONTRA-INDICATIES	27
4.	WAARSCHUWINGEN	27
5.	VOORZORGSMAATREGELEN	28
6.	MOGELIJKE ONGEWENSTE VOORVALLEN	28
7.	INDIVIDUALISERING VAN BEHANDELING	29
8.	LEVERING	29
9.	COMPATIBILITEIT	29
10.	AANWIJZINGEN VOOR GEBRUIK	29
11.	BEPERKTE GARANTIE VAN DE FABRIKANT	30
12.	NIET-STANDAARD SYMBOLEN	30

1. BESCHRIJVING VAN HET HULPMIDDEL

De roterende dilatatorhuls TightRail Mini (TightRail Mini-huls) is een intra-operatief instrument ontworpen om het onderhuids verwijderen van hartgeleiders uit het vaatstelsel te vergemakkelijken. De TightRail Mini-huls wordt gebruikt in combinatie met conventionele extractiehulpmiddelen voor geleiders (bijv. borgmandrijnen en externe hulzen). De componenten van de TightRail Mini-huls van Spectranetics omvatten o.a. een binnen- en buitenschacht en een mechanisme voor besturing met de hand (afbeelding 1).



Afbeelding 1. Instrument TightRail Mini-huls

De binnenschacht (stuurschacht) kan binnenin de buitenschacht draaien ter activering van de draaibare verwijdingsfunctie aan het uiteinde.

De stationaire buitenschacht zit binnen een polymeer omhulling. Het mechanisme voor handbesturing dat vastzit aan het proximale uiteinde van het instrument wordt gebruikt om de binnenschacht te draaien. Het draaien van distale nok van de binnenschacht veroorzaakt verwijding van het aangehechte en fibreuse weefsel rondom de geleider of het voorwerp waardoor de verwijdering van geleiders wordt vergemakkelijkt.

Er is ook een buitenhuls die samen met het apparaat kan worden gebruikt ter ondersteuning van de schacht van het instrument waardoor het weefselverwijdingseffect wordt vergemakkelijkt en kan dienen als kanaal voor herimplantatie.

De verpakking bevat één TightRail mini-huls van 9F of één van 11F en één compatibele buitenhuls.

Gebruik met andere hulpmiddelen

De TightRail Mini-huls kan samen met het Lead Locking Device (LLD®) van Spectranetics worden gebruikt. Volg de "gebruiksaanwijzing" voor andere hulpmiddelen. Tabel 1 geeft specificaties voor de modellen en afmetingen van de TightRail Mini-huls.

Tabel 1: Modelspecificaties

Modelnummer	Binnendiameter uiteinde			Buitendiameter instrument			Binnendiameter buitenhuls		
	(F)	(in)	(mm)	(F)	(in)	(mm)	(F)	(in)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDICATIES VOOR GEBRUIK

De roterende dilatatorhuls TightRail Mini is bestemd voor gebruik bij patiënten die percutane dilatatie van weefsel vereisen om het verwijderen van hartgeleiders te vergemakkelijken.

3. CONTRA-INDICATIES

Geen bekend.

4. WAARSCHUWINGEN

- Apparaten voor geleiderverwijdering dienen te worden gebruikt in instellingen waar thoraxoperaties kunnen worden verricht door artsen die vertrouwd zijn met de technieken en hulpmiddelen voor het verwijderen van geleiders. Er dienen geschikte protocollen voor complicatiepreventie en -beheer te zijn opgesteld en deze dienen stelselmatig te worden toegepast. Het opvolgen van de aanbevelingen voor geleiderbeheer van de Heart Rhythm Society¹ (HRS) en de European Heart Rhythm Association² (EHRA) wordt sterk aangeraden om de beste resultaten te verkrijgen.
- Bij gebruik van een borgmandrijn:
 - Laat een geleider niet achter in een patiënt als er nog een borgmandrijn in de geleider aanwezig is. Het vat of het endocardium kunnen ernstige schade oplopen als de geleider hard wordt, of door breuk of migratie van het achtergelaten instrument.

- Trek niet krachtig aan een ingebrachte borgmandrijn, aangezien dit tot myocardiale scheuring, hypotensie of scheuring van de vaatwand kan leiden.
- Wees u ervan bewust dat een geleider met een J-vormige bevestigingsdraad in het binnenlumen (in plaats van buiten de wikkeling) misschien niet compatibel is met de borgmandrijn. Het inbrengen van de borgmandrijn in een dergelijke geleider kan het uitsteken of een mogelijke migratie van de J-vormige bevestigingsdraad tot gevolg hebben.
- Breng niet meer dan één TightRail Mini-huls of buitenhuls tegelijkertijd aan in een ader. Breng niet meer dan één geleider tegelijkertijd aan in een TightRail Mini-instrument. Dit kan leiden tot ernstig vaatletsel, waaronder laceratie van de vaatwand hetgeen chirurgisch herstel vereist.
- Handhaaf de juiste tractie op de geleider die wordt geëxtraheerd tijdens het opvoeren van de TightRail Mini-huls of de buitenhuls.
- De TightRail mini-huls dient alleen te worden gebruikt voor minimale aderinvasie. Probeer niet de TightRail mini-huls door bochten voorbij de verbinding tussen de v. innominate en de v. brachiocephalis te leiden aangezien er schade aan de vaatwand of de hartgeleider kan optreden.
- Te krachtige opvoering kan leiden tot schade aan het instrument of de vaatwand.

5. VOORZORGSMAATREGELEN

- Neem de bijsluiters in de verpakking zorgvuldig door voor conventionele extractiemethoden van geleiders voordat u de TightRail Mini-huls gaat gebruiken.
- Dit instrument niet opnieuw steriliseren of hergebruiken, aangezien de prestaties van het instrument hierdoor kunnen verslechteren en het risico van kruisbesmetting door verkeerde herverwerking hierdoor toeneemt.
- Hergebruik van dit instrument voor eenmalig gebruik kan leiden tot ernstig of dodelijk letsel bij de patiënt en doet de garanties van de fabrikant teniet.
- De TightRail Mini-huls niet gebruiken als de verzegeling is verbroken.
- De TightRail Mini-huls niet gebruiken als één van de onderdelen is beschadigd.
- Vergelijk vóór aanvang van de procedure de afmetingen van de geleider, met de specificaties van de dilatatorhuls om mogelijke incompatibiliteit vast te stellen.
- Gezien de snelle technische ontwikkelingen op het gebied van geleiders bestaat er een kans dat dit hulpmiddel niet voor dilatatie van weefsel rondom alle soorten geleiders kan worden gebruikt. Neem contact op met de fabrikant van de geleider in geval van vragen of twijfels over de compatibiliteit van dit hulpmiddel met bepaalde geleiders.
- Niet aan de geleider trekken aangezien deze kan uitrekken, vervormen of breken, wat vervolgens het verwijderen zal bemoeilijken. Beschadiging van een geleider kan ertoe leiden dat een geleidervergrendeling misschien niet door het lumen kan worden gevoerd en/of kan dilatatie van het littekenweefsel bemoeilijken.
- Wanneer de TightRail Mini-huls zich in het lichaam bevindt, mag deze alleen worden gemanipuleerd onder fluoroscopische begeleiding met radiografische apparatuur die hoogwaardige beelden levert.
- Gebruik, zoals bij alle extractieprocedures met een huls, de juiste hulstechniek. Handhaaf stevige tractie en een stabiele 'rail'-positie van de geleider en houdt deze coaxiaal op één lijn met de TightRail Mini-huls van het afgeschuinde om de kans op vaatwandbeschadiging zo klein mogelijk te houden.
- Wanneer u een buitenhuls door een bocht voert, dient u de punt van het afgeschuinde uiteinde van de huls aan de binnenkant van de bocht te houden.
- Het opvoeren van de TightRail Mini-huls door ernstige weefselverkalkingen kan meer activeringen van het verwijdingsmechanisme vereisen dan bij fibreus littekenweefsel het geval is.
- Als het opvoeren van de TightRail Mini-huls ondanks herhaalde activeringen van het verwijdingsmechanisme niet mogelijk is, moet u een andere aanpak overwegen. Wees bereid om een grotere maat TightRail Mini-huls te gebruiken, naar een andere geleider over te gaan, toegang via de femur te proberen of een open ingreep te overwegen.
- Als te veel kracht wordt uitgeoefend bij het opvoeren kan het mechanisme van het instrument tijdelijk vastlopen.
- Als de geleider breekt, dient te worden bepaald of het fragment kan worden verwijderd.
- Evalueer de situatie snel als er hypotensie optreedt en kies een passende behandeling.
- Bij het verwijderen van een chronische pacing-geleider dient u er rekening mee te houden dat de tip van een geleider die tijdens de verwijderingsprocedure spontaan is losgekomen, in het bovenste vaatstelsel klem kan blijven zitten. Dilatorhulzen die ten minste tot de v. innominata worden opgevoerd, zijn dikwijls noodzakelijk voor extractie van het uiteinde van de geleider via het littekenweefsel op de plaats van veneuze toegang en om een venotomie te vermijden.
- Als er sprake is van selectieve verwijdering van geleiders, met de bedoeling om een of meer permanent geïmplanteerde geleider te laten zitten, dienen deze niet-verwijderde geleiders na de ingreep te worden getest om te controleren of ze tijdens de procedure niet zijn beschadigd of verplaatst.
- Spoel de schacht, het binnenste lumen en de tip van het hulpmiddel grondig door met zoutoplossing als de TightRail Mini-huls om wat voor reden dan ook uit het bloedvat wordt verwijderd, om alle deeltjes te verwijderen en te voorkomen dat bloed blijft plakken voordat de TightRail Mini-huls weer in de patiënt wordt aangebracht.
- Als u onder fluoroscopie ziet dat de TightRail Mini-huls tijdens gebruik geknikt is of beschadigd is geraakt, wordt aanbevolen om gebruik van het hulpmiddel te staken. Weeg de voor- en nadelen van verwijdering van het hulpmiddel af tegen die van verder gebruik.

6. MOGELIJKE ONGEWENSTE VOORVALLEN

Mogelijke ongewenste voorvallen in verband met de procedure voor het intravasculair verwijderen van geleiders omvatten (algemeen gerangschikt in volgorde van toenemend mogelijk effect):

- Loskomen of beschadigen van een niet-beoogde geleider
- Hematoom van de borstwand
- Trombose
- Aritmie
- Bacteriëmie
- Hypotensie
- Pneumothorax
- Migratie van geleiderfragment
- Migratie van vegetatie van geleider
- Pulmonale embolie
- Laceratie of scheuren van vaatstructuren of het myocard
- Hemopericard
- Harttamponade
- Hemothorax
- Beroerte
- Dood

7. INDIVIDUALISERING VAN BEHANDELING

Weeg in de volgende gevallen de relatieve risico's en voordelen van procedures voor het verwijderen van intravasculaire geleiders tegen elkaar af:

- ICD-geleiders met dubbele wikkeling worden verwijderd met de in SVC gelegen proximale wikkeling.
- De geleider die wordt verwijderd, is scherp gebogen of er zijn aanwijzingen van breuk.
- Het isolatiemateriaal van de kabel lijkt beschadigd te zijn, waardoor een longembolie tot de mogelijkheden gaat behoren.
- Er heeft zich vegetatie direct op de geleider vastgezet.

8. LEVERING

8.1 Sterilisatie

- Uitsluitend voor eenmalig gebruik. Niet bedoeld voor hersterilisatie of herverwerking.
- Gesteriliseerd door middel van ethyleenoxide.
- Niet-pyrogeen.
- Steriliteit gegarandeerd als de verpakking ongeopend en onbeschadigd is.
- Bewaar het hulpmiddel op een droge en koele plaats (onder 60 °C/140 °F) totdat het wordt gebruikt.

8.2 Inspectie voor gebruik

- Inspecteer vóór gebruik de steriele verpakking om te controleren of de zegels niet zijn verbroken. Alle voor de procedure benodigde instrumenten, inclusief de TightRail Mini-huls, moeten zorgvuldig worden gecontroleerd op defecten. Inspecteer de TightRail Mini-huls op verbuigingen, knikken of andere beschadigingen. Dit product niet gebruiken als het is beschadigd of als de vervaldatum is overschreden.

9. COMPATIBILITEIT

Informatie voor het vaststellen van compatibiliteit van afmetingen van de TightRail Mini-huls wordt weergegeven in tabel 1.

10. AANWIJZINGEN VOOR GEBRUIK

10.1 Installatieprocedure

Gereedmaken TightRail Mini-huls:

Open de steriele verpakking met steriele techniek. Verwijder het deksel van de bak en til het instrument er voorzichtig uit terwijl u de handgreep en de schacht ondersteunt.

Vorbereiding patiënt:

1. Zorg dat u de voorgeschiedenis en de bloedgroep van de patiënt kent. Er dienen passende bloedproducten binnen handbereik te zijn.
2. Bepaal de fabrikant, het modelnummer en de implantatiedatum van de geleider die moet worden verwijderd. Evalueer de toestand, het type en de positie van de geleider aan de hand van radiografie/echocardiografie.
3. Gebruik een procedureruimte met hoogwaardige faciliteiten voor fluoroscopie, stimulatie, defibrillatie, thoracotomie en pericardiocentese.
4. Prepareer en bedek de borstkas van de patiënt ter voorbereiding van een mogelijke thoracotomie; prepareer en bedek de lies van de patiënt ter voorbereiding van een mogelijke verwijderingsprocedure langs femorale weg.
5. Zorg voor onmiddellijke chirurgische backup.
6. Zorg voor de benodigde reservevoorzieningen voor stimulatie.
7. Zorg dat er extra TightRail Mini-hulzen, andere hulzen, borgmandrijnen, mandrijnen voor het losschroeven van actieve fixatiegeleiders, lussen (femoraal werkstation) en eventuele andere noodzakelijk geachte benodigdheden voorhanden zijn.

10.2 Klinische techniek

1. Patiënten worden geprepareerd voor gevallen van extractie van meerdere geleiders, waaronder een noodhartoperatie. De voorbereidingen kunnen het volgende omvatten: algemene endotracheale anesthesie of gedeeltelijke verdoving, scheren en voorbereiden van borstkas en lies, ECG-bewaking, inbrengen van een arteriële lijn en een Foley-katheter, aanwezigheid van instrumenten voor stimulatie en defibrillatie, een elektrochirurgische eenheid en een sternumzaag voor noodgevallen.
2. Er wordt een tijdelijke stimulatiegeleider ingebracht bij alle patiënten die een pacemaker nodig hebben. Dit geldt echter niet voor patiënten met een permanent geïmplanteerde pacemaker waarvan de geleiders niet worden geëxtraheerd.
3. Er wordt fluoroscopie gebruikt om alle transveneuze manoeuvres te observeren.
4. Leg het proximale uiteinde van de geleider bloot en knip alle hechtdraden door waarmee de hechting van de ankerhuls is vastgezet. Verwijder indien noodzakelijk aangroei van de geleider en leg de veneuze toegangslocatie bloot. Knip de pen van het geleideruiteinde door en verwijder de ankerhuls.
5. Voor actieve fixatiegeleiders schroeft u de helix van de geleider los.
6. Knip de connector van de pen van het geleideruiteinde door en verwijder de ankerhuls.
7. Breng een geleidervergrendelinstrument zo distaal mogelijk in in de geleider en vergrendel dit en activeer het vergrendelmechanisme. Bevestig de juiste lengte aan hecht draad op het proximale uiteinde van de geleiderisolatie en hoogspanningskabels om extra tractie te verkrijgen.
8. Bevochtig het binnenste lumen van de TightRail Mini-huls en maak het buitenste omhulsel nat.
9. Bij gebruik van een buitenhuls bevochtigt u het binnenste lumen en plaatst u dit over de TightRail Mini-huls.
10. Ondersteun de handgreep en de schacht van het TightRail Mini-instrument terwijl u het instrument op de borgmandrijn en de doelgeleider aanbrengt.
11. Extractietechniek:
 - a. Pas stevige tractie toe op de geleider en/of diens borgmandrijn om een stabiele 'rail'-positie te handhaven met de geleider en houdt deze coaxiaal op één lijn met de TightRail Mini-huls. Dit is cruciaal voor een veilige doorgang van de TightRail Mini-huls over de geleider. Als de tractie onvoldoende is, kan de geleider kromtrekken, waardoor de TightRail Mini-huls niet in de juiste baan kan worden opgevoerd.
 - b. Als er spanning staat op de geleider voert u de TightRail Mini-huls op over de geleider tot u weerstand voelt. Bij gebruik van een buitenhuls voert u afwisselend de buitenhuls en de TightRail Mini-huls een stukje op over de geleider.
 - c. Bepaal aan de hand van de volgende richtlijnen of er sprake is van een weefselobstructie:
 - De TightRail Mini-huls wordt opgevoerd in de ader.
 - De TightRail Mini-huls buigt als er longitudinale druk wordt uitgeoefend.
 - Fluoroscopie wijst uit dat het uiteinde van de huls niet vooruit gaat ten opzichte van het hoofddeel van de geleider.
 - Fluoroscopie wijst uit dat het uiteinde van de TightRail Mini-huls niet is blijven haken aan een elektrode van de geleider, een buiging van de geleider of een andere geleider.

- d. Ga als volgt te werk wanneer u op een obstructie stuit en de TightRail Mini-huls niet kan worden opgevoerd:
 - Controleer met behulp van AP en transversale fluoroscopie of het uiteinde van de TightRail Mini-huls op één lijn is gebracht en coaxiaal ten opzichte van de lengteas van de geleider ligt.
 - Als de optionele buitenhuls wordt gebruikt, trekt u de buitenhuls terug, zodat het distale uiteinde ervan niet overlapt met het uiteinde van de TightRail Mini-huls. Duw de TightRail Mini-huls voorzichtig in het obstruerende weefsel.
 - Met lichte druk op de TightRail Mini-huls het instrument opvoeren terwijl u met inknijpen van de trekker het verwijdingsmechanisme van de binnenschacht activeert. Oefen tractie uit op de borgmandrijn bij het opvoeren en verwijderen van het weefsel.
 - Telkens als de trekker volledig wordt ingedrukt, gaat het verwijdingsmechanisme zich verwijderen, draaien en intrekken. Het verwijdingsmechanisme wordt in het hulsuiteinde teruggetrokken als de trekker helemaal wordt losgelaten.
 - Als de trekker deels wordt ingeknepen, is het mogelijk dat de draairichting van het verwijdingsmechanisme niet van richting verandert.
 - Breng de trekker telkens helemaal naar voren na het inknijpen van de trekker.
 - Als de TightRail Mini-huls de obstructie doorbreekt, kunt u de activering van het verwijdingsmechanisme staken terwijl u verder gaat naar de volgende obstructie.
 - Controleer alle bewegingen en activeringen van het instrument via fluoroscopie.
 - Voer de buitenhuls op naar de nieuwe positie van de TightRail Mini-huls.
 - e. Als het tractie-instrument zijn greep op de geleider verliest, moeten de TightRail Mini-huls en de buitenhuls worden verwijderd en moet er een nieuw tractie-instrument worden aangebracht voordat u verder gaat met de TightRail Mini-huls.
 - f. Nadat de weerstand is overwonnen, voert u de TightRail Mini-huls en optionele buitenhuls op naar het volgende gewenste punt of de volgende weerstand op de geleider en herhaalt het hierboven in 11 (a-d) beschreven proces.
12. Tijdens de procedure kunt u te allen tijde de TightRail Mini-huls en de buitenhuls terugtrekken. Als de geleider vrij is, moet hij in de TightRail Mini-huls worden getrokken voordat de geleider, de TightRail Mini-huls en de buitenhuls uit het lichaam worden verwijderd.
 13. Als de geleider niet uit het vat wordt verwijderd door zachtjes te trekken en met gebruik van de TightRail Mini-huls, moet de TightRail Mini-huls worden vervangen met een huls van de juiste lengte om de extractie te voltooien.
 14. Om toegang tot het vat voor hernieuwde implantatie te behouden, laat u de buitenhuls op zijn plaats zitten voor het inbrengen van de voerdraad wanneer u de geleider en de TightRail Mini-huls verwijdert. Verwijder de buitenhuls uit het lichaam nadat de voerdraad is ingebracht. Als er geen buitenhuls wordt gebruikt, verwijdert u de geleider door de TightRail Mini-huls, terwijl u de TightRail Mini-huls op zijn plaats houdt voor het inbrengen van de voerdraad. Verwijder het hulpmiddel met de TightRail Mini-huls uit het lichaam nadat de voerdraad is ingebracht.
 15. Als de extractie is afgerond, trekt u de TightRail Mini-huls en buitenhuls uit de patiënt en kijkt u de TightRail Mini-huls na op schade voordat het instrument weer wordt gebruikt.
 16. Verwijder de gebruikte producten volgens de plaatselijke procedures voor behandeling en afvoer van biologisch afval.

Literatuur

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker lead. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. BEPERKTE GARANTIE VAN DE FABRIKANT

De fabrikant garandeert dat de TightRail Mini-huls vrij is van materiaal- en fabricagefouten als het wordt gebruikt vóór de uiterste gebruiksdatum en als de verpakking direct vóór gebruik ongeopend en onbeschadigd is. De aansprakelijkheid van de fabrikant krachtens deze garantie is beperkt tot vervanging of terugbetaling van de aankoopprijs van een defecte TightRail Mini-huls. De fabrikant is niet aansprakelijk voor enige incidentele, speciale of gevolgschade die het gevolg is van het gebruik van de TightRail Mini-huls. Bij schade aan de TightRail Mini-huls die is veroorzaakt door onjuist gebruik, wijziging, onjuist opslaan of hanteren of het niet opvolgen van een andere instructie in deze Gebruiksaanwijzing, vervalt deze beperkte garantie. **DEZE BEPERKTE GARANTIE VERVANGT UITDRUKKELIJK ALLE ANDERE GARANTIES, EXPLICIET DAN WEL IMPLICIET, WAARONDER DE IMPLICIETE GARANTIE VAN VERKOOPBAARHEID OF GESCHIKTHEID VOOR EEN BEPAALD DOEL.** Geen enkele natuurlijke of rechtspersoon, met inbegrip van de erkende vertegenwoordiger of wederverkoper van de fabrikant, is bevoegd om deze beperkte garantie te verlengen of uit te breiden en kennelijke pogingen om dit te doen zijn niet afdwingbaar jegens de fabrikant.

12. NIET-STANDAARD SYMBOLEN

Importer Importeur		Tip Inner Diameter Binnendiameter uiteinde		Working Length Werk lengte	
Quantity Aantal	QTY	Device Outer Diameter Buitendiameter instrument		Size Maat	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Let op: Op grond van Amerikaanse federale wetgeving mag dit instrument alleen worden verkocht door of in opdracht van een arts.					Rx ONLY

Sisukord

1.	SEADME KIRJELDUS	31
2.	KASUTUSNÄIDUSTUSED	31
3.	VASTUNÄIDUSTUSED	31
4.	HOIATUSED	31
5.	ETTEVAATUSABINÕUD	32
6.	VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED	32
7.	RAVI INDIVIDUALISEERIMINE	32
8.	TARNEVIIS	33
9.	ÜHILDUVUS	33
10.	KASUTUSJUHISED	33
11.	TOOTJA PIIRATUD GARANTII	34
12.	MITTESTANDARDSED SÜMBOLID	34

1. SEADME KIRJELDUS

TightRail Mini pöörlev dilaatorümbris (TightRail Mini ümbris) on operatsiooniaegne seade, mis on loodud südame elektrodide nahakaudse eemaldamise hõlbustamiseks vereringesüsteemist. TightRail Mini ümbrist kasutatakse koos konventsionaalsete elektroodi väljatõmbamisinstrumentidega (nt lukustavad stiletid, välisümbrised). Spectraneticsi TightRail Mini ümbrise komponentide hulka kuulub sise- ja väliskäepide ning käeshoitav juhtimismehhanism (joonis 1).



Joonis 1. TightRail Mini ümbrise seade

Sisekäepidet (juhtimiskäepide) saab otsas oleva pöörleva laiendamise funktsiooni aktiveerimiseks väliskäepideme piires pöörata.

Statsionaarne väliskäepide asub polümeerkestas. Seadme proksimaalsesse otsa kinnitatud käeshoitavat juhtimismehhanismi kasutatakse sisekäepideme pööramiseks. Sisekäepideme distaalse nuki pööramine põhjustab elektroodi ümbrisevate kudede ja fibroosete kinnituste laiendamist, hõlbustades nimetatud elektroodi eemaldamist.

Olemasolevat väliskäepidet saab kasutada koos seadmega, et toetada täiendavat kudede laiendamist hõlbustavat seadme käepidet ja toimida taasiirdamise kanalina.

Pakend sisaldab ühte 9 F või ühte 11 F TightRail Mini ümbrist ja ühte ühilduvat välisümbrist.

Kasutamine koos teiste seadmetega

TightRail Mini ümbrist võib kasutada koos ettevõtte Spectranetics elektroodi lukustusseadmega Lead Locking Device (LLD®). Järgige teiste seadmete kasutamisel kasutusjuhust. Tabelis 1 on toodud andmed TightRail Mini ümbrise mudelite ja suuruste kohta.

Tabel 1. Mudeli andmed

Mudeli number	Otsa siseläbimõõt			Seadme välisläbimõõt			Välisümbrise siseläbimõõt		
	(F)	(tollides)	(mm)	(F)	(tollides)	(mm)	(F)	(tollides)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. KASUTUSNÄIDUSTUSED

TightRail Mini pöörlev dilaatorümbris on mõeldud kasutamiseks patsientidel, kes vajavad koe nahakaudset laiendamist südame elektrodide, eemaldamise hõlbustamiseks.

3. VASTUNÄIDUSTUSED

Teadaolevalt puuduvad.

4. HOIATUSED

- Elektroode eemaldavaid seadmeid tohib kasutada meditsiinasutustes, kus on vahendid ja oskused rindkerekirurgiaks, ja neid võivad kasutada vaid arstid, kes tunnevad elektrodide eemaldamiseks vajalikke meetodeid ja seadmeid. Kehtestatud peavad olema süstistuste ärahoidmise ja ravimise protokollid ning neid tuleb alati järgida. Parimate tulemuste saavutamiseks on tungivalt soovitatav järgida südamerütmi ühingu Heart Rhythm Society¹ (HRS) ja Euroopa südamerütmi assotsiatsiooni European Heart Rhythm Association² (EHRA) soovitusi elektrodide kasutamise kohta.
- Lukustava stileti kasutamisel toimige järgmiselt.
 - Ärge jätke elektroodi patsienti nii, et lukustav stilet on elektroodis endiselt paigal. Järgastunud elektrood, järelevalveta jäetud stileti traadi murdumine või migreerumine võib põhjustada raskeid vigastusi veresoontele või endokardiaalsele seinale.
 - Ärge rakendage sisestatud lukustavale stiletile raskusega tõmmet, kuna see võib põhjustada müokardi rebenemist, hüpotensiooni või veeniseina rebenemist.
 - Ärge unustage, et elektrodid, mille valendikus (mitte spiraalset väljaspool) on J-kujuline tõmbetraat, ei pruugi lukustava stiletiga ühilduda. Lukustava stileti sisestamine sellisesse elektroodi võib põhjustada J-kujulise tõmbetraadi protrusiooni ja migreerumist.

- Ärge sisestage veeni korraga rohkem kui ühte TightRail Mini ümbrist või välisümbrist. Ärge sisestage TightRail Mini seadmesse korraga rohkem kui ühte elektroodi. See võib põhjustada veresoone raske kahjustuse, sh kirurgilist sekkumist vajava veresooneseiina rebendi.
- TightRail Mini ümbrise või välisümbrise edasiviimisel hoidke väljatõmmatavat elektroodi ühtlase pinge all.
- TightRail Mini ümbrist tuleb kasutada vaid selliselt, et see on minimaalselt veresoone sisestatud. Ärge püüdke sisestada TightRail Mini ümbrist ülemise õõnesveeni struktuuri ega üritage viia TightRail Mini ümbrist innominaatsete ja brahhiotsefaalveenide konvergensist väljaspool olevatesse paindekohtadesse, kuna see võib veresooneseiina või südameelektroodi kahjustada.
- Liigse lükkejõu rakendamine võib seadet või veresooneseiina kahjustada.

5. ETTEVAATUSABINÕUD

- Enne TightRail Mini ümbrise kasutamist lugege korralikult läbi elektroodi väljatõmbamisinstrumentide pakendite infolehed.
- Ärge resteriliseerige ega korduvkasutage seda seadet, sest see võib kahjustada seadme tehnilisi omadusi või suurendada sobimatust taastöötlemisest tingitud ristsaastumise ohtu.
- Selle ühekordseks kasutamiseks mõeldud seadme korduvkasutamine võib põhjustada patsiendile raskeid vigastusi või surma ning tühistada tootja garantiid.
- Ärge kasutage TightRail Mini ümbrist, kui avamist tuvastada võimaldav tihend on katki.
- Ärge kasutage TightRail Mini ümbrist, kui mõni komponent on kahjustunud.
- Hinnake enne protseduuri sobivuse kindlaks tegemiseks dilaatorümbrise andmete vastavust elektroodi, füüsilistele mõõtmetele.
- Kuna elektroodide tehnoloogia areneb kiiresti, ei pruugi see seade sobida igat tüüpi elektroodide ümbruses oleva koe laiendamiseks. Küsimuste tekkimisel selle seadme ja konkreetse elektroodi sobivuse kohta võtke ühendust elektroodi tootjaga.
- Ärge tõmmake elektroodi, kuna see võib venida, moonuda või puruneda, muutes edasise eemaldamise raskemaks. Elektroodi kahjustus võib takistada elektroodi lukustusseadme liikumist läbi valendiku ja/või muuta armkoe laiendamise raskemaks.
- Kui TightRail Mini ümbris on organismis, tohib seda manipuleerida vaid fluoroskoobi kontrolli all, kasutades radiograafiaseadet, mis annab kõrge kvaliteediga kujutisi.
- Sarnaselt kõikide ümbriseid kasutavate protseduuridega kasutage sobivat ümbrise tehnikat. Säilitage elektroodi tugev väljatõmme ja stabiilne raja asend, hoides sooneseiina kahjustuse riski minimeerimiseks TightRail Mini ümbrist sooneseiinaga paralleelselt.
- Kui lükkate välist ümbrist läbi paindekoha, hoidke ümbrise viltu lõigatud otsa paindekoha sisekülje suunas.
- TightRail Mini ümbrise edasiviimine läbi raskelt kaltsifitseerunud kudede võib nõuda rohkem laiendusmehhanismi aktiveerimisi kui fibroosne armkude.
- Kui TightRail Mini ümbrist pole võimalik laiendusmehhanismi korduvatest aktiveerimistest hoolimata edasi viia, kaaluge alternatiivse lähenemisviisi kasutamist. Olge valmis suurema TightRail Mini ümbrise kasutamiseks, muusse elektroodi liikumiseks, femoraalse meetodi proovimiseks või avatud protseduuri kaalutlemiseks.
- Liigse lükkejõu rakendamine võib põhjustada seadme mehhanismi ajutist takistust.
- Kui elektrood murdub, hinnake kildude eemaldamisvõimalusi.
- Kui tekib hüpotensioon, hinnake viivitamatult patsiendi seisundit ja valige sobiv ravimeetod.
- Pikka aega implanteeritud stimuleerimiselektroodi eemaldamisel ärge unustage, et kui see eemaldamisprotseduuri ajal iseenesest lahti tuleb, võib elektroodiots veresoonekonna ülemisse ossa kinni jääda. Vähemalt küünarvarre veeni lükatud dilaatorümbriste puhul on sageli vajalik elektroodi otsa väljatõmbamine veeni sisenemise kohas oleva armkoe kaudu ning flebotoomia vältimine.
- Kui eemaldate elektroode valikuliselt ning soovite jätta vähemalt ühe pikka aega implanteeritud elektroodi puutumata oma kohale, tuleb neid protseduuril mittemanipuleeritavaid elektroode pärast protseduuri kontrollida, veendumaks, et need ei kahjustunud ega liikunud protseduuri ajal paigast.
- Kui TightRail Mini ümbris mingil põhjusel organismist eemaldatakse, loputage enne TightRail Mini ümbrise uuesti patsienti sisestamist seadme käepide, sisevalendik ja ots korralikult füsioloogilise lahusega, et eemaldada osakesed ja takistada verehüüvete tekkimist.
- Kui TightRail Mini ümbris fluoroskoopiaga tõestatud kasutamisel väändub või kahjustub, on soovitatav seadme kasutamine lõpetada. Kaalutlege seadme eemaldamise ja kasutamise jätkamisega seotud ohte ja tulusid.

6. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Elektroodide intravaskulaarse eemaldamise protseduuriga seotud võimalikud kõrvaltoimed on järgmised (loetletud võimalike kõrvaltoimete esinemissageduse järjekorras):

- protseduuril mittemanipuleeritava elektroodi paigalt liikumine või kahjustus;
- rindkereseiina hematoom;
- tromboos;
- arütmiaid;
- baktereemia;
- hüpotensioon;
- pneumotooraks;
- elektroodist pärineva killu migreerumine;
- elektroodist pärineva vegetatsiooni migreerumine;
- kopsuarteri trombemboolia;
- soonestruktuuride või müokardi vigastus või rebend;
- hemoperikard;
- südametamponaad;
- hemotooraks;
- insult;
- surm.

7. RAVI INDIVIDUALISEERIMINE

Kaaluge elektroodi intravaskulaarse eemaldamise suhtelisi riske ja protseduurist saadava kasu suhet, kui:

- kavatsete eemaldada dualpooliga siirdatava kardioverter-defibrillaatori elektroode, kui proksimaalne pool asub ülemises õõnesveenis;
- eemaldatav elektrood on paindunud terava nurga all või sellel on märke purunemisest;
- elektroodil on märke isolatsioonikihhi kahjustustest, mis võib suurendada kopsuarteri trombemboolia tekkeriski;
- vegetatsioonid on otse elektroodi korpuse küljes.

8. TARNEVIIS**8.1 Steriliseerimine**

- Ainult ühekordseks kasutamiseks. Mitte korduvsteriliseerida ega taastöödelda.
- Steriliseeritud etüleenoksiidiga.
- Mittepürogeenne.
- Steriilsus on tagatud, kui pakend on avamata ja kahjustusteta.
- Hoidke seadmeid kuni kasutamiseni kuivas, jahedas kohas (alla 60 °C/140°F).

8.2 Ülevaatus enne kasutamist

- Enne kasutamist kontrollige visuaalselt pakendi steriilsust, et pakendi kinnitus ei oleks kahjustunud. Kõiki protseduuri käigus kasutatavaid seadmeid (sh TightRail Mini ümbris) tuleb hoolikalt uurida defektide suhtes. Vaadake TightRail Mini ümbris üle väändunud kohtade või muude kahjustuste suhtes. Ärge kasutage toodet, kui see on kahjustunud või realiseerimise ja tarvitamise lõpptähtaeg on möödunud.

9. ÜHILDUVUS

Teave TightRail Mini ümbrise mõõtmete sobivuse kindlaks määramise kohta on toodud tabelis 1.

10. KASUTUSJUHISED**10.1 Protseduuri ülesehitus****TightRail Mini ümbrise ettevalmistamine**

Avage steriilne pakend, kasutades steriilset meetodit. Eemaldage kaas aluselt ning nihutage seade õrnalt aluselt maha, toetades samal ajal vart ja käepidet.

Patsiendi ettevalmistamine

1. Uurige patsienti põhjalikult, kontrollige veregruppi. Käepärast peaksid olema sobivad veretooted.
2. Tehke kindlaks eemaldatava elektroodi tootja, mudeli number ja implanteerimiskuupäev. Kontrollige radioloogiliselt/ehkardiograafiliselt elektroodi seisundit, tüüpi ja asendit.
3. Kasutage protseduuriks ruumi, kus on kvaliteetne fluoroskoop, stimulatsioonivarustus, defibrillaator ning torakotoomia- ja perikardiotsenteesikomplektid.
4. Valmistage patsient ette ning katke patsient võimaliku torakotoomia jaoks; valmistage ette ja katke patsiendi niudepiirkond võimaliku femoraalse väljatõmbamise meetodi jaoks.
5. Tagatud peab olema kirurgilise meeskonna kohene valmisolek.
6. Vajaduse korral kasutage alternatiivseid südame stimuleerimisseadmeid.
7. Hoidke käepärast täiendavad TightRail Mini ümbrised, muud ümbrised, lukustuvad stiletid, stiletid aktiivsete fikseerimiselektroodide lahtikeeramiseks, püünised (femoraalne tööpiirkond) ja muud vajalikud lisaseadmed.

10.2 Kliinilised meetodid

1. Patsiendid valmistatakse ette mitmeks elektroodi väljatõmbamise meetodiks, sh erakorraliseks südameoperatsiooniks. Ettevalmistused on järgmised: endotrahheaalne üldanesteesia või sedatsioon, nii rindkere- kui ka niudepiirkonna raseerimine ja ettevalmistus, EKG-monitooring, arteriaalse liini ja Foley kateetri paigaldamine, stimulatsioon- ja defibrillatsiooninstrumentide olemasolu, elektrokirurgiline üksus ning rindkeresaag erakorralisteks juhtudeks.
2. Kõikidele stimulaatorit vajavatele patsientidele paigaldatakse ajutine stimulatsioonielektrood. Erand tehakse implanteeritud permanentse stimulaatoriga patsientide puhul, kellel selle elektroode eemaldada ei tule.
3. Kõiki transvenoosseid manöövreid jälgitakse fluoroskoobiga.
4. Paljastage elektroodi proksimaalne ots ja lõigake läbi kinnitumuhvi õmblust hoidev niit. Vajaduse korral eemaldage elektroodilt selle külge kasvanud koed, et nähtavale tuua sisnemiskoht veeni. Lõigake läbi elektroodi terminalitihvt ning eemaldage kinnitumuhv.
5. Keerake aktiivsete fikseerimiselektroodide puhul lahti elektroodi spiraal.
6. Lõigake läbi elektroodi tihvtühendus ning eemaldage kinnitumuhv.
7. Sisestage ja lukustage Lead Locking Device elektroodi võimalikult kaugele ja paigaldage lukustusmehhanism. Kinnitage täiendava tõmbe pakkumiseks sobiva pikkusega õmblusmaterjal elektroodi isolatsiooni ja kõrgepingekaablite proksimaalsesse otsa.
8. Niisutage TightRail Mini ümbrise sisevalendikku ja väliskesta.
9. Välisümbrise kasutamisel loputage sisevalendikku ja paigutage TightRail Mini ümbrisele.
10. Toestage seadme laadimisel lukustavasse stiletti ja sihtelektroodi TightRail Mini seadme vart ja käepidet.
11. Tõmbetehnika:
 - a. Rakendage elektroodile ja/või selle lukustavale stiletile tugevat väljatõmmet, et säilitada elektroodi stabiilne raja asend, hoides TightRail Mini ümbrist sooneasendina paralleelselt. See on oluline TightRail Mini ümbrise ohutuks viimiseks elektroodi kohale. Kui tõmme pole piisav, võib elektrood väänduda, takistades TightRail Mini ümbrise edasiliikumist mööda sobivat rada.
 - b. Kui elektrood on pinges, viige TightRail Mini ümbrist elektroodi kohale kuni takistuseni. Välisümbrise kasutamisel rakendage sentimeeter haaval liikumise meetodit, et viia välisümbris ja TightRail Mini ümbris vaheldumisi elektroodi kohale.
 - c. Kudedepoolse takistuse tuvastamiseks kasutage järgmisi juhiseid:
 - TightRail Mini ümbris ei liigu veeni.
 - Pikisuunalise rõhu rakendamisel TightRail Mini ümbris paindub.
 - Fluoroskoopia näitab, et ümbrise ots ei liigu elektroodi keha suhtes edasi.
 - Fluoroskoopia näitab, et TightRail Mini ümbrise ots ei haaku elektroodiga, elektroodi paindega või teise elektroodiga.
 - d. Takistuse korral, kui TightRail Mini ümbrist ei saa edasi viia, toimige järgmiselt:
 - Kasutage eest-taha ja nurga all fluoroskoopilisi projektsioone veendumaks, et TightRail Mini ümbrise ots oleks joondatud ja koaksiaalne elektroodi pikiteljega.
 - Kui kasutuses on valikuline välisümbris, tõmmake välisümbrist tagasi nii, et selle distaalne ots ei kataks TightRail Mini ümbrise otsa. Suruge TightRail Mini ümbrist õrnalt läbi takistava koe.
 - Rakendage TightRail Mini ümbrisele õrna survet, et seadet edasi viia, pigistades päästikut, et sisekäepideme laiendusmehhanism aktiveerida. Rakendage lukustavale stiletile edasiviimisel ja kudede laiendamisel tõmmet.
 - Päästiku iga täieliku pigistusega laiendusmehhanism pikeneb, pöörleb ning tõmmatakse välja. Laiendusmehhanism tõmbub ümbrise otsa sisse päästiku täielikul vabastamisel.
 - Päästiku osalisel pigistamisel ei pruugi laiendusmehhanismi pöörelemisena muutmise seadeldis suunda muuta.
 - Viige päästik iga järgneva pigistuse vahel kõige eesmisesse asendisse.

- Kui TightRail Mini ümbris takistusest edasi pääseb, võite laiendusmehhanismi aktiveerimise järgmise siduskoe punkti jõudmisel peatada.
 - Jälgige kõiki seadme manöövreid ja aktiveerimisi fluoroskoopiaga.
 - Vajaduse korral viige välisümbris TightRail Mini ümbrise uude asukohta.
- e. Kui tõmbeseade tuleb elektroodi küljest lahti, tuleb TightRail Mini ümbris ning välisümbris eemaldada ja paigaldada enne TightRail Mini ümbrise jätkamist uus tõmbeseade.
 - f. Kui takistusest on vabanatud, viige TightRail Mini ümbris ja valikuline välisümbris elektroodil järgmise soovitud kohta või takistuspunkti ja korra punktis 11 (a–d) kirjeldatud toimingut.
12. TightRail Mini ümbrise ja välisümbrise võib välja tõmmata suvalisel ajal protseduuri kestel. Kui elektrood on vaba, tuleb see tõmmata TightRail Mini ümbrisesse enne, kui elektrood, TightRail Mini ümbris ja välisümbris organismist eemaldatakse.
 13. Kui elektroodi veresoonest õrnalt tõmbamise ja TightRail Mini ümbrise kasutamise abil ei eemaldata, vahetage väljatõmbamise lõpetamiseks TightRail Mini ümbris õiges suuruses täispika ümbrise vastu.
 14. Taassiidamiseks juurdepääsu säilitamiseks veeni hoidke välisümbrist juhttraadi sisestamiseks paigal, kui elektroodi ja TightRail Mini ümbrist eemaldate. Eemaldage välisümbris organismist pärast juhttraadi sisestamist. Välisümbrise mittekasutamisel eemaldage elektrood TightRail Mini ümbrise kaudu, hoides TightRail Mini ümbrist juhttraadi sisestamiseks paigal. Eemaldage TightRail Mini ümbrise sisestamiseks organismist pärast juhttraadi sisestamist.
 15. Väljatõmbamise lõpetamisel tõmmake TightRail Mini ümbris ja välisümbris patsiendist välja ja kontrollige enne täiendavat kasutamist TightRail Mini ümbrist vigastuste osas.
 16. Kõrvaldage kasutatud tooted kasutusest kohalike bioloogiliste töötlemise ja kõrvaldamise protseduuride kohaselt.

Viited

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990: 13:1871-1875.

11. TOOTJA PIIRATUD GARANTII

Tootja garanteerib, et TightRail Mini ümbris on vaba materjali ja valmistuse defektidest, kui seda kasutatakse enne määratud „Kasutada kuni“ kuupäeva ning kui pakend on vahetult enne kasutamist avamata ja kahjustamata. Tootja vastutus selle garantii järgi on piiratud iga defektse TightRail Mini ümbrise asendamisega või ostuhinna tagasimaksmisega. Tootja ei vastuta mis tahes ettenägematute, erakordsete või tegevusest tulenevate kahjude eest, mis tulenevad TightRail Mini ümbrise kasutamisest. Käesoleva garantii tühistavad TightRail Mini ümbrise kahjustused, mille on põhjustanud väärkasutus, muutmine, sobimatu ladustamine või käsitlemine või mis tahes muu selle kasutusjuhendi mittejärgimine. **SEE PIIRATUD GARANTII ASENDAB SÕNASELGELT KÕIKI TEISI OTSESEID VÕI KAUDSEID GARANTIISID, SEALHULGAS KAUSSET TURUSTAMISKÕLBIKKUSE VÕI KONKREETSEKS OTSTARBEKS SOBIVUSE GARANTIID.** Ühelgi isikul ega asutusel, sealhulgas tootjal volitatud esindajal või edasimüüjal pole volitust seda piiratud garantiid pikendada ega laiendada ning igasugune arvatav katse seda teha ei ole tootja suhtes täitmisele pööratav.

12. MITTESTANDARDSED SÜMBOLID

Importer Maaletooja		Tip Inner Diameter Otsa siseläbimõõt		Working Length Tööpikkus	 
Quantity Kogus	QTY	Device Outer Diameter Seadme välisläbimõõt		Size Suurus	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Ettevaatus! Föderaalseadus (USA) piirab arstil seda seadet müüa või tellida.					Rx ONLY

Sisällysluettelo

1.	LAITTEEN KUVAUS.....	35
2.	KÄYTTÖAIHEET.....	35
3.	VASTA-AIHEET.....	35
4.	VAROITUKSET.....	35
5.	VAROITIMENPITEET.....	36
6.	MAHDOLLISET HAITTATAVAHTUMAT.....	36
7.	POTILASKOHTAINEN HOITO.....	36
8.	TOIMITUSTAPA.....	37
9.	YHTEENSOPIVUUS.....	37
10.	KÄYTTÖOHJEET.....	37
11.	VALMISTAJAN RAJOITETTU TAKUU.....	38
12.	MUUT KUIN VAKIOSYMBOLIT.....	38

1. LAITTEEN KUVAUS

TightRail Mini -pyörivä laajennusholkki (TightRail Mini -holkki) on intraoperatiivinen laite, joka on suunniteltu helpottamaan sydämentahdistimen johtojen perkutaanista poistoa verisuonistosta. TightRail Mini -holkkia käytetään yhdessä perinteisten johdonpoistotyökalujen kanssa (esim. lukitusmandriinit, ulkoholkit). Spectranetics TightRail Mini -holkin osia ovat sisä- ja ulkoholkki sekä käsikäyttömekanismi (kuva 1).



Kuva 1. TightRail Mini -holkki

Sisäholkki (vetoakseli) pyörii ulkoholkin sisällä, mikä aktivoi kärjen pyörivän laajentamistoiminnon.

Liikkumaton ulkoholkki on suojattu polymeerisuojuksella. Käsikäyttömekanismia, joka on kiinnitetty laitteen proksimaaliseen päähän, käytetään sisäholkin pyörittämiseen. Sisäholkin distaalisen kääntövarren pyörittäminen laajentaa johtoa ympäröivää kudosta ja sidekudossäikeitä, mikä helpottaa kyseisen johdon poistamista.

Toimitettua ulkoholkkia voi käyttää yhdessä laitteen kanssa laitteen akselin tukena, mikä helpottaa kudoksen lisälaajentamista ja toimii uudelleenimplantoinnin putkena.

Pakkauksessa on yksi 9F tai yksi 11F TightRail Mini -holkki ja yksi yhteensopiva ulkoholkki.

Käyttö muiden laitteiden kanssa

TightRail Mini -holkkia voi käyttää yhdessä Spectranetics Lead Locking Device (LLD®) -johdonlukituslaitteen kanssa. Noudata muiden käytettävien laitteiden käyttöohjeita. Taulukossa 1 on TightRail Mini -laajennusholkkimallit ja kokospesifikaatiot.

Taulukko 1. Mallispesifikaatiot

Mallinumero	Kärjen sisähalkaisija			Laitteen ulkohalkaisija			Ulkoholkin sisähalkaisija		
	(F)	(tuumaa)	(mm)	(F)	(tuumaa)	(mm)	(F)	(tuumaa)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. KÄYTTÖAIHEET

TightRail Mini -pyörivä laajennusholkki on tarkoitettu käytettäväksi potilaille, joille on tehtävä kudosten perkutaaninen laajennus sydämentahdistimen johtojen poistoa varten.

3. VASTA-AIHEET

Ei tunneta.

4. VAROITUKSET

- Johtojen poistolaitteita tulee käyttää laitoksissa, joissa on valmiudet sydämen ja rintakehän kirurgiaan ja joiden lääkärit tuntevat johtojen poistoon tarvittavat tekniikat ja laitteet. Komplikaatioiden estämiseen ja hoitamiseen tulee olla protokollat, joita noudatetaan rutiininomaisesti. Parhaita tuloksia varten suositellaan painokkaasti johdon käsittelyä koskevia Heart Rhythm Society¹ (HRS)- ja European Heart Rhythm Association² (EHRA) -suosituksia.
- Lukitusmandriinia käytettäessä:
 - Jos lukitusmandriini on vielä paikallaan johdon sisässä, johtoa ei saa jättää potilaaseen. Jäykistynyt johto tai elimistöön jääneen mandriinin johdon murtuma tai siirtyminen voi aiheuttaa vaikeita verisuonten tai sydämen sisäkalvon seinämän vaurioita.
 - Sisäänvietyyn lukitusmandriiniin ei saa kohdistaa painollista vetoa, sillä seurauksena voi olla sydänlihaksen repeämä, hypotensio tai suonen seinämän repeytyminen.
 - Johdot, joiden sisälumenissa (ei käämin ulkopuolella) on J:n muotoinen kiinnityslinkki, eivät ehkä ole yhteensopivia lukitusmandriinin kanssa. Lukitusmandriinin vieminen tällaiseen johtoon voi aiheuttaa J:n muotoisen kiinnitysjohdon ulostyöntymisen tai mahdollisen siirtymisen.

- Älä vie suoneen kerrallaan enempää kuin yksi TightRail Mini -holkki tai ulkoholkki. Älä vie TightRail Mini -laitteeseen kerrallaan enempää kuin yksi johto. Seurauksena voi olla vaikea suonivaurio, mukaan lukien suonen seinämän repeämä, joka on korjattava kirurgisesti.
- Pidä irrotettava johto sopivan kireällä, kun TightRail Mini -holkkia tai ulkoholkkia viedään eteenpäin.
- TightRail Mini -holkkia tulee viedä suoneen mahdollisimman vähän. Älä yritä viedä sitä SVC-rakenteeseen tai yritä liikuttaa TightRail Mini -holkkia mutkiin käsivarren ja pään laskimon konvergenssin ulkopuolella, sillä suonenseinämä tai sydämentahdistimen johto voi vaurioitua.
- Liiallinen vientivoima voi johtaa laitteen tai suonenseinämän vaurioitumiseen.

5. VAROTOIMENPITEET

- Tarkista pakkauselosteesta perusteellisesti, mitä perinteisiä johdon poistotyökaluja voidaan käyttää, ennen kuin yrität käyttää TightRail Mini -holkkia.
- Älä steriloï tai käytä tätä laitetta uudelleen, sillä se voi heikentää laitteen toimintakykyä tai lisätä asiattomasta käsittelystä aiheutuvan ristisaastumisen vaaraa.
- Tämän kertakäyttölaitteen uudelleenkäyttö voi aiheuttaa potilaalle vakavan vamman tai kuoleman ja mitätöi valmistajan takuut.
- Älä käytä TightRail Mini -holkkia, jos turvasinetti on rikki.
- Älä käytä TightRail Mini -holkkia, jos jokin osa on vaurioitunut.
- Ennen toimenpidettä johdon, mitat tulee arvioida laajennusholkin tietojen suhteen, jotta todetaan mahdollinen yhteensopimattomuus.
- Nopeasti kehittyvän johtoteknologian vuoksi tämä laite ei ehkä sovi kaikkia johtoja ympäröivän kudoksen laajennukseen. Jos sinulla on kysyttävää tai huolia tämän laitteen yhteensopivuudesta tiettyjen johtojen kanssa, kysy asiasta johdon valmistajalta.
- Älä vedä johdosta, koska se saattaa venyä, vääntyä tai katketa, mikä vaikeuttaa myöhempää poistoa. Johdon vaurioituminen saattaa estää johdonlukituslaitteen pääsyn luumenin läpi ja/tai vaikeuttaa arpikudoksen laajennusta.
- Kun TightRail Mini -holkki on kehossa, sitä tulee käsitellä vain korkealaatuisia kuvia tuottavilla radiografisilla välineillä tehtävässä röntgenlöpivalisussa.
- Kuten kaikissa poistotoimenpiteissä, joissa käytetään holkkeja, käytä oikeaa holkkitekniikkaa. Ylläpidä johdon lujaa kireyttä ja vakaata "kiskoasentoa" samalla, kun pidät yllä TightRail Mini -holkin akselin suuntaisuutta, jotta suonenseinämän vaurioitumisriski minimoidaan.
- Kun viet ulkoholkkia eteenpäin mutkan taakse, pidä holkin viistokärjen terävä pää mutkan sisäreunalla.
- TightRail Mini -holkin vieminen erittäin kalkkeutuneen kudoksen läpi saattaa vaatia useampia laajennusmekanismin aktivointeja kuin sen vieminen syisen arpikudoksen liikkasvun läpi.
- Jos et pysty viemään TightRail Mini -holkkia eteenpäin toistuvista laajennusmekanismin aktivoinneista huolimatta, harkitse vaihtoehtoista menetelmää. Valmistaudu siirtymään suuremman TightRail Mini -holkin käyttöön, käyttämään toista johtoa, kokeilemaan reisireittiä tai harkitsemaan avointa menetelmää.
- Liiallinen vientivoima voi johtaa laitteen mekanismin väliaikaiseen kiinnileikkaamiseen.
- Jos johto katkeaa, arvioi poistettava kappale.
- Jos kehityy hypotensio, tee nopea arvio ja hoida asianmukaisesti.
- Pysyvä tahdistimen johtoa poistettaessa tulee huomata, että johdon kärki voi juuttua ylempään verisuonistoon, jos johto vapautuu spontaanisti poistotoimenpiteen aikana. Laajennusholkit, jotka on viety vähintään käsivarren ja pään laskimoon, ovat usein tarpeen, jotta johdon kärki voidaan poistaa laskimon sisäänvientikohdassa olevan arpikudoksen läpi ja näin välttää venotomia.
- Jos johtoja poistetaan valikoivasti ja yksi tai useampi implantoitu kestojohto aiotaan jättää paikalleen, kehoon jääneet johdot täytyy testata jälkepäin, jotta varmistetaan, etteivät ne ole vaurioituneet tai irronneet toimenpiteen aikana.
- Jos TightRail Mini -holkki poistetaan kehosta jostain syystä, huuhtelee sen varsi, sisäluumen ja kärki perusteellisesti keittosuolaliuoksella hiukkasten poistamiseksi, jotta veri ei tartu siihen, ennen TightRail Mini -holkin viemistä takaisin potilaaseen.
- Jos TightRail Mini -holkki kiertyy tai vaurioituu käytön aikana, kuten todettu röntgenlöpivalisussa, on suositeltavaa lopettaa laitteen käyttö. Harkitse laitteen poiston suhteellisia riskejä ja hyötyjä verrattuna käytön jatkamiseen.

6. MAHDOLLISET HAITTATAPAHTUMAT

Laskimonsisäiseen johtojen poistotoimenpiteeseen liittyviä mahdollisia haittatapahtumia ovat mm. (yleensä lueteltu mahdollisen vaikutuksen kasvavassa järjestyksessä):

- muun kuin kohdejohdon irrottaminen tai vahingoittaminen
- rintakehän seinämän hematooma
- verisuonitukos
- rytmihäiriöt
- bakteremia
- hypotensio
- ilmarinta
- johdosta irronneen kappaleen siirtyminen
- johdosta irronneen vegetaation siirtyminen
- keuhkoembolia
- sydänlihaksen tai verisuonirakenteiden laseraatio tai repeytyminen
- hemoperikardium
- sydäntamponaatio
- veririnta
- aivohalvaus
- kuolema.

7. POTILASKOHTAINEN HOITO

Harkitse intravaskulaarisen johdon poistomenetelmien suhteellisia riskejä ja hyötyjä, kun:

- kaksikämmisiä ICD-johtoja poistetaan proksimaalisen käämin sijaitessa SVC:ssä;
- poistettavassa johdossa on jyrkkä mutka tai merkkejä murtumasta;
- johdossa näkyy merkkejä eristyksen hajoamisesta, mistä voi olla seurauksena keuhkoembolia;
- vegetaatioita on kiinnittynyt suoraan johdon runkoon.

8. TOIMITUSTAPA

8.1 Sterilointi

- Kertakäyttöinen. Ei saa steriloida tai käyttää uudestaan.
- Steriloitu eteenioksidilla.
- Pyrogeeniton.
- Steriiliys taataan, mikäli pakkaus on avaamaton ja ehjä.
- Laitetta on säilytettävä kuivassa ja viileässä (alle 60 °C/140°F) ennen käyttöä.

8.2 Käyttöä edeltävä tarkastus

- Tarkasta steriili pakkaus silmämääräisesti ennen käyttöä ja varmista, että sinetit ovat ehjät. Kaikki toimenpiteessä käytettävät välineet, TightRail Mini -holkki mukaan lukien, tulee tarkastaa huolellisesti vaurioiden varalta. Tarkista, onko TightRail Mini -holkki vääntynyt tai muuten vaurioitunut. Tuotetta ei saa käyttää, jos se on vaurioitunut tai jos viimeinen käyttöpäivämäärä on ohitettu.

9. YHTEENSOPIVUUS

TightRail Mini -holkin mittojen yhteensopivuuden määrittämisestä annetaan tietoja taulukossa 1.

10. KÄYTTÖOHJEET

10.1 Toimenpiteen valmistelu

TightRail Mini -holkin valmistelut:

Avaa steriili pakkaus steriilillä menettelyllä. Poista alustan kansi ja nosta laite varovasti alustalta kannattaen samalla kahvaa ja vartta.

Potilaan valmistelut:

1. Hanki perusteellinen sairauskertomus, mukaan lukien potilaan verityyppi. Asianmukaisia verituoitteita on oltava helposti käytettävissä.
2. Määritä poistettavan johdon valmistaja, mallinumero ja implantointipäivämäärä. Määritä johdon tila, tyyppi ja sijainti röntgenlöpivalaisulla tai kaikukardiografialla.
3. Käytä toimenpidehuonetta, jossa on korkealaatuinen röntgenlaite, tahdistuslaitteisto, defibrillaattori sekä torakotomia- ja perikardiumpunktiopakkaukset.
4. Valmistele potilaan rintakehä ja aseta leikkausliinat mahdollista torakotomiaa varten; valmistele potilaan nivus ja aseta liinat mahdollista reisireitin kautta tapahtuvaa poistoa varten.
5. Järjestä välitön kirurginen varahoito.
6. Järjestä varatahdistus tarpeen mukaan.
7. Aseta valmiiksi ylimääräiset TightRail Mini -holkit, muut holkit, lukitusmandriinit, aktiivisten kiinnitysjohtojen irrottamiseen käytettävät mandriinit, silmukat (reisitoimenpideasema) ja kaikki muut tarpeellisiksi katsottavat lisävälineet.

10.2 Kliininen menetelmä

1. Potilaat on valmisteltava useita eri johdon poistotoimenpidereittejä varten, mukaan lukien kiireellinen sydänleikkaus. Valmisteluihin saattavat kuulua: endotrakeaalinen yleisanestesia tai sedaatio, rintakehän ja nivuksen alueen valmistelu ja karvojen ajaminen, EKG-monitorointi, valtimoletkun ja Foley-katetrin asetus, tahdistus- ja defibrillaatiovälineiden sekä diatermiayksikön asettaminen valmiiksi käyttöä varten ja rintalastasahan varaaminen hätätilanteita varten.
2. Tilapäinen tahdistusjohto asetetaan kaikkiin tahdistinta tarvitseviin potilaisiin. Poikkeuksena ovat potilaat, joilla on pysyvästi implantoitu tahdistin, jonka johto ei poisteta.
3. Kaikkia transvenooseja toimenpiteitä tarkkaillaan röntgenlöpivalaisussa.
4. Paljasta johdon proksimaalinen pää ja katkaise kiinnityssuojuksen ompeleen kiinnittävät ompeleet. Poista liikakasvu johdosta tarpeen mukaan, jotta suonen sisäänvientikohta tulee näkyviin. Katkaise johtoliitännän liitintappi ja poista kiinnityssuojus.
5. Kierä auki johdon ruuvi aktiivisia kiinnitysjohtoja varten.
6. Katkaise johtoliitännän nastaliitin ja poista kiinnityssuojus.
7. Työnnä ja lukitse Lead Locking Device -johdonlukituslaite johtoon distaalisesti niin pitkälle kuin mahdollista ja kytke lukitusmekanismi. Kiinnitä tarvittavat ommelmateriaalin pituudet johdon eristyksen ja suurjännitekaapeleiden proksimaaliseen päähän tiukkuuden lisäämiseksi.
8. Hydratoi TightRail Mini -holkin sisäluumen ja kostuta ulkokuori.
9. Jos käytät ulkoholkkia, huuhtelee sisäluumen ja sijoita se TightRail Mini -holkin päälle.
10. Tue TightRail Mini -laitteen kahvaa ja vartta samalla, kun asennat laitteen lukitusmandriiniin ja kohdejohtoon.
11. Poistomenetelmä:
 - a. Pidä johto ja/tai sen lukitusmandriini tiukkana ylläpitäksesi vakaata "kiskoasentoa" samalla, kun pidät yllä TightRail Mini -holkin akselin suuntaisuutta. Tämä on tärkeää TightRail Mini -holkin turvalliselle viennille johdon päälle. Jos kireys ei riitä, johto voi taipua, estäen TightRail Mini -holkin viennin oikeaa reittiä pitkin.
 - b. Vie TightRail Mini -holkkia johto kiristettynä johdon päälle, kunnes tunnet vastusta. Kun käytät ulkoholkkia, käytä "mittaritoukkatekniikkaa": työnnä ulkoholkkia ja TightRail Mini -holkkia vuorotellen eteenpäin johtoa pitkin.
 - c. Määritä seuraavien ohjeiden avulla, esiintyykö kudosesteitä:
 - TightRail Mini -holkki ei etene suoneen.
 - TightRail Mini -holkki taipuu, kun sitä painetaan pituussuunnassa.
 - Röntgenlöpivalaisu osoittaa, ettei holkin kärki etene johdon rungon suhteen.
 - Röntgenlöpivalaisu osoittaa, ettei TightRail Mini -holkin kärki ole tarttunut johtoelektrodiin, johdon mutkaan eikä toiseen johtoon.
 - d. Kun kohdataan este eikä TightRail Mini -holkkia voida viedä eteenpäin:
 - Varmista löpivalaisulaitteen AP- ja vinoilla katselukulmilla, että TightRail Mini -holkin kärki on kohdakkain johdon pituusakselin kanssa ja on sen suuntainen.
 - Jos valinnaista ulkoholkkia käytetään, vedä ulkoholkkia takaisin siten, ettei sen distaalikärki ole TightRail Mini -holkin kärjen päällä. Paina TightRail Mini -holkki varovasti tukkivaan kudokseen.
 - Paina kevyesti TightRail Mini -holkkia viedäksesi laitetta edemmäs samalla, kun painat laukaisinta sisäholkin laajennusmekanismin aktivoimiseksi. Paina lukitusmandriiniä samalla kun etenet ja laajennat kudosta.
 - Jokaisella täydellä laukaisimen puristuksella laajennusmekanismi laajentuu, pyörii ja vetäytyy. Laajennusmekanismi vetäytyy holkin kärkeen, kun laukaisin vapautetaan kokonaan.
 - Jos laukaisinta puristetaan osittain, laajennusmekanismin pyörintäsuunta ei mahdollisesti vaihda suuntaa.
 - Palauta laukaisin kokonaan etuasentoon kunkin puristuksen välillä.

- Kun TightRail Mini -holkki menee esteen läpi, voit lopettaa laajennusmekanismin aktivoinnin samalla kun etenet seuraavaan tukkeutuneen kudoksen kohtaan.
 - Valvo kaikkia laitteen liikkeitä ja aktivointeja röntgenlöpivalaisulla.
 - Vie ulkoholkki tarvittaessa TightRail Mini -holkin uuteen kohtaan.
- e. Jos vetovälineen johtopidike avautuu, sekä TightRail Mini -holkki että ulkoholkki joudutaan poistamaan ja uusi vetoväline joudutaan kiinnittämään paikalleen ennen kuin TightRail Mini -holkin käyttöä voidaan jatkaa.
 - f. Kun vastus on poistettu, vie TightRail Mini -holkki ja valinnainen ulkoholkki seuraavaan haluttuun sijaintiin tai johdon vastuskohtaan, ja toista kohdassa 11 (a–d) kuvattu prosessi.
12. TightRail Mini -holkki ja ulkoholkki voidaan vetää pois milloin tahansa toimenpiteen aikana. Jos johto on vapaa, se tulee vetää TightRail Mini -holkkiin ennen johdon, TightRail Mini -holkin ja ulkoholkin poistamista kehosta.
 13. Jos johtoa ei poisteta suonesta kevyesti vetämällä käyttäen TightRail Mini -holkkia, vaihda TightRail Mini -holkki sopivan kokoiseen, täysipitkään holkkiin poistamista varten.
 14. Ylläpidä suoneen pääsyä uudelleenimplantointia varten pitämällä ulkoholkki paikoillaan johdinlangan asentamista varten, kun poistat johtoa ja TightRail Mini -holkkia. Poista ulkoholkki kehosta johdinlangan asentamisen jälkeen. Jos ulkoholkkia ei käytetä, poista johto TightRail Mini -holkin avulla pitäen TightRail Mini -holkki paikoillaan johdinlangan sisäänvientiä varten. Poista TightRail Mini -holkki kehosta johdinlangan viennin jälkeen.
 15. Poistamisen lopuksi TightRail Mini -holkki ja ulkoholkki tulee poistaa potilaasta, ja ennen mitään muuta käyttöä tulee tarkistaa, ettei TightRail Mini -holkissa ole vaurioita.
 16. Hävitä käytetyt tuotteet paikallisten biologisten käsittely- ja hävittämismenetelmien mukaisesti.

Viiteluettelo

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. VALMISTAJAN RAJOITETTU TAKUU

Valmistaja takaa, että TightRail Mini -holkki ei sisällä materiaali- eikä valmistusvirheitä, kun se käytetään pakkauksessa ilmoitettuun viimeiseen käyttöpäivään mennessä ja pakkaus on avaamaton ja eheä juuri ennen käyttöä. Valmistajan korvausvastuu tämän takuun puitteissa rajoittuu viallisen TightRail Mini -holkin vaihtoon tai sen ostohinnan hyvitykseen. Valmistaja ei ole vastuussa mistään satunnaisista, erityisistä tai välillisistä vaurioista, jotka ovat aiheutuneet TightRail Mini -holkin käytöstä. TightRail Mini -holkkille väärinkäytön, muuntelun, virheellisen säilytyksen tai käsittelyn aiheuttamat vahingot tai muu näiden käyttöohjeiden laiminlyöminen mitätöivät tämän rajoitetun takuun. **TÄTÄ RAJOITETTUA TAKUUTA SOVELLETAAN NIMENOMAAN KAIKKIEN MUIDEN, NIIN ILMAISTUJEN KUIN HILJAISTENKIN, TAKUIDEN SIJASTA, JOIHIN KUULUU HILJAINEN TAKUU KURANTTIUDESTA TAI KELPOISUUDESTA TIETTYYN TARKOITUKSEEN.** Kenelläkään henkilöllä tai entiteetillä, mukaan lukien kaikki Valmistajan valtuutetut edustajat tai jälleenmyyjät, ei ole lupaa pidentää tai laajentaa tätä rajoitettua takuuta, eivätkä sellaisissa yrityksissä Valmistajalle tehty vaateet ole toimeenpanokelpoisia.

12. MUUT KUIN VAKIOSYMBOLIT

Importer Maahantuojat		Tip Inner Diameter Kärjen sisähalkaisija		Working Length Työskentelypituus	
Quantity Määrä	QTY	Device Outer Diameter Laitteen ulkohalkaisija		Size Koko	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Huomio: tätä laitetta saa myydä vain lääkäri tai lääkärin määräyksestä (USA).					Rx ONLY

Table des matières

1.	DESCRIPTION DU DISPOSITIF	39
2.	INDICATIONS	39
3.	CONTRE-INDICATIONS	39
4.	MISES EN GARDE	39
5.	PRÉCAUTIONS	40
6.	ÉVÉNEMENTS INDÉSIRABLES POSSIBLES	40
7.	INDIVIDUALISATION DU TRAITEMENT	41
8.	PRÉSENTATION	41
9.	COMPATIBILITÉ	41
10.	MODE D'EMPLOI	41
11.	GARANTIE LIMITÉE DU FABRICANT	42
12.	SYMBOLES NON STANDARD	42

1. DESCRIPTION DU DISPOSITIF

La gaine dilatatrice rotative TightRail Mini (la « gaine TightRail Mini ») est un dispositif péropératoire conçu pour simplifier l'extraction percutanée de dérivations cardiaques du système vasculaire. La gaine TightRail Mini est utilisée en conjonction avec des outils d'extraction de dérivation conventionnels (stylets de verrouillage, gaines externes, etc.). La gaine TightRail Mini de Spectranetics comprend un tube interne et externe, et un mécanisme d'entraînement à main (voir figure 1).


Figure 1. Dispositif de gaine TightRail Mini

Le tube interne (le tube d'entraînement) peut pivoter à l'intérieur du tube externe pour activer la fonction de dilatation rotative, à l'extrémité.

Le tube externe stationnaire est enveloppé dans une chemise en polymère. Le mécanisme d'entraînement à main joint à l'extrémité proximale du dispositif est utilisé pour faire tourner le tube interne. La rotation de la caméra distale du tube interne entraîne la dilatation des connexions fibreuses et des tissus entourant la dérivation, simplifiant ainsi l'extraction de la dérivation.

Un tube externe (fourni) peut être utilisé en conjonction avec le dispositif afin d'assister la tige du dispositif, en contribuant à une meilleure dilatation du tissu et en servant de conduit pour une réimplantation.

Le kit comprend une gaine TightRail Mini 9F ou 11F et une gaine externe compatible.

Utilisation avec d'autres dispositifs

La gaine TightRail Mini peut être utilisée conjointement avec le Lead Locking Device (dispositif de blocage de dérivation, LLD®) de Spectranetics. Suivez les modes d'emploi pour tout autre dispositif utilisé. Le tableau 1 affiche les modèles et spécifications de taille des gaines TightRail Mini.

Tableau 1. Spécifications des modèles

Numéro de modèle	Diamètre interne de l'extrémité			Diamètre externe du dispositif			Diamètre interne de la gaine externe		
	(F)	(po)	(mm)	(F)	(po)	(mm)	(F)	(po)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDICATIONS

La gaine dilatatrice rotative TightRail Mini est conçue pour une utilisation chez les patients nécessitant la dilatation percutanée des tissus afin de faciliter l'extraction des dérivations cardiaques.

3. CONTRE-INDICATIONS

Aucune connue.

4. MISES EN GARDE

- Les dispositifs d'extraction de dérivation doivent être utilisés dans des établissements pouvant assurer des interventions chirurgicales cardiothoraciques par des médecins formés aux techniques et aux dispositifs d'extraction de dérivations. Des protocoles de prévention et de gestion des complications doivent être en place et pratiqués régulièrement. Les protocoles de gestion des sondes de la HRS (Heart Rhythm Society¹) et de l'EHRA (European Heart Rhythm Association²) sont fortement recommandés pour obtenir les meilleurs résultats possibles.
- Lorsque vous utilisez un stylet de verrouillage :
 - Ne laissez pas une dérivation à l'intérieur d'un patient si un stylet de verrouillage se trouve encore à l'intérieur de la dérivation. Un raidissement de la dérivation ou une rupture ou migration du câble du stylet abandonné peuvent entraîner une lésion grave de la paroi endocardique ou du vaisseau.
 - N'appliquez pas de traction lestée sur un stylet de verrouillage inséré car cela pourrait entraîner une avulsion myocardique, une hypotension ou un déchirement de la paroi veineuse.

- Vous devez savoir que les dérivations avec fil de rétention en forme de J occupant la lumière interne (au lieu d'être à l'extérieur de la bobine) peuvent ne pas être compatibles avec le stylet de verrouillage. L'insertion du stylet de verrouillage dans une dérivation de ce type peut entraîner une protrusion ou une migration du fil de rétention en forme de J.
- N'introduisez pas plus d'une gaine TightRail Mini ou d'une gaine externe à la fois dans la veine. N'insérez pas plus d'une dérivation à la fois dans un dispositif TightRail Mini. Des lésions graves du vaisseau, notamment une lacération de la paroi veineuse nécessitant une réparation chirurgicale, peuvent se produire.
- Maintenez une traction appropriée sur la dérivation à extraire au cours de la progression de la gaine TightRail Mini ou de la gaine externe.
- La gaine TightRail Mini ne doit être utilisée que pour pénétrer le vaisseau de manière minimale. Ne tentez pas de pénétrer dans la structure de la VCS ni de forcer une gaine TightRail Mini au-delà du coude d'un vaisseau au-delà de la convergence des veines inominée et brachicéphalique : cela pourrait endommager la paroi du vaisseau ou la dérivation cardiaque.
- Une force de progression excessive pourrait endommager le dispositif ou la paroi du vaisseau.

5. PRÉCAUTIONS

- Avant d'utiliser la gaine TightRail Mini, lisez entièrement la notice des outils d'extraction de dérivation.
- Ne stérilisez et ne réutilisez pas ce dispositif pour ne pas compromettre les performances et augmenter le risque de contamination croisée en raison d'un retraitement inadéquat.
- La réutilisation de ce dispositif à usage unique peut causer des blessures graves, voire mortelles, au patient, et annuler la garantie du fabricant.
- N'utilisez pas la gaine TightRail Mini si le sceau d'inviolabilité est rompu.
- N'utilisez pas la gaine TightRail Mini si l'un de ses composants est endommagé.
- Avant la procédure, évaluez les dimensions physiques de la dérivation, par rapport aux caractéristiques de la gaine dilatatrice pour déterminer les compatibilités.
- En raison des progrès rapides des technologies de dérivations, il est possible que le présent dispositif ne convienne pas à l'extraction de tous les types de dérivations. En cas de doutes ou de questions concernant la compatibilité du dispositif avec des dérivations spécifiques, contactez le fabricant de la dérivation.
- Ne tirez pas sur la dérivation pour ne pas l'étirer, la tordre, la casser ou compromettre son retrait ultérieur. Une dérivation endommagée peut empêcher le passage d'un dispositif de blocage de dérivation par la lumière et/ou compromettre la dilatation du tissu cicatriciel.
- Lorsque la gaine TightRail Mini est dans le corps, elle doit être manipulée uniquement sous surveillance radioscopique avec un équipement radiographique fournissant des images de haute qualité.
- Comme pour toutes les procédures d'extraction impliquant des gaines, utilisez une technique appropriée. Maintenez une traction ferme parallèlement à la dérivation tout en gardant l'alignement coaxial de la gaine TightRail Mini afin de minimiser le risque d'endommager la paroi du vaisseau.
- Lors de la progression d'une gaine externe dans une courbe, maintenez la pointe de l'extrémité biseautée de la gaine vers l'intérieur de la courbe.
- La progression de la gaine TightRail Mini dans des tissus fortement calcifiés peut nécessiter davantage d'activations du mécanisme de dilatation que pour les proliférations de cicatrices fibreuses.
- Si vous ne parvenez pas à faire progresser la gaine TightRail Mini malgré les activations répétées du mécanisme de dilatation, envisagez une autre approche. Il convient d'être prêt à utiliser une gaine TightRail Mini de taille supérieure, de passer à une autre dérivation, d'essayer une approche fémorale ou d'envisager une procédure ouverte.
- Une force de progression excessive peut bloquer temporairement le mécanisme du dispositif.
- Si la dérivation se casse, évaluez l'importance des fragments à extraire.
- En cas d'hypotension, procédez rapidement à une évaluation et traitez de manière adéquate.
- En cas d'extraction d'une sonde de stimulation permanente, sachez que si elle se libère spontanément au cours de la procédure d'extraction, son extrémité peut rester bloquée dans le système vasculaire supérieur. Il est souvent nécessaire d'utiliser une gaine dilatatrice, avancée au moins jusqu'à la veine innominée, pour extraire l'extrémité de la sonde par le tissu cicatriciel au site de l'entrée veineuse et éviter une phlébotomie.
- Si l'extraction ne concerne que certaines dérivations et qu'un/une ou plusieurs dérivations implantés de façon permanente doivent rester en place, il est nécessaire de tester ensuite ces dérivations non concernés par l'extraction pour vérifier qu'ils n'ont été ni endommagés, ni déplacés lors de la procédure.
- Si la gaine TightRail Mini est retirée du corps, pour quelque raison que ce soit, rincez complètement la tige du dispositif, la lumière intérieure et l'extrémité avec du sérum physiologique pour éliminer les particules et éviter que le sang ne colle avant de réinsérer la gaine TightRail Mini à l'intérieur du patient.
- Si la gaine TightRail Mini se déforme ou est endommagée en cours d'utilisation, comme attesté par une radioscopie, il est recommandé d'arrêter d'utiliser le dispositif. Évaluez le rapport risques-avantages d'un retrait du dispositif par rapport à la poursuite de son utilisation.

6. ÉVÉNEMENTS INDÉSIRABLES POSSIBLES

Les événements indésirables potentiels liés à la procédure d'extraction intravasculaire de dérivations incluent (généralement indiqués dans l'ordre de sévérité croissante) :

- Déplacement ou détérioration de la dérivation non ciblée
- Hématome de la paroi thoracique
- Thrombose
- Arythmies
- Bactériémie
- Hypotension
- Pneumothorax
- Migration de fragments de la dérivation
- Migration de végétations de la dérivation
- Embolie pulmonaire
- Lacération ou déchirement des structures vasculaires ou du myocarde
- Hémopéricarde
- Tamponnade cardiaque
- Hémothorax
- Accident vasculaire cérébral
- Décès

7. INDIVIDUALISATION DU TRAITEMENT

Évaluez les risques et les avantages des procédures de retrait des dérivations intravasculaires dans les cas suivants :

- Les dérivations de DCI à double paroi sont retirées alors qu'une bobine proximale se trouve dans la veine cave supérieure.
- La dérivation à extraire présente une forte courbe ou est endommagé(e).
- La dérivation semble en partie désintégrée, ce qui augmente le risque d'embolie pulmonaire.
- Des végétations sont fixées directement sur le corps de la dérivation.

8. PRÉSENTATION

8.1 Stérilisation

- À usage unique. Restérilisation et retraitement interdits.
- Stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
- Apyrogène.
- La stérilité est garantie lorsque l'emballage n'a pas été ouvert et est intact.
- Conservez le dispositif à l'abri de la chaleur et de l'humidité (à une température inférieure à 60 °C/140 °F) jusqu'à son utilisation.

8.2 Inspection avant utilisation

- Avant emploi, inspectez visuellement l'emballage stérile pour vérifier que les scellés sont intacts. Il convient d'examiner soigneusement tout l'équipement à utiliser pour la procédure, y compris la gaine TightRail Mini, pour s'assurer qu'ils ne présentent aucun défaut. Examinez la gaine TightRail Mini pour vous assurer de l'absence de tout problème ou dommage. N'utilisez pas le produit s'il est endommagé ou si la date de péremption est dépassée.

9. COMPATIBILITÉ

Les informations permettant de déterminer la compatibilité dimensionnelle des gaines TightRail Mini sont affichées dans le Tableau 1.

10. MODE D'EMPLOI

10.1 Préparation de la procédure

Préparation de la gaine TightRail Mini :

Ouvrez l'emballage stérile en suivant les règles d'asepsie. Retirez le couvercle du plateau et soulevez doucement le dispositif du plateau, tout en maintenant la poignée et la tige.

Préparation du patient :

1. Procurez-vous un dossier médical complet du patient, incluant son groupe sanguin. Des produits sanguins appropriés doivent être facilement disponibles.
2. Déterminez le fabricant, le numéro de modèle et la date d'implantation de la dérivation à extraire. Réalisez une évaluation radiographique/écho-cardiographique de l'état, du type et de la position de la dérivation.
3. Utilisez un bloc opératoire disposant d'équipements de radiographie, de stimulation, de défibrillation, de thoracotomie et de péricardiocentèse de haute qualité.
4. Préparez et recouvrez de champs stériles le thorax du patient pour une éventuelle thoracotomie ; préparez et recouvrez de champs stériles l'aîne du patient pour une éventuelle extraction utilisant une voie d'accès fémorale.
5. Préparez-vous à une intervention chirurgicale de secours immédiate.
6. Établissez une stimulation de secours si nécessaire.
7. Ayez à disposition des gaines TightRail Mini supplémentaires, d'autres gaines, des stylets de verrouillage, des stylets pour dévisser les dérivations de fixation actives, des anses (station de travail fémorale) et tout autre accessoire jugé nécessaire.

10.2 Technique clinique

1. Les patients sont préparés pour plusieurs approches d'extraction de dérivation, notamment une intervention chirurgicale cardiaque d'urgence. Les préparations peuvent comprendre : anesthésie endotrachéale totale ou sédation consciente, rasage et préparation de l'aîne et de la poitrine, surveillance des électrocardiogrammes (ECG), insertion d'une ligne artérielle et d'un cathéter Foley, présence d'instruments de stimulation et défibrillation, unité d'électrochirurgie et une scie sternale en cas d'urgence.
2. Une dérivation de stimulation provisoire est insérée sur tous les patients requérant un stimulateur cardiaque. Une exception est faite pour les patients dont les dérivations du stimulateur d'implantation chronique ne doivent pas être extraites.
3. La radioscopie est utilisée pour surveiller toutes les manœuvres transveineuses.
4. Exposez l'extrémité proximale de la dérivation et coupez toute suture fixant la gaine d'ancrage. Débridez les proliférations sur la dérivation pour exposer le site d'entrée veineuse. Rompez la borne terminale de raccordement de la dérivation et retirez la gaine d'ancrage.
5. Pour les dérivations à fixation active, dévissez le pas hélicoïdal de la dérivation.
6. Rompez le connecteur de la borne terminale de raccordement de la dérivation et retirez la gaine d'ancrage.
7. Insérez et verrouillez un dispositif de verrouillage de dérivation dans la dérivation aussi distalement que possible, puis déployez le mécanisme de verrouillage. Reliez une longueur de matériau de suture appropriée à l'extrémité proximale de l'isolation de la dérivation et aux câbles haute tension pour fournir une traction supplémentaire.
8. Hydratez la lumière intérieure de la gaine TightRail Mini et mouillez le revêtement extérieur.
9. Si vous utilisez une gaine externe, rincez la lumière intérieure et placez au-dessus de la gaine TightRail Mini.
10. Soutenez la poignée et la tige du dispositif TightRail Mini tout en appliquant le dispositif sur le stylet de verrouillage et la dérivation cible.
11. Extraction technique :
 - a. Appliquez une traction ferme parallèlement à la dérivation tout en gardant l'alignement coaxial de la gaine TightRail Mini. Cela est essentiel au passage sécurisé de la gaine TightRail Mini sur la dérivation. Si votre traction n'est pas adéquate, la dérivation peut se déformer et empêcher la gaine TightRail Mini d'avancer selon la trajectoire appropriée.
 - b. Avec la dérivation sous tension, avancez la gaine TightRail Mini sur la dérivation jusqu'à la rencontre d'une obstruction. Lors de l'utilisation d'une gaine externe, recourez à une technique de positionnement pour faire progresser en alternance la gaine externe et la gaine TightRail Mini sur la dérivation.
 - c. Suivez les conseils suivants afin de déterminer la présence d'une obstruction de tissu :
 - La gaine TightRail Mini n'avance pas dans la veine.
 - La gaine TightRail Mini se plie lorsqu'une pression est appliquée de manière longitudinale.
 - La radioscopie montre que l'extrémité de la gaine ne peut pas progresser par rapport au corps de la dérivation.
 - La radioscopie montre que l'extrémité de la gaine TightRail Mini n'est en prise sur l'électrode de la dérivation, un coude de dérivation ou une autre dérivation.

- d. Lorsqu'une obstruction est rencontrée et que la gaine TightRail Mini ne peut pas avancer :
- Utilisez des vues radioscopiques obliques et AP pour vérifier que l'extrémité de la gaine TightRail Mini est alignée et coaxiale par rapport à l'axe longitudinal de la dérivation.
 - En cas d'utilisation de la gaine externe facultative, rétractez la gaine externe de sorte que son extrémité distale ne chevauche pas l'extrémité de la gaine TightRail Mini. Pressez doucement la gaine TightRail Mini dans le tissu obstructif.
 - Pressez doucement la gaine TightRail Mini pour faire avancer le dispositif tout en pressant la gâchette afin d'activer le mécanisme de dilatation du tube interne. Appliquez une traction sur le stylet de verrouillage tout en avançant et en dilatant le tissu.
 - À chaque pression de la gâchette, le mécanisme de dilatation s'étend, pivote et se rétracte. Le mécanisme de dilatation se rétracte dans l'extrémité de la gaine lorsque la gâchette est entièrement relâchée.
 - Si la gâchette n'est pressée qu'à moitié, il est possible que la rotation du mécanisme de dilatation ne change pas de sens.
 - Ramenez la gâchette en position entièrement vers l'avant entre chaque pression.
 - Une fois que la gaine TightRail Mini a percé l'obstruction, vous pouvez arrêter d'activer le mécanisme de dilatation et avancer jusqu'au point de tissu suivant.
 - Surveillez toutes les activations et manœuvres du dispositif par radioscopie.
 - Le cas échéant, faites progresser la gaine externe sur la nouvelle position de la gaine TightRail Mini.
- e. Si le dispositif de traction perd sa prise sur la dérivation, il faudra retirer la gaine TightRail Mini et la gaine externe et appliquer un nouveau dispositif de traction avant de reprendre l'opération de la gaine TightRail Mini.
- f. Une fois que la résistance a rompu, avancez la gaine TightRail Mini et la gaine externe optionnelle jusqu'à l'emplacement ou point de résistance suivant sur la dérivation, et répétez le processus décrit au point 11 (a-d) ci-dessus.
12. Le retrait de la gaine TightRail Mini et de la gaine externe peut se réaliser à n'importe quel moment de l'intervention. Si la dérivation est libérée, elle doit pouvoir être retirée dans la gaine TightRail Mini avant que la dérivation, la gaine TightRail Mini et la gaine externe ne soient retirées du corps.
13. Si la dérivation n'est pas retiré(e) du vaisseau par légère traction et à l'aide de la gaine TightRail Mini, échangez la gaine TightRail Mini contre une gaine de longueur complète de taille appropriée afin de compléter l'extraction.
14. Pour conserver l'accès veineux aux fins de réimplantation, gardez la gaine externe en place pour l'insertion d'un guide lors du retrait de la dérivation et de la gaine TightRail Mini. Retirez la gaine externe du corps une fois le guide inséré. Si une gaine externe n'est pas utilisée, enlevez la dérivation via la gaine TightRail Mini et laissez cette dernière en place pour l'insertion d'un guide. Retirez le dispositif de gaine TightRail Mini du corps une fois le guide inséré.
15. Après l'extraction, retirez la gaine TightRail Mini et la gaine externe du patient, et assurez-vous que la gaine TightRail Mini n'a subi aucun dommage avant de la réutiliser.
16. Débarrassez-vous des produits utilisés dans le respect des procédures locales de manipulation et de mise au rebut des produits biologiques.

Références

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. GARANTIE LIMITÉE DU FABRICANT

Le fabricant garantit que la gaine TightRail Mini est exempte de vices de matériau et de fabrication lorsqu'elle est utilisée avant la date de péremption indiquée et lorsque l'emballage n'est ni ouvert ni endommagé immédiatement avant l'utilisation. La responsabilité du fabricant dans le cadre de cette garantie se limite à l'échange ou au remboursement du prix d'achat de la gaine TightRail Mini défectueuse. Le fabricant n'est pas responsable de tout dommage consécutif, particulier ou indirect résultant de l'utilisation de la gaine TightRail Mini. Les dommages à la gaine TightRail Mini causés par une mauvaise utilisation, une modification, un stockage ou une manipulation incorrects ou toute autre inobservation de ce mode d'emploi annulent cette garantie limitée. **CETTE GARANTIE LIMITÉE REMPLACE EXPRESSÉMENT TOUTES LES AUTRES GARANTIES, EXPRESSES OU TACITES, Y COMPRIS LA GARANTIE TACITE DE QUALITÉ MARCHANDE OU D'ADAPTATION À UN USAGE PARTICULIER.** Aucune personne ou entité, y compris tout représentant ou distributeur autorisé par le fabricant, n'a l'autorité d'étendre cette garantie limitée et aucune tentative dans ce but ne saurait être opposable au fabricant.

12. SYMBOLES NON STANDARD

Importer Importateur		Tip Inner Diameter Diamètre interne de l'extrémité		Working Length Longueur utile	
Quantity Quantité	QTY	Device Outer Diameter Diamètre externe du dispositif		Size Taille	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Attention : Conformément à la législation fédérale américaine, ce dispositif ne peut être vendu ou prescrit que par un médecin.					Rx ONLY

Inhaltsverzeichnis

1.	BESCHREIBUNG DER VORRICHTUNG	43
2.	INDIKATIONEN	43
3.	KONTRAINDIKATIONEN	43
4.	WARNHINWEISE	43
5.	VORSICHTSMASSNAHMEN	44
6.	MÖGLICHE NEBENWIRKUNGEN	44
7.	INDIVIDUALISIERUNG DER BEHANDLUNG	44
8.	LIEFERFORM	45
9.	KOMPATIBILITÄT	45
10.	GEBRAUCHSANWEISUNG	45
11.	BESCHRÄNKTE GARANTIE DES HERSTELLERS	46
12.	NICHT-NORMGERECHTE SYMBOLE	46

1. BESCHREIBUNG DER VORRICHTUNG

Die rotierende TightRail Mini Dilatatorschleuse (TightRail Mini Schleuse) ist eine intraoperative Vorrichtung, die das perkutane Entfernen von Herzelektroden aus der Gefäßstruktur erleichtern soll. Die TightRail Mini Schleuse wird in Verbindung mit konventionellen Elektroden-Extraktionsvorrichtungen (z. B. Sperrmandrins [Locking Stylets] oder äußeren Extraktionsschleusen) verwendet. Die Spectranetics TightRail Mini Schleuse besteht aus einem Innen- und einem Außenschaft sowie einem Handantrieb (Abbildung 1).



Abbildung 1. TightRail Mini Schleusenvorrichtung

Der Innenschaft (Antriebsschaft) kann sich innerhalb des Außenschafts drehen, um die rotierende Dilatationsfunktion an der Spitze zu aktivieren.

Der feste Außenschaft ist von einer Polymerhülle umgeben. Der Handantrieb ist am proximalen Ende der Vorrichtung befestigt und dient zur Rotation des Innenschafts. Die Drehung der distalen Nocke des Innenschafts führt zur Dilatation des Gewebes und der fibrösen Ansätze, die die Elektrode, wodurch das Entfernen erleichtert wird.

Die mitgelieferte Außenschleuse kann zusammen mit der Vorrichtung angewendet werden, um die Schleuse der Vorrichtung zu unterstützen. Sie ermöglicht eine weitere Dilatation des Gewebes und kann als Einführhilfe für eine erneute Implantation dienen.

Die Packung enthält eine TightRail Mini Schleuse von 9 F oder 11 F und eine kompatible Außenschleuse.

Verwendung mit anderen Vorrichtungen

Die TightRail Mini Schleuse kann in Verbindung mit der Spectranetics Elektrodenverriegelungsvorrichtung (Lead Locking Device; LLD®) verwendet werden. Bei Verwendung anderer Vorrichtungen bitte der entsprechenden Gebrauchsanweisung folgen. In Tabelle 1 sind die Modelle der TightRail Mini Schleuse und die Größenspezifikationen aufgeführt.

Tabelle 1. Modellspezifikationen

Modellnummer	Innendurchmesser der Spitze			Außendurchmesser der Vorrichtung			Innendurchmesser der Außenschleuse		
	(F)	(Zoll)	(mm)	(F)	(Zoll)	(mm)	(F)	(Zoll)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDIKATIONEN

Die rotierende TightRail Mini Dilatatorschleuse ist für die Verwendung bei Patienten indiziert, bei denen eine perkutane Dilatation von Gewebe notwendig ist, um das Entfernen von Herzelektroden zu erleichtern.

3. KONTRAINDIKATIONEN

Keine bekannt.

4. WARNHINWEISE

- Vorrichtungen zum Entfernen von Elektroden dürfen in Einrichtungen angewendet werden, in denen Herz-Thorax-Eingriffe durchgeführt werden können. Die operierenden Ärzte müssen über entsprechende Erfahrung im Hinblick auf die Entfernung von Elektroden verfügen. Protokolle zur Vermeidung und Handhabung von Komplikationen müssen vorhanden sein und routinemäßig durchgeführt werden. Es wird dringend empfohlen, sich an die Empfehlungen der Heart Rhythm Society¹ (HRS) und der European Heart Rhythm Association² (EHRA) zur Handhabung von Elektroden zu halten, um bestmögliche Ergebnisse zu erzielen.
- Bei Verwendung eines Sperrmandrins:
 - Eine Elektrode, in der sich noch ein Sperrmandrin befindet, darf nicht im Patienten verbleiben. Durch eine versteifte Elektrode bzw. durch Bruch oder Migration des in der Elektrode verbleibenden Mandrindrahts können schwerwiegende Schäden an den Gefäß- oder endokardialen Wänden entstehen.
 - Keinen gewichtsbelasteten Zug auf den eingeführten Sperrmandrin anwenden, da ansonsten Myokardavulsion, Hypotonie oder Rupturen in der Venenwand die Folge sein können.
 - Elektroden mit einem J-förmigen Haltdraht im Innenlumen (anstatt außerhalb der Elektrodenwendel) sind unter Umständen nicht mit dem Sperrmandrin kompatibel. Die Einführung des Sperrmandrins in eine solche Elektrode kann dazu führen, dass der J-förmige Haltdraht herausragt und möglicherweise migriert.

- Nicht mehr als eine TightRail Mini Schleuse oder Außenschleuse gleichzeitig in eine Vene einführen. Nicht mehr als eine Elektrode gleichzeitig in eine TightRail Mini Vorrichtung einführen. Andernfalls kann es zu schwerwiegenden Gefäßschäden kommen, einschließlich einer Venenwandlazeration, die einen chirurgischen Eingriff erforderlich macht.
- Während des Vorschiebens der TightRail Mini Schleuse oder Außenschleuse muss eine angemessene Zugkraft auf die zu entfernende Elektrode ausgeübt werden.
- Die TightRail Mini Schleuse sollte nur zur minimalen Penetration des Gefäßes verwendet werden. Es darf nicht versucht werden, in die V. cava superior einzudringen oder die TightRail Mini Schleuse an Biegungen hinter dem Zusammenfluss der Vena anonyma und Vena brachiocephalica vorbei zu führen, da sonst Schäden an der Gefäßwand oder Herzelektrode auftreten können.
- Übermäßige Kraftanwendung beim Vorschieben kann zu Schäden an der Vorrichtung oder Gefäßwand führen.

5. VORSICHTSMASSNAHMEN

- Vor Verwendung der TightRail Mini Schleuse die Packungsbeilagen der konventionellen Vorrichtungen zur Extraktion von Elektroden sorgfältig lesen.
- Dieses Produkt nicht erneut sterilisieren oder wiederverwenden, da dies zu einer Beeinträchtigung der Leistung des Produkts führen oder das Risiko einer Kreuzkontamination aufgrund unvorschriftsmäßiger Wiederaufbereitung erhöhen kann.
- Eine Wiederverwendung dieser für den einmaligen Gebrauch bestimmten Vorrichtung kann zu schweren Verletzungen des Patienten oder zum Tod führen und die vom Hersteller gewährten Garantien werden hierdurch nichtig.
- Die TightRail Mini Schleuse nicht verwenden, wenn der Originalitätsverschluss beschädigt ist.
- Die TightRail Mini Schleuse nicht verwenden, wenn eine ihrer Komponenten beschädigt ist.
- Vor dem Verfahren die physischen Abmessungen der Elektrode, im Verhältnis zu den Spezifikationen der Dilatatorschleuse bewerten, um die Kompatibilität festzustellen.
- Angesichts der schnellen Weiterentwicklung von Elektrodentechnologien ist diese Vorrichtung gegebenenfalls nicht für die Dilatation von Gewebe um alle Elektrodentypen geeignet. Bei Fragen oder Bedenken hinsichtlich der Kompatibilität dieser Vorrichtung mit bestimmten Elektroden bitte an den Elektrodenhersteller wenden.
- Nicht an der Elektrode ziehen, da diese sich dehnen, verziehen oder brechen und ein Entfernen erschweren kann. Bei einer beschädigten Elektrode kann u. U. das Vorschieben einer Elektrodenverriegelungsvorrichtung durch das Lumen nicht mehr möglich und/oder die Dilatation von Narbengewebe erschwert sein.
- Wenn sich die TightRail Mini Schleuse im Körper befindet, darf sie nur unter röntgenologischer Überwachung mit Röntgengeräten manipuliert werden, die eine hohe Bildqualität bieten.
- Wie bei allen Extraktionsverfahren mit Schleusen ist die korrekte Schleusentechnik anzuwenden. Um das Risiko von Verletzungen der Gefäßwand einzuschränken, eine gleichmäßig hohe Zugspannung ausüben, die Elektrode in einer stabilen „Schienen“-Position halten und die koaxiale Ausrichtung der TightRail Mini Schleuse beibehalten.
- Wenn eine Außenschleuse um einen Knick herum vorgeschoben wird, die spitze Seite der abgeschrägten Schleusenspitze zur Innenseite des Knicks hin ausrichten.
- Ein Vorschieben der TightRail Mini Schleuse durch stark kalzifiziertes Gewebe erfordert u. U. eine höhere Anzahl von Aktivierungen des Dilatationsmechanismus als das Vorschieben durch fibröse Narbenwucherungen.
- Wenn die TightRail Mini Schleuse trotz wiederholter Aktivierungen des Dilatationsmechanismus nicht vorgeschoben werden kann, sollte eine alternative Vorgehensweise in Betracht gezogen werden. In diesem Fall sollte eine größere TightRail Mini Schleuse verwendet, zu einer anderen Elektrode gewechselt, ein femoraler Zugang versucht oder ein offenes Verfahren erwogen werden.
- Ein Vorschieben mit übermäßiger Kraft kann dazu führen, dass der Vorrichtungsmechanismus zeitweise festsetzt.
- Wenn die Elektrode bricht, das Fragment entfernen.
- Wenn der Patient Hypotension entwickelt, muss dieser Zustand umgehend bewertet und angemessen behandelt werden.
- Beim Entfernen einer permanenten Schrittmacherelektrode muss berücksichtigt werden, dass sich die Elektrodenspitze in der oberen Gefäßstruktur verfangen kann, wenn sie während des Verfahrens spontan freigesetzt wird. Zum Entfernen der Elektrodenspitze durch das Narbengewebe an der venösen Zugangsstelle und zum Vermeiden von Venotomien ist häufig der Einsatz von Dilatatorschleusen notwendig, die bis mindestens zur betroffenen Vene vorgeschoben werden.
- Wenn nur bestimmte Elektroden gezielt entfernt werden und eine oder mehrere permanent implantierte Elektroden in situ verbleiben sollen, müssen die verbleibenden Elektroden im Anschluss an das Verfahren getestet werden, um sicherzustellen, dass sie nicht beschädigt oder verschoben wurden.
- Wenn die TightRail Mini Schleuse aus einem beliebigen Grund aus dem Körper entfernt werden muss, den Schaft, das Innenlumen und die Spitze der Vorrichtung vor dem erneuten Einführen der TightRail Mini Schleuse in den Patienten gründlich mit Kochsalzlösung spülen, damit alle Partikel entfernt werden und kein Blut anhaftet.
- Wenn die TightRail Mini Schleuse bei der Verwendung geknickt oder beschädigt wird (sichtbar mit Röntgendurchleuchtung), wird empfohlen, die Vorrichtung nicht mehr zu verwenden. Die relativen Risiken und Nutzen einer Entfernung der Vorrichtung bzw. einer weiteren Verwendung müssen abgewogen werden.

6. MÖGLICHE NEBENWIRKUNGEN

Potenzielle unerwünschte Ereignisse in Verbindung mit dem intravaskulären Entfernen von Elektroden sind unter anderem (aufsteigend nach Schwere der potenziellen unerwünschten Ereignisse aufgelistet):

- Verschieben oder Beschädigung von verbleibenden Elektroden
- Brustwand-Hämatom
- Thrombose
- Arrhythmien
- Bakteriämie
- Hypotonie
- Pneumothorax
- Migration von Elektrodenfragmenten
- Migration von Elektrodenvegetation
- Lungenembolie
- Lazeration bzw. Riss von Gefäßstrukturen oder Myokard
- Hämato-perikard
- Herztamponade
- Hämothorax
- Schlaganfall
- Tod

7. INDIVIDUALISIERUNG DER BEHANDLUNG

Die relativen Risiken und Vorteile intravaskulärer Verfahren zur Entfernung von Elektroden sollten in folgenden Fällen sorgfältig abgewogen werden:

- Entfernung zweispuliger ICD-Elektroden, bei denen sich eine Spule proximal in der V. cava superior befindet.
- Wenn die zu entfernende Elektrode/der zu entfernende einen scharfkantigen Knick oder eine Bruchstelle aufweist.
- Wenn die Elektrode Auflösungserscheinungen an der Isolierung aufweist, wodurch das Risiko einer Lungenembolie besteht.
- Wenn sich direkt am Elektrodenkörper Vegetationen befinden.

8. LIEFERFORM**8.1 Sterilisation**

- Nur zum einmaligen Gebrauch. Nicht erneut sterilisieren oder wiederaufbereiten.
- Mit Ethylenoxid sterilisiert.
- Nicht-pyrogen.
- Garantiert steril bei ungeöffneter und unbeschädigter Verpackung.
- Vorrichtung bis zur Verwendung kühl und trocken (unter 60 °C/140 °F) lagern.

8.2 Inspektion vor dem Gebrauch

- Die sterile Verpackung vor der Verwendung visuell prüfen, um sicherzustellen, dass die Versiegelungen nicht beschädigt wurden. Alle Komponenten, die für den Eingriff verwendet werden (einschließlich der TightRail Mini Schleuse) müssen sorgfältig auf Defekte und Beschädigungen geprüft werden. Die TightRail Mini Schleuse auf Knicke und andere Schäden prüfen. Das Produkt nicht verwenden, wenn es beschädigt oder das Verfallsdatum überschritten ist.

9. KOMPATIBILITÄT

Informationen zur Bestimmung der dimensional Kompatibilität der TightRail Mini Schleuse sind in Tabelle 1 aufgeführt.

10. GEBRAUCHSANWEISUNG**10.1 Vorbereitung des Verfahrens****Vorbereitung der TightRail Mini Schleusenvorrichtung:**

Die sterile Verpackung unter Anwendung steriler Techniken öffnen. Die Abdeckung von der Schale entfernen und die Vorrichtung vorsichtig aus der Schale heben. Dabei den Griff und den Schaft festhalten.

Vorbereitung des Patienten:

1. Eine detaillierte Anamnese des Patienten einschließlich Blutgruppe aufnehmen. Sicherstellen, dass geeignete Blutprodukte zur Verfügung stehen.
2. Hersteller, Modellnummer und Implantationsdatum der zu entfernenden Elektrode feststellen. Zustand, Typ und Position der Elektrode durch radiografische/echokardiografische Aufnahmen überprüfen.
3. Der Operationsraum muss für Röntgendurchleuchtung mit hoher Bildqualität sowie Herzstimulation ausgestattet sein und über einen Defibrillator sowie Vorrichtungen für Thorakotomien und Perikardpunktionen verfügen.
4. Den Brustkorb des Patienten für eine eventuelle Thorakotomie vorbereiten und abdecken. Den Leistenbereich des Patienten für eventuelle Extraktionsverfahren mit femoralem Zugang vorbereiten und abdecken.
5. Vorbereitungen treffen, damit unverzüglich ein chirurgischer Eingriff erfolgen kann.
6. Backup-Stimulation nach Bedarf einrichten.
7. Zusätzliche TightRail Mini Schleusen, andere Schleusen, Sperrmandrins, Mandrins zur Lösung aktiver Fixierungssonden, Schlingen (femorale Arbeitsstation) und sonstige ggf. erforderliche Zubehörteile bereithalten.

10.2 Klinisches Verfahren

1. Patienten werden für mehrere Zugänge zur Elektrodenextraktion, einschließlich einer herzchirurgischen Notfalloperation, vorbereitet. Die Vorbereitungen können folgendes beinhalten: Allgemeinanästhesie über Endotrachealtubus oder Analgosedierung, Rasur und Vorbereitung des Brust- und des Leistenbereichs, EKG-Überwachung, Legen einer Arterienleitung und eines Foley-Katheters, Bereithalten von Instrumenten zur Stimulation und Defibrillation sowie eines elektrochirurgischen Systems und einer Sternumsäge für Notfalloperationen.
2. Bei allen Patienten, die einen Schrittmacher benötigen, wird eine temporäre Schrittmacherelektrode eingeführt. Eine Ausnahme bilden Patienten mit permanent implantierten Schrittmachern, deren Elektroden nicht entfernt werden sollen.
3. Alle transvenösen Verfahren werden unter Röntgendurchleuchtung überwacht.
4. Das proximale Ende der Elektrode freilegen und Nähte, die die Verankerungshülse befestigen, durchtrennen. Bei Bedarf Gewebewucherungen von der Elektrode entfernen, um die venöse Zugangsstelle freizulegen. Den Elektrodenanschlussstift durchtrennen und die Verankerungshülse entfernen.
5. Bei aktiven fixierten Elektroden die Schraube herausdrehen.
6. Den Elektrodenanschlussstift durchtrennen und die Verankerungshülse entfernen.
7. Eine Elektrodenverriegelungsvorrichtung möglichst distal in die Elektrode einführen und den Verriegelungsmechanismus auslösen. Nahtmaterial in geeigneter Länge am proximalen Ende der Elektrodenisolierung sowie Hochspannungskabel für zusätzlichen Zug befestigen.
8. Das innere Lumen der TightRail Mini Schleuse mit Wasser versorgen und die Außenhülle befeuchten.
9. Bei Verwendung einer Außenschleuse das Innenlumen spülen und über die TightRail Mini Schleuse schieben.
10. Während die TightRail Mini Vorrichtung auf den Sperrmandrin und die zu entfernende Elektrode geschoben wird, den Griff und den Schaft der Vorrichtung stützen.
11. Extraktionsverfahren:
 - a. Zugspannung auf die Elektrode und/oder ihren Sperrmandrin anwenden, um eine stabile „Schienen“-Position mit der Elektrode zu halten, und gleichzeitig die koaxiale Ausrichtung der TightRail Mini Schleuse beibehalten. Dies ist unerlässlich, um ein sicheres Vordringen der TightRail Mini Schleuse zur Elektrode zu gewährleisten. Wenn die Zugspannung nicht ausreicht, kann sich die Elektrode verbiegen, was dazu führen kann, dass die TightRail Mini Schleuse beim Vorschieben nicht dem richtigen Pfad folgen kann.
 - b. Während die Elektrode unter Spannung steht, die TightRail Mini Schleuse über die Elektrode vorschieben, bis ein Widerstand zu spüren ist. Bei Verwendung einer Außenschleuse mit langsamen, schrittweisen Vorwärtsbewegungen abwechselnd die Außenschleuse und die TightRail Mini Schleuse über die Elektrode vorschieben.
 - c. Anhand der folgenden Richtlinien kann ermittelt werden, ob eine Gewebeobstruktion vorliegt:
 - Die TightRail Mini Schleuse lässt sich nicht in die Vene vorschieben.
 - Die TightRail Mini Schleuse biegt sich bei Druck, der in Längsrichtung ausgeübt wird.
 - Unter Röntgendurchleuchtung ist sichtbar, dass sich die Schleusenspitze nicht relativ zum Elektrodenkörper vorschieben lässt.
 - Unter Röntgendurchleuchtung ist sichtbar, dass die Spitze der TightRail Mini Schleuse nicht von der Elektrode, einem Knick in der Elektrode oder einer anderen Sonde aufgehalten wird.
 - d. Wenn eine Obstruktion vorliegt und ein weiteres Vorschieben der TightRail Mini Schleuse nicht möglich ist:
 - Mithilfe von AP- und schrägen Röntgenaufnahmen überprüfen, ob die Spitze der TightRail Mini Schleuse mit der Längsachse der Elektrode ausgerichtet ist und koaxial zu dieser verläuft.
 - Wird die optionale Außenschleuse verwendet, diese zurückziehen, so dass ihr distales Ende nicht die Spitze der TightRail Mini Schleuse bedeckt. Die TightRail Mini Schleuse leicht in die Gewebeobstruktion drücken.
 - Die Vorrichtung mit leichtem Druck auf die TightRail Mini Schleuse vorschieben und gleichzeitig den Auslöser zur Aktivierung des Dilatationsmechanismus des Innenschafts betätigen. Während des Vorschiebens und der Dilatation des Gewebes Zugspannung auf den Sperrmandrin ausüben.
 - Mit jedem vollständigen Drücken des Auslösers streckt und dreht sich der Dilatationsmechanismus und wird zurückgezogen. Der Dilatationsmechanismus kehrt in die Schleusenspitze zurück, wenn der Auslöser vollständig losgelassen wird.
 - Ist der Auslöser teilweise gedrückt, ändert sich die Drehrichtung des Dilatationsmechanismus eventuell nicht.
 - Den Auslöser zwischen zwei Aktivierungen vollständig loslassen.

- Wenn die TightRail Mini Schleuse durch die Obstruktion gedungen ist, braucht der Dilatationsmechanismus nicht aktiviert zu werden, bis die Schleuse erneut auf Bindegewebe stößt.
 - Alle Manöver und Aktivierungen der Vorrichtung mithilfe von Röntgendurchleuchtung überwachen.
 - Wenn nötig, die Außenschleuse zur neuen Position der TightRail Mini Schleuse vorschieben.
- e. Falls die Zugvorrichtung die Elektrode freigibt, ist es erforderlich, die TightRail Mini Schleuse und die Außenschleuse zu entfernen und eine neue Zugvorrichtung anzubringen, bevor das Verfahren mit der TightRail Mini Schleuse fortgesetzt wird.
 - f. Die TightRail Mini Schleuse gezogen werden, bevor die Elektrode, die TightRail Mini Schleuse und die Außenschleuse aus dem Körper des Patienten entfernt werden an der Elektrode vorschieben und den in 11 (a–d) beschriebenen Vorgang wiederholen.
12. Das Zurückziehen der TightRail Mini Schleuse und der Außenschleuse kann jederzeit während des Verfahrens erfolgen. Wenn die Elektrode gelöst wurde, muss sie in die TightRail Mini Schleuse entfernt werden, bevor die Elektrode, die TightRail Mini Schleuse und die Außenschleuse aus dem Körper des Patienten entfernt werden.
 13. Wenn die Elektrode nicht mit leichtem Zug und mithilfe einer TightRail Mini Schleuse aus dem Gefäß entfernt werden kann, die TightRail Mini Schleuse durch eine Vollschleuse mit angemessener Größe ersetzen, um die Extraktion abzuschließen.
 14. Um den venösen Zugang für eine erneute Implantation zu erhalten, die Außenschleuse zum Einführen des Führungsdrahts an Ort und Stelle belassen, wenn Elektrode und TightRail Mini Schleuse entfernt werden. Die Außenschleuse nach Einführung des Führungsdrahts aus dem Körper entfernen. Wenn keine Außenschleuse verwendet wird, die Elektrode durch die TightRail Mini Schleuse entfernen und die TightRail Mini Schleuse zum Einführen des Führungsdrahts an Ort und Stelle belassen. Die TightRail Mini Schleusenvorrichtung nach Einführung des Führungsdrahts aus dem Körper entfernen.
 15. Nach vollständiger Extraktion die TightRail Mini Schleuse und die Außenschleuse aus dem Patienten entfernen und die TightRail Mini Schleuse vor der weiteren Verwendung auf Schäden überprüfen.
 16. Die benutzten Produkte im Einklang mit den lokalen Verfahren zur Handhabung und Entsorgung von biologischem Abfall entsorgen.

Literaturhinweise

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992: 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991:101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990: 13:1871-1875.

11. BESCHRÄNKTE GARANTIE DES HERSTELLERS

Der Hersteller garantiert, dass die TightRail Mini Schleuse frei von Material- und Herstellungsfehlern ist, sofern sie vor dem angegebenen Verfallsdatum verwendet wird und die Verpackung unmittelbar vor der Verwendung ungeöffnet und unbeschädigt ist. Die Haftung des Herstellers im Rahmen dieser Garantie ist auf den Ersatz oder die Erstattung des Kaufpreises für fehlerhafte TightRail Mini Schleusen beschränkt. Der Hersteller haftet nicht für zufällige, spezifische oder Folgeschäden, die durch die Verwendung der TightRail Mini Schleuse entstehen. Eine Beschädigung der TightRail Mini Schleuse durch fehlerhafte Verwendung, Änderung, falsche Aufbewahrung oder fehlerhafte Handhabung sowie das Nichtbefolgen der vorliegenden Gebrauchsanweisung machen diese beschränkte Garantie nichtig. **DIESE BESCHRÄNKTE GARANTIE ERSETZT AUSDRÜCKLICH ALLE ANDEREN AUSDRÜCKLICHEN ODER STILLSCHWEIGENDEN GARANTIEN, EINSCHLIESSLICH DER STILLSCHWEIGENDEN GARANTIE DER MARKTGÄNGIGKEIT ODER EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMTEN ZWECK.** Keine Person oder Firma, einschließlich der autorisierten Vertreter oder Wiederverkäufer des Herstellers, ist berechtigt, diese beschränkte Garantie zu verlängern oder zu erweitern, und entsprechende Versuche sind nicht gegen den Hersteller einklagbar.

12. NICHT-NORMGERECHTE SYMBOLE

Importer Importeur		Tip Inner Diameter Innendurchmesser der Spitze		Working Length Arbeitslänge	
Quantity Anzahl	QTY	Device Outer Diameter Außendurchmesser der Vorrichtung		Size Größe	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Vorsicht: Laut Bundesgesetz der USA darf diese Vorrichtung ausschließlich von einem Arzt oder auf Anordnung eines Arztes verkauft werden.					Rx ONLY

Πίνακας περιεχομένων

1.	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΟΥ ΟΡΓΑΝΟΥ	47
2.	ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ	47
3.	ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ	47
4.	ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ	47
5.	ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ	48
6.	ΠΙΘΑΝΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ	48
7.	ΕΞΑΤΟΜΙΚΕΥΣΗ ΤΗΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ	49
8.	ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ	49
9.	ΣΥΜΒΑΤΟΤΗΤΑ	49
10.	ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ	49
11.	ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗ	50
12.	ΜΗ ΤΥΠΙΚΑ ΣΥΜΒΟΛΑ	50

1. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΟΥ ΟΡΓΑΝΟΥ

Το περιστροφικό θηκάρι-διαστολέας TightRail Mini (θηκάρι TightRail Mini) είναι ένα όργανο που προορίζεται για χρήση κατά τη διάρκεια της επέμβασης και έχει σχεδιαστεί να διευκολύνει τη διαδερμική αφαίρεση καρδιακών ηλεκτροδίων και ξένων σωματιών από το αγγειακό σύστημα. Το θηκάρι TightRail Mini χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με συμβατικά εργαλεία εξαγωγής ηλεκτροδίων (π.χ. στυλεοί ασφάλισης, εξωτερικά θηκάρια). Τα στατικά μέρη του θηκαριού TightRail Mini της Spectranetics περιλαμβάνουν εσωτερικό και εξωτερικό άξονα και κινητήριο μηχανισμό χειρός (Σχήμα 1).



Σχήμα 1. Θηκάρι TightRail Mini

Ο εσωτερικός άξονας (κινητήριος άξονας) έχει τη δυνατότητα να περιστρέφεται εντός του εξωτερικού άξονα για να ενεργοποιεί την περιστροφική διάταξη διαστολής που βρίσκεται στο άκρο.

Ο σταθερός εξωτερικός άξονας περιέχεται εντός περιβλήματος από πολυμέρες. Ο κινητήριος μηχανισμός χειρός που είναι συνδεδεμένος στο εγγύς άκρο του οργάνου χρησιμοποιείται για την περιστροφή του εσωτερικού άξονα. Η περιστροφή του περιφερικού εκκέντρου του εσωτερικού άξονα προκαλεί τη διαστολή του ιστού και των ιωδών προσαρτήσεων που περιβάλλουν το ηλεκτρόδιο ή το αντικείμενο διευκολύνοντας την αφαίρεση του εν λόγω αντικειμένου.

Παρέχεται εξωτερικό θηκάρι, το οποίο μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε συνδυασμό με το όργανο για την υποστήριξη του άξονα του οργάνου, διευκολύνοντας την πρόσθετη διαστολή ιστού, και να χρησιμεύσει ως αγωγός για εκ νέου εμφύτευση.

Η συσκευασία περιλαμβάνει ένα θηκάρι TightRail Mini 9F ή 11F και ένα συμβατό εξωτερικό θηκάρι.

Χρήση με άλλα όργανα

Το θηκάρι TightRail Mini μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε συνδυασμό με το όργανο ασφάλισης ηλεκτροδίου Lead Locking Device (LLD®) της Spectranetics. Ακολουθείτε τις «Οδηγίες χρήσης» για τα άλλα όργανα που χρησιμοποιούνται. Ο πίνακας 1 παρέχει τις προδιαγραφές των μοντέλων και διαστάσεων του θηκαριού TightRail Mini.

Πίνακας 1 – Προδιαγραφές μοντέλων

Αριθμός μοντέλου	Εσωτερική διάμετρος άκρου			Εξωτερική διάμετρος οργάνου			Εσωτερική διάμετρος εξωτερικού θηκαριού		
	(F)	(in.)	(mm)	(F)	(in.)	(mm)	(F)	(in.)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ

Το περιστροφικό θηκάρι-διαστολέας TightRail Mini προορίζεται για χρήση σε ασθενείς που χρήζουν διαδερμικής διαστολής του ιστού, ώστε να διευκολύνεται η αφαίρεση καρδιακών ηλεκτροδίων, καθετήρων μακράς παραμονής και ξένων σωματιών.

3. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Καμία γνωστή.

4. ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Τα όργανα αφαίρεσης ηλεκτροδίων πρέπει να χρησιμοποιούνται σε νοσηλευτικά ιδρύματα όπου υπάρχει η δυνατότητα διενέργειας επεμβάσεων καρδιοθωρακικής χειρουργικής από ιατρούς με γνώση των τεχνικών και των οργάνων που χρησιμοποιούνται για την αφαίρεση ηλεκτροδίων ή καθετήρων. Πρέπει να υπάρχουν πρωτόκολλα διαχείρισης και αποτροπής επιπλοκών και να τηρούνται τακτικά. Για βέλτιστα αποτελέσματα, συιστάται να ανατρέχετε στις συστάσεις της Heart Rhythm Society¹ (HRS) και της European Heart Rhythm Association² (EHRA) όσον αφορά στη διαχείριση ηλεκτροδίων.
- Κατά τη χρήση στυλεού ασφάλισης:
 - Μην εγκαταλείπετε ηλεκτρόδιο εντός του ασθενούς ενώ ο στυλεός ασφάλισης παραμένει στη θέση του εντός του ηλεκτροδίου. Ενδέχεται να προκληθεί οξεία βλάβη στο αγγειακό τοίχωμα ή το τοίχωμα του ενδοκαρδίου από το σκληρυμένο ηλεκτρόδιο ή λόγω θραύσης ή μετατόπισης του εγκαταλειμμένου σύρματος του στυλεού.

- Μην ασκείτε έλξη με χρήση βάρους σε εισαχθέντα στυλεό ασφάλισης, διότι ενδέχεται να προκληθεί απόσπαση του μυοκαρδίου, υπόταση ή σχίσσιμο του φλεβικού τοιχώματος.
- Να γνωρίζετε ότι τα ηλεκτρόδια με σύρμα συγκράτησης σχήματος J, το οποίο καταλαμβάνει τον εσωτερικό αυλό του ηλεκτροδίου (αντί να βρίσκεται εξωτερικά ως προς τη σπείρα), ενδέχεται να μην είναι συμβατά με το στυλεό ασφάλισης. Η εισαγωγή του στυλεού ασφάλισης σε αυτό το ηλεκτρόδιο ενδέχεται να προκαλέσει προεκβολή και ενδεχόμενη μετατόπιση του σύρματος συγκράτησης σχήματος J.
- Μην εισαγάγετε περισσότερα από ένα θηκάρια TightRail Mini ή εξωτερικά θηκάρια στη φλέβα κάθε φορά. Μην εισαγάγετε περισσότερα από ένα ηλεκτρόδια σε όργανο TightRail Mini κάθε φορά. Ενδέχεται να προκληθεί σοβαρή αγγειακή κάκωση, συμπεριλαμβανομένης της ρήξης του αγγειακού τοιχώματος που χρήζει χειρουργικής αποκατάστασης.
- Κατά τη διάρκεια της προώθησης του θηκαρίου TightRail Mini ή του εξωτερικού θηκαρίου, διατηρήστε την κατάλληλη ισχύ έλξης στο ηλεκτρόδιο που εξάγεται.
- Το θηκάρι TightRail Mini πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο για ελάχιστη εισαγωγή στο αγγείο. Μην επιχειρείτε την εισαγωγή στη δομή της άνω κοίλης φλέβας και μην επιχειρείτε την πλοήγηση του θηκαρίου TightRail Mini σε κάμψεις πέρα από τη σύγκλιση της ανώνυμης και βραχιονοκεφαλικής φλέβας, διότι μπορεί να προκληθεί βλάβη του αγγειακού τοιχώματος ή ζημιά στο καρδιακό ηλεκτρόδιο.
- Η υπερβολική δύναμη κατά την προώθηση μπορεί να προκαλέσει ζημιά στο όργανο ή βλάβη του αγγειακού τοιχώματος.

5. ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Πριν επιχειρήσετε να χρησιμοποιήσετε το θηκάρι TightRail Mini, μελετήστε διεξοδικά το ένθετο της συσκευασίας σχετικά με τα συμβατικά εργαλεία εξαγωγής ηλεκτροδίου.
- Δεν θα πρέπει να επαναποστειρώνετε ούτε να επαναχρησιμοποιείτε αυτό το όργανο, διότι αυτές οι ενέργειες μπορούν να θέσουν σε κίνδυνο την απόδοση του οργάνου ή να αυξήσουν τον κίνδυνο επιμόλυνσης λόγω ακατάλληλης επανεπεξεργασίας.
- Η επαναχρησιμοποίηση αυτού του οργάνου μιας χρήσης μπορεί να οδηγήσει σε σοβαρό τραυματισμό ή το θάνατο του ασθενούς και ακυρώνει τις εγγυήσεις του κατασκευαστή.
- Μη χρησιμοποιείτε το θηκάρι TightRail Mini εάν έχει παραβιαστεί το σφράγισμα, το οποίο διαθέτει ένδειξη παραβίασης.
- Μη χρησιμοποιείτε το θηκάρι TightRail Mini εάν έχει καταστραφεί οποιοδήποτε συστατικό μέρος του.
- Πριν από τη διαδικασία, αξιολογήστε τις φυσικές διαστάσεις του ηλεκτροδίου, ή του ξένου σώματος σε σχέση με τις προδιαγραφές του θηκαρίου-διαστολέα, για να προσδιορίσετε τυχόν ασυμβατότητα.
- Λόγω της ταχείας εξέλιξης της τεχνολογίας των ηλεκτροδίων, το παρόν όργανο ενδέχεται να μην είναι κατάλληλο για τη διαστολή του ιστού που βρίσκεται γύρω από ηλεκτρόδια άλλων τύπων. Εάν έχετε απορίες ή ανησυχίες όσον αφορά τη συμβατότητα του παρόντος οργάνου με συγκεκριμένα ηλεκτρόδια επικοινωνήστε με τον κατασκευαστή του συγκεκριμένου ηλεκτροδίου.
- Μην τραβάτε το ηλεκτρόδιο, διότι μπορεί να τεντωθεί, να παραμορφωθεί ή να σπάσει, καθιστώντας πιο δύσκολη την επακόλουθη αφαίρεση. Η πρόκληση ζημιάς στο ηλεκτρόδιο μπορεί να μην επιτρέψει τη διέλευση οργάνου ασφάλισης ηλεκτροδίου μέσω του αυλού ή/και να καταστήσει πιο δύσκολη τη διαστολή του ουλώδους ιστού.
- Όταν το θηκάρι TightRail Mini βρίσκεται εντός του σώματος, ο χειρισμός του πρέπει να γίνεται μόνο υπό ακτινοσκοπική παρακολούθηση με ακτινοσκοπικό εξοπλισμό που παρέχει εικόνες υψηλής ποιότητας.
- Όπως ισχύει για όλες τις διαδικασίες εξώθησης στις οποίες χρησιμοποιούνται θηκάρια, να χρησιμοποιείτε τη σωστή τεχνική θηκαρίου. Διατηρήστε σταθερή έλξη και σταθερή θέση «οδηγού» στο ηλεκτρόδιο ενώ διατηρείτε την ομοαξονική ευθυγράμμιση του θηκαρίου TightRail Mini, ώστε να ελαχιστοποιηθεί ο κίνδυνος πρόκλησης βλάβης στο αγγειακό τοίχωμα.
- Κατά την προώθηση του εξωτερικού θηκαρίου γύρω από καμπή, διατηρήστε το λοξότιμτο άκρο του θηκαρίου προσανατολισμένο προς το εσωτερικό της καμπής.
- Για την προώθηση του θηκαρίου TightRail Mini μέσω ιστού με υψηλή αποτίτρωση, ενδέχεται να απαιτούνται περισσότερες ενεργοποιήσεις του μηχανισμού διαστολής σε σχέση με την προώθηση διαμέσου ινώδους υπερπλασίας ουλώδους ιστού.
- Αν δεν είναι δυνατή η προώθηση του θηκαρίου TightRail Mini παρά τις επανειλημμένες ενεργοποιήσεις του μηχανισμού διαστολής, εξετάστε το ενδεχόμενο εναλλακτικής προσέγγισης. Να είστε έτοιμοι να κάνετε αναβάθμιση σε θηκάρι TightRail Mini μεγαλύτερου μεγέθους, να χρησιμοποιήσετε διαφορετικό ηλεκτρόδιο, να δοκιμάσετε μηριαία προσέγγιση ή να εξετάσετε το ενδεχόμενο ανοικτής διαδικασίας.
- Η άσκηση υπερβολικής δύναμης κατά την προώθηση μπορεί να προκαλέσει προσωρινό σφίνγωμα του μηχανισμού του οργάνου.
- Αν το ηλεκτρόδιο σπάσει, αξιολογήστε τη δυνατότητα ανάκτησης του θραύσματος.
- Αν αναπτυχθεί υπόταση, διενεργήστε ταχεία αξιολόγηση και χορηγήστε ανάλογη αγωγή.
- Όταν πρόκειται να αφαιρέσετε κάποιο ηλεκτρόδιο χρόνιας βηματοδότησης, να γνωρίζετε ότι αν αυτό ελευθερωθεί από μόνο του κατά τη διάρκεια της διαδικασίας εξαγωγής, το άκρο του ηλεκτροδίου ενδέχεται να παγιδευτεί στο άνω αγγειακό σύστημα. Για την εξαγωγή του άκρου του ηλεκτροδίου μέσω του ουλώδους ιστού στη θέση της φλεβικής εισόδου και για να αποφευχθεί η διενέργεια φλεβοτομής, συχνά απαιτείται η χρήση θηκαρίων-διαστολέων που προωθούνται τουλάχιστον μέχρι την ανώνυμη φλέβα.
- Εάν πρόκειται να κάνετε επιλεκτική αφαίρεση ηλεκτροδίων, με σκοπό να αφήσετε ανέπαφα ένα ή περισσότερα χρονίως εμφυτευμένα ηλεκτρόδια, τα εν λόγω μη στοχευόμενα ηλεκτρόδια πρέπει στη συνέχεια να ελεγχθούν ώστε να διασφαλιστεί ότι δεν υπέστησαν ζημιά ή εκτόπιση κατά τη διάρκεια της διαδικασίας.
- Εάν το θηκάρι TightRail Mini αφαιρεθεί από το σώμα για οποιονδήποτε λόγο, εκπλύντε σχολαστικά τον άξονα, τον εσωτερικό αυλό και το άκρο του οργάνου με αλατούχο διάλυμα για να αφαιρέσετε τυχόν σωματίδια και να αποφευχθεί η αποξήρανση αίματος πριν την επανεισαγωγή του θηκαρίου TightRail Mini πίσω στον ασθενή.
- Εάν το θηκάρι TightRail Mini υποστεί στρέβλωση ή ζημιά κατά τη διάρκεια της χρήσης, όπως αποδεικνύεται με ακτινοσκόπηση, συνιστάται η διακοπή της χρήσης του οργάνου. Σταθμίστε τους σχετικούς κινδύνους και οφέλη της αφαίρεσης του οργάνου έναντι της συνέχισης της χρήσης του.

6. ΠΙΘΑΝΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Στις πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες που σχετίζονται με τη διαδικασία ενδαγγειακής αφαίρεσης ηλεκτροδίων περιλαμβάνονται τα εξής (αναφέρονται γενικά κατ' αύξουσα σειρά πιθανών συνεπειών):

- Εκτόπιση μη στοχευόμενου ηλεκτροδίου ή πρόκληση ζημιάς σε αυτό
- Αιμάτωμα θωρακικού τοιχώματος
- Θρόμβωση
- Αρρυθμίες
- Βακτηριαϊμία
- Υπόταση
- Πνευμοθώρακας
- Μετατόπιση θραύσματος από ηλεκτρόδιο
- Μετατόπιση της εκβλάστησης από το ηλεκτρόδιο
- Πνευμονική εμβολή
- Ρήξη ή σχίσσιμο των αγγειακών δομών ή του μυοκαρδίου
- Αιμοπερικάρδιο
- Καρδιακός επιπωματισμός

- Αιμοθώρακας
- Εγκεφαλικό επεισόδιο
- Θάνατος

7. ΕΞΑΤΟΜΙΚΕΥΣΗ ΤΗΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ

Οι σχετικοί κίνδυνοι και τα οφέλη των διαδικασιών ενδαγγειακής αφαίρεσης ηλεκτροδίου πρέπει να σταθμίζονται σε περιπτώσεις όπου:

- Αφαιρούνται ηλεκτρόδια καρδιομετατροπέων-απινιδωτών (ICD) διπλής σπείρας με εγγύς σπείρα που βρίσκεται στην άνω κοίλη φλέβα.
- Το ηλεκτρόδιο που πρόκειται να αφαιρεθεί έχει απότομη κύρτωση ή παρουσιάζει ένδειξη θραύσης.
- Το ηλεκτρόδιο παρουσιάζει ένδειξη αποσύνθεσης της μόνωσης, πράγμα που δημιουργεί ανησυχία για ενδεχόμενη πνευμονική εμβολή.
- Υπάρχουν εκβλαστήσεις προσαρτημένες απευθείας στον κορμό του ηλεκτροδίου.

8. ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ

8.1 Αποστείρωση

- Για μία μόνο χρήση. Δεν προορίζεται για επαναποστείρωση ή επανεπεξεργασία.
- Αποστειρωμένο με οξειδίο του αιθυλενίου.
- Μη πυρετογόνο.
- Η αποστείρωση είναι εγγυημένη μόνον εφόσον η συσκευασία δεν έχει ανοιχτεί και δεν έχει υποστεί ζημιά.
- Μέχρι τη χρήση, το όργανο φυλάσσεται σε ξηρό, δροσερό χώρο (κάτω από τους 60°C/140°F).

8.2 Επιθεώρηση πριν από τη χρήση

- Πριν από τη χρήση, επιθεωρήστε οπτικά την αποστειρωμένη συσκευασία για να βεβαιωθείτε ότι δεν έχουν παραβιαστεί τα σφραγίσματα. Όλος ο εξοπλισμός που πρόκειται να χρησιμοποιηθεί στη διαδικασία, συμπεριλαμβανομένου του θηκαριού TightRail Mini, πρέπει να εξεταστεί προσεκτικά για τυχόν ελαττώματα. Εξετάστε το θηκάρι TightRail Mini για στρεβλώσεις ή άλλη ζημιά. Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν έχει υποστεί ζημιά ή εάν έχει παρέλθει η ημερομηνία λήξης του.

9. ΣΥΜΒΑΤΟΤΗΤΑ

Πληροφορίες για τον προσδιορισμό της συμβατότητας των διαστάσεων του θηκαριού TightRail Mini, παρατίθενται στον Πίνακα 1.

10. ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

10.1 Προετοιμασία για τη διαδικασία

Προετοιμασία του θηκαριού TightRail Mini:

Χρησιμοποιώντας στείρα τεχνική, ανοίξτε την αποστειρωμένη συσκευασία. Αφαιρέστε το καπάκι από το δίσκο και σηκώστε προσεκτικά το όργανο από το δίσκο ενώ υποστηρίζετε τη λαβή και τον άξονα.

Προετοιμασία του ασθενή:

1. Λάβετε το πλήρες ιστορικό του ασθενή, συμπεριλαμβανομένης της ομάδας αίματος. Θα πρέπει να υπάρχουν άμεσα διαθέσιμα κατάλληλα προϊόντα αίματος.
2. Εξακριβώστε ποιος είναι ο κατασκευαστής, ο αριθμός μοντέλου και η ημερομηνία εμφύτευσης του ηλεκτροδίου που πρόκειται να αφαιρεθεί. Διενεργήστε ακτινογραφική/ηχοκαρδιογραφική αξιολόγηση της κατάστασης, του τύπου και της θέσης του ηλεκτροδίου.
3. Χρησιμοποιήστε χειρουργική αίθουσα η οποία διαθέτει εξοπλισμό ακτινοσκόπησης υψηλής ποιότητας, εξοπλισμό βηματοδότησης, απινιδωτή καθώς και δίσκους θωρακοτομής και περικαρδιοκέντησης.
4. Προετοιμάστε το θώρακα του ασθενούς και τοποθετήστε χειρουργικό οθόνιο για ενδεχόμενη θωρακοτομή. Προετοιμάστε τη βουβωνική χώρα του ασθενούς και τοποθετήστε χειρουργικό οθόνιο για ενδεχόμενη διαδικασία εξαγωγής μέσω μηριαίας προσέγγισης.
5. Κανονίστε να υπάρχει άμεσα διαθέσιμη, εφεδρική χειρουργική υποστήριξη.
6. Πραγματοποιήστε εφεδρική βηματοδότηση, όπως απαιτείται.
7. Φροντίστε να έχετε διαθέσιμα επιπρόσθετα θηκάρια TightRail Mini, εξωτερικά θηκάρια, στυλεούς ασφάλισης, στυλεούς για την αποκοχλίωση ηλεκτροδίων ενεργής στερέωσης, βρόχους (μηριαίος σταθμός εργασίας) και οποιοδήποτε άλλο βοηθητικό εξοπλισμό που θα κριθεί αναγκαίος.

10.2 Κλινική τεχνική

1. Οι ασθενείς προετοιμάζονται για εξαγωγή ηλεκτροδίου με πολλαπλές προσεγγίσεις, συμπεριλαμβανομένης και της επείγουσας καρδιακής χειρουργικής επέμβασης. Στις ενέργειες προετοιμασίας ενδέχεται να περιλαμβάνονται και οι εξής: γενική ενδοτραχειακή αναισθησία ή ενσυνείδητη καταστολή, ξύρισμα και προετοιμασία της περιοχής του θώρακα και της βουβωνικής χώρας, παρακολούθηση με ΗΚΓ, εισαγωγή αρτηριακής γραμμής και καθετήρα Foley, παρουσία οργάνων για βηματοδότηση και απινιδώση, ηλεκτροχειρουργική μονάδα και πριόνι στέρνου για καταστάσεις έκτακτης ανάγκης.
2. Σε όλους τους ασθενείς που χρειάζονται βηματοδότη εισάγεται ένα ηλεκτρόδιο προσωρινής βηματοδότησης. Εξαιρούνται οι ασθενείς με εμφυτευμένο μόνιμο βηματοδότη, τα ηλεκτρόδια του οποίου δεν πρόκειται να αφαιρεθούν.
3. Χρησιμοποιείται ακτινοσκόπηση για την παρακολούθηση όλων των διαφλέβων χειρισμών.
4. Αποκαλύψτε το εγγύς άκρο του ηλεκτροδίου και αποκόψτε τυχόν ράμμα που συγκρατεί το ράμμα του περιβλήματος στερέωσης. Αφαιρέστε την υπερπλασία από το ηλεκτρόδιο, όπως απαιτείται για να αποκαλυφθεί η θέση φλεβικής εισόδου. Αποκόψτε την ακίδα του ακροδέκτη του ηλεκτροδίου και αφαιρέστε το περίβλημα στερέωσης.
5. Για ηλεκτρόδια ενεργής στερέωσης, ξεβιδώστε την έλικα του ηλεκτροδίου.
6. Αποκόψτε το σύνδεσμο ακίδων του ακροδέκτη του ηλεκτροδίου και αφαιρέστε το περίβλημα στερέωσης.
7. Εισαγάγετε και ασφαλίστε ένα όργανο ασφάλισης ηλεκτροδίου εντός του ηλεκτροδίου, όσο το δυνατόν πιο περιφερικά, και αναπτύξτε το μηχανισμό ασφάλισης. Στερεώστε υλικό ράμματος κατάλληλου μήκους στο εγγύς άκρο της μόνωσης του ηλεκτροδίου και στα καλώδια υψηλής τάσης, ώστε να παρέχεται πρόσθετη έλξη.
8. Ενυδατώστε τον εσωτερικό αυλό του θηκαριού TightRail Mini και υγράνετε το εξωτερικό περίβλημα.
9. Αν χρησιμοποιείτε εξωτερικό θηκάρι, εκπλύντε τον εσωτερικό αυλό και τοποθετήστε το πάνω από το θηκάρι TightRail Mini.
10. Υποστηρίξτε τη λαβή και τον άξονα του οργάνου TightRail Mini ενώ φορτώνετε το όργανο στο στυλεό ασφάλισης και το στοχευόμενο ηλεκτρόδιο.
11. Τεχνική εξαγωγής:
 - α. Εφαρμόστε ισχυρή έλξη στο ηλεκτρόδιο και/ή το στυλεό ασφάλισης του για να διατηρήσετε σταθερή θέση «οδηγού» στο ηλεκτρόδιο ενώ διατηρείτε την ομοαξονική ευθυγράμμιση του θηκαριού TightRail Mini. Η ενέργεια αυτή είναι πολύ σημαντική για την ασφαλή διέλευση του θηκαριού TightRail Mini πάνω από τον το ηλεκτρόδιο. Αν η έλξη είναι ανεπαρκής, μπορεί να προκληθεί κάμψη του ηλεκτροδίου, πράγμα που καθιστά αδύνατη την πρόωθηση του θηκαριού TightRail Mini κατά μήκος της κατάλληλης οδού.
 - β. Ενώ το ηλεκτρόδιο είναι σε τάυση, προωθήστε το θηκάρι TightRail Mini πάνω από το ηλεκτρόδιο μέχρι να συναντήσετε αντίσταση. Όταν χρησιμοποιείτε εξωτερικό θηκάρι, χρησιμοποιήστε τεχνική αργής και προσεκτικής κίνησης («inchworm») για να προωθήσετε εναλλάξ το εξωτερικό θηκάρι και το θηκάρι TightRail Mini πάνω από το ηλεκτρόδιο.
 - γ. Ακολουθήστε τις παρακάτω κατευθυντήριες οδηγίες για να διαπιστώσετε εάν υπάρχει απόφραξη από ιστό:
 - Το θηκάρι TightRail Mini δεν προωθείται εντός της φλέβας.

- Το θηκάρι TightRail Mini λυγίζει όταν ασκείται διαμήκης πίεση.
 - Η ακτινοσκόπηση δείχνει ότι το άκρο του θηκαριού δεν προωθείται σε σχέση με τον κορμό του ηλεκτροδίου.
 - Η ακτινοσκόπηση δείχνει ότι το άκρο του θηκαριού TightRail Mini δεν έχει σκαλώσει σε ηλεκτρόδιο, κύρτωση ηλεκτροδίου ή κάποιο άλλο καλώδιο.
- δ. Όταν πληρούται ένα κριτήριο απόφραξης και δεν είναι δυνατή η πρόωθηση του θηκαριού TightRail Mini:
- Χρησιμοποιήστε πρόσθια-οπίσθια (AP) και λοξή ακτινοσκοπική προβολή για να διασφαλίσετε ότι το άκρο του θηκαριού TightRail Mini είναι ευθυγραμμισμένο και ομοαξονικό με το διαμήκη άξονα του ηλεκτροδίου.
 - Εάν χρησιμοποιείται το προαιρετικό εξωτερικό θηκάρι, μαζέψτε το εξωτερικό θηκάρι ούτως ώστε το περιφερικό του άκρο να μην επικαλύπτει το άκρο του θηκαριού TightRail Mini. Πιέστε το θηκάρι TightRail Mini απαλά στον ιστό που προκαλεί την απόφραξη.
 - Χρησιμοποιήστε ήπια πίεση στο θηκάρι TightRail Mini για να προωθήσετε το όργανο ενώ πιέζετε τη σκανδάλη για να ενεργοποιήσετε το μηχανισμό διαστολής του εσωτερικού άξονα. Εφαρμόστε έλξη στο στυλεό ασφάλισης ενώ προωθείτε και διαστέλλετε τον ιστό.
 - Με κάθε πλήρες πάτημα της σκανδάλης, ο μηχανισμός διαστολής θα επεκταθεί, θα περιστραφεί και θα μαζευτεί. Ο μηχανισμός διαστολής μαζεύεται μέσα στο άκρο του θηκαριού όταν αφήσετε πλήρως τη σκανδάλη.
 - Αν η σκανδάλη είναι μερικώς πατημένη, η περιστροφική κατεύθυνση του μηχανισμού διαστολής μπορεί να μην αλλάξει κατευθύνσεις.
 - Να επιστρέψετε τη σκανδάλη στην πλήρως εμπρός θέση μετά από κάθε πάτημά της.
 - Όταν το θηκάρι TightRail Mini διαπεράσει την απόφραξη, μπορείτε να σταματήσετε να ενεργοποιείτε το μηχανισμό διαστολής ενώ προχωρείτε στο επόμενο σημείο του δεσμευτικού ιστού.
 - Να παρακολουθείτε όλους τους χειρισμούς και ενεργοποιήσεις του οργάνου με ακτινοσκόπηση.
 - Αν χρειάζεται, προωθήστε το εξωτερικό θηκάρι στη νέα θέση του θηκαριού TightRail Mini.
- ε. Εάν η διάταξη έλξης δεν έχει πλέον το ηλεκτρόδιο υπό τον έλεγχό της (δεν το «πιάνει»), είναι απαραίτητο να αφαιρέσετε το θηκάρι TightRail Mini και το εξωτερικό θηκάρι και να χρησιμοποιήσετε νέα διάταξη έλξης, πριν συνεχίσετε την πρόωθηση του θηκαριού TightRail Mini.
- στ. Αφού εξαλειφθεί η αντίσταση, προωθήστε το θηκάρι TightRail Mini και το προαιρετικό εξωτερικό θηκάρι στην επόμενη επιθυμητή θέση ή σημείο αντίστασης στο ηλεκτρόδιο και επαναλάβετε τη διαδικασία όπως περιγράφεται στην παράγραφο 11 (α-δ) ανωτέρω.
12. Η απόσυρση του θηκαριού TightRail Mini και του εξωτερικού θηκαριού μπορεί να επιτευχθεί ανά πάσα στιγμή κατά τη διάρκεια της διαδικασίας. Εάν το ηλεκτρόδιο είναι ελεύθερο, πρέπει να το τραβήξετε εντός του θηκαριού TightRail Mini προτού διενεργηθεί η αφαίρεση του ηλεκτροδίου, του θηκαριού TightRail Mini και του εξωτερικού θηκαριού από το σώμα.
13. Αν το ηλεκτρόδιο δεν αφαιρείται από το αγγείο με ήπιο τράβηγμα και χρήση του θηκαριού TightRail Mini, εναλλάξτε το θηκάρι TightRail Mini με θηκάρι πλήρους μήκους και κατάλληλου μεγέθους για να ολοκληρώσετε την εξαγωγή.
14. Για να διατηρήσετε τη φλεβική πρόσβαση για εκ νέου εμφύτευση, διατηρήστε το εξωτερικό θηκάρι στη θέση του για την εισαγωγή οδηγού σύρματος κατά την αφαίρεση του ηλεκτροδίου και του θηκαριού TightRail Mini. Αφαιρέστε το εξωτερικό θηκάρι από το σώμα μετά την εισαγωγή του οδηγού σύρματος. Αν δεν χρησιμοποιείται εξωτερικό θηκάρι, αφαιρέστε το ηλεκτρόδιο μέσω του θηκαριού TightRail Mini, διατηρώντας το θηκάρι TightRail Mini στη θέση του για εισαγωγή του οδηγού σύρματος. Αφαιρέστε το θηκάρι TightRail Mini από το σώμα μετά από την εισαγωγή του οδηγού σύρματος.
15. Αφού ολοκληρωθεί η διαδικασία εξαγωγής, αποσύρετε το θηκάρι TightRail Mini και το εξωτερικό θηκάρι από τον ασθενή και επιθεωρήστε το θηκάρι TightRail Mini για ζημιά πριν οποιαδήποτε περαιτέρω χρήση.
16. Απορρίψτε τα χρησιμοποιημένα προϊόντα σύμφωνα με τις διαδικασίες χειρισμού και απόρριψης βιολογικών υλικών που ισχύουν στην περιοχή σας.

Βιβλιογραφία

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Dehara J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗ

Ο κατασκευαστής εγγυάται ότι το θηκάρι TightRail Mini δεν πρόκειται να παρουσιάσει ελαττώματα στο υλικό ή/και την κατασκευή, όταν αυτό χρησιμοποιείται πριν από την αναφερόμενη ημερομηνία λήξης και όταν η συσκευασία δεν έχει ανοιχτεί και δεν έχει υποστεί ζημιά ακριβώς πριν από τη χρήση. Η ευθύνη του κατασκευαστή σύμφωνα με την παρούσα εγγύηση περιορίζεται στην αντικατάσταση οποιουδήποτε ελαττωματικού θηκαριού TightRail Mini ή την επιστροφή των χρημάτων που αντιστοιχούν στην τιμή αγοράς του. Ο κατασκευαστής δεν θα φέρει καμία ευθύνη για οποιεσδήποτε παρεπόμενες, ειδικές ή αποθετικές ζημιές που προκύπτουν από τη χρήση του θηκαριού TightRail Mini. Η πρόκληση ζημιάς στο θηκάρι TightRail Mini από κακή χρήση, τροποποίηση, ακατάλληλη φύλαξη ή χειρισμό ή οποιαδήποτε άλλη μη τήρηση αυτών των οδηγιών χρήσης θα καταστήσει άκυρη την παρούσα περιορισμένη εγγύηση. **Η ΠΑΡΟΥΣΑ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΑΝΤΙΚΑΘΙΣΤΑ ΡΗΤΑ ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΑΛΛΕΣ ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ, ΡΗΤΕΣ Ή ΣΙΩΠΗΡΕΣ, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΗΣ ΤΗΣ ΣΙΩΠΗΡΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ ΕΜΠΟΡΕΥΣΙΜΟΤΗΤΑΣ Ή ΚΑΤΑΛΛΗΛΟΤΗΤΑΣ ΓΙΑ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ.** Κανένα άτομο ή οντότητα, συμπεριλαμβανομένων των εξουσιοδοτημένων αντιπροσώπων ή μεταπωλητών του Κατασκευαστή δεν έχει την εξουσιοδότηση να μεταθέσει ή να επεκτείνει αυτήν την περιορισμένη εγγύηση και οποιαδήποτε προσπάθεια να γίνει κάτι τέτοιο δεν θα είναι εκτελέσιμη κατά του Κατασκευαστή.

12. ΜΗ ΤΥΠΙΚΑ ΣΥΜΒΟΛΑ

Importer Εισαγωγέας		Tip Inner Diameter Εσωτερική διάμετρος άκρου		Working Length Λειτουργικό μήκος	
Quantity Ποσότητα	QTY	Device Outer Diameter Εξωτερική διάμετρος οργάνου		Size Μέγεθος	

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

Προσοχή: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία των Η.Π.Α. επιτρέπει την πώληση του οργάνου αυτού μόνο κατόπιν συνταγογράφησης από ιατρό.

Rx ONLY

Tartalomjegyzék

1.	ESZKÖZLEÍRÁS	51
2.	FELHASZNÁLÁSI JAVALLATOK	51
3.	ELLENJAVALLATOK	51
4.	FIGYELMEZTETÉSEK	51
5.	ÓVINTÉZKEDÉSEK	52
6.	LEHETSÉGES NEMKÍVÁNATOS ESEMÉNYEK	52
7.	A KEZELÉSEK EGYÉNRE SZABÁSA	53
8.	KISZERELÉS	53
9.	KOMPATIBILITÁS	53
10.	HASZNÁLATI ÚTMUTATÓ	53
11.	A GYÁRTÓ KORLÁTOZOTT JÓTÁLLÁSA	54
12.	NEM SZABVÁNYOS SZIMBÓLUMOK	54

1. ESZKÖZLEÍRÁS

A TightRail Mini forgó tágitóhüvely (TightRail Mini hüvely) egy intraoperatív eszköz, mely a szívelektrodák érrendszerből történő perkután eltávolításának elősegítésére szolgál. A TightRail Mini hüvelyt az elektrodák eltávolítására szolgáló hagyományos eszközökkel (pl. rögzítőszondák, külső hüvelyek) együtt kell használni. A Spectranetics TightRail Mini hüvely komponensei közé tartozik a belső és külső szár, és a kézi meghajtómechanizmus (1. ábra).



1. ábra: A TightRail Mini hüvely

A belső szár (meghajtószár) forog a külső száron belül, így aktiválja a forgó tágitófunkciót a csúcsonál.

A mozdulatlan külső szár egy polimerköpenyben helyezkedik el. Az eszköz proximális végére csatlakozó kézi meghajtómechanizmussal lehet forgatni a belső szárát. A belső szár disztális bütykének elfordulása az elektróda körül levő szövetek és rostos függelékek tágulását idézi elő, ami megkönnyíti az említett elektróda eltávolítását.

Egy külső hüvelyt is mellékelünk, amit az eszközzel együtt kell használni, ez megtámasztja az eszköz szárát, további szövettágító hatást érve el, valamint csatornaként szolgál az újbóli beültetéshez.

A csomag egy darab 9 F-es vagy egy darab 11 F-es Tight Rail Mini hüvelyt, valamint egy kompatibilis külső hüvelyt tartalmaz.

Egyéb eszközökkel történő használat

A TightRail Mini hüvely a Spectranetics Lead Locking Device (LLD®) nevű eszközével használható együtt. Az egyéb eszközök használatakor kövesse azok használati utasításait. Az 1. táblázat a TightRail Mini hüvely típusait és azok méretezését tartalmazza.

1. táblázat: A típusok jellemzői

Típuszám	A csúcs belső átmérője			Az eszköz külső átmérője			A külső hüvely belső átmérője		
	(F)	(hüvelyk)	(mm)	(F)	(hüvelyk)	(mm)	(F)	(hüvelyk)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. FELHASZNÁLÁSI JAVALLATOK

A TightRail Mini forgó tágitóhüvely olyan betegek esetében javallt, akiknél perkután szövettágításra van szükség szívelektrodák eltávolításának elősegítésére.

3. ELLENJAVALLATOK

Nem ismertek.

4. FIGYELMEZTETÉSEK

- Az elektródaeltávolító eszközöket szív- és mellkassebészeti részleggel rendelkező intézményekben használhatják olyan orvosok, akik jártasak az elektródaeltávolítási technikák alkalmazásában. A szövödmények megelőzésére és kezelésére vonatkozó protokolloknak rendelkezésre kell állniuk és rutinszerűen kell alkalmazni azokat. A legjobb eredmények érdekében ajánlott a Heart Rhythm Society¹ (HRS) és a European Heart Rhythm Association² (EHRA) elektródák kezelésére vonatkozó javaslatainak betartása.
- Rögzítőszonda használatakor:
 - Ne hagyjon úgy elektródát a betegben, hogy még benne van a rögzítőszonda. Az érfalban illetve az endokardiális falban súlyos kárt okozhat az elmerévített elektróda, illetve az érpályában hagyott szondadrót eltörése vagy elvándorlása.
 - Ne húzza nagy erővel a bevezetett rögzítőszondát, mivel ez a miokardium roncsolódását, hipotenziót vagy a vénafal kiszakadását okozhatja.
 - Vigyázzon, mivel azok az elektródák, melyeknek J-alakú rögzítődrt van a lumenjében (és nem a spirálon kívül), nem biztos, hogy kompatibilisek a rögzítőszondával. Ha a rögzítőszondát ilyen elektródába vezet be, az a belső, J-alakú rögzítődrt megnyúlását vagy akár elmozdulását is okozhatja.

- Egyszerre egy vénába nem szabad felvezetni egynél több TightRail Mini hüvelyt vagy külső hüvelyt. Ne vezessen be egyszerre egynél több elektródát a TightRail Mini eszközbe. Ilyen esetben ugyanis súlyos érkárosodás következhet be, beleértve a vénafal műtéti megoldást igénylő roncsolódását.
- Az eltávolítandó elektródát megfelelő erővel kell húzni a TightRail Mini hüvely vagy külső hüvely felvezetésekor.
- A TightRail Mini hüvelyt csak minimális érbeli behatoláshoz szabad használni! Ne próbáljon meg a TightRail Mini hüvellyel a vena cava superiorba (VCS) behatolni, és ne próbálja azt a jobb és bal vena brachiocephalica összefolyásán túli kanyarulatokba betolni, mivel ez az érfal vagy a szívelektroda megsérüléséhez vezethet!
- Ha túlzottan nagy erőt alkalmaz az előretoláshoz, megsérülhet az eszköz vagy az érfal.

5. ÓVINTÉZKEDÉSEK

- Alaposan olvassa át a hagyományos elektródaeltávolító eszközök mellékelt tájékoztatóját, mielőtt megkísérelné használni a TightRail Mini hüvelyt.
- Ne sterilizálja újra és ne használja fel újra ezt az eszközt, mert ettől csökkenhet a teljesítménye, illetve a nem megfelelő újrafeldolgozás következtében megnőhet a keresztfertőződés kialakulásának kockázata.
- Ennek az egyszerű használatos eszköznek az újrafelhasználása a beteg súlyos sérüléséhez vagy halálához vezethet, valamint érvénytelenné teszi az eszközre vonatkozó, gyártó által biztosított jótállást.
- Ne használja a TightRail Mini hüvelyt, ha a zárjegy fel van törve.
- Ne használja a TightRail Mini hüvelyt, ha bármelyik komponense megsérült.
- A beavatkozás előtt vesse össze az elektróda fizikai méreteit a tágitóhüvely műszaki adataival, hogy megállapíthassa, kompatibilisek-e.
- Mivel az elektródák technológiája gyors ütemben fejlődik, lehet, hogy ez az eszköz nem alkalmas az összes típusú elektróda körüli szövettágításra. Amennyiben kérdései vannak, vagy kétségei támadnak, hogy az eszköz kompatibilis-e bizonyos elektródákkal, vegye fel a kapcsolatot az elektróda gyártójával.
- Ne húzza meg az elektródát mert megnyúlhat, elgörbülhet vagy eltörhet, és ennek következtében az eltávolítás nehezebbé válik. Előfordulhat, hogy az elektróda sérülése miatt nem lehet átjuttatni az elektródarögítőt eszközt a lumenen és/vagy nehezebb lesz a hegyszövet tágitása.
- Amikor a TightRail Mini hüvely a beteg testében van, azt csak kiváló képminőségű radiográfias berendezéssel végzett fluoroszkópiás megfigyelés mellett szabad mozgatni.
- Mint minden hüvelyt alkalmazó eltávolítási eljárás esetében, itt is alkalmazzon megfelelő hüvelytechnikát. Tartson fent erőteljes húzást és stabil „sín” helyzetet az elektródával, míg fenntartja a TightRail Mini hüvely koaxiális helyzetét az érfalsérülés minimálisra csökkentése érdekében.
- Ha a külső hüvelyt egy kanyar mentén vezeti előre, fordítsa a hüvely ferdén vágott csúcsát a kanyar belső íve felé.
- A TightRail Mini hüvely erősen kalcifikálódott szöveten történő átvezetése esetén előfordulhat, hogy többször kell aktiválni a tágitómechanizmust, mint a ránőtt hegyszöveteken történő áthaladás esetében.
- Ha a tágitómechanizmus ismételt aktiválása ellenére sem tudja előretolni a TightRail Mini hüvelyt, fontolja meg egy másik megközelítés alkalmazását. Készüljön fel arra az esetre, ha a TightRail Mini hüvelyt egy nagyobb méretűre kell cserélni; térjen át egy másik elektródára, próbáljon femoralis megközelítést, de dönthet a nyitott eljárás mellett is.
- Ha túlzottan nagy erőt alkalmaz az előretoláshoz, akkor az eszköz mechanizmusa ideiglenesen beragadhat.
- Ha az elektróda eltörik, keresse meg a letört darabot, hogy eltávolíthassa.
- Ha hipotenzio alakul ki, gyorsan mérje fel a helyzetet, és megfelelő módon kezelje a beteget.
- Amikor tartós pacemaker-elektrodát távolít el, ne feledje, hogy, amennyiben az magától kiszabadul a kihúzási művelet során, az elektródacsúcs elakadhat az érrendszer egy felsőbb szakaszában. Gyakran van szükség a vena brachiocephalica magasságáig bevezetett tágitóhüvelyekre, hogy a vénás behatolásnál lévő hegyszöveten át ki tudja húzni az elektródacsúcsot, és elkerülhesse a venotomia alkalmazását.
- Amennyiben bizonyos elektródákat kíván eltávolítani úgy, hogy egy vagy több elektródát tartósan bent akar hagyni, akkor az el nem távolítandó elektródákat a beavatkozás után meg kell vizsgálni, hogy nem sérültek-e meg, illetve nem mozdultak-e el a beavatkozás során.
- Ha a TightRail Mini hüvelyt bármilyen okból eltávolítja a szervezetből, akkor a hüvelynek a betegbe való újbóli bevezetése előtt alaposan öblítse át az eszköz szarát, belső lumenét és csúcsát sóoldattal, hogy eltávolítsa a szennyező részecskéket, és megakadályozza a vér rászáradását.
- Ha fluoroszkópiával látszik, hogy a TightRail Mini hüvely hurkolódott vagy megsérült használat közben, azt javasoljuk, ne folytassa az eszköz használatát. Vesse össze az eszköz eltávolításának és további használatának relatív kockázatait és előnyeit.

6. LEHETSÉGES NEMKÍVÁNTOS ESEMÉNYEK

Az elektródák intravaszkuláris eltávolításával járó nemkívánatos események a következők lehetnek (a lehetséges hatások általában jellemző súlyosságuk növekvő sorrendjében):

- Elmozdul vagy sérül egy elektróda, amelyet nem kívántak eltávolítani
- Mellkasi véromlány
- Trombózis
- Szívritmuszavarok
- Bacteriaemia
- Hipotenzio
- Légmell
- Az elektróda letört részének elvándorlása
- Az elektródáról levált vegetáció elvándorlása
- Tüdőembólia
- Az érstruktúrák vagy a miokardium roncsolódása vagy szakadása
- Hemoperikardium
- Szívtauponád
- Haemothorax
- Sztrók
- Halál

7. A KEZELÉSEK EGYÉNRE SZABÁSA

Mérlegelje az intravaszkuláris elektróda eltávolításával kapcsolatos relatív kockázatokat és előnyöket olyan esetekben, amikor:

- Olyan kettős spirálú ICD elektródát szándékoznak eltávolítani, amelynek a proximális spirálja az VCS-ben (vena cava superiorban) helyezkedik el.
- Az eltávolítandó elektróda élesen meghajlott, vagy biztosan eltört.
- Az elektróda szigetelése bizonyosan megsérült, ami tüdőembólia veszélyével fenyeget.
- Vegetációs szövet tapad közvetlenül az elektróda testére.

8. KISZERELÉS

8.1 Sterilizáció

- Kizárólag egyszeri használatra. Tilos újraszterilizálni vagy újrafeldolgozni.
- Etilén-oxiddal sterilizálva.
- Nem pirogén.
- A sterilitás a csomagolás bontatlan és sértetlen állapotában garantált.
- Az eszközt a felhasználásig hűvös, száraz helyen tárolja (60 °C/140 °F-nál alacsonyabb hőmérsékleten).

8.2 Használat előtti ellenőrzés

- Használat előtt tekintse meg a steril csomagot, és ellenőrizze, hogy a zárjegyek sértetlenek-e. Az eljáráshoz használandó összes eszközt, beleértve a TightRail Mini hüvelyt is, gondosan át kell vizsgálni, hogy nem hibásodott-e meg. Ellenőrizze, hogy a TightRail Mini hüvelyen nem keletkezett-e hurkolódás vagy egyéb sérülés. Ne használja a terméket, ha megsérült, vagy ha a felhasználhatóság ideje lejárt.

9. KOMPATIBILITÁS

A TightRail Mini hüvely méretbeli kompatibilitásának meghatározásával kapcsolatos információk az 1. táblázatban találhatóak.

10. HASZNÁLATI ÚTMUTATÓ

10.1 Az eljárás előkészítése

A TightRail Mini hüvely előkészítése:

Steril technikával nyissa fel a steril csomagolást. Távolítsa el a fedelet a tálcáról, majd óvatosan emelje fel az eszközt a tálcáról, miközben tartja a markolatot és a szárát.

A beteg előkészítése:

1. Vegye fel a beteg részletes anamnézisének, beleértve a beteg vércsoportját. Biztosítsa, hogy a megfelelő vérvizsgálatok rendelkezésre álljanak.
2. Derítse ki az eltávolítandó elektróda gyártóját, típusszámát és beültetésének időpontját. Radiográfiás/echokardiográfiás módszerrel mérje fel a elektróda állapotát, típusát és helyzetét.
3. Az eljárás során olyan helyiséget használjon, amelyben jó felbontású fluoroszkóp, ritmusszabályzó berendezés, defibrillátor és thoracotomiára, illetve pericardiocentesisre alkalmas műtéti tálca is rendelkezésre áll.
4. Készítse elő és mossa le a beteg mellkasát az esetleges thoracotomiához; a beteg lágyékhatját pedig hasonlóan készítse elő és izolálja az esetleges femoralis megközelítésből történő eltávolításhoz.
5. Szervezze meg az azonnali sebészeti elérhetőséget.
6. Szükség szerint biztosítson biztonsági ritmusszabályozást.
7. Az eljárás során rendelkezésre kell állnia további TightRail Mini hüvelyeknek, egyéb hüvelyeknek, rögzítőszondáknak, aktív rögzítésű elektródák kicsavarozására szolgáló szondáknak, hálókknak (femoralis megközelítésben) és bármilyen más, szükségesnek ítélt kiegészítő eszköznek.

10.2 Klinikai technika

1. A betegek elő vannak készítve többféle elektróda eltávolítási megközelítéshez, beleértve a sürgősségi szívsebészeti beavatkozást is. Az előkészítésbe a következők tartozhatnak bele: általános endotrachealis anaesthesia vagy eszméletvesztéssel nem járó szedálás, mind a mellkasi, mind a lágyéki terület leborotválása és előkészítése, EKG monitorozás, artériás tű és Foley-katéter behelyezése, ritmusszabályzó eszközök, defibrillátor, elektrosebészeti eszközök és sternumfűrész készenlében tartása vészhelyzet esetére.
2. Átmeneti ritmusszabályzó elektródát kell felhelyezni minden pacemaker kezelést igénylő beteg esetében. Ettől csak olyan esetekben lehet eltekinteni, ha a betegnek beültetett állandó pacemakere van, és az eljárás célja nem a pacemaker elektródáinak eltávolítása.
3. Az összes vénán keresztül történő beavatkozást fluoroszkópiás monitorozás mellett kell végezni.
4. Tegye szabaddá az elektróda proximális végét, és vágja el az összes varratot, ami a rögzítőpersely varratát tartja. Szükség szerint távolítsa el az elektróda körül kialakult szövetszaporulatot a vénás behatolás helyének feltárásához. Válassza le az elektróda terminális tujét, és távolítsa el a rögzítőperselyt.
5. Aktív rögzítésű elektródák esetén csavarja ki az elektróda csavarmenetét.
6. Válassza le az elektróda terminális tujének csatlakozóját, és távolítsa el a rögzítőperselyt.
7. Helyezzen be egy Lead Locking Device eszközt az elektródába a lehető legdisztálisabban, zárja le, majd helyezze el a rögzítőmechanizmust. További húzás biztosításához rögzítsen egy megfelelő hosszúságú varrófonalat az elektróda szigetelésének és a magasfeszültségű kábelek proximális végéhez.
8. Hidratálja a TightRail Mini hüvely belső lumenét, és nedvesítse be a külső köpenyt.
9. Ha külső hüvelyt használ, öblítse át a belső lument, és helyezze a TightRail Mini hüvelyre.
10. Támassza meg a TightRail Mini eszköz markolatát és szárát, miközben rávezeti az eszközt a rögzítőszondára és az eltávolítani kívánt elektródára.
11. Eltávolítási technika:
 - a. Fejtsen ki erőteljes húzást az elektródára és/vagy annak rögzítőszondájára, hogy stabil „sín” helyzetet tartson fent az elektródával, míg koaxiális helyzetben tartja a TightRail Mini hüvelyt. Ez kiemelten fontos a TightRail Mini hüvely elektródán történő biztonságos haladásához. Ha nem elégséges mértékű a húzás, az elektróda megtörhet, megakadályozva, hogy a TightRail Mini hüvely előrehaladjon a megfelelő útvonalon.
 - b. Miközben megfeszítve tartja az elektródát, tolja előre a TightRail Mini hüvelyt az elektródán, amíg akadályba nem ütközik. Ha külső hüvelyt használ, „hernyómozgásszerű” technika alkalmazásával felváltva tolja előre a külső hüvelyt és a TightRail Mini hüvelyt az elektródán.
 - c. Az alábbi irányelvek alapján döntheti el, hogy az akadályt szövet alkotja-e:
 - A TightRail Mini hüvely nem halad tovább a vénában.
 - A TightRail Mini hüvely ívesen meghajlik, ha hosszirányú nyomást fejt ki rá.
 - Fluoroszkópiával látszik, hogy a hüvely csúcsa nem halad előre az elektróda testéhez képest.
 - Fluoroszkópiával az látszik, hogy a TightRail Mini hüvely csúcsa nem az elektródában, annak megtörésében, vagy másik elektródában akadt el.

- d. Ha az eljárás során akadályba ütközik és a TightRail Mini hüvelyt nem tudja előretolni:
 - AP és ferde fluoroszkópiás síkokból ellenőrizze, hogy a TightRail Mini hüvely csúcsa igazodik-e az elektróda hosszanti tengelyéhez, és koaxiális-e vele.
 - Ha az opcionális külső hüvelyt használja, akkor húzza vissza a külső hüvelyt, hogy annak disztális vége ne legyen fedésben a TightRail Mini hüvely csúcsával. Óvatosan nyomja bele a TightRail Mini hüvelyt az elakadást okozó szövetbe.
 - Fejtsen ki óvatos nyomást a TightRail Mini hüvelyre, hogy továbbtolja, miközben megszorítja az aktiválófogantyút a belső szár tágitómechanizmusának aktiválásához. Fejtsen ki húzást a rögzítoszondára, miközben előrehalad és tágitja a szövetet.
 - Az aktiválófogantyú minden teljes összeszorításával a tágitómechanizmus kinyílik, elfordul, majd visszahúzódik. A tágitómechanizmus az aktiválófogantyú teljes elengedésével visszahúzódik a hüvely csúcsába.
 - Ha az aktiválófogantyút részlegesen szorítja össze, akkor lehet, hogy a tágitómechanizmus forgásának iránya nem változik.
 - Minden egyes összeszorítás után állítsa vissza az aktiválófogantyút teljesen előretolt helyzetbe.
 - Amikor a TightRail Mini hüvely áttöri az akadályt, abbahagyhatja a tágitómechanizmus aktiválását, miközben továbbhalad a következő szövetakadály felé.
 - Fluoroszkópiával monitorozza az eszközzel végzett összes manővert és aktiválást.
 - Ha szükséges, tolja előre a külső hüvelyt a TightRail Mini hüvely új pozíciójához.
- e. Ha az elektróda húzására szolgáló eszköz elengedi az elektródát, akkor el kell távolítani a TightRail Mini hüvelyt és a külső hüvelyt is, és új húzóeszközt kell az elektródára helyezni, mielőtt folytathatná az eljárást a TightRail Mini hüvellyel.
- f. Miután megszűnt az ellenállás, az elektróda mentén tolja előre a TightRail Mini hüvelyt és az opcionális külső hüvelyt a következő célterületig vagy ellenállásig, és ismétlje meg az eljárást a fenti 11 (a–d) pontban leírtak szerint.
12. Az eljárás során bármikor visszahúzhatja a TightRail Mini hüvelyt és a külső hüvelyt. Ha az elektróda kiszabadult, akkor azt vissza kell húzni a TightRail Mini hüvelybe, mielőtt az elektródát, a TightRail Mini hüvelyt és a külső hüvelyt eltávolítaná a betegből.
13. Ha az elektróda nem távolítható el az érből óvatos húzással és a TightRail Mini hüvely segítségével, cserélje ki a TightRail Mini hüvelyt egy megfelelő méretű, teljes hosszúságú hüvelyre az eltávolítás befejezéséhez.
14. Amikor eltávolítja az elektródát és a TightRail Mini hüvelyt, tartsa a külső hüvelyt a helyén a vezetődrót bevezetéséhez, hogy fenntartsa a vénás hozzáférési helyet az újrabehelyezéshez. A vezetődrót bevezetése után távolítsa el a külső hüvelyt a betegből. Ha nem használ külső hüvelyt, távolítsa el az elektródát a TightRail Mini hüvelyen keresztül, és tartsa a helyén a TightRail Mini hüvelyt a vezetődrót bevezetéséhez. A vezetődrót bevezetése után távolítsa el a TightRail Mini hüvelyt a betegből.
15. Az eltávolítás befejezésekor húzza ki a TightRail Mini hüvelyt és a külső hüvelyt a betegből, és a további használat előtt vizsgálja meg a TightRail Mini hüvelyt, nem sérült-e meg.
16. A biológiai hulladékok kezelésére és megsemmisítésére vonatkozó helyi eljárásoknak megfelelően semmisítse meg a használt termékeket.

Irodalomjegyzék

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992: 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990: 13:1871-1875.

11. A GYÁRTÓ KORLÁTOZOTT JÓTÁLLÁSA

A gyártó garantálja, hogy a TightRail Mini hüvely anyag- és gyártási hibától mentes, amennyiben a feltüntetett szavatossági időn belül használják fel, és amennyiben csomagolása közvetlenül a felhasználás előtt bontatlan és sértetlen. A jelen jótállás alapján a gyártó felelőssége a hibás TightRail Mini hüvely cseréjére vagy vételárának visszafizetésére korlátozódik. A gyártó nem vonható felelősségre a TightRail Mini hüvely használatából eredő bármilyen esetleges, különleges vagy következményes kárért. Jelen korlátozott jótállást érvényteleníti a TightRail Mini hüvely olyan károsodása, amely annak helytelen használatából, módosításából, nem megfelelő tárolásából vagy kezeléséből, illetve az ebben a Használati útmutatóban szereplő utasítások be nem tartásából ered. **EZ A KORLÁTOZOTT JÓTÁLLÁS HELYETTESÍT MINDEN EGYÉB, KIFEJEZETT VAGY KÖZVETETT JÓTÁLLÁST, BELEÉRTVE AZ ÉRTÉKESÍTHETŐSÉG VAGY VALAMILYEN KÜLÖNLEGES CÉLNAK VALÓ MEGFELELÉS KÖZVETETT GARANCIÁJÁT.** Semmilyen magánszemély, illetve intézmény/jogi személy, ideértve a gyártó bármely hivatalos képviselőjét vagy viszonteladóját, nem jogosult ezt a korlátozott jótállást kiterjeszteni vagy meghosszabbítani, és semmilyen erre irányuló próbálkozás sem érvényesíthető a gyártóval szemben.

12. NEM SZABVÁNYOS SZIMBÓLUMOK

Importer Importőr		Tip Inner Diameter A csúcs belső átmérője		Working Length Munkahossz	
Quantity Mennyiség	QTY	Device Outer Diameter Az eszköz külső átmérője		Size Méret	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Figyelmeztetés: Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi törvényei alapján ez az eszköz csak orvos által vagy orvos megrendelésére értékesíthető.					Rx ONLY

Efnisyfirlit

1.	LÝSING Á BÚNAÐI	55
2.	ÁBENDINGAR UM NOTKUN	55
3.	FRÁBENDINGAR	55
4.	VARNAÐARORÐ	55
5.	VARÚÐARRÁÐSTAFANIR	56
6.	HUGSANLEGAR AUKAVERKANIR	56
7.	EINSTAKLINGSBUNDIN MEÐFERÐ	56
8.	SÖLUUMBÚÐIR	56
9.	SAMRÝMANLEIKI	57
10.	NOTKUNARLEIÐBEININGAR	57
11.	TAKMÖRKUÐ ÁBYRGÐ FRAMLEIÐANDA	58
12.	ÓSTÖÐLUÐ TÁKN	58

1. LÝSING Á BÚNAÐI

TightRail Mini snúningsvíkkunarslíðrið (TightRail Mini slíðrið) er aðgerðataeki sem ætlað er að auðvelda útdrátt hjartaleiðsla, úr æðakerfinu um húð. TightRail Mini slíðrið er notað með hefðbundnum útdráttarbúnaði fyrir leiðslur (s.s. læsikönnum og ytri slíðrum). Spectranetics TightRail Mini slíðrið samanstendur af innra og ytra skafti ásamt handstýrðum drifbúnaði (Mynd 1).



Mynd 1. TightRail Mini slíðurbúnaður

Innra skaftið (drifskaftið) snýst innan í ytra skaftinu og virkjar þannig útvíkkandi snúningsvirknina í oddinum.

Fast ytra skaftið er umlukkið fjölliðuhulsu. Handstýrði drifbúnaðurinn sem festur er við nærlæga enda tækisins er notaður til að snúa innra skaftinu. Snúningur á ysta kambhjólí innra skaftsins veldur útvíkkun á vefjum og trefjafestingum sem umlykja leiðsluna eða hlutinn, sem auðveldar útdrátt á viðkomandi hlut.

Ytra slíður fylgir með sem nota má með búnaðinum til að styðja við skaft tækisins, það auðveldar frekari vefjaútvíkkun og þjónar sem rás fyrir endurigræðslu.

Pakkningin inniheldur eitt 9F eða eitt 11F TightRail Mini slíður og eitt samrýmanlegt ytra slíður.

Notkun með öðrum búnaði

TightRail Mini slíðrið má nota með Spectranetics Lead Locking Device (LLD®). Fylgið "notkunarleiðbeiningunum" fyrir önnur tæki sem notuð eru. Tafla 1 veitir upplýsingar um tegundir og stærðir TightRail Mini slíðrana.

Tafla 1. Tegundir

Tegundarnúmer	Innra þvermál odds			Ytra þvermál tækis			Innra þvermál ytra slíðurs		
	(F)	(tommur)	(mm)	(F)	(tommur)	(mm)	(F)	(tommur)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. ÁBENDINGAR UM NOTKUN

TightRail Mini snúningsvíkkunarslíðrið er ætlað til notkunar hjá sjúklingum sem þurfa útvíkkun á vef til að fjarlægja hjartaleiðslur um húð.

3. FRÁBENDINGAR

Engar þekktar.

4. VARNAÐARORÐ

- Nota skal búnað til útdráttar á leiðslum á stofnunum sem hafa aðstöðu til brjóstholsskurðlækninga og lækna með þekkingu á tækni og búnaði fyrir útdrátt leiðsla. Forvarnir gegn fylgikvillum ásamt verklagsreglum skulu vera til staðar og þær notaðar reglulega í starfi. Sterklega er mælt með ráðleggingum um leiðslustjórnun frá Heart Rhythm Society¹ (HRS) og European Heart Rhythm Association² (EHRA) til að ná sem bestum árangri.
- Notkun með læsikanna:
 - Skiljið ekki leiðslu eftir í sjúklingi ef læsikanninn er enn inni í leiðslunni. Hætta er á alvarlegum skemmdum á æðum eða hjartabælsvegg vegna stífleika leiðslunnar eða vegna aflögunar eða tilfærslu á vírnun í kannanum.
 - Notið ekki tog með lóðum á ísettan læsikanna þar sem það getur valdið afrífu á hjartavöðva, lágum blóðþrýstingi eða rifu á bláæðavegg.
 - Athugið að leiðslur með J-laga festivír sem staðsettar eru í innra holrými þeirra (en ekki utan við skautið) kunna að vera ósamrýmanlegar við læsikannann. Ísetning læsikannans í slíkar leiðslur getur leitt til framskögunar og mögulegrar tilfærslu J-laga festivírsins.
- Komið ekki fleiru en einu TightRail Mini slíðri eða ytra slíðri fyrir í bláæð í einu. Setjið ekki fleiri en eina leiðslu í TightRail Mini tækið í einu. Hætta er á alvarlegum æðaskemmdum, þar á meðal sundurtætingu á bláæðarvegg, sem lagfæra þarf með skurðaðgerð.
- Viðhaldið hæfilegu tog á leiðsluna þegar hún er dregin út við ísetningu á TightRail Mini slíðrinu eða ytra slíðri.

- TightRail Mini slíðrið skal aðeins fara að litlu leyti inn í æðina. Reyndi ekki að leiða TightRail Mini slíðrið inn í efri holæð (superior vena cava) eða inn í beygjur eftir að arms- og höfuðbláæðar koma saman þar sem það getur valdið skemmdum á æðavegg eða hjartaleiðslum.
- Sé of miklu afli beitt við ísetningu getur það valdið skemmdum á búnaði eða æðavegg.

5. VARÚÐARRÁÐSTAFANIR

- Kynnið ykkur vandlega umfjöllun í fylgiseðlinum um hefðbundin tæki til útdráttar á leiðslum, áður en TightRail Mini slíðrið er notað.
- Endurdauðhreinsið ekki búnaðinn eða endurnýtið, þar sem það getur dregið úr afkastagetu hans eða aukið hættuna á krosssmiti vegna óviðeigandi endurvinnslu.
- Endurnýting á þessum einnota búnaði gæti leitt til alvarlegra meiðsla eða dauða sjúklings og ógildir ábyrgðir framleiðanda.
- Notið ekki TightRail Mini slíðrið ef innsiglið er rofið.
- Notið ekki TightRail Mini slíðrið ef einhver hluti þess er skemmdur.
- Áður en aðgerðin hefst skal meta rúmmál leiðslunnar, með tilliti til skilgreininga víkkunarslíðursins, til að fyrirbyggja hugsanlegan ósamrýmanleika.
- Vegna hraða í þróun á leiðslustækni getur verið að þessi búnaður henti ekki til útvíkkunar á vefjum umhverfis allar leiðslur. Ef spurningar eða áhyggjur vakna varðandi samrýmanleika tækisins við tiltekna leiðslu, skal hafa samband við framleiðanda leiðslunnar.
- Togið ekki í leiðsluna þar sem teygst getur á henni, hún aflagast eða slitnað þannig að erfiðara verði að fjarlægja hana. Skemmd á leiðslu getur komið í veg fyrir að leiðslulæsisbúnaður (lead locking device) komist í gegnum holið og/eða gert útvíkkun á örvef erfiðari.
- Þegar TightRail Mini slíðrið er inni í líkamanum, skal einungis hreyfa það á meðan fylgst er með því í gegnumlýsingu með röntgenbúnaði sem gefur mikil myndgæði.
- Eins og í öllum útdráttaraðferðum með slíðri, skal nota viðeigandi slíðurtækni. Viðhaldið stöðugu togi og "teina" stöðu leiðslunnar ásamt samása legu TightRail Mini slíðursins til að draga úr hættu á æðaveggsskaða.
- Þegar verið er að koma ytra slíðri um beygju skal halda oddi skásniðs slíðursins að innhlið beygjunnar.
- Ef koma þarf TightRail Mini slíðrinu í gegnum mjög kalkaðan vef, getur þurft að nota víkkunarvélbúnaðinn meira en við ofvöxt í örvef.
- Ef ekki tekst að koma TightRail Mini slíðrinu fyrir þrátt fyrir ítrekaðar tilraunir með víkkunarvélbúnaðinum, skal íhuga aðra meðferð. Verið viðbúin því að skipta yfir í stærri TightRail Mini slíður, reyna aðra leiðslu, reyna lærleggshálsnálgun eða íhuga opna aðferð.
- Sé of miklu afli beitt við ísetningu getur það valdið tímabundinni bilun í vélbúnaði tækisins.
- Ef leiðsla brotnar skal meta hvort hægt sé að endurheimta brotið.
- Komi fram lágþrýstingur skal meta hann fljótt og meðhöndla á viðeigandi hátt.
- Þegar fjarlægja skal varanlega gangráðsleiðslu skal hafa í huga að ef hún losnar sjálfkrafa meðan á útdrætti stendur, kann leiðsluendinn að festast í efri hluta æðakerfis. Oft þarf að koma víkkunarslíðrum a.m.k. að stofnæðinni til að ná leiðsluendanum gegnum örvefinn við inngang bláæðar og til að koma í veg fyrir bláæðarskurð.
- Ef vissar leiðslur eru fjarlægðar en ein eða fleiri skildar eftir óhreyfðar, þarf að prófa þær leiðslur sem ekki voru fjarlægðar til að tryggja að engar skemmdir hafi orðið á þeim eða þær losnað við útdráttaraðgerðina.
- Ef TightRail Mini slíðrið er fjarlægt úr líkamanum af einhverjum ástæðum, skal skola skaft tækisins, innra holrými og odd vandlega með saltvatni til að fjarlægja agnir og koma í veg fyrir að blóð festist við, áður en TightRail Mini slíðrinu er komið aftur fyrir í sjúklingnum.
- Ef TightRail Mini slíðrið aflagast eða skemmist á meðan á notkun stendur og það sést í gegnumlýsingu, er ráðlagt að hætta notkun tækisins. Meta skal hlutfall áhættu og ávinnings af útdrætti tækisins á móti áframhaldandi notkun.

6. HUGSANLEGAR AUKAVERKANIR

Hugsanlegar aukaverkanir sem tengjast útdrætti á leiðslu úr æð (taldar upp eftir auknum hugsanlegum áhrifum):

- Tilfærsla eða skemmd á óviðkomandi leiðslu
- Brjóstveggsmargúll
- Segamyndun
- Hjartsláttartruflanir
- Bakteríudreyri
- Lágþrýstingur
- Loftbrjóst
- Flökkubrot úr leiðslu
- Flakk vefjahróðurs frá leiðslu
- Lungnasegarek
- Sundurtæting eða rifnun æða eða hjartavöðva
- Gollursblóð
- Hjartateppa
- Fleiðruholsblæðing
- Heilablóðfall
- Dauði

7. EINSTAKLINGSBUNDIN MEDFERÐ

Meta þarf hlutfall áhættu og ávinnings af útdrætti leiðslu í tilvikum þegar:

- Tvískauta leiðslur fyrir ígræðanleg hjartastuðtæki (ICD) eru fjarlægð með aðlægum skautum sem staðsett eru í efri holæð (superior vena cava).
- Leiðslan sem skal fjarlægja hefur skarpa sveigju eða ummerki um brot.
- Leiðslan sýnir merki um sundrun einangrunar sem eykur hættu á lungnasegareki.
- Vefjahróður er fast á leiðslunni.

8. SÖLUUMBÚÐIR

8.1 Dauðhreinsun

- Eingöngu einnota. Skal ekki endurdauðhreinsa eða endurnýta.
- Dauðhreinsað með etýlenoxíði.
- Ekki sótthitavaldandi.
- Dauðhreinsun tryggð ef pakki er óopnaður og óskemmdur.
- Geymið tækið á þurrum köldum stað (undir 60°C/140°F) fram að notkun.

8.2 Skoðun fyrir notkun

- Fyrir notkun skal skoða dauðhreinsuðu pakkninguna til að tryggja að innsigli hafi ekki verið rofin. Allan búnað sem nota skal við meðferðina, þar á meðal TightRail Mini slíðrið, þarf að skoða vandlega m.t.t. galla. Skoðið TightRail Mini slíðrið m.t.t. brota eða annarra skemmda. Ekki skal nota búnaðinn ef hann er skemmdur eða ef komið er fram yfir síðasta notkunardag.

9. SAMRÝMANLEIKI

Upplýsingar til að ákvarða samrýmanleika TightRail Mini slíðurs m.t.t. stærðar eru sýndar í töflu 1.

10. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**10.1 Aðferð við uppsetningu****Undirbúningur TightRail Mini slíðursins:**

Opnið dauðhreinsuðu umbúðirnar með dauðhreinsaðri tækni. Fjarlægjið lokið úr bakkanum og lyftið tækinu varlega úr bakkanum, styðjið um leið við handfangið og skaftið.

Undirbúningur sjúklings:

- Aflið ítarlegra upplýsinga um sjúkling, þar á meðal blóðflokk. Viðeigandi blóðvörur skulu vera til staðar.
- Ákvarðið framleiðanda, tegundarnúmer og dagsetningu ígræðslu leiðslunnar sem á að fjarlægja. Metið ástand leiðslu, gerð og staðsetningu með myndgreiningu/hjartaómun.
- Notið aðgerðarstofu með vönduðum gegnumlýsingabúnaði, gangráðsbúnaði, hjartastilli og fleiðruraufunar- og gollursástungubökkum.
- Undirbúið og sveipið brjóst sjúklingsins vegna hugsanlegrar fleiðruraufunar, undirbúið og sveipið nára sjúklingsins vegna hugsanlegrar útdráttaraðgerðar á lærlegg.
- Sjáið til þess að skurðaðgerðarteymi sé til staðar.
- Hafið varagangráðsbúnað til reiðu eftir þörfum.
- Hafið við hendina auka TightRail Mini slíður, önnur slíður, læsikanna, kanna til að losa fastar leiðslur, snörur (lærleggsvinnustöð) og annan þann búnað sem nauðsynlegur þykir.

10.2 Klínísk aðferð

- Sjúklingar eru undirbúnir fyrir margar gerðir leiðsluútdráttar, þ.m.t. bráðahjartaaðgerð. Undirbúningur getur falið í sér: almenna barkasvæfingu eða lyfjasljógvun, rökun og undirbúning á brjósti og nárasvæði, hjartalínurit, ísetningu slagæðalínu og þvagleggs, gangráðsbúnað og hjartastilli, rafskurðareiningu og bringubeinssög fyrir neyðartilvik.
- Bráðabirgða gangráðsleiðsla er sett í alla sjúklinga sem þurfa gangráð. Undantekning er þó gerð hjá sjúklingum með ígræddan varanlegan gangráð þar sem ekki á að fjarlægja leiðslurnar.
- Gegnumlýsing verður notuð til að fylgjast með öllum hreyfingum í æðakerfinu.
- Afhjúpið nærlægan enda leiðslunnar og fjarlægjið alla sauma sem halda festihulsunni. Hreinsið ofvöxt frá leiðslunni eins og þarf til að afhjúpa aðgang að bláæðinni. Skerið á endafestingu leiðslunnar og fjarlægjið festihulsuna.
- Losið skurflínu leiðslunnar frá föstum leiðslum.
- Skérið á tengi endafestingarinnar og fjarlægjið festihulsuna.
- Komið læstum leiðslulæsibúnaði fyrir í leiðslunni eins útlægt og mögulegt er og opnið læsibúnaðinn. Festið viðeigandi lengd af saum við nærlægan enda leiðslunnar og háspennukapla fyrir aukið tog.
- Bleytið innra holrými TightRail Mini slíðursins og ytri hulsuna.
- Ef ytra slíður er notað, skal skola innra holrýmið og setja það yfir TightRail Mini slíðrið.
- Styðjið við handfangið og skaftið á TightRail Mini tækinu á meðan því er komið fyrir á læsikanninum og markleiðslunni.
- Útdráttartækni:
 - Viðhaldið stöðugu togi á leiðsluna og/eða læsikannann til að viðhalda stöðugri "teina" stöðu með leiðslunni, samhliða því að halda við samása legu TightRail Mini slíðursins. Þetta er nauðsynlegt til að tryggja örugga leið TightRail Mini slíðursins yfir leiðsluna. Ef togið er ofullnægjandi, getur leiðslan aflagast og þannig hindrað TightRail Mini slíðrið í því að fara rétta leið.
 - Með leiðsluna spennta skal færa TightRail Mini slíðrið yfir leiðsluna þar til kemur að hindruninni. Þegar ytra slíður er notað, skal beita "lirfu" tækninni til að færa ytra slíðrið og TightRail Mini slíðrið yfir leiðsluna.
 - Notið eftirfarandi leiðbeiningar til að ákvarða hvort vefjahindrun sé mætt:
 - TightRail Mini slíðrið fer ekki inn í bláæðina.
 - TightRail Mini slíðrið bognar þegar langsum þrýstingi er beitt.
 - Gegnumlýsing sýnir að oddur slíðursins fer ekki inn í samræmi við leiðsluna.
 - Gegnumlýsing sýnir að TightRail Mini slíðursoddurinn er ekki flæktur í leiðslurafskauti, beygju á leiðslu eða annarri leiðslu.
 - Þegar hindrun er mætt og TightRail Mini slíðrið kemst ekki inn:
 - Notið AP og hornrétt gegnumlýsingu til að tryggja að oddur TightRail Mini slíðursins sé samhliða og samása láréttum ás leiðslunnar.
 - Ef valfrjálsa ytra slíðrið er notað skal draga ytra slíðrið til baka svo að fjarlægur endi þess skarist ekki við odd TightRail Mini slíðursins. Þrýstið TightRail Mini slíðrinu gætilega inn í hindrunarvefinn.
 - Beitið léttum þrýstingi á TightRail Mini slíðrið til að yta tækinu inn á meðan þrýst er á gikkinn til virkja víkkunarbúnaðinn. Notið tog á læsikannann á meðan vefirnir eru víkkaðir út.
 - Þegar þrýst er á gikkinn dregst víkkunarbúnaðurinn út, snýst og dregst aftur inn. Víkkunarbúnaðurinn dregst inn í slíðuroddinn þegar gikknum er sleppt.
 - Ef þrýst er létt á gikkinn mun snúningsátt víkkunarbúnaðarins ekki breytast.
 - Setjið gikkinn aftur í framvísandi stöðu eftir hvert skipti sem þrýst er á hann.
 - Þegar TightRail Mini slíðrið hefur brotist í gegnum hindrunina má hætta að virkja víkkunarbúnaðinn þar til kemur að næsta bandvefssvæði.
 - Fylgist með öllum hreyfingum og aðgerðum tækisins með gegnumlýsingartækni.
 - Ef þörf krefur má færa ytra slíðrið til á TightRail Mini slíðrinu.
 - Ef togtækið missir takið á leiðslunni, er nauðsynlegt að fjarlægja TightRail Mini slíðrið og ytra slíðrið og koma nýju togtæki fyrir áður en haldið er áfram með TightRail Mini slíðrið.
 - Eftir að komist hefur verið gegnum hindrunina má færa TightRail Mini slíðrið og valfrjálst ytra slíðrið að næstu staðsetningu eða hindrun á leiðslunni og endurtaka ferlið eins og lýst er í 11 (a-d) hér að ofan.

12. Draga má TightRail Mini slíðrið og ytra slíðrið til baka hvenær sem er á meðan á meðferðinni stendur. Ef leiðslan er laus skal draga hana inn í TightRail Mini slíðrið áður en leiðslan, TightRail Mini slíðrið og ytra slíðrið eru fjarlægð úr líkamanum.
13. Ef leiðslan er ekki fjarlægð úr æðinni með léttu togi og notkun á TightRail Mini slíðrinu, skal skipta TightRail Mini slíðrinu út fyrir slíður í hæfilegri stærð og fullri lengd til að ljúka útdrættinum.
14. Til að viðhalda aðgangi að bláæð fyrir endurígræðslu, skal halda ytra slíðrinu á sínum stað fyrir ísetningu á stýrivír þegar leiðslan og TightRail Mini slíðrið verða fjarlægð. Fjarlægið ytra slíðrið úr líkamanum eftir ísetningu stýrivírsins. Ef ytra slíðrið er ekki notað, skal fjarlægja leiðsluna gegnum TightRail Mini slíðrið en halda TightRail Mini slíðrinu á sínum stað fyrir ísetningu á stýrivír. Fjarlægið TightRail Mini slíðurtækið úr líkamanum eftir ísetningu stýrivírsins.
15. Í lok útdráttarins skal fjarlægja TightRail Mini slíðrið og ytra slíðrið úr sjúklingnum og kanna TightRail Mini slíðrið m.t.t. skemmda fyrir frekari notkun.
16. Farga skal notuðum vörum í samræmi við gildandi reglur á hverjum stað um meðhöndlun á lífrænum efnum.

Heimildaskrá

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. TAKMÖRKUÐ ÁBYRGÐ FRAMLEIÐANDA

Framleiðandi ábyrgist að TightRail Mini slíðrið sé laust við galla í efni og frágangi þegar varan er notuð fyrir uppgöfningu "síðasta notkunardag" og þegar umbúðirnar eru óopnaðar og óskemmdar rétt fyrir notkun. Ábyrgð framleiðanda samkvæmt ábyrgð þessari er takmörkuð við skipti á vörunni eða endurgreiðslu kaupverðs vegna hverskyns galla í TightRail Mini slíðrum. Framleiðandi er ekki ábyrgur fyrir hvers kyns óbeinu, sérstöku eða afleiddu tjóni vegna notkunar á TightRail Mini slíðrinu. Skemmdir á TightRail Mini slíðrinu vegna rangrar notkunar, breytingar, rangrar geymslu eða meðhöndlunar eða vegna þess að ekki er farið eftir notkunarleiðbeiningum þessum að öðru leyti mun ógilda þessa takmörkuðu ábyrgð. **ÞESSI TAKMARKAÐA ÁBYRGÐ KEMUR Í STAÐINN FYRIR ALLAR AÐRAR BEINAR OG ÓBEINAR ÁBYRGÐIR, Þ.M.T. ÓBEINA ÁBYRGÐ UM SÖLUHÆFI EÐA HÆFI TIL ÁKVEÐINS TILGANGS.** Engum einstaklingi eða aðila, þ.m.t. hvers kyns viðurkenndum fulltrúa eða endursöluaðila framleiðanda, er heimilt að framlengja eða auka við þessa takmörkuðu ábyrgð og hvers kyns tilraun til slíks er ekki framfylgjanleg gagnvart framleiðanda.

12. ÓSTÖÐLUÐ TÁKN

Importer Innflytjandi		Tip Inner Diameter Innra þvermál odds		Working Length Vinnulengd	
Quantity Magn	QTY	Device Outer Diameter Ytra þvermál tækis		Size Stærð	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Varúð: Bandarísk alríkislög takmarka sölu og pöntun á þessum búnaði við lækna.					Rx ONLY

Sommaro

1.	DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO	59
2.	INDICAZIONI PER L'USO	59
3.	CONTROINDICAZIONI	59
4.	AVVERTENZE	59
5.	PRECAUZIONI	60
6.	POTENZIALI EVENTI AVVERSI	60
7.	INDIVIDUALIZZAZIONE DEL TRATTAMENTO	61
8.	MODALITÀ DI FORNITURA	61
9.	COMPATIBILITÀ	61
10.	ISTRUZIONI PER L'USO	61
11.	GARANZIA LIMITATA DEL PRODUTTORE	62
12.	SIMBOLOGIA NON STANDARD	62

1. DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO

L'introduttore dilatatore ruotante TightRail Mini (introduttore TightRail Mini) è un dispositivo intraoperatorio progettato per facilitare le rimozioni percutanee di elettrocateri cardiaci presenti nella vascolarizzazione. L'introduttore TightRail Mini viene impiegato insieme ad altri strumenti convenzionali per l'estrazione di elettrocateri, come ad esempio, mandrini di bloccaggio ed introduttori esterni. I componenti dell'introduttore Spectranetics TightRail Mini comprendono un corpo interno, un corpo esterno e un meccanismo di trasmissione portatile (Figura 1).



Figura 1. Dispositivo introduttore TightRail Mini

Il corpo interno (corpo di trasmissione) può ruotare entro il corpo esterno per attivare la funzionalità di dilatazione rotatoria alla punta del dispositivo.

Il corpo esterno immobile è contenuto in un rivestimento in polimeri. Il meccanismo di trasmissione portatile collegato all'estremità prossimale del dispositivo viene utilizzato per far ruotare il corpo interno. La rotazione della camma distale del corpo interno causa la dilatazione del tessuto e delle appendici fibrose che circondano l'elettrocatero, facilitandone la rimozione.

Viene fornito anche un introduttore esterno che può essere utilizzato insieme al dispositivo per supportarne il corpo, facilitando l'applicazione di un effetto dilatatorio aggiuntivo, oltre a funzionare da condotto per un nuovo innesto.

La confezione include un introduttore TightRail Mini 9 F o 11 F e un introduttore esterno compatibile.

Utilizzo con altri dispositivi

L'introduttore TightRail Mini Sheath può essere utilizzato insieme al dispositivo Lead Locking Device (LLD®) Spectranetics. Seguire le "Istruzioni per l'uso" degli altri dispositivi utilizzati. La Tabella 1 riporta i modelli e le specifiche di dimensionamento dell'introduttore TightRail Mini.

Tabella 1. Specifiche del modello

N. modello	Diametro interno della punta			Diametro esterno del dispositivo			Diametro interno dell'introduttore esterno		
	(F)	(poll.)	(mm)	(F)	(poll.)	(mm)	(F)	(poll.)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDICAZIONI PER L'USO

L'introduttore dilatatore ruotante TightRail Mini è concepito per l'uso in pazienti con necessità di dilatazione percutanea del tessuto per agevolare la rimozione di elettrocateri cardiaci.

3. CONTROINDICAZIONI

Nessuna nota.

4. AVVERTENZE

- I dispositivi per la rimozione degli elettrocateri devono essere utilizzati presso cliniche o ospedali attrezzati per interventi cardiotoracici eseguiti da medici esperti in tecniche e in dispositivi di rimozione di elettrocateri. Devono essere in vigore e applicati sistematicamente protocolli per la gestione e la prevenzione delle complicanze. Per ottenere i migliori risultati, si suggerisce vivamente di seguire le raccomandazioni per la gestione degli elettrocateri della Heart Rhythm Society¹ (HRS) e della European Heart Rhythm Association² (EHRA).
- Quando si usa un mandrino di bloccaggio:
 - Non lasciare un elettrocatero nel paziente con ancora un mandrino di bloccaggio all'interno. L'elettrocatero irrigidito, la frattura o la migrazione del cavo del mandrino abbandonato possono causare lesioni gravi alle pareti vasali o intracardiache.

- Non applicare trazione con pesi ad un mandrino di bloccaggio inserito, per evitare l'avulsione miocardica, l'ipotensione o la lacerazione della parete venosa.
- Notare che gli elettrocateri con filo di fissaggio a J che ne occupa il lume interno (piuttosto che trovarsi all'esterno della spirale) potrebbero non essere compatibili con il mandrino di bloccaggio. L'inserimento del mandrino di bloccaggio in un elettrocateri di questo tipo potrebbe costituire una protuberanza e causare la possibile migrazione del filo di fissaggio a J.
- Non inserire più di un introduttore TightRail Mini o introduttore esterno in una vena contemporaneamente. Non inserire più di un elettrocateri in un dispositivo TightRail Mini contemporaneamente. In caso contrario, si possono provocare gravi lesioni vascolari, compresa la lacerazione della parete venosa, con necessità di intervento chirurgico di riparazione.
- Durante l'avanzamento dell'introduttore TightRail Mini o dell'introduttore esterno, mantenere una trazione adeguata sull'elettrocateri da estrarre.
- L'introduttore TightRail Mini deve essere utilizzato soltanto per penetrare in minima parte il vaso sanguigno. Non tentare di penetrare la struttura della vena cava superiore né di far avanzare l'introduttore TightRail Mini nelle pieghe oltre la convergenza delle vene brachiocefaliche e innominate, poiché ciò potrebbe causare serie lesioni alle pareti vasali o danni agli elettrocateri cardiaci.
- L'eccessiva forza di avanzamento può causare danni al dispositivo o alle pareti vasali.

5. PRECAUZIONI

- Prima dell'uso dell'introduttore TightRail Mini, leggere attentamente gli inserti acclusi alla confezione degli altri strumenti per l'estrazione di elettrocateri.
- Non sterilizzare o riutilizzare questo dispositivo: tali operazioni possono comprometterne le prestazioni o aumentare il rischio di contaminazione crociata a causa del ritrattamento inadeguato.
- Il riutilizzo di questo dispositivo monouso può causare gravi lesioni o il decesso del paziente e invalida le garanzie del produttore.
- Non utilizzare l'introduttore TightRail Mini se il sigillo antimanomissione risulta compromesso.
- Non utilizzare l'introduttore TightRail Mini se qualsiasi componente risulta danneggiato.
- Prima di eseguire la procedura, valutare le dimensioni fisiche dell'elettrocateri, in base alle caratteristiche tecniche dell'introduttore dilatatore per determinarne la compatibilità.
- A causa della rapida evoluzione della tecnologia relativa agli elettrocateri questo dispositivo potrebbe non essere adatto alla dilatazione del tessuto che circonda tutti i tipi di elettrocateri. Per qualsiasi domanda o dubbio relativi alla compatibilità di questo dispositivo con particolari elettrocateri rivolgersi alla ditta produttrice degli elettrocateri.
- Non tirare l'elettrocateri poiché potrebbe allungarsi, deformarsi o rompersi, rendendo la rimozione più difficile. Se un elettrocateri viene danneggiato, può ostacolare il passaggio di un dispositivo di bloccaggio per elettrocateri attraverso il lume e/o rendere più difficile la dilatazione del tessuto cicatrizzato.
- Una volta introdotto nel corpo, l'introduttore TightRail Mini deve essere manipolato esclusivamente in fluoroscopia con apparecchiature radiografiche in grado di fornire immagini ad alta risoluzione.
- Come per tutte le procedure di estrazione, utilizzare una tecnica per introduttore adeguata. L'elettrocateri deve essere tenuto in trazione stabile e in posizione perfettamente parallela, mantenendo contemporaneamente l'allineamento coassiale dell'introduttore TightRail Mini per minimizzare il rischio di danni alle pareti vasali.
- Quando un introduttore esterno viene fatto avanzare intorno a una curva, mantenere la parte della punta smussata dell'introduttore orientata verso l'interno della piegatura.
- L'avanzamento dell'introduttore TightRail Mini in tessuti con forte calcificazione potrebbe richiedere più attivazioni del meccanismo di dilatazione rispetto a quelle necessarie per una crescita di tessuti cicatriziali fibrosi.
- Se, nonostante le ripetute attivazioni del meccanismo di dilatazione, non si riesce ancora a far avanzare l'introduttore TightRail Mini, considerare un approccio alternativo. Essere pronti a passare a un introduttore TightRail Mini più grande o a un altro elettrocateri, a tentare un approccio femorale o a considerare un intervento a cielo aperto.
- Un'eccessiva forza di avanzamento potrebbe causare il blocco temporaneo del meccanismo del dispositivo.
- Se l'elettrocateri si rompe, valutare il frammento per il recupero.
- In caso di ipotensione, eseguire una valutazione rapida e un trattamento appropriato.
- Durante la rimozione di un elettrocateri di stimolazione permanente, tenere presente che, se questo viene liberato spontaneamente durante la procedura di estrazione, la punta dell'elettrocateri potrebbe rimanere bloccata nella vascolarizzazione superiore. Gli introduttori dilatatori che hanno raggiunto almeno la vena anonima sono spesso necessari per estrarre la punta dell'elettrocateri attraverso il tessuto cicatrizzato in corrispondenza dell'accesso venoso e per evitare una flebotomia.
- Se viene praticata la rimozione selettiva di elettrocateri con l'intento di lasciare uno o più elettrocateri permanenti intatti, controllare il funzionamento degli elettrocateri non target per verificare che non siano stati spostati o danneggiati durante la procedura.
- Se, per qualsiasi motivo, l'introduttore TightRail Mini viene rimosso dal corpo, sciacquare a fondo il corpo, il lume interno e la punta del dispositivo con soluzione fisiologica, per rimuovere le particelle ed evitare che il sangue si secchi, prima di inserire nuovamente l'introduttore TightRail Mini nel corpo del paziente.
- Se l'introduttore TightRail Mini si piega o subisce danni durante l'uso come evidenziato dalla fluoroscopia, si consiglia di interrompere l'uso del dispositivo. Prendere in considerazione i rischi e i benefici associati alla rimozione del dispositivo rispetto all'uso continuato.

6. POTENZIALI EVENTI AVVERSI

I potenziali eventi avversi relativi alla procedura di rimozione intravascolare di elettrocateri includono (generalmente in ordine di gravità crescente):

- spostamento o danno all'elettrocateri non target
- ematoma alla parete toracica
- trombosi
- aritmie
- batteriemia
- ipotensione
- pneumotorace
- migrazione di frammento dell'elettrocateri
- migrazione delle vegetazioni dell'elettrocateri
- embolia polmonare
- lacerazione o rottura di strutture vascolari o del miocardio
- emopericardio
- tamponamento cardiaco
- emotorace
- ictus
- decesso

7. INDIVIDUALIZZAZIONE DEL TRATTAMENTO

Prendere in considerazione rischi e benefici delle procedure di rimozione di elettrocateri intravascolari nei casi in cui:

- occorra rimuovere gli elettrocateri di un ICD dotati di doppia spirale, con la spirale prossimale situata nella SVC;
- l'elettrocatero da rimuovere presenti curve accentuate o segni di frattura;
- l'elettrocatero mostri segni di disintegrazione del materiale isolante, con la possibilità che si verifichi un'embolia polmonare;
- siano presenti vegetazioni direttamente sul corpo del dell'elettrocatero.

8. MODALITÀ DI FORNITURA

8.1 Sterilizzazione

- Monouso. Non sterilizzare né trattare nuovamente.
- Sterilizzato con ossido di etilene.
- Apirogeno.
- Sterilità garantita se la confezione è chiusa e integra.
- Conservare i dispositivi in luogo fresco e asciutto (sotto 60 °C/140 °F) fino al momento dell'uso.

8.2 Ispezione prima dell'uso

- Prima dell'uso, esaminare visivamente la confezione sterile, per controllare che i sigilli siano integri. Tutte le apparecchiature da utilizzare per la procedura, compreso l'introduttore TightRail Mini, devono essere esaminate attentamente per escludere la presenza di difetti. Controllare che l'introduttore TightRail Mini non presenti pieghe o altri danni. Non utilizzare il prodotto se danneggiato o se è stata superata la data di scadenza.

9. COMPATIBILITÀ

Le informazioni utili a determinare la compatibilità delle dimensioni dell'introduttore TightRail Mini sono indicate nella Tabella 1.

10. ISTRUZIONI PER L'USO

10.1 Preparazione per la procedura

Preparazione dell'introduttore TightRail Mini:

Aprire la confezione sterile adottando una tecnica sterile. Rimuovere il coperchio dal vassoio e sollevare delicatamente il dispositivo dal vassoio supportando l'impugnatura e il corpo.

Preparazione del paziente:

1. Ottenere un'anamnesi dettagliata del paziente, incluso il gruppo sanguigno. Devono essere disponibili i prodotti emoderivati appropriati.
2. Determinare la ditta produttrice, il numero di modello e la data di impianto dell'elettrocatero da rimuovere. Procedere alla valutazione radiografica/ecocardiografica delle condizioni, del tipo e della posizione del elettrocatero.
3. Per la procedura, usare una sala che disponga di attrezzatura per fluoroscopia ad alta definizione, stimolazione, defibrillazione e vassoi per toracotomia e per pericardiocentesi.
4. Preparare e coprire con teli sterili il torace del paziente per un'eventuale toracotomia; preparare e coprire con teli sterili l'inguine del paziente per un'eventuale procedura di estrazione con approccio femorale.
5. Preparare l'attrezzatura per un intervento chirurgico di emergenza.
6. Assicurarsi di avere a disposizione un sistema di stimolazione di emergenza, in caso di necessità.
7. Premunirsi di ulteriori introduttori TightRail Mini, altri introduttori, mandrini di bloccaggio, mandrini per svitare elettrocateri a fissaggio attivo, cappi (stazione femorale) e qualsiasi altra attrezzatura ritenuta necessaria.

10.2 Tecnica clinica

1. I pazienti sono stati preparati per diversi approcci di estrazione dell'elettrocatero, compresi gli interventi chirurgici cardiaci di emergenza. Le procedure di preparazione possono comprendere: anestesia generale endotracheale o sedazione cosciente, rasatura e preparazione sia della zona del torace sia di quella inguinale, monitoraggio con elettrocardiogramma, introduzione di linea arteriosa e catetere di Foley, presenza di strumenti di stimolazione e defibrillazione, unità elettrochirurgica e sega per sterno di emergenza.
2. In tutti i pazienti che necessitano di pacemaker viene inserito un elettrocatero di stimolazione temporaneo. Viene fatta eccezione per i pazienti con pacemaker permanenti impiantati i cui elettrocateri non vanno estratti.
3. Il monitoraggio delle manovre transvenose viene effettuato in fluoroscopia.
4. Esporre l'estremità prossimale dell'elettrocatero e recidere eventuali suture che reggono la sutura del manicotto di ancoraggio. Eliminare la crescita dall'elettrocatero, come necessario per esporre il sito di accesso venoso. Tagliare il connettore terminale dell'elettrocatero e rimuovere il manicotto di ancoraggio.
5. Per elettrocateri a fissaggio attivo, svitare la spirale dell'elettrocatero.
6. Tagliare il connettore terminale dell'elettrocatero e rimuovere il manicotto di ancoraggio.
7. Inserire e bloccare un mandrino di bloccaggio dell'elettrocatero nell'elettrocatero il più distalmente possibile facendo scattare il meccanismo di blocco. Fissare del materiale di sutura di adeguata lunghezza sull'estremità prossimale dell'isolamento dell'elettrocatero e sui cavi di alta tensione per fornire ulteriore trazione.
8. Idratare il lume interno dell'introduttore TightRail Mini e bagnare il rivestimento esterno.
9. Se si utilizza un introduttore esterno, irrigarne il lume interno e posizionarlo sopra l'introduttore TightRail Mini.
10. Sostenere l'impugnatura e il corpo del dispositivo TightRail Mini quando lo si sta caricando sul mandrino di bloccaggio e sull'elettrocatero target.
11. Tecnica di estrazione:
 - a. Esercitare una trazione stabile elettrocatero o il suo mandrino di bloccaggio per mantenere una posizione perfettamente parallela, mantenendo contemporaneamente l'allineamento coassiale dell'introduttore TightRail Mini. Si tratta di un passo fondamentale per il passaggio dell'introduttore TightRail Mini sull'elettrocatero. Se non viene applicata una trazione sufficiente, l'elettrocatero potrebbe cedere, impedendo all'introduttore TightRail Mini di avanzare lungo il percorso adatto.
 - b. Mantenendo l'elettrocatero in tensione, far avanzare l'introduttore TightRail Mini sull'elettrocatero fino a che non si incontra un ostacolo. Quando si utilizza un introduttore esterno, far avanzare alternatamente l'introduttore esterno e l'introduttore TightRail Mini sull'elettrocatero, ricorrendo ad una tecnica "inchworm".
 - c. Per determinare se viene raggiunta un'ostruzione tissutale, fare riferimento ad una delle linee guida seguenti:
 - L'introduttore TightRail Mini non avanza nella vena.
 - L'introduttore TightRail Mini si flette all'applicazione di una pressione longitudinale.
 - La fluoroscopia evidenzia che la punta dell'introduttore non avanza in relazione al corpo dell'elettrocatero.
 - La fluoroscopia evidenzia che la punta dell'introduttore TightRail Mini non risulta imprigionata in un elettrodo dell'elettrocatero, una piega dell'elettrocatero o un altro elettrocatero.

- d. In caso si raggiunga un'ostruzione e non sia possibile far avanzare l'introduttore TightRail Mini:
 - Ricorrere a immagini fluoroscopiche in proiezione A-P e obliqua per assicurarsi che la punta dell'introduttore TightRail Mini risulti allineata e in posizione coassiale rispetto all'asse longitudinale dell'elettrocateretere.
 - Se si sta utilizzando l'introduttore esterno opzionale, ritrarlo in modo che l'estremità distale non si sovrapponga alla punta dell'introduttore TightRail Mini. Premere con cautela l'introduttore TightRail Mini nel tessuto ostruente.
 - Esercitare una delicata pressione sull'introduttore TightRail Mini per far avanzare il dispositivo e contemporaneamente premere il grilletto per attivare il meccanismo di dilatazione del corpo interno. Esercitare trazione sul mandrino di bloccaggio durante l'avanzamento e la dilatazione del tessuto.
 - Con ogni pressione completa del grilletto, il meccanismo di dilatazione si estenderà, ruoterà e si ritirerà. Il meccanismo di dilatazione si ritrae nella punta dell'introduttore quando il grilletto viene rilasciato completamente.
 - Se il grilletto viene parzialmente premuto, il senso di rotazione del meccanismo di dilatazione potrebbe non cambiare direzione.
 - Fra una pressione e l'altra, far tornare il grilletto completamente in avanti.
 - Quando l'introduttore TightRail Mini supera l'ostacolo è possibile interrompere l'attivazione del meccanismo di dilatazione, avanzando contemporaneamente al successivo tessuto di legamento.
 - Monitorare tutte le manovre e le attività del dispositivo tramite fluoroscopia.
 - Se necessario, far avanzare l'introduttore esterno fino alla nuova posizione dell'introduttore TightRail Mini.
 - e. Se il dispositivo di trazione si sgancia dall'elettrocateretere, è necessario rimuovere l'introduttore TightRail Mini e quello esterno, quindi applicare un nuovo dispositivo di trazione, prima di riprendere la procedura con l'introduttore TightRail Mini.
 - f. Dopo aver alleviato la resistenza, far avanzare l'introduttore TightRail Mini e l'introduttore esterno opzionale fino al luogo richiesto o al successivo punto di resistenza sull'elettrocateretere e ripetere il processo come descritto nel passo 11 (a-d) qui sopra.
12. La ritrazione dell'introduttore TightRail Mini e di quello esterno può essere effettuata in qualsiasi momento nel corso della procedura. Una volta liberato l'elettrocateretere, ritrarlo nell'introduttore TightRail Mini prima della rimozione dell'elettrocateretere, dell'introduttore TightRail Mini e dell'introduttore esterno dal corpo del paziente.
 13. Se non si riesce a rimuovere l'elettrocateretere dal vaso tirando delicatamente e con l'ausilio dell'introduttore TightRail Mini, usare al posto dell'introduttore TightRail Mini un introduttore di dimensione adeguata e di lunghezza piena per completare l'estrazione.
 14. Per conservare l'accesso venoso per un nuovo innesto, mantenere in posizione l'introduttore esterno per l'inserimento del filoguida mentre si toglie l'elettrocateretere e l'introduttore TightRail Mini. Una volta inserito il filoguida, rimuovere l'introduttore esterno dal corpo. Se non viene utilizzato un introduttore esterno, rimuovere l'elettrocateretere attraverso l'introduttore TightRail Mini, mantenendolo in posizione per l'inserimento del filoguida. Una volta inserito il filoguida, rimuovere il dispositivo introduttore TightRail Mini.
 15. Completata l'estrazione, ritrarre l'introduttore TightRail Mini e l'introduttore esterno dal paziente, e, prima di utilizzarlo nuovamente, controllare che l'introduttore TightRail Mini non riporti danni.
 16. Smaltire i prodotti utilizzati secondo le procedure di maneggiamento e smaltimento dei rifiuti biologici locali.

Bibliografia

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. GARANZIA LIMITATA DEL PRODUTTORE

Il produttore garantisce che il dispositivo introduttore TightRail Mini è privo di difetti materiali e di lavorazione se usato entro la "data di scadenza" e se la confezione non è stata aperta e/o danneggiata prima dell'uso. La responsabilità contemplata in questa garanzia si limita alla sostituzione o al rimborso del prezzo di acquisto dei dispositivi introduttori TightRail Mini difettosi. Il produttore non è responsabile di danni accidentali, di natura straordinaria o derivanti dall'uso dell'introduttore TightRail Mini. Il danneggiamento dell'introduttore TightRail Mini causato da un uso improprio, alterazione, conservazione impropria o maneggiamento o ancora da qualsiasi altra inadempienza a queste Istruzioni per l'uso annulla il valore di questa garanzia limitata. **LA PRESENTE GARANZIA LIMITATA SOSTITUISCE ESPRESSAMENTE ALTRE GARANZIE, ESPRESSE O IMPLICITE, INCLUSE LE GARANZIE IMPLICITE DI COMMERCIALIZZABILITÀ O IDONEITÀ AD UNO SCOPO PARTICOLARE.** Nessuna persona o entità, incluso qualsiasi rappresentante o rivenditore autorizzato del produttore, dispone dell'autorizzazione a estendere o ampliare la presente garanzia limitata e nessun tentativo in tal senso potrà mai essere fatto valere ai danni del produttore.

12. SIMBOLOGIA NON STANDARD

Importer Importatore		Tip Inner Diameter Diametro interno della punta		Working Length Lunghezza di lavoro	
Quantity Quantità	QTY	Device Outer Diameter Diametro esterno del dispositivo		Size Dimensioni	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Attenzione: le leggi federali degli Stati Uniti autorizzano la vendita di questo prodotto esclusivamente a un medico o dietro prescrizione di un medico.					Rx ONLY

Satura rādītājs

1.	IERĪCES APRAKSTS	63
2.	LIETOŠANAS INDIKĀCIJAS	63
3.	KONTRINDIKĀCIJAS	63
4.	BRĪDINĀJUMI	63
5.	PIESARDZĪBAS PASĀKUMI	64
6.	IESPĒJAMĀS NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS	64
7.	ĀRSTĒŠANAS INDIVIDUALIZĒŠANA	64
8.	PIEGĀDES VEIDS	65
9.	SADERĪBA	65
10.	LIETOŠANAS NORĀDĪJUMI	65
11.	RAŽOTĀJA IEROBEŽOTĀ GARANTĪJA	66
12.	NESTANDARTA APZĪMĒJUMI	66

1. IERĪCES APRAKSTS

„TightRail Mini” rotējošais paplašinātājapvalks („TightRail Mini” apvalks) ir operācijā izmantojama ierīce, kas paredzēta, lai atvieglotu sirds elektrodu, perkutānu izņemšanu no asinsvadiem. „TightRail Mini” apvalks izmantojams kopā ar parastajiem elektrodu izņemšanas instrumentiem (piemēram, stiletēm ar fiksācijas sistēmu, ārējiem apvalkiem). „Spectranetics TightRail Mini” apvalku veido iekšējā un ārējā ass un rokas piedziņas mehānisms (1. attēls).



1. attēls. „TightRail Mini” apvalka ierīce

Iekšējā ass (piedziņas ass) spēj griezties ārējā asī, tādējādi aktivizējot paplašinošo rotācijas funkciju galā.

Nekustīgā ārējā ass ir polimēra čaulā. Ierīces proksimālajā galā piestiprināto rokas piedziņas mehānismu izmanto iekšējās ass griešanai. Griežoties iekšējās ass distālajam izcīlnim, audi un fibrozīe veidojumi ap elektrodu izplešas, atvieglotot tā izņemšanu.

Ir pieejams ārējs apvalks, ko var izmantot kopā ar ierīci kā ierīces ass papildinājumu, ar to vēl vairāk papleš audus un to lieto kā cauruļvadu atkārtotai implantēšanai.

Komplektā ir viens 9F vai viens 11F „TightRail Mini” apvalks un viens saderīgs ārējais apvalks.

Lietošana kopā ar citām ierīcēm

„TightRail Mini” apvalku iespējams lietot kopā ar „Spectranetics Lead Locking Device” (LLD®). Skat. citu izmantoto ierīču „Lietošanas instrukciju” 1. tabulā norādīti „TightRail Mini” apvalku modeļu un izmēri.

1. tabula. Modeļu specifikācijas

Modeļa numurs	Gala iekšējais diametrs			Ierīces ārējais diametrs			Ārējā apvalka iekšējais diametrs		
	(F)	(collas)	(mm)	(F)	(collas)	(mm)	(F)	(collas)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. LIETOŠANAS INDIKĀCIJAS

„TightRail Mini” rotējošo paplašinātājapvalku paredzēts lietot pacientiem, kam nepieciešams perkutāni izplest audus, lai būtu vieglāk izņemt sirds elektrodus.

3. KONTRINDIKĀCIJAS

Nav zināmas.

4. BRĪDINĀJUMI

- Elektrodu izņemšanas ierīces atļauts izmantot tajās iestādēs, kurās iespējams veikt kardiotorakālas operācijas, un tikai ārstiem, kam ir zināšanas par elektrodu izņemšanas metodēm un ierīcēm. Jābūt sagatavoti komplikāciju novēršanas un pārvaldības protokoliem, kas regulāri jāizmanto praksē. Vislabāko rezultātu sasniegšanai ļoti ieteicams ievērot „Heart Rhythm Society”¹ (HRS) un „European Heart Rhythm Association”² (EHRA) ieteikumus par elektrodu izmantošanu.
- Izmantojot stileti ar fiksācijas sistēmu:
 - neatstājiet elektrodu pacienta ķermenī, ja elektrodā vēl joprojām ir ievietota stilete ar fiksācijas sistēmu. Iestrēdzis elektrodus vai atstātās stiletas stieples migrācija vai plaisa var izraisīt nopietnus asinsvadu vai endokarda sienu bojājumus;
 - ievietoto stileti ar fiksācijas sistēmu nevelciet ar spēku vai izmantojot atsvaru, jo tas var izraisīt miokarda avulsiju, hipotoniju vai vēnu sienu plīsumu;
 - ievērojiet, ka elektrodi, kam ir J formas aiztures stieple, kas aizņem to iekšējo lūmenu (nevis atrodas tinuma ārpusē), var nebūt savietojami ar stileti ar fiksācijas sistēmu. Ja stileti ar fiksācijas sistēmu ievieto šādā elektrodā, iespējams izvīrējums un J formas aiztures stieples migrācija.
- Vienlaikus neievietojiet vēnā vairāk kā vienu „TightRail Mini” apvalku vai ārējo apvalku. Vienlaikus neievietojiet „TightRail Mini” ierīci vairāk kā vienu elektrodu. Tas var izraisīt smagus asinsvada bojājumus, tostarp vēnu sienu plīsumu, kam nepieciešama ķirurģiska ārstēšana.

- Izņemamo elektrodu velciet vienmērīgi ar atbilstošu spēku, virzot „TightRail Mini” apvalku vai ārējo apvalku.
- „TightRail Mini” apvalks izmantojams tikai minimālai iekļuvei asinsvadā. Nemēģiniet iekļūt SVC struktūrā vai ievirzīt „TightRail Mini” apvalku likumos aiz bezvārda un brahiocefālisko vēnu savienojuma, jo tā var sabojāt asinsvada sienu vai sirds elektrodu.
- Pārmērīgi spēcīga virzīšana var izraisīt ierīces vai asinsvada sienas bojājumu.

5. PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Pirms „TightRail Mini” apvalka lietošanas rūpīgi izskatiet parasto elektrodu izņemšanas instrumentu lietošanas instrukcijas.
- Šo ierīci nedrīkst ne atkārtoti sterilizēt, ne atkārtoti lietot, jo šādas darbības var vājināt ierīces veiktspēju vai nepareizas atkārtotas apstrādes dēļ palielināt savstarpēja piesārņojuma risku.
- Atkārtota šīs vienreizējai lietošanai paredzētās ierīces izmantošana pacientam var radīt nopietnu traumu vai izraisīt nāvi, turklāt uz to neattiecas ražotāja garantijas.
- Neizmantojiet „TightRail Mini” apvalku, ja bojāta plomba.
- Neizmantojiet „TightRail Mini” apvalku, ja bojāta kāda sastāvdaļa.
- Lai konstatētu saderību, pirms procedūras novērtējiet elektroda, raksturlielumus attiecībā pret paplašinātājpavalka specifiskāciju.
- Elektrodu tehnoloģijas straujās attīstības dēļ šī ierīce var nebūt piemērota ausu izplešanai ap jebkuriem elektrodiem. Ja jums radušies jautājumi vai šaubas par šīs ierīces saderību ar konkrētiem elektrodiem, sazinieties ar to ražotāju.
- Nevelciet aiz elektroda, jo tas var izstiepties, deformēties vai salūzt, apgrūtinot tā tālāku izņemšanu. Elektroda bojājums var neļaut elektroda fiksācijas ierīcei iziet pa lūmenu un/vai apgrūtināt rētaudu izplešanu.
- Ja „TightRail Mini” apvalks ir ievietots pacienta ķermenī, manipulācijas ar to jāveic, tikai izmantojot fluoroskopisku novērošanu ar rentgena aparāturu, kas nodrošina augstas kvalitātes attēlus.
- Visās apvalku izņemšanas procedūrās izmantojiet pareizu metodi darbā ar apvalku. Lai līdz minimumam samazinātu asinsvada sienu bojājuma risku, velciet vienmērīgi spēcīgi un saglabāiet stabilu “slīdes” pozīciju pret elektrodu, noturot „TightRail Mini” apvalku koaksiāli centrētu.
- Virzot ārējo apvalku ap izliekumu, turiet apvalka slīpā gala smaili virzienā pret izliekuma iekšpusi.
- „TightRail Mini” apvalka virzīšanai cauri stipri pārkaļķotiem audiem var būt nepieciešams vairāk aktivizēt paplašinājošo mehānismu nekā to virzot cauri fibroziem atmirušiem rētaudiem.
- Ja, neraugoties uz atkārtotu paplašinājošo mehānisma aktivizēšanu, „TightRail Mini” apvalku nav iespējams virzīt uz priekšu, apsveriet alternatīvu pieeju. Jābūt gataviem izmantot lielāka izmēra „TightRail Mini” apvalku, pāriet pie cita elektroda, censties piekļūt caur augsttilba vēnu vai apsvērt vaļēju procedūru.
- Pārmērīgi spēcīga virzīšana var izraisīt ierīces mehānisma pārejošu piesaistīšanos.
- Ja elektrods salūzis, novērtējiet fragmenta atgūšanas iespēju.
- Ja pacientam attīstās hipotonija, ātri novērtējiet stāvokli un nodrošiniet piemērotu terapiju.
- Izņemot ilgstoši implantētu elektrokardiostimulatora elektrodu, rēķinieties ar to, ka elektroda gals, izņemšanas procedūras laikā patvaļīgi atbrīvojoties, var iesprūst augšējās asinsvados. Paplašinātājpavalki, kas aizvirzīti vismaz līdz galvas un pleca vēnai, bieži ir nepieciešami, lai elektroda galu izņemtu pa rētaudiem vēnas atveres vietā un izvairītos no venotomijas.
- Ja izņem dažus elektrodus, atstājot vienu vai vairākus ilgstoši implantētus elektrodus, tie pēc tam jāpārbauda, lai pārliecinātos par to, ka procedūras laikā tie nav bojāti vai pārvietoti.
- Ja „TightRail Mini” apvalku jebkāda iemesla dēļ izņem no pacienta ķermeņa, pirms „TightRail Mini” apvalka ievietošanas atpakaļ pacienta ķermenī rūpīgi noskalojiet ierīces asi, iekšējo lūmenu un galu ar fizioloģisko šķīdumu, lai noņemtu daļiņas un novērstu asins pielipšanu.
- Ja fluoroskopiski redzams, ka „TightRail Mini” apvalks lietošanas laikā savijies vai bojāts, ierīces lietošanu ieteicams izbeigt. Jāapsver ierīces izņemšanas un turpmākas lietošanas relatīvie riski un ieguvumi.

6. IESPĒJAMĀS NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Ar intravaskulāro elektrodu izņemšanas procedūru var būt saistītas vairākas nevēlamas blakusparādības (parasti norādītas iespējamās ietekmes pastiprināšanās secībā):

- Atstājamā elektroda pārvietošanās vai bojājumi
- Krūškurvja sienas hematoma
- Tromboze
- Aritmijas
- Bakterēmija
- Hipotonija
- Pneimotorakss
- Elektroda fragmenta migrācija
- Patoloģiskā ausu saauguma migrācija no elektroda
- Plaušu embolija
- Asinsvadu struktūru vai miokarda plīsums vai perforācija
- Hemoperikards
- Sirds tamponāde
- Hemotorakss
- Insults
- Nāve

7. ĀRSTĒŠANAS INDIVIDUALIZĒŠANA

Intravaskulāro elektrodu izņemšanas procedūras relatīvie riski un ieguvumi jāapsver šādos gadījumos:

- ja izņem implantējama kardiovertera-defibrilatora dubulta tinuma elektrodus ar proksimālo tinumu augšējā dobajā vēnā;
- ja izņemamajam elektrodam ir ass izliekums vai lūzuma pazīmes;
- ja elektrodam novēro izolācijas bojājumu, kas var izraisīt plaušu embolijas risku;
- patoloģiski saaugušie audi ir tieši piesaistīti pie elektroda korpusa.

8. PIEGĀDES VEIDS**8.1 Sterilizācija**

- Tikai vienreizējai lietošanai. Nav paredzēts sterilizēt vai apstrādāt atkārtoti.
- Sterilizēts ar etilēna oksīdu.
- Apirogēns.
- Sterilitāte garantēta, ja iesaiņojums nav atvērts un bojāts.
- Līdz lietošanai ierīce jāglabā sausā, vēsā vietā (temperatūrā, kas zemāka par 60°C/140°F).

8.2 Pārbaude pirms lietošanas

- Pirms lietošanas pārbaudiet, vai nav bojātas sterilā iepakojuma aizdares. Visi procedūrai nepieciešamie piederumi, ieskaitot „TightRail Mini” apvalku, pirms lietošanas rūpīgi jāpārbauda defektu konstatēšanai. Pārbaudiet, vai „TightRail Mini” apvalks nav savīts vai citādi bojāts. Izstrādājumu nelietojiet, ja tas ir bojāts vai ja beidzies lietošanas termiņš.

9. SADERĪBA

Informācija „TightRail Mini” apvalka izmēru saderības noteikšanai ir 1. tabulā.

10. LIETOŠANAS NORĀDĪJUMI**10.1 Sagatavošanās procedūrai****„TightRail Mini” apvalka sagatavošana:**

Ievērojot sterilitāti, atveriet sterilo iepakojumu. Noņemiet vāku no paliktņa un uzmanīgi paceliet ierīci no paliktņa, vienlaikus pieturot rokturi un asi.

Pacienta sagatavošana:

1. Izpētiet pacienta slimības vēsturi, tostarp nosakiet pacienta asins grupu. Jābūt brīvi pieejamiem atbilstīgiem asins produktiem.
2. Nosakiet izņemamā elektroda ražotāju, modeļa numuru un implantēšanas datumu. Rentgenoloģiski/ehokardiogrāfiski novērtējiet elektroda stāvokli, veidu un atrašanās vietu.
3. Izmantojiet telpu, kurā pieejams augstas kvalitātes fluoroskopijas, kardiostimulācijas aprīkojums, defibrilators un torakotomijas un perikardiocentēzes instrumenti.
4. Ķirurģiski sagatavojiet un aplājiet ar ķirurģiskajām salvetēm pacienta krūšu kurvi iespējamai torakotomijai; ķirurģiski sagatavojiet un aplājiet ar ķirurģiskajām salvetēm pacienta cirkšņu apvidu iespējamai izņemšanas procedūrai caur augststilba vēnu.
5. Vienojieties par tūlītēji pieejamu ķirurģisko rezerves personālu.
6. Nodrošiniet rezerves kardiostimulāciju, ja rastos nepieciešamība.
7. Sagatavojiet papildu „TightRail Mini” apvalkus, citus apvalkus, stiletus ar fiksācijas sistēmu, stiletus aktīvas fiksācijas elektrodu atskrūvēšanai, cilpas saturošos ķirurģiskos instrumentus (femorālais komplekss) un jebkādas nepieciešamos papildu instrumentus.

10.2 Klīniskā metode

1. Pacientus sagatavo vairākām elektroda izņemšanas pieejām, tostarp neatliekamām sirds operācijām. Sagatavošanā var ietilpt: vispārēja endotraheāla anestēzija vai sedācija, saglabājot apziņu, krūšu kurvja un cirkšņu apvidus noskūšana un sagatavošana operācijai, EKG novērošana, arteriālā un Foleja katetra ievadīšana, defibrilācijas un kardiostimulācijas iekārtu, elektroķirurģijas instrumentu un krūšu kaula zāģa sagatavošana ārkārtas situācijām.
2. Visiem pacientiem, kuriem nepieciešams kardiostimulators, jāievada pagaidu kardiostimulatora elektrods. Izņēmums ir pacienti, kuriem implantēts pastāvīgs kardiostimulators, kura elektrodi nav jāizņem.
3. Fluoroskopiju izmanto visu transvenoza manipulāciju novērošanai.
4. Atsedziet elektroda proksimālo galu un atdaliet visas šuves, kas tur stabilizējošās uzmaņas šuvi. Notīriet no elektroda atmirušos audus, lai atsegtu venozās pieejas vietu. Atdaliet elektroda spaiļes rēdzi un noņemiet stabilizējošo uzmaņu.
5. Aktīvas fiksācijas elektrodiem atskrūvējiet elektroda spirāli.
6. Atdaliet elektroda spaiļes rēdzes savienotāju un noņemiet stabilizējošo uzmaņu.
7. Ievietojiet elektrodā un nofiksējiet elektroda fiksācijas ierīci, cik vien iespējams, distāli, un izvēršiet fiksējošo mehānismu. Lai nodrošinātu papildu vilkšanas spēku, paredziet pietiekami garu šuves materiālu elektroda izolācijas proksimālajā galā, kā arī augstsprieguma kabeli.
8. Samitriniet „TightRail Mini” apvalka iekšējo lūmenu un saslapiniet ārējo čaulu.
9. Ja izmantojat ārējo apvalku, skalojiet tā iekšējo lūmenu un uzlieciet „TightRail Mini” apvalkam.
10. „TightRail Mini” ierīci uzliekot stiletei ar fiksācijas sistēmu un mērķa elektrodam, pieturiet ierīces rokturi un asi.
11. Izvilšanas metode:
 - a. Elektrodu un/vai tā stileti ar fiksācijas sistēmu spēcīgi velciet, lai, noturot „TightRail Mini” apvalku koaksiāli centrētu, saglabātu stabilu “slīdes” pozīciju pret elektrodu. Tas ir būtiski, lai „TightRail Mini” apvalku droši virzītu pāri elektrodam. Ja vilkšanas spēks nav pietiekams, elektrods var saliekties, un „TightRail Mini” apvalku nevarēs virzīt pa pareizo ceļu.
 - b. Saglabājot elektrodu nospiestu, virziet „TightRail Mini” apvalku pāri elektrodam, līdz tas atduras pret šķērslī. Ja izmantojat ārējo apvalku, ar pakāpeniskām kustībām pārmaiņus virziet ārējo apvalku un „TightRail Mini” apvalku pāri elektrodam.
 - c. To, vai notikusi atduršanās pret audiem, var noteikt pēc tālāk norādītajām pazīmēm:
 - „TightRail Mini” apvalks nevirzās vērā.
 - „TightRail Mini” apvalks izliecas gareniska virziena spēka pielikšanas laikā.
 - Fluoroskopiski redzams, ka apvalka gals nevirzās attiecībā pret elektroda korpusu.
 - Fluoroskopiski redzams, ka „TightRail Mini” apvalka gals nav sasniedzis elektroda vadu, elektroda izliekumu vai citu elektrodu.
 - d. Kad notikusi atduršanās pret šķērslī un „TightRail Mini” apvalku tālāk virzīt nav iespējams:
 - Lietojiet priekšspuses-aizmugures un slīpus fluoroskopiskus skatījumus, lai pārliecinātos, ka „TightRail Mini” apvalka gals ir novietots atbilstīgi un koaksiāli elektroda gareniskā virziena asij.
 - Ja izmantojat papildu ārējo apvalku, atvelciet ārējo apvalku tā, lai tā distālais gals „TightRail Mini” apvalka galu. Uzmanīgi iespiežiet „TightRail Mini” apvalku traucējošajos audos.
 - Lai ierīci pavirzītu, viegli spiediet „TightRail Mini” apvalku, piespiežot palaišanas pogu un aktivizējot iekšējās ass paplašinošo mehānismu. Velciet stileti ar fiksācijas sistēmu, vienlaikus virzot un papeļot audus.
 - Ik reizi, kad pilnīgi piespiežat palaišanas pogu, paplašinošais mehānisms, pagarināsies, pagriezīsies un ievilksies. Paplašinošais mehānisms ievēlās apvalka galā, ja palaišanas pogu atlaiž.
 - Ja palaišanas poga ir daļēji piespiesta paplašinošā mehānisma pagriešanās virzienu nav iespējams mainīt.
 - Starp piespiešanas reizēm palaišanas pogu atgrieziet tālākajā priekšējā stāvoklī.

- Kad „TightRail Mini” apvalks izkļuvis cauri šķērslim, var pārtraukt paplašinošā mehānisma aktivizēšanu un virzīties uz nākamo saistošo audu punktu.
 - Visas ierīces manipulācijas un aktivizēšanas kontrolējiet fluoroskopiski.
 - Ja nepieciešams, virziet ārējo apvalku uz jauno „TightRail Mini” apvalka atrašanās vietu.
- e. Ja vilkšanas ierīce zaudē elektroda fiksāciju, jāizņem gan „TightRail Mini” apvalks, gan arī ārējais apvalks un jāievieto jauna vilkšanas ierīce; tikai tad var atsākt atkārtotas apstrādes ar „TightRail Mini” apvalku.
 - f. Kad pretestība mazināta, virziet „TightRail Mini” apvalku un papildu ārējo apvalku uz nākamo vajadzīgo vietu vai elektroda pretestības vietu, tad atkārtojiet iepriekš aprakstītās 11 (a-d) darbības.
12. „TightRail Mini” apvalka un ārējā apvalka izņemšanu var veikt jebkurā procedūras brīdī. Ja elektrods ir atbrīvots, tas jāieviek „TightRail Mini” apvalkā, pirms no ķermeņa izņem elektrodu „TightRail Mini” apvalku un ārējo apvalku.
 13. Ja elektrods no asinsvada nav izņemams, viegli velkot un izmantojot „TightRail Mini” apvalku, lai pabeigtu izņemšanu, „TightRail Mini” apvalku samainiet pret pienācīga lieluma pilna garuma apvalku.
 14. Lai venozās pieejas vietu saglabātu atkārtotai implantēšanai, izņemot elektrodu un „TightRail Mini” apvalku, ārējo apvalku atstājiet vietā vadītājstīgas ievietošanai. Pēc vadītājstīgas ievietošanas no ķermeņa izņemiet ārējo apvalku. Ja ārējo apvalku neizmanto, elektrodu izņemiet caur „TightRail Mini” apvalku, „TightRail Mini” apvalku atstājiet vietā vadītājstīgas ievietošanai. Pēc vadītājstīgas ievietošanas no ķermeņa izņemiet „TightRail Mini” apvalka ierīci.
 15. Izņemšanas beigās pirms jebkādas papildu izmantošanas „TightRail Mini” apvalku un ārējo apvalku izvelciet no pacienta un pārbaudiet, vai „TightRail Mini” apvalks nav bojāts.
 16. Lietotos izstrādājumus izmetiet saskaņā ar vietējiem noteikumiem par rīcību ar bioloģiski piesārņotiem priekšmetiem.

Atsauces

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. RAŽOTĀJA IEROBEŽOTĀ GARANTĪJA

Ražotājs garantē, ka „TightRail Mini” apvalkam nav nekādu materiālu un izgatavošanas defektu, ja to lieto līdz norādītajam datumam (“izlietot līdz”) un iepakojums pirms lietošanas nav atvērts un bojāts. Atbilstīgi šai garantijai ražotāja atbildība attiecas tikai uz jebkura defektīva „TightRail Mini” apvalka apmaiņu vai pirkuma iegādes cenas atlīdzināšanu. Ražotājs nav atbildīgs ne par vienu nejaušu, speciālu vai izrietošu zaudējumu, ko rada „TightRail Mini” apvalka lietošana. Ierobežotā garantija nav spēkā, ja „TightRail Mini” apvalks bojāts nepareizas izmantošanas, pārveidojumu, neatbilstošas glabāšanas vai lietošanas, vai arī šīs instrukcijas nosacījumu neievērošanas dēļ. **ŠĪ IEROBEŽOTĀ GARANTĪJA NEPĀRPROTAMI AIZSTĀJ VISAS CITAS GARANTĪJAS – GAN SKAIDRI IZTEIKTAS, GAN NETIEŠAS, PIEMĒRAM, NETIEŠO GARANTĪJU PAR IZSTRĀDĀJUMA PIEMĒROTĪBU PĀRDOŠANAI VAI TĀ DERĪGUMU KĀDAM ĪPAŠAM NOLŪKAM.** Neviens persona vai organizācija, tostarp ražotāja pilnvarotais pārstāvis vai izplatītājs, nav tiesīgi pagarināt vai paplašināt šo ierobežoto garantiju, un neviens mēģinājums to darīt nevar būt vērsti pret ražotāju.

12. NESTANDARTA APZĪMĒJUMI

Importer Importētājs		Tip Inner Diameter Gala iekšējais diametrs		Working Length Darba garums	
Quantity Daudzums	QTY	Device Outer Diameter Ierīces ārējais diametrs		Size Izmērs	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Uzmanību! Federālā likumdošana (ASV) ierobežo šīs ierīces pārdošanu tikai ārstam vai pēc ārsta pasūtījuma.					Rx ONLY

Turinys

1.	ĮTAISO APRAŠAS	67
2.	NAUDOJIMO INDIKACIJOS	67
3.	KONTRAIKACIJOS	67
4.	ĮSPĖJIMAI	67
5.	ATSARGUMO PRIEMONĖS	68
6.	GALIMI NEPAGEIDAUJAMI REIŠKINIAI	68
7.	GYDYMO INDIVIDUALIZAVIMAS	68
8.	PLATINIMO BŪDAS	69
9.	TINKAMUMAS	69
10.	NAUDOJIMO NURODYMAI	69
11.	RIBOTOJI GAMINTOJO GARANTIJA	70
12.	NESTANDARTINIAI SIMBOLIAI	70

1. ĮTAISO APRAŠAS

„TightRail Mini“ besisukantis plėtiklio apvalkalas („TightRail Mini“ apvalkalas) yra operacijos metu naudojamas įtaisas, skirtas širdies stimuliavimo laidų, nuolatinių kateterių ir svetimkūnių poodiniam išėmimui iš kraujagyslių palengvinti. „TightRail Mini“ apvalkalas naudojamas kartu su įprastiniais laidų išėmimo instrumentais (pvz., fiksuojamaisiais zondais ir išoriniais apvalkalais). „Spectranetics TightRail Mini“ apvalkalą sudaro vidinis bei išorinis vamzdeliai ir rankinis stūmimo mechanizmas (1 pav.).



1 pav. „TightRail Mini“ apvalkalo įtaisas

Vidinis vamzdelis (stumiamasis vamzdelis) yra sukamas išoriniame vamzdelyje, todėl galiu sukamuoju būdu plečiamas.

Nejudamasis išorinis vamzdelis yra polimeriniame apvalkale. Prie įtaiso proksimalinio galo jungiamas rankinis stūmimo mechanizmas yra skirtas vidiniam vamzdeliui sukti. Besisukantis vidinio vamzdelio distalinis kumštelis išplečia laidą arba objektą supantį audinį ir skaidulines sąaugas, todėl minėtąjį objektą yra lengviau išimti.

Rinkinyje esantį išorinį apvalkalą galima naudoti su įtaisu kaip pagalbinę įtaiso vamzdelio priemonę, kuri papildomai išplečia audinį ir sudaro kanalą, į kurį galima dar kartą implantuoti.

Pakuotėje yra vienas 9F arba vienas 11F „TightRail Mini“ apvalkalas ir vienas derantis išorinis apvalkalas.

Naudojimas su kitais įtaisais

„TightRail Mini“ apvalkalą galima naudoti su „Spectranetics Lead Locking Device“ („LLD®“). Žr. kitų naudojamų įtaisų naudojimo instrukcijas. 1 lentelėje nurodyti „TightRail Mini“ apvalkalų modeliai ir dydžių specifikacijos.

1 lent. Modelių specifikacijos

Modelio Nr.	Vidinis galiuko skersmuo			Išorinis įtaiso skersmuo			Išorinio apvalkalo vidinis skersmuo		
	(F)	(col.)	(mm)	(F)	(col.)	(mm)	(F)	(col.)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. NAUDOJIMO INDIKACIJOS

„TightRail Mini“ besisukantis plėtiklio apvalkalas yra skirtas naudoti pacientams, kuriems reikia išplėsti poodinį audinį, kad būtų lengviau išimti širdies stimuliavimo laidus, nuolatinius kateterius ir svetimkūnius.

3. KONTRAIKACIJOS

Nėra žinomų kontraindikacijų.

4. ĮSPĖJIMAI

- Laidų išėmimo įtaisais galima naudoti įstaigose, kuriose atliekamos širdies ir krūtinės ląstos operacijos, juos gali naudoti gydytojai, išmanantys laidų išėmimo metodus ir mokantys naudoti tam skirtus įtaisus. Turi būti nustatyti ir reguliariai taikomi komplikacijų prevencijos bei valdymo protokolai. Norint pasiekti geriausių rezultatų, itin rekomenduojama laikytis laidų tvarkymo rekomendacijų, kurias parengė „Heart Rhythm Society“ (Širdies ritmo draugija)¹ (HRS) ir „European Heart Rhythm Association“ (Europos širdies ritmo asociacija)² (EHRA).
- Kai naudojate fiksuojamąjį zondą:
 - Kai fiksuojamasis zondas yra įkištas į laidą, nepalikite laido įvesto į paciento kūną. Dėl standesnio laido, sulūžus arba pasislinkus paliktai zondo vietai, gali būti stipriai pažeista kraujagyslės arba endokardo sienelė.
 - Įvesto fiksuojamojo zondo netraukite prikabinami svarmenį, nes galite atplėšti miokardą, perplėšti venos sienelę arba gali pasireikšti hipotenzija.
 - Atminkite, kad fiksuojamasis zondas gali netikti laidams, kurių „J“ formos laikomoji vieta yra laido vidiniame spindyje (o ne vijų išorėje). Į tokį laidą įstačius fiksuojamąjį zondą, „J“ formos laikomoji vieta gali išsikišti ir pasislinkti.

- Vienu metu į veną galima įvesti tik vieną „TightRail Mini“ arba išorinį apvalkalą. Vienu metu į „TightRail Mini“ galima įvesti tik vieną laidą. Galite stipriai pažeisti kraujagysles, pvz., gali plyšti venos sienelė, todėl gali prireikti chirurginės operacijos.
- Stumdami „TightRail Mini“ arba išorinį apvalkalą, tinkama jėga traukite išimamą laidą.
- „TightRail Mini“ apvalkalą į kraujagyslę reikia įvesti kuo mažiau. Nebandykite įeiti į viršutinės tuščiosios venos struktūrą arba nebandykite nukreipti „TightRail Mini“ apvalkalo į linkius už bevardės ir žastinių galvos venų susilieimo, nes galite pažeisti kraujagyslės sienelę arba širdies stimuliavimo laidą.
- Per stipriai stumiant galima pažeisti įtaisą arba kraujagyslės sienelę.

5. ATSARGUMO PRIEMONĖS

- Prieš naudodami „TightRail Mini“ apvalkalą, atidžiai perskaitykite įprastinių laidų išėmimo instrumentų informacinį lapelį.
- Nesterilizuokite ir nenaudokite šio prietaiso pakartotinai, nes tokie veiksmai gali pabloginti prietaiso veikimą arba padidinti kryžminio užteršimo riziką dėl netinkamo pakartotinio apdoravimo.
- Naudojant šį vienkartinį įtaisą pakartotinai, pacientas gali būti sunkiai sužalotas arba žūti, be to, negalioja įtaiso gamintojo garantijos.
- Nenaudokite „TightRail Mini“ apvalkalo, jei plomba yra sugadinta.
- Nenaudokite „TightRail Mini“ apvalkalo, jei bet kuris komponentas yra pažeistas.
- Prieš atlikdami procedūrą, įvertinkite laido, arba svetimkūnio fizinius matmenis ir palyginkite juos su plėtiklio apvalkalo specifikacija, kad nustatytumėte, ar apvalkalas tinka.
- Dėl sparčiai tobulėjančios laidų technologijos šis įtaisas gali netikti audiniams aplink visų tipų laidus plėsti. Jei iškilo klausimų arba abejonių dėl šio įtaiso tinkamumo tam tikriems laidams, kreipkitės į laidų gamintoją.
- Netraukite laido, nes jis gali išsitempti, deformuotis arba trūkti. Dėl to paskesnis šalinimas taps sudėtingesnis. Pažeidus laidą, gali būti užtvirtas laido fiksavimo įtaiso kelias per spindį ir (arba) apsunkinta randinio audinio plėtimo procedūra.
- Manipuliacijas su į kūną įvestu „TightRail Mini“ plėtiklio apvalkalu galima atlikti tik naudojant rentgenoskopijos įrangą, pateikiančią aukštos kokybės vaizdus.
- Kaip ir visose išėmimo naudojant apvalkalus procedūrose, reikia taikyti tinkamą apvalkalų naudojimo metodiką. Norėdami sumažinti kraujagyslės sienelės pažeidimo riziką, tvirtai traukite laidą, kad jis nuolat būtų tinkamu taku įtaisui slinkti, ir sulygiuokite „TightRail Mini“ apvalkalą pagal bendrąją ašį.
- Kai išorinį apvalkalą stumiate per linkį, apvalkalo nuožambaus galiuko viršūnę nukreipkite į linkio vidinę pusę.
- Stumiant „TightRail Mini“ apvalkalą per stipriai sukalkėjusį audinį, plėtimo mechanizmą gali reikėti suaktyvinti dažniau nei stumiant per priaugusį skaidulinį randinį audinį.
- Jei plėtimo mechanizmą kelis kartus suaktyvinote, tačiau „TightRail Mini“ apvalkalo vis tiek nepavyksta stumti, pagalvokite apie alternatyvų būdą. Būkite pasiruošę panaudoti didesnį „TightRail Mini“ apvalkalą, pereiti prie kito laido, išbandyti femoralinį metodą arba apsvastykite atvirosios procedūros galimybę.
- Per stipriai stumiant įtaiso mechanizmas gali laikinai įstrigti.
- Jei laidas lūžtų, įvertinkite fragmentą, kurį reikėtų išimti.
- Jei prasideda hipotenzija, skubiai įvertinkite, imkitės tinkamų gydymo priemonių.
- Jei atliekant ilgalaikio širdies stimuliavimo laido išėmimo procedūrą laidas savaime išsilaisvins, laido galiukas gali įstrigti viršutinėse kraujagyslėse. Kad laido galiuką galėtumėte ištraukti per veninės prieigos vietoje esantį randinį audinį ir nereikėtų atlikti flebotomijos, plėtiklio apvalkalus dažnai būtina įvesti bent iki bevardės venos.
- Jei išimate tik kai kuriuos laidus, o vieną arba kelis implantuotus ilgalaikius laidus ketinate palikti neišimtus, atlikus procedūrą reikia patikrinti, ar palikti laidai nebuvo pažeisti arba išstumti iš vietos atliekant procedūrą.
- Jei „TightRail Mini“ apvalkalą dėl bet kokios priežasties ištraukėte iš kūno, prieš vėl įvesdami jį į paciento kūną, fiziologiniu tirpalu kruopščiai praplaukite įtaiso vamzdelį, vidinį spindį ir galiuką, kad pašalintumėte daleles ir kraujas neprikibtų.
- Jei atliekant rentgenoskopiją pastebima, kad naudojamas „TightRail Mini“ apvalkalas buvo sulenktas arba pažeistas, įtaiso rekomenduojama nebenaudoti. Pasverkite įtaiso išėmimo ir tolimesnio naudojimo santykinį pavojų bei naudą.

6. GALIMI NEPAGEIDAUJAMI REIŠKINIAI

Intravaskuliniu būdu šalinant laidus galintys atsirasti nepageidaujami reiškiniai (bendrai surašyti didėjančio galimo poveikio tvarka):

- paliekamų laidų išstūmimas arba pažeidimas;
- krūtinės ląstos sienelės hematoma;
- trombozė;
- aritmijos;
- bakteriemija;
- hipotenzija;
- pneumotoraksas;
- laido fragmento pasislinkimas;
- prie laido išvešėjusių audinių pasislinkimas;
- plaučių embolija;
- kraujagyslių struktūros arba miokardo įplėšimas arba pradūrimas;
- hemoperikardas;
- širdies tamponada;
- hemotoraksas;
- insultas;
- mirtis.

7. GYDYMO INDIVIDUALIZAVIMAS

Toliau išvardytais atvejais pasverkite intravaskulinių laido išėmimo procedūrų santykinį pavojų ir naudą:

- Išimami dvigubos vijos IKD laidai, kurių proksimalinė vija yra VTV.
- Išimtinis laidas yra stipriai sulenktas arba yra lūžio požymių.
- Yra suirusios laido izoliacijos požymių, leidžiančių įtarti plaučių emboliją.
- Prie paties laido prikibę išvešėję audiniai.

8. PLATINIMO BŪDAS**8.1 Sterilizavimas**

- Skirtas naudoti tik vieną kartą. Pakartotinai nesterilizuokite ir neapdorokite.
- Sterilizuota etileno oksidu.
- Nepirogeninis.
- Sterilumas garantuojamas, jei pakuotė yra neatidaryta ir nepažeista.
- Kol nenaudojate, įtaisą laikykite sausoje, vėsioje vietoje (žemesnėje nei 60 °C/140 °F temperatūroje).

8.2 Tikrinimas prieš naudojant

- Prieš naudodami apžiūrėkite sterilią pakuotę ir įsitikinkite, ar plombos nėra sugadintos. Reikia atidžiai patikrinti, ar jokia įranga, įskaitant „TightRail Mini“ apvalkalą, kurią naudosite atlikdami procedūrą, neturi defektų. Patikrinkite, ar „TightRail Mini“ apvalkalas nėra sulenktas arba kitaip pažeistas. Nenaudokite gaminio, jei jis yra pažeistas arba jei baigėsi galiojimo laikas.

9. TINKAMUMAS

Informacija, kaip nustatyti, ar „TightRail Mini“ apvalkalo matmenys yra tinkami, yra pateikta 1 lentelėje.

10. NAUDOJIMO NURODYMAI**10.1 Pasiruošimas atlikti procedūrą****„TightRail Mini“ apvalkalo paruošimas:**

Laikydami sterilumo reikalavimų, atidarykite sterilią pakuotę. Nuimkite dangtelį nuo dėklo ir atsargiai iškelkite įtaisą, prilaikydami rankeną ir vamzdelį.

Paciento paruošimas:

1. Gaukite išsamią paciento ligos istoriją, sužinokite jo kraujo grupę. Reikia turėti paruoštą naudoti reikiamų kraujo produktų.
2. Nustatykite išimtinio laido gamintoją, modelio numerį ir implantavimo datą. Naudojami rentgenoskopijos / echokardioskopijos įranga, įvertinkite laido būklę, tipą ir padėtį.
3. Naudokitės procedūrų patalpa, kurioje yra aukštos kokybės rentgenoskopijos ir širdies stimuliavimo įranga, defibriliatorius, torakotomijos ir perikardiocentezės dėklai.
4. Paruoškite ir užklokite paciento krūtinę galimai torakotomijai, paruoškite ir užklokite paciento kirkšnį galimai išėmimo per šlaunies arteriją procedūrai.
5. Pakvieskite chirurgų komandą, kuri būtų pasirėngusi nedelsiant padėti.
6. Jei reikia, paruoškite atsarginę širdies stimuliavimo įrangą.
7. Paruoškite papildomus „TightRail Mini“ apvalkalus, kitus apvalkalus, fiksuojamuosius zondus, zondus aktyviuoju fiksavimo mechanizmu prijungtiems laidams išsukti, kilpas (femoralinė darbo vieta) ir visą kitą reikiamą pagalbinę įrangą.

10.2 Klinikinė metodika

1. Pacientai yra paruošiami keliems laidų išėmimo metodams, taip pat paruošiami skubiai chirurginei širdies procedūrai. Gali būti atliekamos tokios paruošiamosios procedūros: bendroji endotrachėjinė anestezija arba sedacija be narkozės, krūtinės ir kirkšnių sritys skutimas ir paruošimas, EKG stebėjimas, arterinės linijos įvedimas, širdies stimuliavimo ir defibriliavimo instrumentų, elektrochirurgijos įrenginio ir krūtinės ąžuolio pjūklų parengimas avarinėms procedūroms.
2. Pacientams, kuriems reikalingas širdies stimulatorius, įvedamas laikino širdies stimuliavimo laidas. Išimtis – pacientai su implantuotais nuolatiniais širdies stimulatoriais, kurių laidų nereikia išimti.
3. Visos manipuliacijos venose yra stebimos naudojant rentgenoskopijos įrangą.
4. Atidengkite proksimalinį laido galą ir perpjaukite visas siūles, laikančias tvirtinamosios movos siūlę. Jei reikia, nuo laido pašalinkite priaugusį audinį, kad atidengtumėte įvedimo į veną vietą. Nupjaukite laido išvado kojelę ir nuimkite tvirtinamąją movą.
5. Jei laidai prijungti aktyviuoju fiksavimo mechanizmu, išsukite laido spiralę.
6. Nupjaukite laido išvado kojelės jungtį ir nuimkite tvirtinamąją movą.
7. Distaline kryptimi kiek įmanoma toliau įkiškite laido fiksavimo įtaisą į laidą ir suaktyvinkite fiksavimo mechanizmą. Pritvirtinkite reikiamo ilgio siūlus prie laido izoliacijos ir aukštosios įtampos laidų proksimalinių galų, kad turėtumėte už ko papildomai traukti.
8. Sudrėkinkite „TightRail Mini“ apvalkalo vidinį spindį ir išorinį apvalkalą.
9. Jei naudojate išorinį apvalkalą, praplaukite vidinį spindį ir užmaukite ant „TightRail Mini“ apvalkalo.
10. Prilaikykite „TightRail Mini“ įtaiso rankeną ir vamzdelį, kai dedate įtaisą ant fiksuojamojo zondo ir išimtinio laido.
11. Išėmimo metodika:
 - a. Tvirtai tempkite laidą ir (arba) jo fiksuojamąjį zondą, kad jis nuolat būtų tinkamu taku įtaisui slinkti, ir sulygiuokite „TightRail Mini“ apvalkalą pagal bendrąją ašį. Tai yra itin svarbu norint, kad „TightRail Mini“ apvalkalas saugiai slinktų apgaubdamas laidą. Jei trauksite nepakankamai tvirtai, laidas gali išlinkti ir neleisti „TightRail Mini“ apvalkalui slinkti tinkama trajektorija.
 - b. Įtempę laidą stumkite laidą apgaubiantį „TightRail Mini“ apvalkalą tol, kol pajusite kliūtį. Kai naudojate išorinį apvalkalą, taikykite „vikšro“ metodą, pakaitomis stumdami tai išorinį, tai „TightRail Mini“ apvalkalą, kurie apgaubia laidą.
 - c. Pagal toliau pateiktus nurodymus nustatykite, ar neatsiremta į kliudantį audinį:
 - „TightRail Mini“ apvalkalo nepavyksta stumti tolyn į veną.
 - Spaudžiant išilgine kryptimi, „TightRail Mini“ apvalkalas išlinksta.
 - Rentgenoskopijos įranga rodo, kad apvalkalo galiukas nejudą laido atžvilgiu.
 - Rentgenoskopijos įranga rodo, kad „TightRail Mini“ apvalkalo galiukas nėra įstrigęs ties laido elektrodu, laido linkiu arba kitu laidu.
 - d. Jei pajutote kliūtį ir „TightRail Mini“ apvalkalo negalima toliau stumti:
 - Pažiūrėkite AP bei įstrižai rentgenoskopijos vaizdus ir įsitikinkite, ar „TightRail Mini“ apvalkalo galiukas yra sulygiuotas su laidu ir jo išilgine ašimi.
 - Jei naudojamas pasirenkamasis išorinis apvalkalas, šiek tiek jį ištraukite, kad jo distalinis galas neuždengtų „TightRail Mini“ apvalkalo galiuko. Švelniai stumkite „TightRail Mini“ apvalkalą į kliudantį audinį.
 - Švelniai spauskite „TightRail Mini“ apvalkalą, kad stumtumėte įtaisą, ir tuo pačiu metu spauskite gaiduką, kad suaktyvintumėte vidinio vamzdelio plėtimo mechanizmą. Stumdami įtaisą ir plėsdami audinį, traukite fiksuojamąjį zondą.
 - Kaskart iki galo paspaudus gaiduką, plėtimo mechanizmas yra pastumiamas pirmyn, pasukamas bei atitraukiamas atgal. Kai gaidukas visiškai atleidžiamas, plėtimo mechanizmas yra įtraukiamas į apvalkalo galiuką.
 - Jei gaidukas paspaudžiamas iš dalies, plėtimo mechanizmo sukimosi kryptis nesikeičia.
 - Kaskart prieš vėl paspausdami gaiduką, gražinkite jį iki galo į priekį.
 - Kai „TightRail Mini“ apvalkalas prasiskverbia pro kliūtį, stumdami iki kitos vietos, kurioje audinys yra prikibęs, plėtimo mechanizmo galite nebeaktyvinti.

- Atlikdami rentgenoskopiją, stebėkite visas įtaiso manipuliacijas ir mechanizmo suaktyvinimus.
 - Jei reikia, nustumkite išorinį apvalkalą iki naujos „TightRail Mini“ apvalkalo padėties.
- e. Jei traukimo įtaisas atsikabina nuo laido, prieš tęsiant procedūrą su „TightRail Mini“ apvalkalu, reikia ištraukti „TightRail Mini“ bei išorinį apvalkalus ir pritvirtinti naują traukimo įtaisą.
 - f. Sumažinę pasipriešinimą, stumkite „TightRail Mini“ ir pasirinkamąjį išorinį apvalkalus iki kitos norimos vietos ant laido arba pasipriešinimo vietos ir pakartokite 11 (a–d) punktuose aprašytus veiksmus.
12. Atliekant procedūrą, „TightRail Mini“ ir išorinį apvalkalus galima bet kada ištraukti. Jei laidas jau yra išlaisvintas, jį reikia įtraukti į „TightRail Mini“ apvalkalą prieš ištraukiant šį laidą, „TightRail Mini“ apvalkalą ir išorinį apvalkalą iš kūno.
 13. Jei švelniai traukiant ir naudojant „TightRail Mini“ apvalkalą nepavyksta ištraukti laido iš kraujagyslės, ištraukimą užbaikite pakeitę „TightRail Mini“ apvalkalą tinkamo dydžio ir visą laidą ilgį apimančiu apvalkalu.
 14. Jei norite išlaikyti veninės prieigos vietą ir į ją pakartotinai implantuoti, ištraukdami laidą ir „TightRail Mini“ apvalkalą, išorinį apvalkalą palikite įvestą, kad į jį galėtumėte įvesti vielinį kreipiklį. Įvedę vielinį kreipiklį, ištraukite išorinį apvalkalą iš kūno. Jei išorinio apvalkalo nenaudojate, ištraukite laidą per „TightRail Mini“ apvalkalą, o patį „TightRail Mini“ apvalkalą palikite įvestą, kad į jį galėtumėte įvesti vielinį kreipiklį. Įvedę vielinį kreipiklį, ištraukite „TightRail Mini“ apvalkalo įtaisą iš kūno.
 15. Užbaigę ištraukimo procedūrą, ištraukite „TightRail Mini“ bei išorinį apvalkalus iš paciento ir patikrinkite, ar „TightRail Mini“ apvalkalas nėra pažeistas, prieš naudodami jį pakartotinai.
 16. Panaudotus gaminius išmeskite laikydamiesi biologinių medžiagų tvarkymo ir šalinimo vietinių procedūrų.

Bibliografinės nuorodos

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. RIBOTOJI GAMINTOJO GARANTIJA

Gamintojas garantuoja, kad „TightRail Mini“ apvalkalas yra be medžiagų ir gamybos defektų, jei naudojamas iki nurodytos galiojimo datos ir jei pakuotė nebuvo atidaryta arba pažeista prieš naudojimą. Gamintojo atsakomybė pagal šią garantiją apsiriboja bet kurio sugedusio „TightRail Mini“ apvalkalo pakeitimu arba pirkimo išlaidų grąžinimu. Gamintojas neatsako už jokią atsitiktinę, specialią arba netiesioginę žalą, patirtą naudojant „TightRail Mini“ apvalkalą. Jei „TightRail Mini“ apvalkalas yra pažeidžiamas jį netinkamai naudojant, modifikuojant, laikant ar prižiūrint arba jei nesilaikoma šioje naudojimo instrukcijoje pateiktų nurodymų, ši ribotoji garantija negalioja. **ŠI RIBOTOJI GARANTIJA AIŠKIAI PAKEIČIA VISAS KITAS IŠREIKŠTAS ARBA NUMANOMAS GARANTIJAS, ĮSKAITANT NUMANOMĄ KOMERCINĖS NAUDOS ARBA TINKAMUMO KONKREČIAI PASKIRČIAI GARANTIJĄ.** Joks asmuo arba subjektas, įskaitant bet kokį įgaliotą gamintojo atstovą arba perpardavėją, neturi teisės pratęsti arba išplėsti šios ribotosios garantijos, bet koks mėginimas tai padaryti neprivers gamintojo tuos pakeitimus vykdyti.

12. NESTANDARTINIAI SIMBOLIAI

Importer Importuotojas		Tip Inner Diameter Vidinis galiuko skersmuo		Working Length Darbinės dalies ilgis	 
Quantity Kiekis	QTY	Device Outer Diameter Išorinis įtaiso skersmuo		Size Dydis	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Dėmesio: pagal JAV federalinius įstatymus šis įtaisas gali būti parduodamas tik gydytojui paskyrus.					Rx ONLY

Innholdsfortegnelse

1.	UTSTYRSBESKRIVELSE	71
2.	INDIKASJONER FOR BRUK	71
3.	KONTRAINDIKASJONER	71
4.	ADVARSLER	71
5.	FORHOLDSREGLER	72
6.	MULIGE KOMPLIKASJONER	72
7.	INDIVIDUALISERING AV BEHANDLING	72
8.	LEVERINGSMÅTE	73
9.	KOMPATIBILITET	73
10.	BRUKSANVISNING	73
11.	PRODUSENTENS BEGRENSEDE GARANTI	74
12.	IKKE-STANDARDISERTE SYMBOLER	74

1. UTSTYRSBESKRIVELSE

TightRail Mini roterende dilatatorhylse (TightRail Mini-hylse) er en preoperativ anordning som hjelper til med perkutan fjerning av hjerteelektroder, fra vaskulaturen. TightRail Mini-hylsen brukes sammen med vanlige verktøy for elektrodeekstraksjon (f.eks. låsestiletter og ytre hylser). Komponentene til Spectranetics TightRail Mini-hylsen omfatter et indre og ytre skaft og en håndholdt drivmekanisme (Figur 1).



Figur 1. TightRail Mini-hylse

Det indre skaftet (drivskaftet) kan rotere i det ytre skaftet for å aktivere rotasjonsdilateringen på spissen.

Det stasjonære ytre skaftet er omsluttet av en polymerkappe. Den håndholdte drivmekanismen som er festet på anordningens proksimale ende, brukes til å rotere det indre skaftet. Rotasjonen av den distale kammen til det indre skaftet forårsaker dilatering av vev og fiber rundt elektroden, og tilrettelegger dermed fjerningen av elektroden.

Det finnes en ytre hylse som kan brukes sammen med anordningen for å støtte anordningens skaft, gi ytterligere dilatering av vev og fungere som en kanal for senere implantering.

Pakken inkluderer en 9F eller en 11F TightRail Mini-hylse og en kompatibel ytterhylse.

Bruk med andre anordninger

TightRail Mini-hylsen kan brukes sammen med en Spectranetics Lead Locking Device (LLD®). Følg bruksanvisningen for de andre anordningene du bruker. Tabell 1 angir modeller og størrelsesspesifikasjoner for TightRail Mini-hylser.

Tabell 1 - Modellsesifikasjoner

Modellnummer	Spissens indre diameter			Anordningens ytre diameter			Ytre hylses indre diameter		
	(F)	(in.)	(mm)	(F)	(in.)	(mm)	(F)	(in.)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDIKASJONER FOR BRUK

TightRail Mini roterende dilatatorhylse er beregnet for bruk på pasienter der det er behov for perkutan dilatasjon av vev for å kunne fjerne hjerteelektroder.

3. KONTRAINDIKASJONER

Ingen kjente.

4. ADVARSLER

- Elektrodefjernende anordninger er ment å skulle brukes ved institusjoner der det utføres torakskirurgi, og av leger som er kjent med teknikker og anordninger for fjerning av elektroder. Protokoller for forebygging og håndtering av komplikasjoner må være på plass og praktiseres rutinemessig. Anbefalingene fra Heart Rhythm Society¹ (HRS) og European Heart Rhythm Association² (EHRA) for håndtering av elektroder anbefales på det sterkeste for å oppnå best mulig resultat.
- Ved bruk av låsestilet:
 - La ikke en elektrode bli værende i pasienten med en låsestilet plassert i elektroden. Det kan føre til alvorlig skade på karet eller endokardveggen på grunn av den avstivede elektroden eller på grunn av fraktur i eller migrasjon av stiletvaieren som blir værende i pasienten.
 - En innført låsestilet må ikke utsettes for belastet trekraft ettersom dette kan føre til avulsio i myokardiet, hypotensjon eller rifter i veneveggen.
 - Vær oppmerksom på at en elektrode som har en J-formet retensjonsvaier plassert i det indre lumenet (i stedet for utenfor coilen), kanskje ikke er kompatibel med låsestiletten. Hvis låsestiletten føres inn i en slik elektrode, kan det føre til fremspring og eventuelt migrasjon av den J-formede retensjonsvaieren.

- Før ikke mer enn én TightRail Mini-hylse eller én ytre hylse inn i en vene om gangen. Før ikke mer enn én elektrode i en TightRail Mini-anordning om gangen. Det kan føre til alvorlig karskade, inkludert laserasjon av veneveggen, noe som krever kirurgisk reparasjon.
- Sørg for å opprettholde tilstrekkelig trekraft på elektroden som skal ekstraheres når TightRail Mini-hylsen eller den ytre hylsen føres frem.
- TightRail Mini-hylsen skal kun brukes til minimal inngang i karet. Ikke forsøk å gå inn i SVC-strukturen eller navigere TightRail Mini-hylsen forbi Truncus brachiocephalicus, da karveggen eller hjerteelektroden kan skades.
- For stor fremføringskraft kan føre til skade på anordning eller karvegg.

5. FORHOLDSREGLER

- Se nøye gjennom pakningsvedlegget for vanlige verktøy for ekstraksjon av elektroder før du forsøker å bruke TightRail Mini-hylsen.
- Du må ikke sterilisere eller bruke denne anordningen på nytt, ettersom dette vil kunne kompromittere anordningens ytelse eller øke risikoen for krysskontaminasjon som følge av utilstrekkelig rengjøring og sterilisering.
- Gjenbruk av denne engangsanordningen kan føre til alvorlig pasientskade eller pasientens død samt ugyldiggjøre produsentens garantier.
- Ikke bruk TightRail Mini-hylsen hvis den inngrepssikre forseglingen er brutt.
- Ikke bruk TightRail Mini-hylsen hvis en komponent er skadet.
- Før prosedyren må de fysiske dimensjonene til elektroden, evalueres i forhold til spesifikasjonene for dilatatorhylsen for å fastslå kompatibilitet.
- På grunn av den raske utviklingen innen elektroteknologi, er det ikke sikkert at dette produktet er egnet for dilatasjon av vev rundt alle typer elektroder. Hvis du er i tvil om dette produktet er kompatibelt med bestemte elektroder eller ikke, må du ta kontakt med produsenten av elektroden.
- Trekk ikke i elektroden. Det kan føre til at elektroden strekkes, vrir eller bryter slik at påfølgende fjerning blir vanskeligere. Skader på en elektrode kan hindre innføring av en elektrodelaenhet gjennom lumenet og/eller gjøre dilatasjon av arrvev vanskeligere.
- Når TightRail Mini-hylsen er i kroppen, skal den kun manipuleres under fluoroskopisk observasjon med radiografisk utstyr som gir høy bildekvalitet.
- Som i alle ekstraheringsprosedyrer med hylser, må korrekt hylseteknikk benyttes. Oppretthold solid trekraft og en stabil posisjon med elektroden/kateteret mens du sørger for koaksial innretning av TightRail Mini-hylsen for å minimere skaden på karveggen.
- Når en ytre hylse føres rundt en buktning, skal merket på hylsens skrårspiss være orientert mot innsiden av buktningen.
- Ved fremføring av TightRail Mini-hylsen gjennom moderat kalsifisert vev, kan det være nødvendig med flere aktiveringer av dilateringsmekanismen enn ved fremføring gjennom fibrøst arrvev.
- Hvis du ikke kan fremføre TightRail Mini-hylsen til tross for gjentatt aktivering av dilateringsmekanismen, bør du vurdere en annen metode. Vær forberedt på å bytte til en større TightRail Mini-hylse, gå over til en annen elektrode, forsøke en femoral tilnærming eller vurdere en åpen prosedyre.
- For stor fremføringskraft kan føre til midlertidig binding av enhetens mekanisme.
- Hvis elektroden brytter, må fragmentet vurderes for uthenting.
- Ved utvikling av hypotensjon kreves rask evaluering og egnet behandling.
- Hvis en permanent pacemaker elektrode skal fjernes, må du være oppmerksom på at hvis den frigjøres spontant under ekstraksjon, kan elektrodespissen bli hengende fast i øvre vaskulatur. Det er ofte nødvendig å bruke dilatatorhylser som føres inn minst til vena brachiocephalicae, for å ekstrahere elektrodespissen gjennom arrvev på det venøse innføringsstedet, og for å unngå venotomi.
- Hvis du kun fjerner utvalgte elektroder for å la én/ett eller flere permanent implanterte elektroder være intakt, må elektrodene som ikke fjernes, testes i etterkant for å sikre at de ikke har blitt skadet eller forskjøvet under prosedyren.
- Hvis TightRail Mini-hylsen av en eller annen grunn fjernes fra kroppen, må du skylle skaffet, det indre lumenet og spissen grundig med saltvann for å fjerne partikler og unngå at blodet fester seg før du fører TightRail Mini-hylsen tilbake inn i pasienten.
- Hvis TightRail Mini-hylsen får en knekk eller skader under bruk (avdekkes ved bruk av fluoroskopi), anbefales det å avbryte bruken av enheten. Du bør vurdere de relative risikoene og fordelene ved fjerning av utstyret i forhold til fortsatt bruk.

6. MULIGE KOMPLIKASJONER

Mulige komplikasjoner forbundet med fjerning av elektroder intravaskulært, omfatter (oppført generelt etter økende potensiell effekt):

- Forskyvning av eller skade på elektrode som ikke fjernes
- Hematom i brystveggen
- Trombose
- Arytmier
- Bakteriemi
- Hypotensjon
- Pneumotoraks
- Migrerende fragment fra elektrode
- Migrering av vegetasjon fra elektrode
- Lungeemboli
- Laserasjon eller rifter i vaskulære strukturer eller myokard
- Hemoperikard
- Hjertetamponade
- Hemotoraks
- Slag
- Død

7. INDIVIDUALISERING AV BEHANDLING

De relative risikomomentene og fordelene ved fjerning av intravaskulært elektrode må veies opp mot hverandre i følgende tilfeller:

- Når ICD-elektroder med dobbel spole fjernes med den proksimale spolen plassert i SVC.
- Når elektrode som skal fjernes, har en kraftig bøy eller tegn på fraktur.
- Når det er tegn på at elektrodens isolasjon brytes ned, noe som kan bety lungeemboli.
- Når vegetasjon er festet til selve elektroden.

8. LEVERINGSMÅTE**8.1 Sterilisering**

- Kun til engangsbruk. Ikke for resterilisering eller repressering.
- Sterilisert med etylenoksid.
- Ikke-pyrogen.
- Anordningen er garantert steril så lenge innpakningen er uåpnet og uskadet.
- Oppbevar enheten tørt og kjølig (under 60 °C/140 °F) til den skal brukes.

8.2 Undersøkelse før bruk

- Før bruk, kontroller den sterile pakken visuelt for å forsikre deg om at forseglingene ikke er blitt brutt. Alt utstyr som skal brukes under prosedyren, inkludert TightRail Mini-hylsen, må undersøkes nøye med tanke på defekter. Se etter bøy, knekk eller annen skade på TightRail Mini-hylsen. Ikke bruk produktet hvis det er skadet eller etter Brukes innen-datoen.

9. KOMPATIBILITET

Tabell 1 inneholder informasjon for å fastslå TightRail Mini-hylsens dimensjonale kompatibilitet.

10. BRUKSANVISNING**10.1 Oppsett****Klargjøring av TightRail Mini-hylse:**

Åpne den sterile pakningen ved bruk av steril teknikk. Fjern lokket fra brettet og løft anordningen forsiktig fra brettet mens du støtter håndtaket og skaftet.

Klargjøre pasienten:

1. Ta opp en grundig anamnese av pasienten, inkludert pasientens blodtype. Riktige blodprodukter må være lett tilgjengelig.
2. Fastslå produsenten, modellnummeret og implantasjonsdatoen for elektroden som skal fjernes. Gjennomfør en radiografisk/ekkokardiografisk undersøkelse for å evaluere elektrodens tilstand, type og posisjon.
3. Utfør prosedyren på et rom der det er tilgang til fluoroskopi av høy kvalitet, pacesstyr, defibrillator og utstyr for torakotomi og perikardpunksjon.
4. Klargjør pasientens brystkasse for eventuell torakotomi. Klargjør pasientens lyske for eventuell ekstraksjonsprosedyre med femoral tilgang.
5. Gjør klart for umiddelbar kirurgisk backup.
6. Gjør klart for backup-pacing hvis dette skulle bli nødvendig.
7. Sørg for å ha tilgang til ekstra TightRail Mini-hylser, andre hylser, låsestiletter, stiletter til å skru løs elektroder med aktiv fiksering, snarer (femoral tilgang) og eventuelt annet tilbehør som anses å være nødvendig.

10.2 Klinisk teknikk

1. Pasienter klargjøres for ekstraksjon av elektroder med flere metoder, inkludert akutt hjertekirurgi. Klargjøringen kan omfatte: generell anestesi med endotrakeal intubasjon eller våken sedasjon, barbering og klargjøring av både brystkasse og lyske, EKG-overvåking, innlegging av en arterieslange og et foleykateter, klargjøring av instrumenter til pacing og defibrillering, en elektrokirurgisk enhet og en sternumsag for akutte situasjoner.
2. En midlertidig paceselektrode legges inn på alle pasienter som trenger pacemaker. Det gjøres unntak for pasienter som har en permanent implantert pacemaker, når elektrodene for denne ikke skal fjernes.
3. Fluoroskopi brukes til å overvåke alle transvenøse manøvrer.
4. Eksponer elektrodens proksimale ende og kutt all sutur som holder forankringshylsens sutur. Fjern arrevev fra elektroden etter behov for å eksponere inngangsstedet i venen. Løsne elektrokoblingen og fjern forankringshylsen.
5. For aktive fikseringselektroder skrus elektrodespolen av.
6. Løsne elektrokoblingen og fjern forankringshylsen.
7. Sett og lås en låseenhet for elektroder inn så distalt som mulig på elektroden, og aktiver låsemekanismen. Fest passende suturlengder til den proksimale enden av elektrodens isolasjon og høyspenningskablene for å få ytterligere trekraft.
8. Hydratiser det indre lumen på TightRail Mini-hylsen og fukt den ytre kappen.
9. Hvis du bruker en ytre hylse, skal du skylle det indre lumenet før du setter den over TightRail Mini-hylsen.
10. Støtt håndtaket og skaftet på TightRail Mini-anordningen mens du laster enheten på låsestiletten og målelektroden.
11. Ekstraksjonsteknikk:
 - a. Bruk solid trekraft på elektroden og/eller låsestiletten for å opprettholde en stabil parallell posisjon med elektrode mens du opprettholder koaksial innretning av TightRail Mini-hylsen. Dette er kritisk for at TightRail Mini-hylsen skal passere sikkert over elektroden. Hvis trekraften er utilstrekkelig, kan elektrode bøye seg slik at TightRail Mini-hylsen ikke kan føres frem langs den riktige banen.
 - b. Med strammet elektrode, fører du TightRail Mini-hylsen over elektroden til du møter en hindring. Når du bruker en ytre hylse, skal du bruke "målelarve"-teknikk og veksle mellom å føre frem den ytre hylsen og TightRail Mini-hylsen over elektroden.
 - c. Bruk følgende retningslinjer for å finne ut om du har møtt på en obstruksjon av arrevev:
 - Det er ikke mulig å føre TightRail Mini-hylsen frem i venen.
 - TightRail Mini-hylsen buer seg litt utover når det påføres press i lengderetningen.
 - Fluoroskopi viser at hylsens spiss ikke flytter seg fremover relativt til selve elektroden.
 - Fluoroskopi viser at TightRail Mini-hylsens spiss ikke er heftet fast i selve elektroden, en bøy på elektroden eller en annen elektrode.
 - d. Når du møter på en obstruksjon og TightRail Mini-hylsen ikke kan føres frem:
 - Bruk fluoroskopi med ortogonale projeksjoner for å forsikre deg om at TightRail Mini-hylsens spiss er rettet inn med elektrodens lengdeakse.
 - Hvis man bruker den valgfrie ytterhylsen, skal ytterhylsen trekkes tilbake slik at den distale enden ikke overlapper TightRail Mini-hylsens spiss. Press TightRail Mini-hylsen forsiktig inn i arrevevet.
 - Bruk et lett trykk på TightRail Mini-hylsen for å føre enheten frem mens du trykker på utløseren for å aktivere det indre skaftets dilateringsmekanisme. Oppretthold trekraften på låsestiletten mens du fører enheten frem og dilaterer vev.
 - Dilateringsmekanismen utvides, roteres og trekkes inn hver gang utløseren trykkes helt inn. Dilateringsmekanismen trekkes inn i hylsespissen når utløseren slippes helt.
 - Hvis utløseren trykkes delvis inn, er det ikke sikkert at dilateringsmekanismen endrer rotasjonsretning.
 - Returner utløseren til helt fremført posisjon mellom hvert etterfølgende trykk.
 - Når TightRail Mini-hylsen bryter gjennom hindringen, kan du slutte å aktivere dilateringsmekanismen mens du fører anordningen frem til neste hindring.

- Overvåk all manipulering og aktivering av anordningen med fluoroskopi.
 - Ved behov føres den ytre hylsen frem til TightRail Mini-hylsens nye posisjon.
- e. Hvis trekkeenheten slipper taket i elektroden, må du fjerne TightRail Mini-hylsen og den ytre hylsen og feste en ny trekkeenhet før du kan fortsette å bruke TightRail Mini-hylsen.
 - f. Etter at motstanden er fjernet, fører du TightRail Mini-hylsen og eventuelt den ytre hylsen til neste motstandspunkt på elektroden, der du gjentar prosessen som beskrevet i 11 (a-d) ovenfor.
12. TightRail Mini-hylsen og den ytre hylsen kan trekkes tilbake når som helst under prosedyren. Hvis elektroden er frigjort, skal den trekkes inn i TightRail Mini-hylsen før elektroden, TightRail Mini-hylsen og den ytre hylsen fjernes fra kroppen.
 13. Hvis elektroden ikke fjernes fra karet med forsiktig trekraft og bruk av TightRail Mini-hylsen, bytter du TightRail Mini-hylsen ut med en hylse av full lengde og passende størrelse for å gjennomføre ekstraheringen.
 14. Hvis venøs tilgang skal opprettholdes for senere implantasjon, skal den ytre hylsen bli liggende for innføring av ledevaier når du fjerner elektroden og TightRail Mini-hylsen. Fjern den ytre hylsen fra kroppen etter at ledevaieren er satt inn. Hvis det ikke brukes en ytre hylse, fjerner du elektroden gjennom TightRail Mini-hylsen mens du holder TightRail Mini-hylsen på plass for innføring av ledevaier. Fjern den TightRail Mini-hylsen fra kroppen etter at ledevaieren er satt inn.
 15. Etter endt ekstrahering, trekker du TightRail Mini-hylsen og den ytre hylsen ut av pasienten og inspisierer TightRail Mini-hylsen for skade før den brukes igjen.
 16. Kast brukte produkter i samsvar med de lokale prosedyrene for håndtering og kasting av biologisk avfall.

Referanser

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992: 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991:101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990: 13:1871-1875.

11. PRODUSENTENS BEGRENSEDE GARANTI

Produsenten garanterer at TightRail Mini-hylsen er uten defekter i materiale og håndverksmessig utførelse når det brukes før den angitte "Brukes innen"-datoen og pakken er uåpnet og uskadet umiddelbart før bruk. Produsentens ansvar under denne garantien er begrenset til erstatning av eller tilbakebetaling av kjøpsprisen for en defekt TightRail Mini-hylse. Fabrikanten vil ikke være ansvarlig for noen tilfældige, spesielle eller følgeskader som resulterer fra bruken av TightRail Mini-hylsen. Skade på TightRail Mini-hylsen forårsaket av misbruk, endring, feil oppbevaring eller håndtering eller noen annen unnlattelse av å følge denne bruksanvisningen vil oppheve denne begrensede garantien. **DENNE BEGRENSEDE GARANTIE SKAL UTTRYKkelig ERSTATTE ALLE ANDRE GARANTIER, UTTRYKTE ELLER UNDERFORSTÅTTE, INKLUDERT UNDERFORSTÅTT GARANTI OM SALGBARHET ELLER EGNETHET TIL ET SPESIELT FORMÅL.** Ingen personer eller enheter, inkludert produsentens eventuelle autoriserte representanter eller forhandlere, har autoritet til å forlenge eller utvide denne begrensede garantien, og ethvert forsøk på dette vil ikke kunne gjøres gjeldende overfor produsenten.

12. IKKE-STANDARDISERTE SYMBOLER

Importer Importør		Tip Inner Diameter Spissens indre diameter		Working Length Arbeidslengde	 
Quantity Antall	QTY	Device Outer Diameter Anordningens ytre diameter		Size Størrelse	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Forsiktig: Føderale lover i USA krever at dette utstyret bare selges av lege eller etter rekvisisjon fra lege.					Rx ONLY

		Spis treści	
1.	OPIS URZĄDZENIA		75
2.	WSKAZANIA DO STOSOWANIA		75
3.	PRZECIWSKAZANIA		75
4.	OSTRZEŻENIA		75
5.	ŚRODKI OSTROŻNOŚCI		76
6.	POTENCJALNE ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE		76
7.	INDYWIDUALIZACJA LECZENIA		76
8.	SPOSÓB DOSTARCZANIA		77
9.	ZGODNOŚĆ		77
10.	SPOSÓB UŻYCIA		77
11.	OGRANICZONA GWARANCJA PRODUCENTA		78
12.	SYMBOLE NIESTANDARDOWE		78

1. OPIS URZĄDZENIA

Obrotowa koszulka rozszerzająca TightRail Mini (koszulka TightRail Mini) jest stosowanym śródoperacyjnie urządzeniem ułatwiającym przezskórne usuwanie odprowadzeń sercowych, z naczyń krwionośnych. Koszulkę TightRail Mini stosuje się w połączeniu z konwencjonalnymi narzędziami do usuwania odprowadzeń (np. mandrynami blokującymi, koszulkami zewnętrznymi). W skład koszulki TightRail Mini wchodzi tunel wewnętrzny, tunel zewnętrzny i ręczny mechanizm uruchamiający (rysunek 1).



Rysunek 1. Koszulka TightRail Mini

Tunel wewnętrzny (ruchomy) może obracać się we wnętrzu tunelu zewnętrznego, uruchamiając obrotowe urządzenie rozszerzające na jego końcu.

Nieruchomy tunel zewnętrzny znajduje się w koszulce polimerowej. Do obracania tunelu wewnętrznego służy ręczny mechanizm uruchamiający umieszczony przy proksymalnym końcu urządzenia. Obrót dystalnej krzywki na wewnętrznym tunelu powoduje rozszerzenie tkanki i zrostów włóknistych otaczających odprowadzenie, ułatwiając jego usunięcie.

Urządzenie wyposażone jest w zewnętrzną koszulkę, której można użyć wraz z urządzeniem do podtrzymywania tunelu i dodatkowego rozszerzenia tkanek, a także w charakterze przewodu prowadzącego do ponownej implantacji.

Opakowanie zawiera jedną koszulkę TightRail Mini o rozmiarze 9 F lub 11 F i jedną pasującą do niej koszulkę zewnętrzną.

Używanie z innymi urządzeniami

Koszulka rozszerzająca TightRail Mini może być stosowana w połączeniu z urządzeniem do blokowania odprowadzenia Lead Locking Device (LLD®) firmy Spectranetics. Należy przestrzegać instrukcji stosowania innych używanych urządzeń. W tabeli 1 przedstawiono modele i rozmiary koszulek TightRail Mini.

Tabela 1. Dane techniczne modeli koszulek TightRail Mini

Numer modelu	Średnica wewnętrzna końcówki			Średnica zewnętrzna urządzenia			Średnica wewnętrzna koszulki zewnętrznej		
	(F)	(cale)	(mm)	(F)	(cale)	(mm)	(F)	(cale)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. WSKAZANIA DO STOSOWANIA

Obrotowa koszulka rozszerzająca TightRail Mini jest przeznaczona do stosowania u pacjentów wymagających przezskórnego rozszerzenia tkanek w celu ułatwienia wyjmowania odprowadzeń sercowych.

3. PRZECIWSKAZANIA

Nieznane.

4. OSTRZEŻENIA

- Urządzenia do usuwania odprowadzeń mogą być używane w placówkach o możliwościach pozwalających na wykonywanie zabiegów kardiotorakochirurgicznych i wyłącznie przez lekarzy dobrze znających techniki i urządzenia przeznaczone do usuwania odprowadzeń. W placówkach powinny być wdrożone i rutynowo stosowane protokoły zapobiegania powikłaniom i postępowania w przypadku ich wystąpienia. W celu uzyskania najlepszych rezultatów zaleca się przestrzeganie zaleceń dotyczących stosowania odprowadzeń opracowanych przez Heart Rhythm Society¹ (HRS) i European Heart Rhythm Association² (EHRA).
- W przypadku stosowania mandrynu blokującego:
 - Nie pozostawiać odprowadzenia z mandrynem pozostającym we wnętrzu odprowadzenia w ciele pacjenta bez nadzoru. Usztywnienie odprowadzenia lub złamanie czy też przemieszczenie pozostawionego bez nadzoru mandrynu mogą spowodować poważne uszkodzenia ściany naczynia lub wsierdza.
 - Wprowadzonego mandrynu blokującego nie wolno poddawać trakcji, ponieważ może to spowodować oderwanie mięśnia sercowego, niedociśnienie lub rozerwanie ścian żyły.
 - Należy mieć na uwadze, że odprowadzenia, w których drut utrzymujący w kształcie litery J umieszczony jest w świetle (a nie po zewnętrznej stronie zwoju), mogą nie być zgodne z mandrynem blokującym. Wprowadzenie mandrynu blokującego do takiego odprowadzenia może spowodować wystawanie i ewentualne przemieszczenie drutu utrzymującego w kształcie litery J.

- Nie wolno wkładać do żyły jednocześnie więcej niż jednej koszulki TightRail Mini lub koszulki zewnętrznej. Nie wprowadzać do koszulki TightRail Mini jednocześnie więcej niż jednego odprowadzenia. Może to powodować poważne uszkodzenia naczyń, w tym uszkodzenia ściany naczyń wymagające interwencji chirurgicznej.
- Podczas usuwania odprowadzenia przy wprowadzaniu koszulki TightRail Mini lub koszulki zewnętrznej należy utrzymywać odpowiednią trakcję odprowadzenia.
- Koszulkę TightRail Mini należy wprowadzać do naczyń jedynie na minimalną odległość. Nie należy jej wprowadzać do struktury SVC ani próbować nawigować koszulką TightRail Mini poza miejsce połączenia żyły bezimiennej i żyły ramiennej-głowej, ponieważ może to prowadzić do uszkodzenia ściany naczyń lub odprowadzenia.
- Użycie nadmiernej siły przy wprowadzaniu koszulki może prowadzić do uszkodzenia urządzenia lub ściany naczyń.

5. ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

- Przed próbą użycia koszulki TightRail Mini należy dokładnie zapoznać się z ulotką dołączoną do opakowania konwencjonalnych narzędzi do usuwania odprowadzeń.
- Urządzenia nie wolno ponownie sterylizować ani ponownie używać, ponieważ mogłoby to zmniejszyć jego skuteczność i zwiększyć ryzyko zakażeń krzyżowych w wyniku nieodpowiedniego przygotowania urządzenia do ponownego użycia.
- Ponowne użycie tego urządzenia jednorazowego może spowodować u pacjentów poważne urazy lub śmierć i skutkuje unieważnieniem gwarancji producenta.
- Nie należy używać koszulki TightRail Mini w przypadku, gdy którykolwiek z jej elementów jest uszkodzony.
- Przed rozpoczęciem zabiegu należy ocenić wymiary fizyczne odprowadzenia w odniesieniu do parametrów koszulki rozszerzającej w celu sprawdzenia zgodności rozmiaru.
- Z uwagi na szybki rozwój technologiczny odprowadzeń, niniejsze urządzenie może nie być przydatne do rozszerzania tkanek wokół wszystkich istniejących rodzajów odprowadzeń. W przypadku wątpliwości odnośnie do zgodności niniejszego urządzenia z konkretnym odprowadzeniem należy skontaktować się z producentem odprowadzenia.
- Nie wolno ciągnąć za odprowadzenie, ponieważ może dojść do rozciągnięcia, zniekształcenia lub pęknięcia urządzenia, co znacznie utrudni jego usunięcie. Uszkodzenie odprowadzenia może utrudnić przejście urządzenia do blokowania odprowadzenia przez kanał i (lub) utrudnić rozszerzenie tkanek bliznowatych.
- Jeżeli koszulka TightRail Mini znajduje się we wnętrzu ciała, można ją poruszać wyłącznie przy obserwowaniu obrazu fluoroskopowego i korzystaniu z urządzeń radiologicznych zapewniających obraz o wysokiej jakości.
- Podobnie, jak w przypadku wszystkich technik z użyciem koszulek należy zastosować odpowiednią technikę posługiwania się koszulką. Należy utrzymywać nieprzerwaną trakcję i stabilną pozycję odprowadzenia, utrzymując koszulkę TightRail Mini w położeniu współosiowym w celu zminimalizowania ryzyka uszkodzenia ściany naczyń.
- Przy przesuwaniu koszulki w obrębie zakrętu skośny koniec koszulki powinien być skierowany w stronę wnętrza zakrętu.
- Przesuwanie koszulki TightRail Mini przez bardzo zwapniałe tkanki może wymagać większej liczby aktywacji mechanizmu rozszerzającego niż przesuwanie przez bliznowate zrosty włókniste.
- W przypadku braku możliwości przesunięcia koszulki TightRail Mini pomimo wielokrotnej aktywacji mechanizmu rozszerzającego należy rozważyć zastosowanie alternatywnego podejścia. Należy być przygotowanym na użycie koszulki TightRail Mini o większym rozmiarze, przejście do innego odprowadzenia, zastosowanie dostępu przez żyłę udową lub rozważenie wykonania zabiegu metodą otwartą.
- Zastosowanie nadmiernej siły przy wprowadzaniu może spowodować tymczasowe zablokowanie mechanizmu urządzenia.
- W razie uszkodzenia odprowadzenia należy sprawdzić, czy nie trzeba usunąć fragmentów urządzenia.
- W razie wystąpienia niedociśnienia należy dokonać szybkiej oceny i wdrożyć stosowne leczenie.
- Przy wyjmowaniu elektrody stymulacyjnej założonej na stałe należy pamiętać, że jej samoistne uwolnienie podczas zabiegu usuwania może spowodować uwięźnięcie końcówki elektrody w obrębie górnych warstw naczyń. Koszulki rozszerzające, przesuwane przynajmniej do żyły bezimiennej, są często niezbędne do ekstrakcji końcówki elektrody przez tkanki bliznowate w miejscu wejścia do żyły, co pozwala uniknąć rozcinania żyły.
- W przypadku selektywnego usuwania odprowadzeń z zamiarem pozostawienia bez zmian zaimplantowanych na stałe odprowadzeń (jednego urządzenia lub więcej), należy sprawdzić czy te pozostawiane odprowadzenia nie zostały uszkodzone lub zablokowane w trakcie zabiegu.
- Jeśli z jakiegokolwiek przyczyny koszulka TightRail Mini zostanie wyjęta z ciała pacjenta, przed ponownym wprowadzeniem należy przy użyciu soli fizjologicznej dokładnie przepłukać trzon urządzenia, jego wewnętrzny kanał oraz końcówkę w celu usunięcia cząstek stałych i zapobieżenia przyleganiu skrzepów krwi przed ponownym wprowadzeniem koszulki TightRail Mini do ciała pacjenta.
- Jeśli koszulka TightRail Mini ulegnie skręceniu lub uszkodzeniu podczas użycia (co będzie widoczne na obrazie fluoroskopowym), zaleca się zaprzestanie korzystania z tego urządzenia. Należy rozważyć zagrożenia oraz korzyści wynikające z wycofania urządzenia lub z jego dalszego stosowania.

6. POTENCJALNE ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE

Do możliwych działań niepożądanych związanych z zabiegiem śródnaczyniowego usuwania odprowadzeń należą między innymi (wymienione w kolejności rosnącego potencjalnego wpływu):

- obłuzowanie lub uszkodzenie odprowadzenia innego niż docelowe,
- krwiak ściany klatki piersiowej,
- zakrzepica,
- arytmie,
- bakteremia,
- niedociśnienie,
- odma opłucnowa,
- migracja fragmentu odprowadzenia,
- migracja wegetacji z odprowadzenia,
- zator płucny,
- pokałeczenie lub rozdarcie struktur naczyniowych albo mięśnia sercowego,
- krwiak osierdzia,
- tamponada serca,
- krwiak opłucnej,
- udar,
- zgon.

7. INDYWIDUALIZACJA LECZENIA

W przypadkach usuwania odprowadzeń wewnątrznaczyniowych należy rozważyć potencjalne ryzyko i korzyści w następujących okolicznościach:

- usuwanie odprowadzeń dwubiegunowych implantowanego kardiowertera-defibrylatora z biegunem proksymalnym umiejscowionym żyłę główną górną;
- odprowadzenie przeznaczone do usunięcia jest ostro zgięte lub nosi oznaki pęknięcia;
- izolacja odprowadzenia nosi oznaki uszkodzenia, co może wywołać zator płucny;
- bezpośrednio do korpusu odprowadzenia przyczepione są wegetacje.

8. SPOSÓB DOSTARCZANIA

8.1 Sterylizacja

- Wyłącznie do jednorazowego użytku. Nie sterylizować i nie używać ponownie.
- Produkt sterylizowany tlenkiem etylenu.
- Produkt niepirogenny.
- Gwarancja jakości, jeśli opakowanie jest nieotwarte i nieuszkodzone.
- Urządzenie należy przechowywać w suchym, chłodnym miejscu (poniżej 60°C/140°F) do momentu użycia.

8.2 Kontrola przed użyciem

- Przed użyciem sprawdzić wzrokowo opakowanie w celu upewnienia się, że nie doszło do jego uszkodzenia. Wszystkie urządzenia wykorzystywane w trakcie zabiegu, włączając w to koszulkę TightRail Mini, należy starannie sprawdzić pod kątem uszkodzeń. Sprawdzić koszulkę pod kątem zagięć lub innego typu uszkodzeń. Produktu nie należy używać w przypadku jego uszkodzenia lub upłynięcia terminu ważności.

9. ZGODNOŚĆ

Informacje przydatne do ustalania zgodności rozmiarowej zestawów koszulek TightRail Mini podano w tabeli 1.

10. SPOSÓB UŻYCIA

10.1 Procedura przygotowawcza

Przygotowanie koszulki TightRail Mini:

Sterylnie opakowanie należy otwierać zgodnie z wymogami zachowania sterylności. Zdjąć wieczko tacy i delikatnie wyjąć urządzenie z tacy, podtrzymując ręką i trzon urządzenia.

Przygotowanie pacjenta:

1. Przeanalizować historię pacjenta, włączając w to grupę krwi. Zadbać o łatwą dostępność odpowiednich produktów krwiopochodnych.
2. Ustalić producenta, model oraz datę przydatności odprowadzenia przeznaczonego do usunięcia. Przeprowadzić ocenę radiograficzną/echokardiograficzną stanu odprowadzenia oraz jego pozycji.
3. Zabieg wykonywać w pomieszczeniu, w którym jest zapewniony dostęp do wysokiej jakości fluoroskopii, urządzeń stymulujących, defibrylatora i torakotomii.
4. Przygotować klatkę piersiową pacjenta pod kątem przeprowadzania ewentualnej torakotomii oraz przygotować pachwinę pod kątem wykonywania ewentualnego podejścia udowego przy ekstrakcji.
5. Zorganizować natychmiastowe zabezpieczenie chirurgiczne.
6. Zadbać o zapasowy stymulator, stosownie do potrzeby.
7. Należy zadbać o dostępność dodatkowych koszulek TightRail Mini, innych koszulek, mandrynow blokujących, mandrynow do odkręcania odprowadzeń z aktywnym mocowaniem, pętli (stanowiska roboczego do obsługi dostępu udowego) oraz innego wyposażenia, które może być potrzebne.

10.2 Technika kliniczna

1. Pacjentów należy przygotować na wypadek konieczności zastosowania różnych metod usuwania odprowadzenia, w tym pilnej interwencji chirurgicznej w obrębie serca. Przygotowania mogą obejmować: ogólne znieczulenie dotchawicze lub płytką sedacją, ogolenie i przygotowanie klatki piersiowej oraz pachwiny, monitorowanie EKG, założenie linii tętniczej i cewnika Foleya, dostępność urządzeń do stymulacji i defibrylacji oraz wyposażenia do elektrochirurgii, a także piły mostkowej.
2. U wszystkich pacjentów wymagających stosowania stymulatora wprowadza się tymczasową elektrodę stymulacyjną. Wyjątek stanowią pacjenci z wszczepionym systemem do stałej stymulacji serca, którego odprowadzenia nie będą usuwane.
3. Do monitorowania wszystkich manipulacji wewnątrznaczyniowych wykorzystywana będzie fluoroskopia.
4. Odsonić proksymalną końcówkę odprowadzenia i przeciąć szew podtrzymujący tuleję mocującą. Usunąć z odprowadzenia przerosnięte tkanki z elektrody, jeśli to konieczne, aby odsłonić obszar wejścia żylnego. Odłączyć wtyk końcowy odprowadzenia i usunąć tuleję mocującą.
5. W przypadku odprowadzeń z aktywnym mocowaniem odkręcić spiralę odprowadzenia.
6. Oddzielić złącze wtyku końcowego odprowadzenia i usunąć tuleję mocującą.
7. Wprowadzić do odprowadzenia urządzenie do blokowania odprowadzenia tak głęboko, jak jest to możliwe i zablokować je, a następnie aktywować mechanizm blokujący. Do proksymalnego końca izolacji odprowadzenia i przewodów wysokiego napięcia przymocować odpowiedniej długości szew łączący, aby zapewnić odpowiednią trakcję.
8. Przepłukać kanał koszulki TightRail Mini i zwilżyć jej osłonkę zewnętrzną.
9. W przypadku stosowania zewnętrznej koszulki należy przepłukać jej kanał wewnętrzny, a następnie nałożyć ją na koszulkę TightRail Mini.
10. Wprowadzając urządzenie TightRail Mini na mandryn blokujący i odprowadzenia docelowe, należy podtrzymywać urządzenie za ręką i trzon.
11. Technika ekstrakcji:
 - a. Należy utrzymywać stałą trakcję odprowadzenia i (lub) mandrynu blokującego w celu utrzymania stabilnej pozycji, utrzymując koszulkę TightRail Mini w położeniu współosiowym. Ma to zasadnicze znaczenie dla bezpiecznego przesuwania koszulki TightRail Mini wzdłuż odprowadzenia. W przypadku niewystarczającej trakcji może dojść do zablokowania odprowadzenia, co uniemożliwi przesuwanie koszulki TightRail Mini wzdłuż odpowiedniej drogi.
 - b. Utrzymując odprowadzenie w stanie naprężenia, przesunąć koszulkę TightRail Mini wzdłuż odprowadzenia do napotkania oporu. W przypadku używania zewnętrznej koszulki stosować technikę „gąsienicy”, aby na zmianę nasuwać koszulkę zewnętrzną i koszulkę TightRail Mini na odprowadzenie.
 - c. W celu stwierdzenia, czy napotkano przeszkodę tkankową, należy kierować się następującymi przesłankami:
 - Koszulka TightRail Mini nie wsuwa się do żyły.
 - Koszulka TightRail Mini zgina się przy zastosowaniu nacisku wzdłuż osi.
 - Obraz fluoroskopowy pokazuje, że końcówka koszulki nie przesuwa się względem ciała.
 - Obraz fluoroskopowy pokazuje, że końcówka koszulki TightRail Mini nie jest zaczepiona o elektrodę odprowadzenia, zgięcie odprowadzenia lub inne odprowadzenie.
 - d. W przypadku napotkania przeszkody i braku możliwości kontynuowania ruchu koszulki TightRail Mini:
 - Korzystając z widoków fluoroskopowych w płaszczyźnie AP i płaszczyźnie skośnej należy upewnić się, że końcówka AP koszulki TightRail Mini jest wyrównana i ustawiona współosiowo względem wzdłużnej osi odprowadzenia.
 - Jeśli używana jest opcjonalna koszulka zewnętrzna, należy wycofać koszulkę zewnętrzną tak, aby jej dalszy koniec nie pokrywał się z końcówką koszulki TightRail Mini. Docisnąć delikatnie koszulkę TightRail Mini do stojącej na przeszkodzie tkanki.
 - Przytrzymując spust w celu uruchomienia mechanizmu rozszerzającego tunelu wewnętrznego, wywrzeć delikatny nacisk na koszulkę TightRail Mini w celu przesunięcia urządzenia. Podczas przesuwania urządzenia i rozszerzania tkanki należy utrzymywać trakcję na mandrynie blokującym.
 - Przy każdym pełnym naciśnięciu spustu mechanizm rozszerzający będzie się rozciągał, obracał i wycofywał. Po całkowitym zwolnieniu spustu mechanizm rozszerzający cofa się do końcówki koszulki.
 - W przypadku częściowego naciśnięcia spustu kierunek obrotów mechanizmu rozszerzającego może się nie zmienić.
 - Przed każdym kolejnym naciśnięciem spustu należy sprowadzić go z powrotem do maksymalnie wysuniętej pozycji.
 - W przypadku przebicia się koszulki TightRail Mini przez przeszkodę można przerwać uruchamianie mechanizmu rozszerzającego podczas przesuwania koszulki do następnego punktu przyrośnięcia tkanki.
 - Wszystkie ruchy urządzenia i uruchomienia mechanizmu rozszerzającego należy wykonywać pod kontrolą ffluoroskopii.
 - W razie potrzeby przesunąć koszulkę zewnętrzną do nowego położenia docelowego koszulki TightRail Mini.

- e. W przypadku obluźniania uchwytu odprowadzenia przez urządzenie trakcyjne należy usunąć koszulkę TightRail Mini i koszulkę zewnętrzną, a następnie założyć nowe urządzenie trakcyjne przez kontynuowanie wprowadzenia koszulki TightRail Mini.
- f. Po ustąpieniu oporu przesunąć koszulkę TightRail Mini i opcjonalną koszulkę zewnętrzną do następnego punktu docelowego lub punktu oporu na odprowadzeniu i powtórzyć czynności opisane powyżej w punktach 11 (a–d).
12. Koszulkę TightRail Mini oraz koszulkę zewnętrzną można wycofać w dowolnym momencie procedury. Po uwolnieniu odprowadzenia, należy je wciągnąć do koszulki TightRail Mini przed usunięciem odprowadzenia, koszulki TightRail Mini i koszulki zewnętrznej z ciała pacjenta.
13. Jeśli nie można wysunąć odprowadzenia z naczynia, ciągnąc delikatnie i stosując koszulkę TightRail Mini, w celu ukończenia ekstrakcji należy wymienić koszulkę TightRail Mini na odpowiedniego rozmiaru koszulkę pełnej długości.
14. Aby zachować dostęp żylny w celu ponownej implantacji, wycofując koszulkę TightRail Mini i odprowadzenie, należy przytrzymać koszulkę zewnętrzną na miejscu w celu wprowadzenia przewodnika. Po wprowadzeniu przewodnika należy usunąć odprowadzenie przez koszulkę TightRail Mini, przytrzymując koszulkę TightRail Mini na miejscu w celu wprowadzenia przewodnika. Po wprowadzeniu przewodnika należy usunąć koszulkę TightRail Mini z ciała pacjenta.
15. Po zakończeniu ekstrakcji należy usunąć koszulkę TightRail Mini i koszulkę zewnętrzną z ciała pacjenta i sprawdzić koszulkę TightRail Mini pod kątem ewentualnych uszkodzeń przed ewentualnym dodatkowym użyciem.
16. Produkty należy usuwać zgodnie z lokalnymi procedurami postępowania i usuwania odpadów biologicznych.

Piśmiennictwo

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990: 13:1871-1875.

11. OGRANICZONA GWARANCJA PRODUCENTA

Producent gwarantuje, że koszulka TightRail Mini jest wolna od wad materiałowych i produkcyjnych pod warunkiem użycia tego produktu przed upływem podanej daty ważności oraz jeśli produkt do momentu użycia znajdował się w nieotwartym i nieuszkodzonym opakowaniu. Odpowiedzialność producenta z tytułu gwarancji ogranicza się do wymiany i refundacji kosztów nabycia każdej uszkodzonej koszulki TightRail Mini. Producent nie ponosi odpowiedzialności za przypadkowe bądź umyślne szkody powstałe w wyniku stosowania koszulki TightRail Mini ani ich następstwa. Uszkodzenie koszulki TightRail Mini będące wynikiem nieprawidłowego użycia, modyfikacji, nieprawidłowego przechowywania lub obsługi lub jakiegokolwiek odstępstwa od Instrukcji stosowania spowoduje unieważnienie niniejszej ograniczonej gwarancji. **NINIEJSZA OGRANICZONA GWARANCJA W SPOSÓB JAWNY ZASTĘPUJE WSZELKIE INNE GWARANCJE, JAWNE LUB DOROZUMIANE, W TYM DOROZUMIANE GWARANCJE PRZYDATNOŚCI HANDLOWEJ I UŻYTECZNOŚCI DO OKREŚLONYCH CELÓW.** Żadna osoba ani organ, w tym również autoryzowany przedstawiciel i sprzedawca producenta, nie została upoważniona do rozszerzania zakresu tej ograniczonej gwarancji, a wszelkie świadome próby rozszerzenia ograniczonej gwarancji nie będą uznawane przed producenta.

12. SYMBOLE NIESTANDARDOWE

Importer Importer		Tip Inner Diameter Średnica wewnętrzna końcówki		Working Length Długość robocza	
Quantity Ilość	QTY	Device Outer Diameter Średnica zewnętrzna urządzenia		Size Rozmiar	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Przeostoga: Prawo federalne (USA) pozwala na sprzedaż tego urządzenia wyłącznie lekarzowi lub na jego zamówienie.					Rx ONLY

Índice

1.	DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO.....	79
2.	INDICAÇÕES PARA UTILIZAÇÃO.....	79
3.	CONTRA-INDICAÇÕES.....	79
4.	ADVERTÊNCIAS.....	79
5.	PRECAUÇÕES.....	80
6.	POSSÍVEIS EFEITOS ADVERSOS.....	80
7.	INDIVIDUALIZAÇÃO DO TRATAMENTO.....	81
8.	APRESENTAÇÃO.....	81
9.	COMPATIBILIDADE.....	81
10.	INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO.....	81
11.	GARANTIA LIMITADA DO FABRICANTE.....	82
12.	SÍMBOLOS NÃO NORMALIZADOS.....	82

1. DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

A Bainha Dilatadora Rotativa TightRail Mini (Bainha TightRail Mini) é um dispositivo intra-operatório concebido para facilitar a remoção percutânea de eléctrodos cardíacos da vasculatura. A bainha TightRail Mini é utilizada com ferramentas de extracção de eléctrodos convencionais (por exemplo, estiletos de fixação, bainhas exteriores). Os componentes da bainha TightRail Mini da Spectranetics incluem um eixo interno e um externo e um mecanismo de accionamento portátil (Figura 1).



Figura 1. Dispositivo de Bainha TightRail Mini

O eixo interno (veio de transmissão) consegue rodar dentro do eixo externo para activar a função de dilatação rotativa na ponta.

O eixo fixo externo encontra-se dentro de um revestimento de polímero. O mecanismo de accionamento portátil, preso à extremidade proximal do dispositivo, é utilizado para fazer rodar o eixo interno. A rotação do excêntrico distal do eixo interno gera a dilatação do tecido e dos elementos fibrosos em redor do eléctrodo, facilitando a remoção do referido eléctrodo..

É fornecida uma bainha exterior que pode ser utilizada para segurar o eixo do dispositivo, facilitando o efeito de dilatação adicional dos tecidos, e como uma conduta para o re-implante.

A embalagem inclui uma bainha TightRail Mini de 9 F ou 11 F e uma bainha exterior compatível.

Utilização com outros dispositivos

A Bainha TightRail Mini também pode ser utilizada em conjunto com o Lead Locking Device (LLD®) da Spectranetics. Siga as “Instruções de Utilização” dos outros dispositivos utilizados. A Tabela 1 apresenta modelos e especificações de tamanho da Bainha TightRail Mini.

Tabela 1. Especificações dos Modelos

Número do modelo	Diâmetro interno da ponta			Diâmetro externo do dispositivo			Diâmetro interno da bainha exterior		
	(F)	(pol.)	(mm)	(F)	(pol.)	(mm)	(F)	(pol.)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDICAÇÕES PARA UTILIZAÇÃO

A Bainha Dilatadora Rotativa TightRail Mini destina-se a ser utilizada em pacientes que requerem a dilatação percutânea do tecido para facilitar a remoção de eléctrodos cardíacos.

3. CONTRA-INDICAÇÕES

Nenhuma conhecida.

4. ADVERTÊNCIAS

- Os dispositivos de remoção de eléctrodos devem ser utilizados em instituições com capacidades cirúrgicas cardioráscicas por médicos experientes em técnicas e dispositivos de remoção de eléctrodos. Os protocolos de prevenção e gestão de complicações devem estar em vigor e praticados rotineiramente. As recomendações para gestão de eléctrodos da Heart Rhythm Society¹ (HRS) e da European Heart Rhythm Association² (EHRA) são vivamente sugeridas para obtenção dos melhores resultados.
- Quando utilizar um estilete de fixação:
 - Não deixe um eléctrodo num paciente com um estilete de fixação ainda colocado dentro do eléctrodo. Um eléctrodo endurecido ou a fractura ou migração do cabo do estilete deixado no paciente poderão causar vários danos no vaso ou na parede intracardiaca.

- Não aplique tracção excessiva num estilete de fixação introduzido, uma vez que poderá causar uma avulsão do miocárdio, hipotensão ou laceração da parede do vaso.
- Tenha em atenção que eléctrodos com um fio de retenção em forma de J, que ocupem o seu lúmen interno (em vez de se encontrarem na parte exterior da espiral), podem não ser compatíveis com o estilete de fixação. A introdução do estilete de fixação num eléctrodo deste tipo poderá resultar na projecção e possível migração do fio de retenção em forma de J.
- Não introduza mais do que uma bainha TightRail Mini ou bainha exterior numa veia ao mesmo tempo. Não introduza mais do que um eléctrodo de cada vez num dispositivo TightRail Mini. Podem ocorrer danos graves no vaso, incluindo laceração da parede venosa que exigem reparação cirúrgica.
- Exerça continuamente a tracção apropriada no eléctrodo que está a ser extraído durante o avanço da bainha TightRail Mini ou bainha exterior.
- A bainha TightRail Mini só deve ser utilizada para entrar ligeiramente no vaso. Não tente entrar na estrutura da veia cava superior, nem tente guiar a bainha TightRail Mini em curvaturas para além da convergência das veias inominadas e braquiocefálicas, uma vez que isso poderá danificar o eléctrodo cardíaco ou a parede do vaso.
- A utilização de força excessiva no avanço pode originar danos no dispositivo ou na parede do vaso.

5. PRECAUÇÕES

- Reveja cuidadosamente o folheto informativo para obter a indicação das ferramentas de extracção do eléctrodo convencionais antes de tentar utilizar a bainha TightRail Mini.
- Não reesterilize nem reutilize este dispositivo dado que tais acções podem comprometer o desempenho do dispositivo ou aumentar o risco de contaminação cruzada devido um reprocessamento inapropriado.
- A reutilização deste dispositivo de utilização única pode causar lesões graves ou a morte do paciente e anula os direitos de garantia do fabricante.
- Não utilize a bainha TightRail Mini se o selo inviolável não estiver intacto.
- Não utilize a bainha TightRail Mini se algum componente estiver danificado.
- Antes de efectuar o procedimento, avalie as dimensões físicas do eléctrodo, em relação às especificações da bainha dilatadora para determinar se são compatíveis.
- Devido à rápida evolução da tecnologia dos eléctrodos, este dispositivo poderá não ser adequado para a dilatação de tecido em todos os tipos de eléctrodos. Em caso de questões ou dúvidas quanto à compatibilidade deste dispositivo com determinados eléctrodos contacte o respectivo fabricante.
- Não puxe pelo eléctrodo uma vez que este poderá esticar, deformar-se ou partir-se, tornando ainda mais difícil a sua posterior remoção. Danos num eléctrodo poderão impedir a passagem de um dispositivo de fixação de eléctrodos através do lúmen e/ou dificultar ainda mais a dilatação de tecido cicatrizado.
- Quando a bainha TightRail Mini estiver no corpo, só deve ser manipulada mediante observação fluoroscópica com equipamento radiográfico que forneça imagens de alta qualidade.
- Tal como acontece em todos os procedimentos de extracção onde são utilizadas bainhas, utilize a técnica de bainha adequada. Mantenha uma tracção firme e uma posição estável alinhada com o eléctrodo enquanto mantém o alinhamento coaxial da bainha TightRail Mini, para minimizar o risco de danos na parede do vaso.
- Ao fazer avançar uma bainha externa à volta de uma curvatura, mantenha o bico da respectiva ponta biselada orientado para o interior da curvatura.
- Fazer avançar a bainha TightRail Mini através de tecido altamente calcificado pode exigir a aplicação de mais activações do mecanismo de dilatação do que para passar através de um crescimento excessivo de cicatrizes fibrosas.
- Se não conseguir fazer a bainha TightRail Mini avançar, apesar das repetidas activações do mecanismo de dilatação, pondere uma abordagem alternativa. Esteja preparado para utilizar uma bainha TightRail Mini maior, passar para outro eléctrodo, experimentar uma abordagem femoral ou considerar uma cirurgia aberta.
- A utilização de força excessiva no avanço pode limitar temporariamente a utilização do mecanismo do dispositivo.
- Se o eléctrodo se partir, avalie o fragmento para que seja recuperado.
- Em caso de ocorrência de hipotensão, proceda a uma avaliação rápida e tratamento conveniente.
- Ao remover um eléctrodo de estimulação crónico, tenha em atenção que este é libertado espontaneamente durante o procedimento de extracção, podendo a ponta do eléctrodo ficar presa na vasculatura superior. As bainhas dilatadoras, avançadas, pelo menos, até à veia inominada, são frequentemente necessárias para extrair a ponta do eléctrodo através de tecido cicatrizado no local de entrada venosa, assim como para evitar uma venotomia.
- Se os eléctrodos a extrair forem seleccionados com o objectivo de deixar intacto um ou mais eléctrodos de implante crónico, os eléctrodos não extraídos devem ser testados subsequentemente, para garantir que os mesmos não foram danificados ou deslocados durante o procedimento.
- Se a bainha TightRail Mini for removida do corpo por qualquer motivo, irrigue cuidadosamente o eixo, o lúmen interior e a ponta do dispositivo com solução salina, para remover partículas e impedir a aderência de sangue antes de voltar a introduzir a bainha TightRail Mini no paciente.
- Se a bainha TightRail Mini ficar demasiado torcida ou danificada durante a utilização, observável por fluoroscopia, recomenda-se a interrupção da utilização do dispositivo. Pondere os riscos e benefícios da remoção do dispositivo em relação à continuação de utilização.

6. POSSÍVEIS EFEITOS ADVERSOS

Os possíveis efeitos adversos relacionados com o procedimento de remoção intravascular de eléctrodos incluem (apresentados por ordem do aumento do possível efeito):

- Deslocamento ou danos no eléctrodo não extraído
- Hematoma na parede torácica
- Trombose
- Arritmias
- Bacteremia
- Hipotensão
- Pneumotórax
- Fragmento migratório do eléctrodo
- Migração de tecidos que cresceram à volta do eléctrodo
- Embolia pulmonar
- Laceração ou dilatação de estruturas vasculares ou do miocárdio
- Hemopericárdio
- Tamponamento cardíaco
- Hemotórax
- AVC
- Morte

7. INDIVIDUALIZAÇÃO DO TRATAMENTO

Analise os riscos e benefícios relativos dos procedimentos de remoção de eléctrodos intravasculares quando:

- Os eléctrodos ICD de bobina dupla estão a ser retirados com uma bobina proximal localizada na veia cava superior.
- O eléctrodo a ser removido tem uma curva acentuada ou fractura evidente.
- O eléctrodo apresenta indícios de desintegração do isolamento, aumentando o risco de embolia pulmonar.
- Encontram-se ligados tecidos que cresceram directamente no corpo do eléctrodo.

8. APRESENTAÇÃO

8.1 Esterilização

- Para uma única utilização. Não volte a esterilizar nem a processar.
- Esterilizado com óxido de etileno.
- Apirogénico.
- Esterilidade garantida se a embalagem estiver fechada e não apresentar danos.
- Guarde o dispositivo num local seco e fresco (temperatura inferior a 60 °C/140 °F) até à respectiva utilização.

8.2 Inspeção antes da Utilização

- Antes de usar, inspecione visualmente a embalagem esterilizada para se assegurar de que os selos da embalagem estão intactos. Todo o equipamento que vai ser utilizado no procedimento, incluindo a bainha TightRail Mini, deve ser cuidadosamente examinado com vista a detectar quaisquer possíveis defeitos que possa ter. Verifique se a bainha TightRail Mini apresenta dobras ou outros danos. Não utilize o produto se este estiver danificado ou se o prazo de validade tiver expirado.

9. COMPATIBILIDADE

São apresentadas na Tabela 1 informações para determinar a compatibilidade, em termos de dimensões, da bainha TightRail Mini.

10. INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

10.1 Materiais para o Procedimento

Preparação da Bainha TightRail Mini:

Abra a embalagem esterilizada utilizando uma técnica asséptica. Remova a tampa do tabuleiro e levante cuidadosamente o dispositivo do mesmo enquanto apoia a pega e o eixo.

Preparação do Paciente:

1. Obtenha o historial completo do paciente, incluindo o seu tipo de sangue. Devem estar prontamente disponíveis produtos sanguíneos apropriados.
2. Informe-se sobre o fabricante, número do modelo e data de implantação do eléctrodo que vai ser removido. Efectue uma avaliação radiográfica/ecocardiográfica da condição, tipo e posição do eléctrodo.
3. Utilize uma sala de procedimentos que possua um fluoroscópio de alta qualidade, equipamento de estimulação cardíaca, desfibrilhador e tabuleiros de toracotomia e pericardiocentese.
4. Prepare e cubra o peito do paciente para uma possível toracotomia; prepare e cubra a virilha do paciente para um possível procedimento de extracção por via femoral.
5. Mantenha preparada uma equipa para realizar uma cirurgia de emergência.
6. Estabeleça um sistema de estimulação cardíaca de reserva conforme necessário.
7. Tenha disponíveis bainhas TightRail Mini, outras bainhas, estiletes de fixação, estiletes para soltar eléctrodos de fixação activos, ansas (estação de trabalho femoral) bem como qualquer outro equipamento acessório considerado necessário.

10.2 Técnica Clínica

1. Os pacientes são preparados para múltiplas abordagens de extracção de eléctrodos, incluindo para uma intervenção cirúrgica cardíaca de emergência. As preparações podem incluir: anestesia endotraqueal geral ou sedação consciente, rapar os pêlos e preparar as áreas do tórax e da virilha, monitorização com ECG, introdução de uma linha arterial e um cateter Foley, presença de instrumentos para fins de estimulação cardíaca e desfibrilhação, uma unidade electrocirúrgica e uma serra cirúrgica para o esterno para situações de emergência.
2. É introduzido um eléctrodo de estimulação cardíaca temporário em todos os pacientes que necessitem de um pacemaker. É feita uma excepção para os pacientes com um pacemaker permanente implantado cujos eléctrodos não vão ser extraídos.
3. Será utilizada fluoroscopia para monitorizar todas as manobras transvenosas.
4. Exponha a extremidade proximal do eléctrodo e corte qualquer sutura que esteja a segurar a sutura da manga de ancoragem. Remova cirurgicamente o sobre-crescimento do eléctrodo conforme necessário para expor o local de entrada venosa. Corte o pino do terminal do eléctrodo e retire a manga de ancoragem.
5. No caso dos eléctrodos de fixação activa, desaparafuse a hélice do eléctrodo.
6. Corte o conector do pino do terminal do eléctrodo e retire a manga de ancoragem.
7. Insira e bloqueie um Dispositivo de Fixação de Eléctrodo num eléctrodo, o mais distalmente possível, e accione o mecanismo de fixação. Fixe comprimentos adequados de material de sutura na extremidade proximal do isolamento do eléctrodo e dos cabos de alta tensão, para facilitar uma maior tracção.
8. Hidrate o lúmen interior da bainha TightRail Mini e humedeça o revestimento exterior.
9. Quando utilizar uma bainha exterior, irrigue o lúmen interior e coloque-o sobre a bainha TightRail Mini.
10. Apoie a pega e o eixo do dispositivo TightRail Mini enquanto coloca o dispositivo no estilete de fixação e no eléctrodo pretendido.
11. Técnica de extracção:
 - a. Aplique uma tracção firme no eléctrodo e/ou no respectivo estilete de fixação para manter uma posição estável alinhada com o eléctrodo enquanto mantém o alinhamento coaxial da bainha TightRail Mini. Isto é essencial para garantir a passagem segura da bainha TightRail Mini por cima do eléctrodo. Se a tracção aplicada não for apropriada, o eléctrodo pode ficar deformado, impedindo a bainha TightRail Mini de avançar pelo caminho correcto.
 - b. Mantendo o eléctrodo pressionado, faça avançar a bainha TightRail Mini sobre o eléctrodo até encontrar uma obstrução. Quando utilizar uma bainha exterior, utilize uma técnica tipo "lagarta", para avançar alternadamente a bainha exterior e a bainha TightRail Mini sobre o eléctrodo.
 - c. Utilize as seguintes directrizes para determinar se por acaso se deparou com uma obstrução tecidual:
 - A bainha TightRail Mini não irá avançar para dentro da veia.
 - A bainha TightRail Mini arqueia quando é aplicada pressão longitudinal.
 - A fluoroscopia revela que a ponta da bainha não avança em relação ao corpo do eléctrodo.
 - A fluoroscopia revela que a ponta da bainha TightRail Mini não está presa num eléctrodo de derivação, numa curvatura do eléctrodo ou em qualquer outro eléctrodo.

- d. Quando se depara com uma obstrução e não consegue fazer avançar a bainha TightRail Mini:
 - Utilize visualizações fluoroscópicas oblíquas e AP para assegurar que a ponta da bainha TightRail Mini se encontra numa posição alinhada e coaxial com o eixo longitudinal do eléctrodo.
 - Se a bainha exterior opcional estiver a ser utilizada, retraia a bainha exterior de maneira a que a extremidade distal não fique sobreposta com a ponta da bainha TightRail Mini. Pressione a bainha TightRail Mini cuidadosamente para dentro do tecido obstrutivo.
 - Aplique uma ligeira pressão sobre a bainha TightRail Mini para fazer avançar o dispositivo enquanto aperta o gatilho para activar o mecanismo de dilatação do eixo interno. Aplique tracção no estilete de fixação enquanto avança e dilata o tecido.
 - Em cada aperto completo do gatilho, o mecanismo de dilatação irá alongar, rodar e retrair. O mecanismo de dilatação retrai-se para dentro da ponta da bainha quando se solta completamente o gatilho.
 - Se o gatilho for parcialmente apertado o direccionamento rotacional do mecanismo de dilatação poderá não mudar as direcções.
 - Entre cada aperto subsequente volte a colocar o gatilho completamente para a frente.
 - Quando a bainha TightRail Mini atravessa a obstrução pode parar de activar o mecanismo de dilatação enquanto avança até à zona seguinte de tecido envolvente.
 - Monitorize todas as manobras realizadas com o dispositivo e activações com um fluoroscópio.
 - Caso seja necessário, faça avançar a bainha exterior até à nova posição da bainha TightRail Mini.
 - e. Se o dispositivo de tracção largar o eléctrodo, é necessário remover a bainha TightRail Mini e a bainha exterior, e aplicar um novo dispositivo de tracção, antes de prosseguir novamente com a bainha TightRail Mini.
 - f. Depois de aliviada a resistência, faça avançar a bainha TightRail Mini e a bainha exterior opcional para o local pretendido seguinte ou para o ponto de resistência no eléctrodo e repita o processo conforme descrito acima no ponto 11 (a-d).
12. A remoção da bainha TightRail Mini e da bainha exterior podem ser efectuadas a qualquer altura do procedimento. Se o eléctrodo estiver solto, deve ser recolhido para dentro da bainha TightRail Mini antes do eléctrodo, da bainha TightRail Mini e da bainha exterior serem removidos do corpo.
 13. Se o eléctrodo não for removido do vaso, puxando com cuidado e utilizando a bainha TightRail Mini, substitua a bainha TightRail Mini por uma bainha de comprimento adequado para terminar a extracção.
 14. Para manter o acesso venoso para reimplante, mantenha a bainha exterior em posição para inserir o fio-guia quando remover o eléctrodo e a bainha TightRail Mini. Retire a bainha exterior do corpo depois de ter inserido o fio-guia. Se não for utilizada uma bainha exterior, remova o eléctrodo através da bainha TightRail Mini, mantendo a bainha TightRail Mini no lugar para a inserção do fio-guia. Retire o dispositivo da bainha TightRail Mini do corpo depois de ter inserido o fio-guia.
 15. Ao concluir o procedimento de extracção, retire a bainha TightRail Mini e a bainha exterior do paciente e verifique se a bainha TightRail Mini não está danificada, antes de voltar a utilizá-la.
 16. Elimine os produtos utilizados de acordo com os procedimentos locais para a eliminação e manuseamento de substâncias biológicas.

Bibliografia

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. GARANTIA LIMITADA DO FABRICANTE

O fabricante garante que a bainha TightRail Mini não possui defeitos de material nem de fabrico quando for utilizada até ao "Prazo de validade" indicado e quando a embalagem se encontrar fechada e sem danos imediatamente antes da utilização. A responsabilidade do fabricante ao abrigo da presente garantia está limitada à substituição ou reembolso do valor de compra de qualquer bainha TightRail Mini defeituosa. O fabricante não será responsabilizado por quaisquer danos accidentais, especiais ou indirectos que resultem da utilização da bainha TightRail Mini. Quaisquer danos causados à bainha TightRail Mini devido a má utilização, alteração, armazenamento ou manuseamento incorrecto, bem como qualquer outra falha resultante do não cumprimento destas Instruções de Utilização invalidam esta garantia limitada. **ESTA GARANTIA LIMITADA SUBSTITUI EXPRESSAMENTE TODAS AS OUTRAS GARANTIAS, EXPRESSAS OU IMPLÍCITAS, INCLUINDO A GARANTIA IMPLÍCITA DE COMERCIABILIDADE OU ADEQUAÇÃO A UM PROPÓSITO ESPECÍFICO.** Nenhuma pessoa ou entidade, incluindo qualquer representante ou revendedor autorizado do Fabricante, tem autoridade para prolongar ou aumentar esta garantia limitada e qualquer suposta tentativa de o fazer não poderá ser aplicada ao Fabricante.

12. SÍMBOLOS NÃO NORMALIZADOS

Importer Importador		Tip Inner Diameter Diâmetro interno da ponta		Working Length Comprimento de trabalho	
Quantity Quantidade	QTY	Device Outer Diameter Diâmetro externo do dispositivo		Size Tamanho	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Atenção: A lei federal dos EUA restringe a venda deste dispositivo a médicos ou a pedido dos mesmos.					Rx ONLY

Cuprins

1.	DESCRIEREA DISPOZITIVULUI	83
2.	INDICAȚII DE UTILIZARE	83
3.	CONTRAINDICAȚII	83
4.	AVERTISMENTE	83
5.	PRECAUȚII	84
6.	POSIBILE REACȚII ADVERSE	84
7.	INDIVIDUALIZAREA TRATAMENTULUI	85
8.	MODUL DE FURNIZARE	85
9.	COMPATIBILITATE	85
10.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE	85
11.	GARANȚIA LIMITATĂ A PRODUCĂTORULUI	86
12.	SIMBOLURI NON-STANDARD	86

1. DESCRIEREA DISPOZITIVULUI

Teaca dilatatoare rotativă TightRail Mini (teaca TightRail Mini) este un dispozitiv utilizat în timpul operației, conceput pentru a facilita extragerea percutană a derivațiilor cardiace din sistemul vascular. Teaca TightRail Mini este utilizată împreună cu instrumente convenționale de extragere a derivațiilor (de exemplu, stilette de blocare, teci exterioare). Componentele tecii Spectranetics TightRail Mini includ un ax intern și un ax extern și un mecanism de acționare manuală (Figura 1).


Figura 1. Dispozitivul teacă TightRail Mini

Axul intern (axul de acționare) se poate roti în interiorul axului extern pentru a activa dispozitivul rotativ de dilatare din vârf.

Axul fix extern are un înveliș din polimeri. Mecanismul de acționare manuală atașat la capătul proximal al dispozitivului este utilizat pentru a roti axul intern. Rotația camei distale a axului intern determină dilatarea țesuturilor și a zonelor fibroase care înconjoară derivația sau obiectul facilitând extragerea obiectului respectiv.

Se furnizează o teacă exterioară care poate fi utilizată împreună cu dispozitivul pentru a sprijini axul dispozitivului, facilitând efectul de dilatare al unor țesuturi suplimentare și având rol de canal pentru reimplantare.

Ambalajul conține o teacă TightRail Mini de 9F sau de 11F și o teacă exterioară compatibilă.

Utilizare împreună cu alte dispozitive

Teaca TightRail Mini poate fi utilizată împreună cu Spectranetics Lead Locking Device (LLD®). Urmați „Instrucțiunile de utilizare” pentru alte dispozitive utilizate. Tabelul 1 indică specificațiile modelelor și dimensiunile tecii TightRail Mini.

Tabelul 1. Specificațiile modelelor

Număr model	Diametrul interior al vârfului			Diametrul exterior al dispozitivului			Diametrul interior al tecii externe		
	(F)	(in.)	(mm)	(F)	(in.)	(mm)	(F)	(in.)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDICAȚII DE UTILIZARE

Teaca dilatatoare rotativă TightRail Mini este destinată utilizării la pacienții care necesită dilatarea percutană a țesutului pentru a facilita extragerea derivațiilor cardiace.

3. CONTRAINDICAȚII

Nu se cunosc.

4. AVERTISMENTE

- Dispozitivele de extragere a derivațiilor trebuie utilizate în instituții dotate cu echipamente chirurgicale cardio-toracice care pot fi folosite de către medici care cunosc tehnicile și dispozitivele de extragere a derivațiilor. Protocoalele de prevenire și gestionare a complicațiilor trebuie să fie implementate și aplicate în mod curent. Trebuie urmate indicațiile referitoare la gestionarea derivațiilor ale Heart Rhythm Society¹ (HRS) și ale European Heart Rhythm Association² (EHRA) pentru a obține rezultate optime.
- Atunci când utilizați un stilet de blocare:
 - Nu lăsați un o derivație în interiorul pacientului atât timp cât stiletul de blocare este încă în poziție în interiorul derivației. Derivațiile rigide, fracturile sau deplasările firului stiletului uitat pot provoca leziuni grave ale peretelui vascular sau ale endocardului.
 - Nu aplicați o forță energetică de tracțiune asupra unui stilet de blocare aflat în poziție aplicată, întrucât aceasta poate provoca rupturi, hipotensionări ale miocardului sau rupturi ale peretelui venos.
 - Trebuie să știți că derivațiile cu un fir de retenție în formă de J care ocupă propriul lumen interior (și nu se află în afara bobinei) pot fi incompatibile cu stiletul de blocare. Inserția stiletului de blocare într-o astfel de derivație poate avea ca rezultat protruzia și o posibilă migrare a firului de retenție în formă de J.

- Nu introduceți în același timp mai mult de o teacă TightRail Mini sau o teacă exterioră în venă. Nu introduceți în același timp mai mult de o derivație într-un dispozitiv TightRail Mini. Nerespectarea acestei restricții poate provoca leziuni vasculare grave, inclusiv ruperea pereților venoși care necesită refacere pe cale chirurgicală.
- Mențineți o forță de tracțiune adecvată asupra derivației ce trebuie extrasă în timp ce avansați cu teaca TightRail Mini sau cu teaca exterioră.
- Teaca TightRail Mini trebuie utilizată doar pentru o inserție minimă în venă. Nu încercați să penetrați structura SVC sau să introduceți teaca TightRail Mini în curbură dincolo de convergența venelor innominate și brahiocefalice, deoarece puteți provoca leziuni ale pereților venoși sau puteți deteriora derivația cardiacă.
- Aplicarea unei forțe excesive de avansare poate cauza deteriorarea dispozitivului sau leziuni ale pereților venoși.

5. PRECAUȚII

- Revedeți cu atenție documentația pachetului cu instrumentele convenționale de extragere a derivațiilor înainte de a încerca să utilizați teaca TightRail Mini.
- Nu resterilizați sau nu reutilizați acest dispozitiv, întrucât aceste acțiuni pot compromite performanța dispozitivului sau pot crește riscul de contaminare încrucișată din cauza reprocresării inadecvate.
- Reutilizarea acestui dispozitiv de unică folosință ar putea provoca vătămarea gravă sau chiar decesul pacientului și invalidează garanțiile producătorului.
- Nu utilizați teaca TightRail Mini dacă sigiliul cu elemente de probare a inviolabilității este desfăcut.
- Nu utilizați teaca TightRail Mini dacă există componente deteriorate.
- Înainte de efectuarea procedurii, evaluați dimensiunile fizice ale derivației prin referire la specificațiile tecii dilatatoare pentru a determina compatibilitatea.
- Datorită evoluției rapide a tehnologiei derivațiilor există posibilitatea ca acest dispozitiv să nu fie adecvat pentru dilatarea țesutului din jurul tuturor tipurilor de derivații. Dacă aveți întrebări sau neclarități legate de compatibilitatea acestui dispozitiv cu anumite tipuri de derivații, contactați producătorul derivațiilor.
- Nu trageți de derivație deoarece se poate întinde, deforma sau rupe, îngreunând extragerea sa ulterioară. Este posibil ca deteriorarea unei derivații să nu permită trecerea prin lumen a unui dispozitiv de blocare a derivațiilor și/sau să îngreuneze dilatarea țesutului cicatrizat.
- Atunci când teaca TightRail Mini se află în interiorul corpului, trebuie manipulată numai sub control fluoroscopic, cu echipament radiologic care să asigure imagini de înaltă calitate.
- Folosiți o tehnică adecvată de introducere a tecii, la fel ca în cazul tuturor procedurilor de extragere cu ajutorul tecilor. Mențineți o forță de tracțiune fermă și o poziție stabilă, aliniată la derivație, precum și alinierea coaxială a tecii TightRail Mini pentru a reduce la minim riscul de lezare a pereților vasculari.
- Când înaintați o teacă exterioră în jurul unei curbură, țineți extremitatea vârfului tăiat oblic al tecii orientată spre interiorul curburii.
- Avansarea tecii TightRail Mini prin țesuturile cu calcificare avansată poate necesita mai multe activări ale mecanismului de dilatare decât în cazul țesutului fibros cicatrizat supra-crescut.
- Dacă nu puteți avansa teaca TightRail Mini în ciuda activărilor repetate ale mecanismului de dilatare, luați în considerare o abordare alternativă. Fiți pregătit să utilizați o teacă TightRail Mini de dimensiuni mai mari, să treceți la o altă derivație, să încercați o abordare femorală sau să luați în considerare o procedură deschisă.
- Aplicarea unei forțe excesive de avansare poate cauza îndoirea temporară a mecanismului dispozitivului.
- Dacă derivația se rupe, evaluați fragmentul pentru a vedea cum trebuie îndepărtat.
- În cazul apariției hipotensiunii, evaluați rapid starea pacientului și tratați-l corespunzător.
- Atunci când îndepărtați o derivație de pacing permanentă, trebuie să știți că, în cazul eliberării spontane în timpul procedurii de extragere, vârful derivației poate rămâne prins în sistemul vascular superior. Tecile dilatatoare, introduse cel puțin în vena brahiocefalică, sunt adesea necesare pentru extragerea vârfului derivației prin țesutul cicatrizat în locul de acces venos și pentru evitarea unei venotomii.
- Dacă îndepărtați numai anumite derivații intenționând să păstrați intacte una sau mai multe derivații permanente implantate, derivațiile ce nu sunt de interes trebuie apoi testate pentru a vă asigura că nu au fost deteriorate sau deplasate în timpul procedurii.
- Dacă teaca TightRail Mini este extrasă din corp, indiferent de motiv, spălați foarte bine axul, lumenul interior și vârful dispozitivului cu soluție salină pentru a îndepărta particulele și a preveni aderarea sângelui pe acestea înainte de a reintroduce teaca TightRail Mini în corpul pacientului.
- Dacă teaca TightRail Mini se răsuște sau se deteriorează în timpul utilizării, după cum indică fluoroscopia, se recomandă încetarea utilizării dispozitivului. Comparați riscurile și beneficiile relative ale extragerii dispozitivului față de cele ale continuării utilizării acestuia.

6. POSIBILE REACȚII ADVERSE

Printre posibilele reacții adverse asociate procedurii de extragere intravasculară a derivațiilor se numără (enumerare, în general, în ordinea crescătoare a efectului potențial):

- deplasarea sau deteriorarea derivației ce nu este de interes
- hematom la nivelul peretelui toracic
- tromboză
- aritmii
- bacteriemie
- hipotensiune
- pneumotorax
- migrarea fragmentelor desprinse din derivație
- migrarea vegetației de pe derivație
- embolie pulmonară
- ruperea sau sfârșirea structurilor vasculare sau a miocardului
- hemopericard
- tamponadă cardiacă
- hemotorax
- accident vascular cerebral
- deces

7. INDIVIDUALIZAREA TRATAMENTULUI

Comparați riscurile și beneficiile relative ale procedurilor de extragere a derivațiilor intravasculare în cazurile în care:

- sunt extrase derivații ICD cu bobină dublă, cu bobina proximală aflată în SVC;
- derivația ce trebuie extrasă prezintă o îndoitură ascuțită sau există semne de fractură a acesteia;
- derivația prezintă urme de dezintegrare a izolației ce aduc în calcul posibilitatea unui embolism pulmonar;
- de corpul derivației sunt direct atașate vegetații.

8. MODUL DE FURNIZARE

8.1 Sterilizare

- De unică folosință. Nu se resterilizează și nu se reprocesează.
- Sterilizat cu oxid de etilenă.
- Apirogen.
- Caracterul steril este asigurat dacă ambalajul nu este deschis și nici deteriorat.
- Depozitați dispozitivul într-un loc uscat și răcoros (sub 60°C/140°F) până va fi utilizat.

8.2 Inspectarea înainte utilizării

- Înainte de utilizare inspectați vizual ambalajul steril pentru a vă asigura că nu au fost desfăcute sigiliile. Întregul instrumentar ce va fi folosit în această intervenție, inclusiv teaca TightRail Mini, va fi examinat cu atenție pentru a identifica posibilele defecte. Examinați teaca TightRail Mini pentru a putea identifica răsuciri sau alte defecte. Nu utilizați produsul dacă este deteriorat sau dacă data expirării a fost depășită.

9. COMPATIBILITATE

Informațiile pentru determinarea compatibilității dimensionale a tecii TightRail Mini sunt indicate în Tabelul 1.

10. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

10.1 Pregătirea procedurii

Pregătirea tecii TightRail Mini:

Utilizând o tehnică aseptică, desfaceți ambalajul steril. Îndepărtați capacul de pe tavă și ridicați cu atenție dispozitivul de pe tavă în timp ce sprijiniți mânerul și axul.

Pregătirea pacientului:

1. Obțineți un istoric medical amănunțit al pacientului, inclusiv grupa de sânge a acestuia. Produse sanguine adecvate trebuie să fie imediat disponibile.
2. Stabiliți identitatea producătorului, numărul modelului și data implantării derivației ce trebuie extrasă. Efectuați o evaluare radiografică/ecocardiografică a stării derivației, a tipului și poziției acesteia.
3. Folosiți o sală de intervenție ce este dotată cu fluoroscopie de calitate înaltă, echipament de pacing, defibrilator și truse de toracotomie și pericardiocenteză.
4. Pregătiți și încadrați cu câmpuri operatorii pieptul pacientului pentru o posibilă toracotomie; pregătiți și încadrați cu câmpuri operatorii zona inghinală pentru o posibilă procedură de extragere prin abordare femurală.
5. Asigurați disponibilitatea imediată a unei echipe chirurgicale de rezervă.
6. Stabiliți pacing-ul de rezervă, după caz.
7. Trebuie să aveți la îndemână teci TightRail Mini suplimentare, alte teci, stilette de blocare, stilette pentru deșurubarea fixațiilor active ale derivațiilor, extractoare chirurgicale cu fir (abordare femurală) și orice alt echipament considerat necesar.

10.2 Tehnica clinică

1. Pacienții sunt pregătiți pentru mai multe abordări de extragere a derivațiilor, inclusiv intervenția chirurgicală cardiacă de urgență. Pregătirile pot include: anestezie endotraheală generală sau sedare conștientă, raderea și pregătirea atât a zonelor pectorale, cât și a celor inghinale, monitorizare EKG, instalarea unei linii arteriale și a unui cateter Foley, prezența instrumentelor de pacing și defibrilare, o unitate de intervenție electrochirurgicală și un fierăstrău sternal pentru situații de urgență.
2. O derivație de pacing temporară este introdusă în toți pacienții ce necesită pacemaker. Se exceptează pacienții care au implantat un pacemaker permanent ale cărui derivații nu trebuie extrase.
3. Se va folosi fluoroscopia pentru a monitoriza toate manevrele transvenoase.
4. Expuneți capătul proximal al derivației și scoateți toate suturile care fixează manșonul de ancorare. Îndepărtați țesutul de pe derivație în așa fel încât să expuneți punctul de penetrare venoasă. Scoateți mufa de conectare a derivației și îndepărtați manșonul de ancorare.
5. În cazul fixațiilor active ale derivațiilor, deșurubați spirala derivației.
6. Scoateți mufa de conectare a derivației și îndepărtați manșonul de ancorare.
7. Introduceți și blocați un dispozitiv de blocare a derivațiilor în derivație cât mai distal posibil și activați mecanismul de blocare. Asigurați existența unor lungimi adecvate de material de sutură la capătul proximal al izolației derivației și a cablurilor de înaltă tensiune pentru furnizarea forței de tracțiune suplimentare.
8. Hidratați lumenul interior al tecii TightRail Mini și udați învelișul exterior.
9. Dacă utilizați o teacă exterioară, spălați lumenul interior și plasați-o peste teaca TightRail Mini.
10. Sprijiniți mânerul și axul dispozitivului TightRail Mini în timp ce amplasați dispozitivul pe stiletul de blocare și pe derivația vizată.
11. Tehnica de extragere:
 - a. Aplicați o forță de tracțiune fermă pe derivație și/sau pe stiletul său de blocare pentru a menține poziția stabilă, aliniată la derivație, precum și alinierea coaxială a tecii TightRail Mini. Acest lucru este esențial pentru trecerea sigură a tecii TightRail Mini prin derivație. Dacă forța de tracțiune este incorectă, derivația se poate îndoi, împiedicând avansarea tecii TightRail Mini pe traseul corect.
 - b. Menținând tensiunea asupra derivației, avansați teaca TightRail Mini prin derivație până ce întâlniți o obstrucție. Când utilizați o teacă exterioară, folosiți o tehnică de tipul „inchworm” pentru a avansa alternativ teaca exterioară și teaca TightRail Mini prin derivație.
 - c. Folosiți următoarele repere pentru a determina dacă se întâlnește o obstrucție cu țesut:
 - Teaca TightRail Mini nu avansează în venă.
 - Teaca TightRail Mini se îndoaie atunci când se aplică presiune longitudinală.
 - La fluoroscopie, se observă că vârful tecii nu avansează față de corpul derivației.
 - La fluoroscopie, se observă că vârful tecii TightRail Mini nu este prins de electrodul derivației, o derivație îndoită sau o altă derivație.
 - d. Atunci când se întâlnește o obstrucție și teaca TightRail Mini nu poate avansa:
 - Folosiți incidente fluoroscopice AP și oblice pentru a vă asigura că vârful tecii TightRail Mini este aliniat și coaxial cu axa longitudinală a derivației.
 - Dacă se utilizează teaca exterioară opțională, retrageți teaca exterioară astfel încât capătul distal să nu se suprapună cu vârful tecii TightRail Mini. Avansați cu grijă teaca TightRail Mini în țesutul obstrucției.

- Aplicați o presiune ușoară pe teaca TightRail Mini pentru a avansa dispozitivul, apăsând mecanismul de declanșare pentru a activa mecanismul de dilatare al axului intern. Aplicați forță de tracțiune pe stiletul de blocare în timp ce avansați și dilatați țesutul.
 - La fiecare apăsare completă a mecanismului de declanșare, mecanismul de dilatare se va extinde, se va roti și se va retrage. Mecanismul de dilatare se retrage în vârful tecii atunci când mecanismul de declanșare este eliberat complet.
 - Dacă mecanismul de declanșare este apăsat parțial, este posibil ca direcția de rotație a mecanismului de dilatare să nu își schimbe sensul.
 - Înainte de fiecare apăsare succesivă, readuceți mecanismul de declanșare în poziția complet înainte.
 - Atunci când teaca TightRail Mini trece de obstrucție puteți înceta activarea mecanismului de dilatare în timp ce avansați spre următorul punct de curbură cauzată de țesut.
 - Monitorizați prin fluoroscopie toate manevrele și activările dispozitivului.
 - Dacă este necesar, avansați teaca exterioră în noua poziție a tecii TightRail Mini.
- e. Dacă dispozitivul de tractare se deblochează de pe derivație, trebuie îndepărtată teaca TightRail Mini și teaca exterioră și trebuie aplicat un nou dispozitiv de tractare, înainte de a avansa mai departe teaca TightRail Mini.
 - f. După eliminarea rezistenței, avansați teaca TightRail Mini și teaca exterioră opțională în următorul loc vizat sau în următorul punct de rezistență al derivației și repetați procesul descris la punctul 11 (a-d) de mai sus.
12. Retragerea tecii TightRail Mini și a tecii exterioare poate fi efectuată oricând în timpul intervenției. Dacă derivația a fost eliberată, aceasta trebuie trasă în teaca TightRail Mini înainte ca derivația, teaca TightRail Mini și teaca exterioră să fie extrase din corpul pacientului.
 13. Dacă derivația nu a fost extrasă din venă prin tragere delicată și utilizarea tecii TightRail Mini, schimbați teaca TightRail Mini cu o teacă de lungime completă și cu dimensiuni adecvate pentru a finaliza extragerea.
 14. Pentru a menține accesul venos în vederea reimplantării, mențineți teaca exterioră introdusă pentru inserția firului de ghidare atunci când extrageți derivația și teaca TightRail Mini. Îndepărtați teaca exterioră din corp după inserția firului de ghidare. Dacă nu utilizați o teacă exterioră, extrageți derivația prin teaca TightRail Mini și mențineți teaca TightRail Mini în poziție pentru a introduce firul de ghidare. Îndepărtați dispozitivul TightRail Mini din corp după inserția firului de ghidare.
 15. La finalizarea extragerii, îndepărtați teaca TightRail Mini și teaca exterioră din corpul pacientului și examinați teaca TightRail Mini pentru a descoperi posibile deteriorări înainte de a o utiliza din nou.
 16. Eliminați produsele folosite în conformitate cu procedurile locale privind manipularea și eliminarea produselor biologice.

Referințe

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. GARANȚIA LIMITATĂ A PRODUCĂTORULUI

Producătorul garantează că teaca TightRail Mini nu conține defecte de material și de execuție atunci când este utilizată până la „Data de expirare” indicată și atunci când ambalajul nu a fost deschis și nu este deteriorat imediat înainte de utilizare. Răspunderea Producătorului în baza prezentei garanții este limitată la înlocuirea sau rambursarea prețului de cumpărare al oricărei tecii dilatatoare TightRail Mini defecte. Producătorul nu va fi răspunzător pentru orice daune indirecte, speciale sau subsecvente rezultate din utilizarea tecii TightRail Mini. Deteriorarea tecii TightRail Mini cauzată de utilizarea necorespunzătoare, modificarea, depozitarea sau manevrarea inadecvată a acesteia sau de orice altă nerespectare a prezentelor instrucțiuni de utilizare va anula prezenta garanție limitată. **PREZENTA GARANȚIE LIMITATĂ ESTE DATĂ ÎN MOD EXPRES ÎN LOCUL ORICĂROR ALTOR GARANȚII, EXPRESE SAU IMPLICITE, INCLUZÂND GARANȚIA IMPLICITĂ DE VANDABILITATE SAU DE CONFORMITATE CU UN SCOP ANUME.** Nicio persoană fizică sau juridică, incluzând orice reprezentant sau distribuitor autorizat al Producătorului, nu are autoritatea de a extinde sau de a prelungi prezenta garanție limitată și nicio tentativă în acest sens nu va fi executorie pentru Producător.

12. SIMBOLURI NON-STANDARD

Importer Importator		Tip Inner Diameter Diametrul interior al vârfului		Working Length Lungime de lucru	 
Quantity Cantitate	QTY	Device Outer Diameter Diametrul exterior al dispozitivului		Size Dimensiune	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Precauție: Legile federale (SUA) permit vânzarea acestui dispozitiv numai de către sau pe baza comenzii unui medic.					Rx ONLY

Содержание

1.	ОПИСАНИЕ ПРИБОРА	87
2.	ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ	87
3.	ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ	87
4.	ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ	87
5.	МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ	88
6.	ПОТЕНЦИАЛЬНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ	88
7.	ИНДИВИДУАЛЬНЫЙ ПОДХОД К ПРОЦЕДУРЕ	88
8.	ФОРМА ПОСТАВКИ	89
9.	СОВМЕСТИМОСТЬ	89
10.	УКАЗАНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ	89
11.	ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ	90
12.	НЕСТАНДАРТНЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ	90

1. ОПИСАНИЕ ПРИБОРА

Вращающаяся канюля-расширитель TightRail Mini (канюля TightRail Mini) представляет собой интраоперационный прибор, разработанный для облегчения чрескожного удаления кардиальных электродов из сосудистой сети. Канюля TightRail Mini используется в сочетании со стандартными инструментами для извлечения электрода (такими как зажимные стилеты и внешние канюли). Канюля Spectranetics TightRail Mini состоит из внутреннего и наружного стержней и ручного приводного механизма (рис. 1).



Рисунок 1. Прибор канюли TightRail Mini

Внутренний стержень (приводной) вращается внутри наружного стержня и активирует функцию вращательного расслоения на наконечнике.

Неподвижный наружный стержень заключен в полимерную оболочку. Ручной приводной механизм на проксимальном конце прибора служит для вращения внутреннего стержня. Вращение дистального выступа внутреннего стержня приводит к расслоению тканей и волокнистых связок вокруг электрода и облегчает удаление этого электрода.

Внешнюю канюлю можно использовать в сочетании с прибором для помощи при облегчении дополнительного расслоения тканей посредством стержня прибора, а также в качестве канала для повторной имплантации.

Упаковка содержит одну канюлю TightRail Mini 9F или 11F и одну совместимую внешнюю канюлю.

Использование с другими приборами

Канюлю TightRail Mini можно использовать в сочетании с устройством захвата электродов Lead Locking Device (LLD®) компании Spectranetics. При использовании других устройств следуйте соответствующим инструкциям по применению. В таблице 1 представлены модельная и размерная спецификации канюли TightRail Mini.

Таблица 1. Модельная спецификация

Номер модели	Внутренний диаметр наконечника			Внешний диаметр прибора			Внутренний диаметр внешней канюли		
	F	дюймы	мм	F	дюймы	мм	F	дюймы	мм
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Вращающаяся канюля-расширитель TightRail Mini предназначена для использования у пациентов, нуждающихся в проведении чрескожным доступом расслоения ткани для облегчения удаления кардиальных электродов.

3. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Не определены.

4. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Приборы для удаления электродов следует использовать в учреждениях с отделениями кардиоторакальной хирургии и врачами, осведомленными о методиках и приборах для удаления электродов. Необходимо иметь под рукой и постоянно соблюдать протоколы предотвращения и ведения осложнений. Для достижения наилучших результатов необходимо строго соблюдать рекомендации по работе с электродами, предписанные Heart Rhythm Society¹ (HRS) и European Heart Rhythm Association² (EHRA).
- При использовании фиксирующего стилета следует придерживаться следующих рекомендаций:
 - Не оставляйте в теле пациента электрод, если фиксирующий стилет еще находится внутри электрода. Нарушение целостности или миграция оставленного направителя стилета, а также электрод с усиленной жесткостью могут привести к сильному повреждению сосудистой стенки или эндокарда.
 - Не прикладывайте усилий при тракции введенного фиксирующего стилета, поскольку это может привести к разрыву миокарда, гипотензии или рассечению венозной стенки.

- Учитывайте, что электроды с J-образным удерживающим направителем, который может занимать внутренний просвет (вместо того, чтобы располагаться снаружи оплетки), могут оказаться несовместимыми с фиксирующим стилетом. Введение фиксирующего стилета в такие электроды может привести к выпадению и возможной миграции J-образного удерживающего направителя.
- Не помещайте в вену одновременно несколько канюль TightRail Mini или внешних канюль. Не помещайте в прибор TightRail Mini одновременно несколько электродов. Это может привести к серьезным повреждениям сосудов, включая разрыв венозной стенки с необходимостью последующего хирургического вмешательства.
- При продвижении канюли TightRail Mini или внешней канюли поддерживайте натяжение извлекаемого электрода.
- Канюлю TightRail Mini следует использовать таким образом, чтобы как можно меньший ее участок входил в сосуд. Не пытайтесь вводить канюлю в верхнюю полую вену или продвигать канюлю TightRail Mini в изгибы сосудов за место схождения безымянной и плечеголовной вен: это может привести к повреждению венозной стенки или кардиального электрода.
- Приложение чрезмерного усилия при продвижении может стать причиной повреждения прибора или венозной стенки.

5. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Прежде чем использовать канюлю TightRail Mini, следует внимательно ознакомиться с вкладышем в упаковку стандартных инструментов для извлечения электрода.
- Запрещается повторная стерилизация и повторное использование прибора, поскольку это может повлечь нарушение его работы и повысить риск перекрестного заражения в результате проведения неприемлемой повторной обработки.
- Повторное использование устройств однократного применения может повлечь за собой получение пациентом серьезной травмы или его смерть, а также служит причиной для снятия гарантийных обязательств.
- Не используйте канюлю TightRail Mini, если печать контроля вскрытия повреждена.
- Не используйте канюлю TightRail Mini при повреждении любой из ее деталей.
- Перед процедурой оцените физические размеры электрода относительно спецификаций канюли-расширителя, чтобы определить их совместимость.
- Из-за быстрого развития технологии производства электродов данный прибор может не подходить для расслоения тканей вокруг электродов всех типов. При возникновении вопросов или сомнений относительно совместимости данного прибора с конкретными электродами свяжитесь с производителем электрода.
- Не натягивайте электрод поскольку он может растянуться, сместиться или сломаться, что сделает последующее удаление более сложным. Повреждение электрода может помешать проведению устройства захвата электрода через просвет и (или) сделать расслоение рубцовой ткани более сложным.
- Во время нахождения канюли TightRail Mini в теле все манипуляции следует проводить только под рентгеноскопическим контролем с помощью рентгеноскопического оборудования, позволяющего получить высококачественное изображение.
- Используйте надлежащую методику работы с канюлей, как во время всех процедур удаления с помощью канюль. Поддерживайте достаточное натяжение и устойчивое соосное расположение канюли TightRail Mini с электродом, чтобы свести к минимуму риск повреждения стенки сосуда.
- При продвижении внешней канюли через изгиб сосуда удерживайте верхушку скошенного наконечника канюли направленной в просвет изгиба.
- Для продвижения канюли TightRail Mini в интенсивно кальцинированной ткани может потребоваться большее количество запусков расслаивающего механизма, чем для продвижения в фиброзно-рубцовой ткани.
- При невозможности продвижения канюли TightRail Mini, несмотря на многократный запуск расслаивающего механизма, рассмотрите возможность иного способа доступа. Будьте готовы использовать канюлю TightRail Mini большего размера, сменить электрод, прибегнуть к бедренному доступу или открытой процедуре.
- Приложение чрезмерного усилия при продвижении может стать причиной заедания механизма прибора.
- Если электрод сломан, оцените фрагмент, подлежащий извлечению.
- При развитии гипотензии произведите быструю оценку; проведите подходящее лечение.
- В случае удаления электрода постоянно вживленного водителя ритма учтите, что если во время процедуры извлечения он самопроизвольно отломится, то наконечник электрода может застрять в сосудистой системе верхней части туловища. Чтобы извлечь наконечник электрода из рубцовой ткани в месте венозного доступа и чтобы избежать венозотомии, часто необходимы канюли-расширители, продвигаемые как минимум до безымянной вены.
- При селективном удалении электродов с целью оставить один или несколько постоянных вживленных электродов на месте, электроды, не являющиеся целью вмешательства, нужно в дальнейшем проверить, чтобы убедиться, что они не были повреждены или смещены во время данной процедуры.
- Если по какой-либо причине канюля TightRail Mini была удалена из тела, то перед повторным введением канюли TightRail Mini в тело пациента тщательно промойте ее стержень, внутренний канал и наконечник физиологическим раствором для удаления посторонних частиц и предотвращения образования сгустков крови.
- Если во время проведения процедуры на рентгеновских снимках наблюдается повреждение или перегиб канюли TightRail Mini, рекомендуется прекратить использование прибора. При принятии решения об удалении прибора или продолжении его использования следует взвесить относительные риски и преимущества.

6. ПОТЕНЦИАЛЬНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

Потенциальные побочные эффекты, связанные с процедурой внутрисосудистого удаления электродов, включают (указаны, в основном, в порядке возрастания потенциального эффекта):

- смещение или повреждение электрода, не являющегося целью процедуры;
- гематому стенки грудной клетки;
- тромбоз;
- аритмию;
- бактериемию;
- гипотензию;
- пневмоторакс;
- миграцию фрагмента электрода;
- миграцию вегетации с электрода;
- легочную эмболию;
- разрыв или рассечение сосудистых структур или миокарда;
- гемоперикард;
- тампонаду сердца;
- гемоторакс;
- инсульт;
- смерть.

7. ИНДИВИДУАЛЬНЫЙ ПОДХОД К ПРОЦЕДУРЕ

Оцените относительные риски и преимущества от процедур по удалению внутрисосудистых электродов в следующих случаях:

- Удаляются электроды ИКД с двойной оплеткой при расположении проксимальной оплетки в верхней полую вену.
- На удаляемом электроде присутствуют резкие изгибы и признаки обрыва.
- На изоляции электрода присутствуют признаки повреждения, повышающего риск легочной эмболии.
- Вегетации прикреплены непосредственно к корпусу электрода.

8. ФОРМА ПОСТАВКИ**8.1 Стерилизация**

- Только для одноразового применения. Не предназначено для повторной стерилизации или обработки.
- Стерилизовано этиленоксидом.
- Непирогенно.
- Стерильность изделия гарантируется при отсутствии нарушений или повреждений упаковки.
- Хранить прибор в сухом прохладном месте (при температуре ниже 60 °C/140 °F) до использования.

8.2 Проверка перед использованием

- Перед использованием внимательно осмотрите стерильную упаковку, чтобы убедиться в отсутствии повреждений. Все инструменты, используемые в данной процедуре, включая канюлю TightRail Mini, необходимо тщательно проверить на отсутствие повреждений. Проверьте канюлю TightRail Mini на предмет отсутствия перегибов и других повреждений. Не используйте изделие после его повреждения или истечения срока годности.

9. СОВМЕСТИМОСТЬ

Информация по определению совместимости размеров канюли TightRail Mini представлена в таблице 1.

10. УКАЗАНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ**10.1 Подготовка к выполнению процедуры****Подготовка канюли TightRail Mini:**

Вскройте стерильную упаковку, соблюдая правила обеспечения стерильности. Снимите с лотка крышку и аккуратно извлеките прибор из лотка, придерживая рукоятку и стержень.

Подготовка пациента:

1. Получите подробную историю болезни пациента, включая сведения о группе крови. Соответствующие препараты крови должны быть легко доступны.
2. Следует выяснить данные удаляемого электрода, такие как его производитель, номер модели и дата имплантации. С помощью рентгеноскопических/эхокардиографических исследований необходимо оценить состояние, тип и положение электрода.
3. Воспользуйтесь процедурным кабинетом, оснащенным высококачественным рентгеноскопическим оборудованием, оборудованием для контроля ритма сердца, дефибриллятором, а также наборами для торакотомии и перикардиоцентеза.
4. Подготовьте грудную клетку пациента для возможной торакотомии и закрепите хирургические салфетки. Подготовьте паховую область пациента для возможного использования бедренной вены и закрепите хирургические салфетки.
5. Подготовьте запасной набор для экстренной операции.
6. При необходимости воспользуйтесь резервной кардиостимуляцией.
7. Обеспечьте наличие дополнительных канюль TightRail Mini, внешних канюль, фиксирующих стилетов, стилетов для отпускания активных фиксаторов, петель (рабочая станция для бедренной вены) и другого вспомогательного оборудования, которое может потребоваться во время процедуры.

10.2 Методика выполнения процедуры

1. Перед удалением электрода пациента следует подготовить к нескольким способам выполнения процедуры, включая экстренное кардиохирургическое вмешательство. Подготовительные процедуры могут включать: общую эндотрахеальную анестезию или местную анестезию, бритье и подготовку кожной поверхности в области груди и паха, ЭКГ-мониторинг, установку внутриартериального катетера или катетера Фолея, подготовку оборудования для кардиостимуляции, дефибрилляции и электрохирургии, а также стерильную пилу для экстренных случаев.
2. Всем пациентам, нуждающимся в кардиостимуляторе, устанавливается временный электрод кардиостимуляции. Исключения возможны для пациентов с имплантированными кардиостимуляторами, электроды которых удалять не планируется.
3. Для контроля за всеми внутривенными манипуляциями используется рентгеноскопия.
4. Оголите проксимальный конец электрода и удалите швы, удерживающие фиксирующую муфту. Удалите наросты вокруг электрода ткани, чтобы обеспечить доступ к месту входа в вену. Отделите штырьковый вывод электрода и удалите фиксирующую муфту.
5. Для электродов с активной фиксацией разверните спираль электрода.
6. Отделите разъем штырькового вывода электрода и удалите фиксирующую муфту.
7. Введите устройство захвата электродов Lead Locking Device в электрод как можно дальше и зафиксируйте, после чего разверните фиксирующий механизм. Для обеспечения дополнительного натяжения закрепите шовный материал нужной длины на проксимальном конце изоляции электрода и на высоковольтных кабелях.
8. Гидратируйте внутренний просвет канюли TightRail Mini и увлажните внешнюю оболочку.
9. При использовании внешней канюли промойте ее внутренний канал и введите в него канюлю TightRail Mini.
10. При загрузке прибора TightRail Mini на фиксирующий стилет и удаляемый электрод придерживайте рукоятку и стержень канюли.
11. Техника удаления:
 - A. Поддерживайте достаточное натяжение электрода и (или) фиксирующего стилета, чтобы обеспечить устойчивое соосное расположение канюли TightRail Mini с электродом. Это крайне важно для обеспечения безопасного прохождения канюли TightRail Mini поверх электрода. При недостаточном натяжении электрод может согнуться, препятствуя продвижению канюли TightRail Mini в правильном направлении.
 - B. Сохраняя натяжения электрода, продвигайте канюлю TightRail Mini поверх электрода до возникновения препятствия. При использовании внешней канюли используйте прием «гусеницы» для поочередного продвижения внешней канюли и канюли TightRail Mini по электроду.
 - B. Ниже приведены признаки возникновения препятствий из-за ткани:
 - Канюля TightRail Mini не вводится в вену.
 - Канюля TightRail Mini сгибается при приложении давления в продольном направлении.
 - На рентгеноскопии видно, что наконечник канюли не продвигается вдоль электрода.
 - Судя по рентгеноскопии, наконечник канюли TightRail Mini не упирается в отводящий электрод, изгиб электрода или другой электрод.
 - G. При возникновении препятствия и невозможности дальнейшего продвижения канюли TightRail Mini выполните следующие действия:
 - С помощью переднезадней и скошенной рентгеноскопических проекций убедитесь в том, что наконечник канюли TightRail Mini расположен ровно по продольной оси электрода.
 - Если используется дополнительная внешняя канюля, извлеките эту канюлю так, чтобы ее дистальный конец не касался канюли TightRail Mini. Слегка надавите на канюлю TightRail Mini, протолкнув ее тем самым вглубь ткани.
 - Слегка надавите на канюлю TightRail Mini, чтобы продвинуть прибор, сжимая пусковую рукоятку для активации расслаивающего механизма внутреннего стержня. Потяните фиксирующий стилет, осуществляя продвижение и расслоение ткани.
 - С каждым полным сжатием пусковой рукоятки расслаивающий механизм вытягивается, вращается и втягивается. При полном отпуске пусковой рукоятки расслаивающий механизм втягивается в наконечник канюли.
 - При частичном сжатии пусковой рукоятки направление вращения расслаивающего механизма не меняется.
 - Перед каждым сжатием возвращайте пусковую рукоятку в самое переднее положение.
 - Если канюлю TightRail Mini удалось провести через препятствие, можно прекратить активацию расслаивающего механизма до достижения следующего тканевого препятствия.
 - Наблюдайте все маневры и запуски прибора с помощью рентгеноскопического контроля.
 - При необходимости продвиньте внешнюю канюлю в соответствии с новым положением канюли TightRail Mini.

- Д. Если петля вытяжного инструмента сорвется с электрода, до продолжения работы с канюлей TightRail Mini будет необходимо извлечь канюлю TightRail Mini и внешнюю канюлю, чтобы применить другой вытяжной инструмент.
- Е. После снижения сопротивления продвиньте канюлю TightRail Mini и дополнительную внешнюю канюлю к следующей нужной позиции или к месту сопротивления на электроде и повторите действия, описанные в пункте 11 А—Г выше.
- В любой момент процедуры использование канюли TightRail Mini и внешней канюли можно прекратить. После освобождения электрода перед извлечением этого электрода, а также канюли TightRail Mini и внешней канюли из тела электрод должен находиться в канюле TightRail Mini.
 - Если электрод не удается удалить из сосуда аккуратным вытягиванием и с помощью канюли TightRail Mini, замените канюлю TightRail Mini на канюлю стандартной длины нужного размера, чтобы завершить удаление.
 - Чтобы сохранить венозный доступ для повторной имплантации, после удаления электрода и канюли TightRail Mini оставьте внешнюю канюлю на месте для введения проволочного направителя. После введения проволочного направителя удалите внешнюю канюлю из тела. Если внешняя канюля не использовалась, удалите электрод через канюлю TightRail Mini, удерживая канюлю TightRail Mini на месте для введения проволочного направителя. После введения проволочного направителя удалите канюлю TightRail Mini из тела.
 - По завершении удаления извлеките канюлю TightRail Mini и внешнюю канюлю из тела пациента и перед дальнейшим использованием канюли TightRail Mini осмотрите ее на предмет повреждений.
 - Утилизируйте использованные изделия согласно местным правилам по обращению с биологическим материалом и нормам утилизации.

Справочная литература

- Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
- Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124–134.
- Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739–745.
- Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016–2020.
- Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735–748.
- Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989–997.
- Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990: 13:1871–1875.

11. ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

Производитель гарантирует, что канюля TightRail Mini не содержит дефектов материала и изготовления при условии ее применения до указанного срока «Использовать до» и при условии, что упаковка не открыта и не повреждена непосредственно перед применением. Ответственность Производителя по настоящей гарантии ограничивается заменой или компенсацией цены покупки любой дефектной канюли TightRail Mini. Производитель не несет ответственности за какой-либо случайный, фактический или косвенный ущерб, причиненный применением канюли TightRail Mini. В случае повреждения канюли TightRail Mini, вызванного ненадлежащим использованием, изменением, неправильным хранением или обращением, а также вследствие любого другого несоблюдения этой Инструкции по применению настоящая ограниченная гарантия утрачивает силу. **НАСТОЯЩАЯ ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ ЗАМЕНЯЕТ СОБОЙ ВСЕ ОСТАЛЬНЫЕ ГАРАНТИИ, ПРЯМЫЕ ИЛИ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫЕ, В ТОМ ЧИСЛЕ ПОДРАЗУМЕВАЕМУЮ ГАРАНТИЮ ТОВАРНОЙ ПРИГОДНОСТИ ИЛИ ПРИГОДНОСТИ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕННОЙ ЦЕЛИ.** Никакие физические или юридические лица, в том числе уполномоченные представители или торговые посредники Производителя, не имеют права продлевать срок действия или расширять условия этой ограниченной гарантии, и любая попытка сделать вышесказанное не будет иметь юридической силы в отношении Производителя.

12. НЕСТАНДАРТНЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ

Importer Импортер		Tip Inner Diameter Внутренний диаметр наконечника		Working Length Рабочая длина	
Quantity Количество	QTY	Device Outer Diameter Внешний диаметр прибора		Size Размер	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Внимание! Согласно Федеральному закону (США) данный продукт может быть продан только врачам или по их предписанию.					Rx ONLY

Sadržaj

1.	OPIS UREĐAJA	91
2.	INDIKACIJE ZA UPOTREBU	91
3.	KONTRAINDIKACIJE	91
4.	UPOZORENJA	91
5.	MERE PREDOSTROŽNOSTI	92
6.	MOGUĆI NEŽELJENI DOGAĐAJI	92
7.	INDIVIDUALIZACIJA LEČENJA	92
8.	KAKO SE ISPORUČUJE	93
9.	KOMPATIBILNOST	93
10.	UPUTSTVA ZA UPOTREBU	93
11.	OGRANIČENA GARANCIJA PROIZVOĐAČA	94
12.	NESTANDARDNI SIMBOLI	94

1. OPIS UREĐAJA

TightRail Mini rotacioni dilatacioni uvodnik (TightRail Mini uvodnik) je intraoperativni uređaj dizajniran da olakša perkutano uklanjanje elektroda za stimulaciju srca iz vaskulature. TightRail Mini uvodnik koristi se zajedno sa konvencionalnim alatima za ekstrakciju elektroda (npr. blokirajući stilet, spoljni uvodnici). Komponente Spectranetics TightRail Mini uvodnika obuhvataju unutrašnje i spoljno vratilo i ručni pogonski mehanizam (slika 1).



Slika 1. Uređaj TightRail Mini uvodnik

Unutrašnje vratilo (pogonsko vratilo) može da se okreće unutar spoljnog vratila kako bi aktiviralo funkciju rotirajuće dilatacije na vrhu.

Stacionarno spoljno vratilo nalazi se unutar polimernog omotača. Ručni pogonski mehanizam prikačen na proksimalnom kraju uređaja koristi se za rotaciju unutrašnjeg vratila. Rotacija distalnog brega unutrašnjeg vratila izaziva dilataciju tkiva i fibrozni priraslica koje okružuju elektrodu čime se olakšava uklanjanje pomenute elektrode.

Spoljni uvodnik je priložen za korišćenje zajedno sa uređajem kao podrška vratilu uređaja za olakšavanje efekta dodatne dilatacije tkiva i služi kao kanal za ponovnu implantaciju.

Paket uvodnika obuhvata jedan TightRail Mini uvodnik od 9F ili jedan od 11F, kao i jedan kompatibilni spoljni uvodnik.

Upotreba sa drugim uređajima

TightRail Mini uvodnik može da se koristi zajedno sa Spectranetics Lead Locking Device (LLD®). Sledite „Uputstvo za upotrebu“ za druge uređaje u upotrebi. Tabela 1 prikazuje modele TightRail Mini uvodnika i specifikacije veličina.

Tabela 1. Specifikacije modela

Broj modela	Unutrašnji prečnik vrha			Spoljni prečnik uređaja			Unutrašnji prečnik spoljnog uvodnika		
	(F)	(in.)	(mm)	(F)	(in.)	(mm)	(F)	(in.)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDIKACIJE ZA UPOTREBU

TightRail Mini rotacioni dilatacioni uvodnik namenjen je za upotrebu kod pacijenata kod kojih se zahteva perkutana dilatacija tkiva radi lakšeg uklanjanja elektroda za stimulaciju srca.

3. KONTRAINDIKACIJE

Nema poznatih.

4. UPOZORENJA

- Uređaje za uklanjanje elektroda trebalo bi koristiti u institucijama koje imaju kapacitete za kardiorakalnu hirurgiju i samo od strane lekara koji poznaju tehnike i uređaje za uklanjanje elektroda. Protokoli za sprečavanje i kontrolu komplikacija moraju biti utvrđeni i redovno korišćeni. Za postizanje najboljih rezultata preporučuju se smernice Heart Rhythm Society¹ (Društva za srčani ritam - HRS) i European Heart Rhythm Association² (Evropske asocijacije za srčani ritam - EHRA).
- Prilikom upotrebe blokirajućeg stileta:
 - Ne ostavljajte elektrodu u pacijentu sa blokirajućim stiletom na njegovom mestu unutar elektrode. Može doći do ozbiljnih oštećenja krvnog suda ili endokardijalnog zida zbog stegnute elektrode ili zbog loma ili migracije ostavljene žice stileta.
 - Ne primenjujte težinsku vuču na umetnut blokirajući stilet jer može doći do miokardijalne avulzije, hipotenzije ili kidanja venskog zida.

- Imajte na umu da elektrode sa J-žicom u svom unutrašnjem lumenu (umesto izvan kalema) možda nisu kompatibilne sa blokirajućim stiletom. Ubacivanje blokirajućeg stileta u takvu elektrodu može dovesti do protruzije i moguće migracije J-žice.
- Ne ubacujte istovremeno više od jednog TightRail Mini uvodnika ili spoljnog uvodnika u venu. Ne ubacujte istovremeno više od jedne elektrode u TightRail Mini uređaj. Može doći do ozbiljnog oštećenja krvnog suda, uključujući kidanje zida vene, što zahteva hiruršku intervenciju.
- Za vreme uvođenja TightRail Mini uvodnika ili spoljnog uvodnika održavajte odgovarajuću vučnu silu na elektrodi koja se izvlači.
- TightRail Mini uvodnik treba da se koristi samo za minimalni ulazak u krvni sud. Ne pokušavajte da uđete u strukturu gornje šuplje vene ni da uvedete TightRail Mini uvodnik u prevoj iza konvergencije bezimernih i brahiocefalnih vena jer može doći do oštećenja zida krvnog suda ili elektrode za stimulaciju srca.
- Preterana sila uvođenja može da rezultira oštećenjem uređaja ili zida krvnog suda.

5. MERE PREDOSTROŽNOSTI

- Pažljivo pročitajte uputstvo u pakovanju za konvencionalni pribor za ekstrakciju elektrode pre nego što počnete sa korišćenjem TightRail Mini uvodnika.
- Nemojte sterilizovati ili koristiti ovaj uređaj više puta jer takve radnje mogu ugroziti performanse uređaja ili povećati opasnost od unakrsne kontaminacije zbog neodgovarajuće ponovne obrade.
- Višekratna upotreba ovog uređaja za jednokratnu upotrebu može dovesti do ozbiljnih povreda pacijenta ili smrti i poništava garancije proizvođača.
- Nemojte koristiti TightRail Mini uvodnik ako je zaštitni pečat slomljen.
- Nemojte koristiti TightRail Mini uvodnik ako je neka komponenta oštećena.
- Pre postupka razmotrite fizičke dimenzije elektrode s obzirom na specifikacije dilatacionog uvodnika da biste ustanovili kompatibilnost.
- Zbog brzog razvoja tehnologije elektroda, ovo medicinsko sredstvo možda neće biti pogodno za dilataciju tkiva oko svih tipova elektroda. Ako imate pitanja ili nedoumice u vezi kompatibilnosti ovog uređaja sa određenim elektrodama, kontaktirajte proizvođača elektrode.
- Ne vucite elektrodu jer se može razvući, izobličiti ili polomiti, čime se otežava naknadno uklanjanje. Oštećenje elektrode može sprečiti prolaz uređaja za fiksiranje elektrode kroz lumen i/ili otežati dilataciju tkiva ožiljka.
- Kada se TightRail Mini uvodnik nalazi u telu, njime se sme upravljati samo pod fluoroskopskim nadzorom sa radiografskom opremom koja obezbeđuje slike visokog kvaliteta.
- Kao kod svih procedura ekstrakcije upotrebom uvodnika, koristite odgovarajuću tehniku uvodnika. Održavajte snažnu vuču i stabilan položaj „šine“ sa elektrodom istovremeno održavajući usklađenost TightRail Mini uvodnika radi svođenja na minimum rizika od oštećenja zida krvnog suda.
- Za vreme napredovanja spoljnog uvodnika oko prevoja, vrh zakošenog vrha uvodnika držite okrenut prema unutrašnjosti prevoja.
- Uvođenje TightRail Mini uvodnika kroz jako kalcifikovano tkivo može zahtevati više aktivacija dilatacionog mehanizma nego kroz prekomerni rast fibroznog ožiljka.
- Ako niste u stanju da utičete na uvođnje TightRail Mini uvodnika uprkos ponovljenim aktivacijama dilatacionog mehanizma, uzmite u obzir alternativni pristup. Budite spremni na upotrebu TightRail Mini uvodnika veće veličine, premeštanje na drugu elektrodu, pokušaj femoralnog pristupa ili uzmite u obzir otvorenu proceduru.
- Preterana sila uvođenja može izazvati privremeno vezivanje mehanizma uređaja.
- Ukoliko se elektroda polomi, procenite fragment za vađenje.
- U slučaju da se razvije hipotenzija, obavite brzu procenu; tretirajte na odgovarajući način.
- Ako uklanjate trajnu elektrodu za stimulaciju srca, imajte na umu da se u slučaju njenog spontanog oslobađanja tokom postupka vađenja vrh elektrode može uhvatiti u gornju vaskulaturu. Dilatacioni uvodnici koji se plasiraju bar do bezimene vene često su neophodni za vađenje vrha elektrode kroz tkivo ožiljka na mestu ulaska u venu i za izbegavanje venotomije.
- Ukoliko se elektrode selektivno uklanjaju, sa namerom da se ostavi jedna ili više trajno implantiranih elektroda u netaknutom stanju, elektrode koje nisu cilj postupka moraju se naknadno proveriti kako bi se osiguralo da nisu oštećene ili izmeštene u toku postupka.
- Ako se TightRail Mini uvodnik ukloni iz tela iz bilo kog razloga, temeljno isperite vratilo uređaja, unutrašnji lumen i vrh sonim rastvorom kako biste uklonili čestice i sprečili da se krv zalepi pre ponovnog umetanja TightRail Mini uvodnika u pacijenta.
- Ako se TightRail Mini uvodnik izvije ili ošteti tokom upotrebe, što se evidentira fluoroskopom, preporučuje se prekid upotrebe uređaja. Procenite relativne rizike i koristite uklanjanja uređaja u odnosu na nastavak upotrebe.

6. MOGUĆI NEŽELJENI DOGAĐAJI

Moguća neželjena događaja vezani za postupak intravaskularnog uklanjanja elektroda (generalno navedeni po redosledu rastućeg potencijalnog efekta) su:

- izmeštanje ili oštećenje elektrode koja nije cilj postupka,
- hematoma na zidu grudnog koša,
- tromboza,
- aritmije,
- bakterijemija,
- hipotenzija,
- pneumotoraks,
- migrirajući fragment sa elektrode,
- migracija vegetacije sa elektrode,
- plućna embolija,
- laceracija ili kidanje vaskularnih struktura ili srčanog mišića,
- hemoperikardijum,
- tamponada srca,
- hemotoraks,
- moždani udar,
- smrt.

7. INDIVIDUALIZACIJA LEČENJA

Pažljivo procenite rizike i koristi postupka vađenja intravaskularne elektrode u sledećim slučajevima:

- ICD elektrode sa duplim kalemima uklanjaju sa sa proksimalnim kalemom koji se nalazi u SVC-u.
- Elektroda koju treba izvaditi ima oštar zavoj ili znake loma.
- Elektroda pokazuje znake raspadanja izolacije što povećava opasnost od plućne embolije.
- Vegetacije su direktno priključene na telo elektrode.

8. KAKO SE ISPORUČUJE**8.1 Sterilizacija**

- Samo za jednokratnu upotrebu. Nije za resterilizaciju ili ponovnu obradu.
- Sterilisano etilen-oksikom.
- Nepirogeno.
- Sterilnost se garantuje ako pakovanje nije otvoreno i oštećeno.
- Čuvajte uređaje na suvom i hladnom mestu (ispod 60°C/140°F) do upotrebe.

8.2 Provera pre upotrebe

- Pre upotrebe vizuelno proveriti sterilno pakovanje kako biste bili sigurni da žigovi nisu polomljeni. Sva oprema koja će biti korišćena u proceduri, uključujući i TightRail Mini uvodnik, mora biti pažljivo proverena u smislu prisustva oštećenja. Proverite da na TightRail Mini uvodniku nema savijanja, naprsina ili drugih oštećenja. Nemojte koristiti proizvod ako je oštećen ili ako je istekao rok trajanja.

9. KOMPATIBILNOST

Informacije za utvrđivanje kompatibilnosti dimenzija TightRail Mini uvodnika su navedene u tabeli 1.

10. UPUTSTVA ZA UPOTREBU**10.1 Podešavanje procedure****Pripreme TightRail Mini uvodnika:**

Otvorite sterilno pakovanje primenom sterilne tehnike. Uklonite poklopac sa tacne i lagano podignite uređaj iz tacne pridržavajući ručicu i vratilo.

Priprema pacijenta:

1. Obezbedite detaljnu istoriju pacijenta, uključujući i krvnu grupu pacijenta. Odgovarajući krvni produkti moraju biti spremni.
2. Ustanovite proizvođača, broj modela i datum implantiranja elektrode koju treba ukloniti. Izvršite radiografsku/ehokardiografsku procenu stanja, tipa i položaja elektrode.
3. Koristite ordinaciju koja ima visokokvalitetan fluoroskop, opremu za pejsing, defibrilator i pribor za toraktomiju i perikardiocentezu.
4. Pripremite i pokrijte pacijentove grudi za slučaj toraktomije; pripremite i pokrijte pacijentove prepone za slučaj femoralnog pristupa ekstrakcione procedure.
5. Organizujte hitnu hiruršku podršku.
6. Obezbedite rezervni pejsing prema potrebi.
7. Pripremite dodatne TightRail Mini uvodnike, spoljne uvodnike, stilete za fiksaciju, stilete za oslobađanje aktivnih fiksiranih elektroda, zamke (femoralna radna stanica) i drugu dodatnu opremu koja se smatra potrebnom.

10.2 Klinička tehnika

1. Pacijenti se pripremaju za višestruke pristupe ekstrakciji elektroda, uključujući hitnu hiruršku intervenciju na srcu. Pripreme mogu obuhvatiti: opštu endotrahealnu anesteziju ili svesnu sedaciju, brijanje i pripremu područja grudi i prepona, EKG monitoring, umetanje arterijske linije i Folijejevog katetera, obezbeđivanje instrumenata za pejsing i defibrilaciju, elektrohirurške jedinice i testera za otvaranje grudi u hitnom slučaju.
2. Privremena pejsing elektroda je ugrađena kod svih pacijenata kojima je potreban pejsmejker. Izuzetak su pacijenti sa implantiranim trajnim pejsmejkerom čije elektrode se ne vade.
3. Fluoroskopija se koristi za praćenje svih manevara kroz vene.
4. Izložite proksimalni kraj elektrode i odvojite svaki šav koji drži šav rukavca za fiksiranje. Uklonite naslage sa elektrode, kao što je potrebno za izlaganje mestu ulaska u venu. Odvojite iglu terminala elektrode i uklonite rukavac za fiksiranje.
5. Za elektrode sa aktivnom fiksacijom, odvrnite spiralu elektrode.
6. Odvojite iglu terminala elektrode i uklonite rukavac za fiksiranje.
7. Umetnite i blokirajte Lead Locking Device u elektrodi što distalnije i razvite blokirajući mehanizam. Obezbedite odgovarajuće dužine materijala za šivenje na proksimalnom kraju izolacije elektrode i visokonaponske kablove za obezbeđivanje dodatne vuče.
8. Nakvasite unutrašnji lumen TightRail Mini uvodnika i ovlažite spoljni omotač.
9. Ako koristite spoljni uvodnik, isperite unutrašnji lumen i postavite ga preko TightRail Mini uvodnika.
10. Poduprite ručicu i vratilo TightRail Mini uređaja dok umećete uređaj na blokirajući stilet i ciljnu elektrodu.
11. Tehnika ekstrakcije:
 - a. Primenite jaku vuču na elektrodu i/ili njen blokirajući stilet da održite stabilan položaj „šine“ sa elektrodom istovremeno održavajući koaksijalnu usklađenost TightRail Mini uvodnika. Ovo je veoma bitno za bezbedan prelaz TightRail Mini uvodnika preko elektrode. Ako je vuča neodgovarajuća, elektroda može da se izvije sprečavajući napredovanje TightRail Mini uvodnika duž odgovarajuće staze.
 - b. Sa zategnutom elektrodom, pomerajte napred TightRail Mini uvodnik preko elektrode dok se ne naiđe na prepreku. Prilikom upotrebe spoljnog uvodnika, koristite tehniku „gusenice“ da naizmenično pomerate unapred spoljni uvodnik i TightRail Mini uvodnik preko elektrode.
 - c. Pratite sledeća uputstva da biste odredili da li je došlo do opstrukcije tkiva:
 - TightRail Mini uvodnik ne može da napreduje kroz venu.
 - TightRail Mini uvodnik se izvija kada se primeni uzdužni pritisak.
 - Fluoroskopija pokazuje da vrh uvodnika ne napreduje u odnosu na telo elektrode.
 - Fluoroskopija pokazuje da vrh TightRail Mini uvodnika nije uhvaćen na provodnoj elektrodi, mestu njenog savijanja ili drugoj elektrodi.
 - d. Kada se naiđe na opstrukciju i kada TightRail Mini uvodnik ne može da napreduje:
 - Koristite AP i kose projekcije fluoroskopa da biste obezbedili da vrh TightRail Mini uvodnika bude usklađen sa longitudinalnom osom elektrode.
 - Ako se koristi opcionalni spoljni uvodnik, uvucite spoljni uvodnik tako da njegov distalni kraj ne preklapa vrh TightRail Mini uvodnika. Lagano pritisnite Tight Rail Mini uvodnik u tkivo prepreke.
 - Koristite blagi pritisak na TightRail Mini uvodniku za uvođenje uređaja uz istovremeno stiskanje okidača za aktivaciju dilatacionog mehanizma unutrašnjeg vratila. Primenite vuču na blokirajući stilet uz istovremeno napredovanje i dilataciju tkiva.
 - Sa svakim punim pritiskom okidača, dilatacioni mehanizam će se proširiti, okrenuti i uvući. Dilatacioni mehanizam uvlači se u vrh uvodnika kada se okidač u potpunosti otpusti.
 - Ako se okidač delimično pritisne, pravac okretanja dilatacionog mehanizma možda neće promeniti pravce.
 - Vratite okidač u položaj u potpunosti napred, između svakog sledećeg stiskanja.
 - Kada TightRail Mini uvodnik prođe kroz prepreku, možete prestati sa aktivacijom dilatacionog mehanizma dok napredujete do sledeće tačke vezivnog tkiva.

- Nadgledajte sve pokrete i aktivacije uređaja fluoroskopom.
 - Po potrebi, pomerajte spoljni uvodnik unapred do novog položaja TightRail Mini uvodnika.
- e. Ako vučni uređaj oslobodi svoju hvataljku na elektrodi, neophodno je ukloniti TightRail Mini uvodnik i spoljni uvodnik i primeniti novi vučni uređaj pre nastavka rada sa TightRail Mini uvodnikom.
 - f. Pošto se otpor ukloni, pomerajte unapred TightRail Mini uvodnik i opciono spoljno vratilo do sledeće željene lokacije ili tačke otpora na elektrodi i ponovite proces kako je opisano u stavki 11 (a-d) iznad.
12. Izvlačenje TightRail Mini uvodnika i spoljnog uvodnika može se izvršiti u bilo kom trenutku u toku procedure. Ako je elektroda slobodna, trebalo bi da se uvuče u TightRail Mini uvodnik pre nego što se elektroda, TightRail Mini uvodnik i spoljni uvodnik izvuku iz tela.
 13. Ako se elektroda ne ukloni iz krvnog suda nežnim povlačenjem i upotrebom TightRail Mini uvodnika, zamenite TightRail Mini uvodnik uvodnikom pune dužine i odgovarajuće veličine da završite izvlačenje.
 14. Da zadržite pristup kroz venu za ponovnu implantaciju, držite spoljni uvodnik na mestu za umetanje žice sa vođicom prilikom uklanjanja elektrode i TightRail Mini uvodnika. Uklonite spoljni uvodnik iz tela nakon umetanja žice sa vođicom. Ako se ne koristi spoljni uvodnik, uklonite elektrodu kroz TightRail Mini uvodnik, držeći TightRail Mini uvodnik na mestu za umetanje žice sa vođicom. Uklonite TightRail Mini uvodnik iz tela nakon umetanja žice sa vođicom.
 15. Po završetku izvlačenja, izvucite TightRail Mini uvodnik i spoljni uvodnik iz pacijenta i proverite ima li TightRail Mini uvodnik oštećenja pre bilo kakve naknadne upotrebe.
 16. Bacite korišćene proizvode u skladu sa lokalnim procedurama rukovanja biološkim otpadom i bacanja istog.

Referenca

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. OGRANIČENA GARANCIJA PROIZVOĐAČA

Proizvođač garantuje da TightRail Mini uvodnik nema grešaka u materijalu i izradi ako se koristi do datuma navedenog pod „Upotrebiti do“ i ako pakovanje nije otvoreno i oštećeno pre upotrebe. Odgovornost proizvođača prema ovoj garanciji ograničena je na zamenu ili povraćaj novca u iznosu kupovne cene za bilo koji neispravan TightRail Mini uvodnik. Proizvođač neće biti odgovoran ni za kakve slučajne, specijalne ili posledične štete koje su nastale zbog upotrebe TightRail Mini uvodnika. U slučaju oštećenja kod TightRail Mini uvodnika, koja su izazvana pogrešnom upotrebom, izmenama, nepravilnim skladištenjem ili rukovanjem, ili zbog bilo kakvog drugog nepoštovanja ovog Uputstva za upotrebu, ova ograničena garancija prestaje da važi. **OVA OGRANIČENA GARANCIJA IZRIČITO ODBACUJE SVE DRUGE GARANCIJE, IZRIČITE ILI PODRAZUMEVANE, UKLJUČUJUĆI I PODRAZUMEVANU GARANCIJU UTRŽIVOSTI ILI PRIKLADNOSTI ZA ODREĐENU SVRHU.** Nijedno fizičko ili pravno lice, uključujući i bilo kog ovlašćenog predstavnika ili distributera proizvođača, nema ovlašćenje da produži ili proširi ovu ograničenu garanciju, a svaki takav pokušaj neće obavezivati proizvođača.

12. NESTANDARDNI SIMBOLI

Importer Uvoznik		Tip Inner Diameter Unutrašnji prečnik vrha		Working Length Radna dužina	
Quantity Količina	QTY	Device Outer Diameter Spoljni prečnik uređaja		Size Veličina	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Opze: Federalni zakon (SAD) ograničava prodaju ovog uređaja na prodaju od strane ili po nalogu lekara.					Rx ONLY

Obsah

1.	POPIS ZARIADENIA	95
2.	INDIKÁCIE NA POUŽITIE	95
3.	KONTRAINDIKÁCIE	95
4.	VÝSTRAHY	95
5.	BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA	96
6.	MOŽNÉ NEŽIADUCE ÚČINKY	96
7.	INDIVIDUALIZÁCIA LIEČBY	96
8.	SPÔSOB DODANIA	97
9.	KOMPATIBILITA	97
10.	POKYNY NA POUŽITIE	97
11.	OBMEDZENÁ ZÁRUKA VÝROBCU	98
12.	NEŠTANDARDNÉ SYMBOLY	98

1. POPIS ZARIADENIA

Rotačné dilatačné puzdro TightRail Mini (puzdro TightRail Mini) je peroperačné zariadenie navrhnuté k perkutánnemu odstráneniu srdcových elektród z ciev. Puzdro TightRail Mini sa používa v spojení s konvenčnými nástrojmi na extrakciu elektród (napr. uzamykacie mandrény, vonkajšie puzdrá). Súčasťou puzdra TightRail Mini spoločnosti Spectranetics je vnútorný a vonkajší driek a ručný radiaci mechanizmus (obrázok 1).



Obrázok 1. Puzdro TightRail Mini

Vnútorný driek (hnací hriadel) sa môže vo vonkajšom drieku otáčať, a tým aktivovať funkciu rotačnej dilatácie v hrote.

Stacionárny vonkajší driek je uložený v polymérovom obale. Ručný radiaci mechanizmus pripojený k proximálnemu koncu zariadenia sa používa na otáčanie vnútorného drieku. Otáčanie distálnej vačky vnútorného drieku spôsobuje dilatáciu tkaniva a fibrózných úponov obklopujúcich elektródu pre jej ľahšie odstránenie.

Dodáva sa tiež vonkajšie puzdro, ktoré možno použiť v spojení s týmto zariadením na podporu drieku zariadenia a pre ďalšiu jednoduchšiu dilatáciu tkaniva a ktorý slúži ako kanál pre reimplantáciu.

Balenie obsahuje jedno puzdro TightRail Mini veľkosti 9 F alebo 11 F a jedno kompatibilné vonkajšie puzdro.

Použitie s inými zariadeniami

Súpravu puzdra TightRail Mini je možné tiež použiť spolu so zariadením na uzamknutie elektródy Lead Locking Device (LLD®) od spoločnosti Spectranetics. Postupujte podľa informácií uvedených v pokynoch na použitie ďalších použitých zariadení. Tabuľka 1 uvádza modely puzdra TightRail Mini a špecifikácie veľkostí.

Tabuľka 1. Špecifikácie modelov

Číslo modelu	Vnútorný priemer hrotu			Vonkajší priemer zariadenia			Vnútorný priemer vonkajšieho puzdra		
	(F)	(palce)	(mm)	(F)	(palce)	(mm)	(F)	(palce)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDIKÁCIE NA POUŽITIE

Rotačné dilatačné puzdro TightRail Mini je určené na použitie u pacientov vyžadujúcich perkutánnu dilatáciu tkaniva na uľahčenie odstránenia srdcových elektród.

3. KONTRAINDIKÁCIE

Žiadne nie sú známe.

4. VÝSTRAHY

- Zariadenia na odstraňovanie elektród mali používať lekári so skúsenosťami v technikách a v práci so zariadeniami na odstraňovanie elektród na pracoviskách s možnosťou kardiouchirurgie. Je potrebné, aby boli zavedené a aby sa bežne uplatňovali protokoly prevencie a riadenia komplikácií. V záujme dosiahnutia čo najlepších výsledkov dodržujte odporúčania na riadenie elektród spoločnosti Heart Rhythm Society¹ (HRS) a European Heart Rhythm Association² (EHRA).
- Pri použití uzamykacieho mandrénu:
 - Neponechávajte elektródu v tele pacienta, pokiaľ je vnútri elektródy stále zavedený uzamykací mandrén. Zo spevnenej elektródy alebo následkom fraktúry, či migrácie ponechaného drôtu mandrénu môže dôjsť k ťažkému poškodeniu ciev alebo endokardu.
 - Na zavedení uzamykací mandrén nepoužívajte ťah so závažím, lebo by mohlo dôjsť k roztrhnutiu myokardu, hypotenzii či roztrhnutiu žilovej steny.
 - Nezabudnite, že elektródy, ktoré majú retenčný drôt v tvare písmena J vo vnútornom lúmene (skôr ako mimo špirály), nemusia byť s uzamykacím mandrénom kompatibilné. Zavedenie uzamykacieho mandrénu do takejto elektródy môže viesť k vysunutiu a eventuálne k migrácii retenčného drôtu v tvare písmena J.

- Nezavádzajte do žily naraz viac ako jedno puzdro TightRail Mini alebo vonkajšie puzdro. Do zariadenia TightRail Mini nezavádzajte naraz viac ako jednu elektródu. V opačnom prípade by mohlo dôjsť k závažnému poraneniu cievy, ako napríklad k natrhnutiu žilovej steny, ktoré by si vyžadovalo chirurgické ošetrenie.
- Pri zasúvaní puzdra TightRail Mini alebo vonkajšieho puzdra udržiavajte dostatočný ťah extrahovanej elektródy.
- Puzdro TightRail Mini sa smie používať iba k minimálnemu vstupu do cievy. Nepokúšajte sa dostať do štruktúry VCS (vena cava superior) ani sa nepokúšajte puzdro TightRail Mini viesť do ohybov za sútokom brachiocefalických vén, lebo by mohlo dôjsť k poškodeniu steny cievy alebo srdcových elektród.
- Nadmerná sila pri zavádzaní môže viesť k poškodeniu zariadenia alebo cievnej steny.

5. BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA

- Pred použitím puzdra TightRail Mini si starostlivo prečítajte príbalový leták konvenčných nástrojov na extrakciu elektród.
- Toto zariadenie sa nesmie opakovane používať ani sterilizovať, keďže by sa tým mohla znížiť jeho výkonnosť a zvýšiť riziko krížovej kontaminácie z dôvodu nesprávneho opätovného spracovania.
- Opakované použitie tohto jednorazového nástroja by mohlo spôsobiť vážne zranenie pacienta či jeho úmrtie, ako aj zrušenie záruky výrobcu.
- Puzdro TightRail Mini nepoužívajte, ak je zatavené balenie akokoľvek poškodené.
- Puzdro TightRail Mini nepoužívajte, pokiaľ došlo k poškodeniu akejkolvek jeho súčasti.
- Pred zákrokom posúďte fyzické rozmery elektródy vzhľadom na technické vlastnosti dilatačného puzdra a určite prípadný nesúlad.
- Vzhľadom na rýchly vývoj technológií v oblasti elektród nemusí byť tento nástroj vhodný na dilatáciu tkaniva okolo všetkých typov elektród. Ak máte otázky alebo obavy týkajúce sa použiteľnosti tohto nástroja s určitými elektródami, kontaktujte výrobcu elektródy.
- Elektródu netahajte, pretože by sa mohla roztiahnuť, poškodiť či prasknúť a skomplikovať následné odstraňovanie. Poškodenie elektródy by mohlo zabrániť prechodu zariadenia na uzamknutie elektródy cez lúmen alebo skomplikovať dilatáciu zjazveného tkaniva.
- S dilatačným puzdrom TightRail Mini v tele sa smie manipulovať iba pod skiaskopickou kontrolou a s takým rádiografickým zariadením, ktoré je schopné poskytnúť veľmi kvalitné snímky.
- Tak ako pri všetkých postupoch extrakcie pomocou puzdra používajte správnu techniku. Aby ste minimalizovali riziko poškodenia cievnej steny, udržiavajte pevnú trakciu a stabilnú dráhu voči elektróde a zachovávajte koaxiálne vyrovnanie puzdra TightRail Mini.
- Ak vonkajšie puzdro posúvate v ohybe, udržiavajte orientáciu špičky zakriveného hrotu puzdra smerom k vnútornej strane ohybu.
- Zavádzanie puzdra TightRail Mini cez silno kalcifikované tkanivo môže vyžadovať viac aktivácií dilatačného mechanizmu ako cez prerastajúcu fibróznu jazvu.
- Pokiaľ aj napriek opakovaným aktiváciám dilatačného mechanizmu nemôžete puzdro TightRail Mini zaviesť, zvážte alternatívny postup. Budte pripravení na situáciu, kedy bude treba prejsť na väčšie puzdro TightRail Mini, na inú elektródu, na femorálny prístup alebo bude nutné zvážiť otvorený zákrok.
- Nadmerná sila zavádzania môže spôsobiť dočasné zovretie mechanizmu zariadenia.
- Ak sa elektróda zlomí, fragment je potrebné vytiahnuť.
- Ak sa objaví hypotenzia, musíte rýchlo a vhodne zasiahnuť.
- Pri odstraňovaní trvalých kardiostimulačných elektród nezabudnite, že ak sa elektróda počas vyberania samovoľne uvoľní, môže sa jej hrot zachytiť za hornú vaskulatúru. Na vytiahnutie hrotu elektródy cez zjazvené tkanivo v mieste prístupu do žily (a na prevenciu resekcie žily) sú často potrebné puzdrá dilatátora zasunuté minimálne do vena brachiocephalica.
- Ak sa elektródy extrahujú selektívne so zámerom nechať jednu alebo viac chronicky implantovaných elektród v pôvodnom stave, tieto elektródy treba následne skontrolovať a zistiť, či počas extrakcie nedošlo k ich poškodeniu alebo presunutiu.
- Pokiaľ puzdro TightRail Mini z akéhokoľvek dôvodu odstránite z tela pacienta, pred opakovaným zavedením tohto puzdra späť do tela pacienta dôkladne opláchnite driek, vnútorný lúmen a hrot zariadenia fyziologickým roztokom, aby ste odstránili nečistoty a zabránili zrážaniu krvi.
- Ak skiaskopia ukáže, že puzdro TightRail Mini bolo pri použití skrútené alebo poškodené, zariadenie odporúčame ďalej nepoužívať. Zvážte relatívne riziká a prínosy odstránenia zariadenia a pokračovania jeho použitia.

6. MOŽNÉ NEŽIADUCE ÚČINKY

Možné nežiaduce účinky súvisiace s postupom intravaskulárneho odstránenia elektród zahŕňajú (všeobecný zoznam usporiadaný podľa zvyšujúceho sa účinku):

- posunutie alebo poškodenie vedľajšej elektródy,
- hematóm hrudnej steny,
- trombózu,
- arytmiu,
- bakterémiu,
- hypotenziu,
- pneumotorax,
- migráciu fragmentu elektródy,
- migráciu výrastkov z elektródy,
- pľúcnu embóliu,
- natrhnutie alebo pretrhnutie cievnej štruktúry alebo svaloviny srdca,
- hemoperikard,
- tamponádu srdca,
- hemotorax,
- mŕtvicu,
- smrť.

7. INDIVIDUALIZÁCIA LIEČBY

Zvážte relatívny pomer rizika a prínosu použitia postupov intravaskulárneho odstránenia elektródy v nasledujúcich prípadoch:

- Odstránené sú elektródy ICD s duálnou cievkou s proximálnou cievkou umiestnenou v SVC.
- Elektróda, ktorá sa má odstrániť, je ostro zahnutá alebo zlomená.
- Elektróda je natolko porušená, že predstavuje zvýšené riziko pľúcnej embólie.
- Telo elektródy je priamo spojené s výrastkami.

8. SPÔSOB DODANIA**8.1 Sterilizácia**

- Zariadenie je určené na jedno použitie. Nie je určené k resterilizácii alebo opakovanému spracovaniu.
- Sterilizované etylénoxidom.
- Apyrogénne.
- Sterilné v prípade, že balenie nie je otvorené a poškodené.
- Zariadenie pred použitím skladujte na suchom a chladnom mieste (do 60 °C/140 °F).

8.2 Kontrola pred použitím

- Pred použitím vizuálne skontrolujte, či sterilné balenie nie je poškodené. Všetky zariadenia, ktoré sa pri procedúre budú používať, vrátane puzdra TightRail Mini, je potrebné dôkladne skontrolovať, či nie sú porušené. Skontrolujte, či puzdro TightRail Mini nie je zalomené alebo inak poškodené. Výrobok nepoužívajte, ak je poškodený alebo uplynul dátum jeho spotreby.

9. KOMPATIBILITA

Informácie na určenie kompatibility rozmerov puzdra TightRail Mini sú uvedené v Tabuľke 1.

10. POKYNY NA POUŽITIE**10.1 Príprava na zákrok****Príprava puzdra TightRail Mini:**

S použitím sterilnej techniky otvorte sterilné balenie. Zložte veko z podnosu a opatrne z neho zariadenie vyberte. Pridržiujte pritom rukoväť a driek.

Príprava pacienta:

1. Dôkladne sa zoznámte s anamnézou pacienta vrátane zistenia jeho krvnej skupiny. Pripravte si vhodné krvné deriváty.
2. Zistite výrobcu, modelové číslo a dátum implantácie elektródy, ktorá sa má odstrániť. Uskutočnite radiografické/echokardiografické vyhodnotenie stavu, typu a polohy elektródy.
3. Zákrok vykonajte v miestnosti, ktorá je vybavená veľmi kvalitným skiaskopickým prístrojom, zariadením na kardiostimuláciu, defibrilátorom a podnosmi s pomôckami na torakotómiu a perikardiocentézu.
4. Pripravte a zarušujte hrudník pacienta pre prípad torakotómie. Pripravte a zarušujte slabiny pacienta pre možný extrakčný zákrok s femorálnym prístupom.
5. Pripravte si všetko potrebné na možný akútny chirurgický zásah.
6. Podľa potreby si pripravte záložnú stimuláciu.
7. Majte k dispozícii ďalšie puzdrá TightRail Mini, iné puzdrá, uzamykacie mandrény, mandrény na odskrutkovanie aktívnych fixačných elektród, slučky (pracovné stanice na femorálny prístup) a ďalšie doplnkové vybavenie, ktoré by mohlo byť potrebné.

10.2 Klinické techniky

1. Pacienti sú pripravení na postupy extrakcie viacerých elektród vrátane pohotovostnej srdcovej chirurgickej intervencie. Príprava môže zahŕňať nasledujúce: obecná endotracheálna anestézia alebo sedácia za plného vedomia, oholenie a príprava oblasti hrudníka a slabín, monitorovanie EKG, zavedenie arteriálnej linky a Foleyovho katétra, prítomnosť nástrojov na stimuláciu a defibriláciu, elektrochirurgická jednotka a sternálna píłka na pohotovostný zákrok.
2. U všetkých pacientov vyžadujúcich kardiostimulátor zavedte dočasnú stimulačnú elektródu. Výnimku tvoria pacienti s implantovaným permanentným kardiostimulátorom, ktorého elektródy sa nebudú extrahovať.
3. Na monitorovanie všetkých transvenózných pohybov použite skiaskopiu.
4. Odhalte proximálny koniec elektródy a prerušte všetky sutyry, ktoré pridržiajú sutyru ukotvovacieho plášťa. Podľa potreby z elektródy odstráňte prerastajúce tkanivo a odhalte miesto venózneho vstupu. Odrežte koncový kolíček elektródy a odstráňte ukotvovací plášť.
5. Pri elektródach s aktívnou fixáciou odskrutkujte skrutkovnicu elektródy.
6. Odrežte konektor koncového kolíčka elektródy a odstráňte ukotvovací plášť.
7. Zavedte a uzamknite zariadenie na uzamknutie elektródy čo možno najdistálnejšie do elektródy a aktivujte uzamykací mechanizmus. Aby sa zaistila dodatočná trakcia, upevnite k proximálnemu koncu izolácie elektródy a k vysokonapäťovým káblom sutyru v dostatočnej dĺžke.
8. Hydratujte vnútorný lúmen puzdra TightRail Mini a zvlhčite vonkajší obal.
9. Pri použití vonkajšieho puzdra prepláchnite vnútorný lúmen a navlečte ho cez puzdro TightRail Mini.
10. Pri vkladaní zariadenia na uzamykací mandrén a do cieľovej oblasti podopierajte rukoväť a driek zariadenia TightRail Mini.
11. Postup extrakcie:
 - a. Aby ste udržali stabilnú dráhu voči elektróde a zachovali koaxiálne vyrovnanie puzdra TightRail Mini, použite na elektródu a/alebo jej uzamykací mandrén pevnú trakciu. To je zásadné pre bezpečný priechod puzdra TightRail Mini cez elektródu. Pokiaľ je trakcia neadekvátna, elektróda sa môže ohnúť a znemožniť tak zavedenie puzdra TightRail Mini po príslušnej dráhe.
 - b. S napnutou elektródou zavádzajte puzdro TightRail Mini cez elektródu, pokiaľ nedosiahnete miesto obštrukcie. Pri použití vonkajšieho puzdra postupne po malých krokoch posúvajte vonkajšie puzdro a puzdro TightRail Mini cez elektródu.
 - c. Na zistenie, či sú splnené kritériá tkanivovej obštrukcie, použite nasledujúce informácie:
 - Puzdro TightRail Mini nemožno zaviesť do žily.
 - Puzdro TightRail Mini sa pri vyvinutí pozdĺžneho tlaku ohýba.
 - Skiaskopia ukazuje, že hrot puzdra sa neposúva vo vzťahu k telu elektródy.
 - Skiaskopia ukazuje, že hrot puzdra TightRail Mini nie je zachytený za elektródu, objímku elektródy ani za inú elektródu.
 - d. Ak narazíte na prekážku a puzdro TightRail Mini sa nedá zasunúť:
 - Pomocou AP a šikmej skiaskopickej projekcie overte, či je hrot puzdra TightRail Mini vyrovnaný a koaxiálny s pozdĺžnou osou elektródy.
 - Pri použití voliteľného vonkajšieho puzdra zatiahnite vonkajšie puzdro tak, aby sa jeho distálny koniec neprekryval s hrotom puzdra TightRail Mini. Zľahka zatlačte puzdro TightRail Mini do tkaniva spôsobujúceho obštrukciu.
 - Použite na puzdro TightRail Mini mierny tlak a zavedte zariadenie za súčasného stlačania spúšte aktivácie dilatačného mechanizmu vnútorného drieku. Počas zavádzania a dilatácie tkaniva vyvíjajte na uzamykací mandrén trakciu.
 - S každým úplným stlačením spúšte sa dilatačný mechanizmus rozťahne, otočí a stiahne. Dilatačný mechanizmus sa pri úplnom uvoľnení spúšte zatiahne do hrotu puzdra.
 - Pokiaľ je spúšť stlačená čiastočne, otočný smer dilatačného mechanizmu nemusí zmeniť smer.
 - Pred každým ďalším stlačením vráťte spúšť do polohy úplne vpredu.

- Keď puzdro TightRail Mini prenikne cez obštrukciu, môžete prestať aktivovať dilatačný mechanizmus a pokračovať v zavádzaní k ďalšiemu miestu zachyteného tkaniva.
 - Všetky pohyby zariadenia a aktivácie sledujte pomocou skiaskopie.
 - Podľa potreby posuňte vonkajšie puzdro na nové miesto puzdra TightRail Mini.
- e. Pokiaľ dôjde k uvoľneniu trakčného zariadenia od elektródy, je nevyhnutné vybrať puzdro TightRail Mini a vonkajšie puzdro a použiť nové trakčné zariadenie skôr, než budete znovu pokračovať v používaní puzdra TightRail Mini.
 - f. Po uvoľnení odporu zavedte puzdro TightRail Mini a voliteľné vonkajšie puzdro do ďalšieho požadovaného miesta alebo bodu odporu na elektróde a opakujte postup opísaný v bode 11 (a – d) vyššie.
12. Vytiahnutie puzdra TightRail Mini a vonkajšieho puzdra je možné uskutočniť kedykoľvek počas zákroku. Pokiaľ je elektróda voľná, je nutné ju zatahnuť do puzdra TightRail Mini skôr, než budú elektróda, puzdro TightRail Mini a vonkajšie puzdro odstránené z tela.
 13. Ak nedôjde k odstráneniu elektródy z cievy jemným zatahnutím a použitím puzdra TightRail Mini, puzdro TightRail Mini vymeňte za puzdro so zodpovedajúcou veľkosťou v plnej dĺžke a extrakciu dokončite.
 14. Ak chcete zachovať venózy prístup na reimplantáciu, nechajte po odstránení elektródy a puzdra TightRail Mini vonkajšie puzdro na mieste pre zavedenie vodiaceho drôtu. Po zavedení vodiaceho drôtu odstráňte vonkajšie puzdro z tela pacienta. Ak nie je použité vonkajšie puzdro, odstráňte elektródu cez puzdro TightRail Mini a puzdro ponechajte na mieste pre zavedenie vodiaceho drôtu. Po zavedení vodiaceho drôtu odstráňte puzdro TightRail Mini z tela pacienta.
 15. Po dokončení extrakcie vyťahnite puzdro TightRail Mini a vonkajšie puzdro z tela pacienta a pred akýmkoľvek ďalším použitím skontrolujte, či puzdro TightRail Mini nie je poškodené.
 16. Použitie výrobky zlikvidujte v súlade s miestnymi postupmi na manipuláciu a likvidáciu biologického materiálu.

Literatúra

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. OBMEDZENÁ ZÁRUKA VÝROBCU

Výrobca zaručuje, že puzdro TightRail Mini neobsahuje chyby materiálu a spracovania, ak sa použije do dátumu označeného ako „Spotrebujte do“ a ak je balenie tesne pred použitím neotvorené a nepoškodené. Zodpovednosť výrobcu v rámci tejto záruky sa obmedzuje na výmenu alebo náhradu kúpnej ceny chybného puzdra TightRail Mini. Výrobca nebude zodpovedný za žiadne náhodné, osobitné alebo následné škody, ktoré vzniknú následkom použitia puzdra TightRail Mini. Poškodenie puzdra TightRail Mini spôsobené nevhodným použitím, úpravou, nesprávnym uskladnením, manipuláciou alebo iným nedodržaním tohto návodu na použitie bude znamenať ukončenie platnosti obmedzenej záruky. **TÁTO OBMEDZENÁ ZÁRUKA VÝSLOVNE VYLUČUJE VŠETKY OSTATNÉ ZÁRUKY, VYJADRENÉ ALEBO PREDPOKLADANÉ, VRÁTANE PREDPOKLADANEJ ZÁRUKY OBCHODOVATEĽNOSTI ALEBO VHODNOSTI NA KONKRÉTNY ÚČEL.** Žiadna osoba ani spoločnosť (vrátane akéhokoľvek autorizovaného zástupcu alebo predajcu výrobcu) nemá právo rozširovať či predlžovať túto obmedzenú záruku a žiadna takáto snaha nie je u výrobcu vynútiteľná.

12. NEŠTANDARDNÉ SYMBOLY

Importer Importér		Tip Inner Diameter Vnútorný priemer hrotu		Working Length Pracovná dĺžka	 
Quantity Množstvo	QTY	Device Outer Diameter Vonkajší priemer zariadenia		Size Veľkosť	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Upozornenie: Federálne zákony (USA) obmedzujú predaj tohto zariadenia len na lekára alebo na lekársky predpis.					Rx ONLY

Kazalo vsebine

1.	OPIS PRIPOMOČKA	99
2.	INDIKACIJE ZA UPORABO	99
3.	KONTRAINDIKACIJE	99
4.	OPOZORILA	99
5.	PREVIDNOSTNI UKREPI	100
6.	MOREBITNI NEŽELENI UČINKI	100
7.	PRILAGODITEV ZDRAVLJENJA POSAMEZNIKU	100
8.	NAČIN DOBAVE	101
9.	ZDRUŽLJIVOST	101
10.	NAVODILA ZA UPORABO	101
11.	GARANCIJSKA IZJAVA IZDELOVALCA	102
12.	NESTANDARDNE OZNAKE	102

1. OPIS PRIPOMOČKA

Rotacijski dilatatorski tulec TightRail Mini (tulec TightRail Mini) je intraoperativni pripomoček, zasnovan za lažjanje perkutane odstranitve kardioloških vodil iz ožilja. Tulec TightRail Mini se uporablja skupaj z običajnim orodjem za ekstrakcijo vodil (npr. zapiralni mandreni, zunanji tulci). Tulec Spectranetics TightRail Mini je sestavljen iz notranje in zunanje gredi in ročnega pogonskega mehanizma (slika 1).



Slika 1. Pripomoček TightRail Mini

Notranja gred (pogonska gred) se lahko vrti v zunanji gredi in aktivira rotacijsko dilatacijsko funkcijo konice.

Nepremična notranja gred je obdana s polimernim plaščem. Ročni pogonski mehanizem, pritrjen na proksimalni konec pripomočka, se uporablja za vrtenje notranje gredi. Rotacija distalnega odmikača notranje gredi povzroči razširitev tkiva in pritrjenih vlaken, ki obdajajo vodilo, ki se uporablja za odstranitev omenjenega vodila.

Na voljo je tudi zunanja gred, ki se lahko uporablja v povezavi s pripomočkom in podpira gred pripomočka za lažjo dodatno razširitev tkiva ter služi kot kanal za ponovno vsaditev.

Zavitek vsebuje en tulec TightRail Mini velikosti 9F ali 11F in en združljiv zunanji tulec.

Uporaba z drugimi pripomočki

Tulec TightRail Mini se lahko uporablja skupaj s pripomočkom Lead Locking Device (LLD®) Spectranetics. Za druge uporabljene pripomočke upoštevajte »Navodila za uporabo«. V tabeli 1 so prikazani modeli tulcev TightRail Mini in specifikacije velikosti.

Tabela 1. Specifikacije modela

Številka modela	Notranji premer konice			Zunanji premer pripomočka			Notranji premer zunanjega tulca		
	(F)	(palci)	(mm)	(F)	(palci)	(mm)	(F)	(palci)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDIKACIJE ZA UPORABO

Rotacijski dilatatorski tulec TightRail Mini je namenjen za uporabo pri bolnikih, pri katerih je treba za odstranjevanje kardioloških vodil opraviti perkutano odstranitev tkiva.

3. KONTRAINDIKACIJE

Niso znane.

4. OPOZORILA

- Pripomočki za odstranjevanje vodil se lahko uporabljajo v ustanovah, ki izvajajo kardiotorakalne kirurške posege, in sicer jih lahko uporabljajo le zdravniki, ki so večji tehnik in pripomočkov za odstranitev vodil. Redno je treba izvajati protokole za preprečevanje in obvladovanje zapletov. Za najboljše rezultate priporočamo uporabo priporočil za uporabo vodil združenj Heart Rhythm Society¹ (HRS) in European Heart Rhythm Association² (EHRA).
- Pri uporabi zapiralnega mandrena:
 - Vodila ne puščajte v bolniku, če je v vodilu še vedno nameščen zapiralni mandren. Otrdelo vodilo, prelom ali premikanje žice pozabljenega mandrena lahko povzročijo hude poškodbe žile ali endokardialne stene.
 - Uvedenega zapiralnega mandrena ne vlecite s silo, ker lahko pride do avulzije miokarda, hipotenzije ali raztrganja venske stene.
 - Bodite pozorni, saj vodila z zadrževalno žico v obliki črke J v njihovim notranjim lumnom (namesto na zunanji strani tuljave) morda ne bodo združljivi z zapiralnim mandrenom. Uvajanje zapiralnega mandrena v tako vodilo lahko povzroči izboklino in morebitno premikanje zadrževalne žice v obliki črke J.

- V veno ne vstavite več kot enega tulca TightRail Mini ali zunanjega tulca naenkrat. V pripomoček TightRail Mini ne vstavite več kot enega vodila naenkrat. Pride lahko do hudih venskih poškodb, vključno z raztrganjem venske stene, zaradi česar je potrebna kirurško popravilo.
- Med uvajanjem tulca TightRail Mini ali zunanjega tulca vzdržujte primerno vlečno silo na vodilo, ki ga odstranjujete.
- Tulec TightRail Mini se lahko uporablja samo za minimalni vstop v žilo. Tulca TightRail Mini ne skušajte vstaviti v strukturo zgornje vene kave (VCS) oz. ga voditi v zavoj preko stekališča brezimenske in brahiocefalične vene, ker lahko pride do poškodb žilne stene ali srčnega vodila.
- Prekomerna sila pri vstavljanju lahko vodi do poškodbe pripomočka ali žilne stene.

5. PREVIDNOSTNI UKREPI

- Pred uporabo tulca TightRail Mini temeljito preberite navodila za uporabo običajnih orodij za ekstrakcijo vodil.
- Tega pripomočka ne smete znova sterilizirati ali znova uporabiti, saj lahko pri tem pride do neustreznega delovanja ali povečanja tveganja navzkrižne kontaminacije zaradi neustrezne ponovne priprave.
- Ponovna uporaba tega pripomočka za enkratno uporabo lahko povzroči resne telesne poškodbe ali smrt bolnika ter izniči jamstva izdelovalca.
- Tulca TightRail Mini ne uporabljajte, če je tesnilo embalaže poškodovano.
- Tulca TightRail Mini ne uporabljajte, če je kateri sestavni del poškodovan.
- Pred posegom ocenite mere vodila glede na specifikacije dilatacijskega tulca, da ugotovite združljivost.
- Ta pripomoček zaradi hitrega razvoja tehnologije vodil morda ne bo primeren za razširitev tkiva okoli vseh vrst vodil. Če imate vprašanja ali zadržke glede združljivosti tega pripomočka z določenimi vrstami vodil, se obrnite na izdelovalca vodila.
- Vodila ne vlečite, saj se lahko raztegne, izgubi obliko ali počni, kar oteži izvek. Poškodbe vodila lahko preprečijo prehod pripomočka za zapiranje vodil skozi lumen in/ali otežijo razširitev zabrazgotinjenega tkiva.
- Ko je tulec TightRail Mini v telesu, ga morate upravljati ob fluoroskopskem opazovanju z radiografsko opremo, ki omogoča visoko kakovostno sliko.
- Kot pri vseh ekstrakcijah s pomočjo tulcev je treba vedno uporabiti ustrezno tehniko. Vlecite čvrsto in ohranjajte stabilen položaj »tirnice« vodila, hkrati pa ohranjajte koaksialno poravnost tulca TightRail Mini, da zmanjšate tveganje poškodbe žilne stene.
- Če zunanji tulec uvajate v zavoj, mora biti točka prirezane konice tulca obrnjena proti notranjosti zavoja.
- Vstavljanje tulca TightRail Mini skozi močno kalcificirano tkivo lahko zahteva večkratno aktivacijo dilatacijskega mehanizma kot pri vstavljanju skozi razraščeno fibrozno tkivo.
- Če tulca TightRail Mini ni mogoče vstaviti kljub ponavljajočim aktivacijam dilatacijskega mehanizma, uporabite drug pristop. Pri tem lahko uporabite večji tulec TightRail Mini, drugo vodilo, poskusite femoralni pristop ali uporabite odprti postopek.
- Prekomerna sila pri uvajanju tulca lahko povzroči začasno vezavo mehanizma pripomočka.
- Če vodilo počni, preverite, ali je delec mogoče izvleči.
- Če pride do hipotenzije, jo hitro ocenite in primerno zdravite.
- Ko odstranjujete trajno spodbujevalno vodilo, bodite previdni, ker se lahko konica vodila med odstranjevanjem spontano sprostiti in zagozdi v zgornjem žilju. Za odstranjevanje konice vodila skozi zabrazgotinjeno tkivo na mestu venskega vstopa morate pogosto uvesti dilatacijske tulce vsaj do brahiocefalične vene, da preprečite venotomijo.
- Če vodila odstranjujete selektivno in želite ohraniti enega ali več stalno vsajenih vodil, morate taka neciljna vodila po posegu preizkusiti in tako zagotoviti, da jih med posegom niste poškodovali ali odstranili.
- Če tulec TightRail Mini odstranite iz telesa iz kakršnega koli razloga, temeljito izplaknite gred pripomočka, notranji lumen in konico s solno raztopino, da odstranite delce in preprečite sprijemanje krvi. Šele nato lahko tulec TightRail Mini znova vstavite nazaj v bolnika.
- Če se tulec TightRail Mini med uporabo zvije ali poškoduje in je to razvidno s fluoroskopijo, je priporočljivo, da ga prenehate uporabljati. Premislite o relativnih tveganjih in prednostih odstranitve pripomočka v primerjavi z nadaljevanjem uporabe.

6. MOREBITNI NEŽELENI UČINKI

Morebitni neželeni učinki posega znotrajžilne odstranitve vodil so med drugim (našteti splošno naraščajoče po morebitnem učinku):

- premik ali poškodba neciljnega vodila;
- hematoma stene prsnega koša;
- tromboza;
- aritmije;
- bakteriemija;
- hipotenzija;
- pnevmotoraks;
- premik delca z vodila;
- premik izrastka z vodila;
- pljučna embolija;
- raztrganina žilnih struktur ali miokardija;
- hematoperikardij;
- tamponada srca;
- hemotoraks;
- možganska kap;
- smrt.

7. PRILAGODITEV ZDRAVLJENJA POSAMEZNIKU

Relativna tveganja in koristi postopkov intravaskularnega odstranjevanja vodila pretehtajte v naslednjih primerih:

- Odstranjevanje ICD vodil dvojne tuljave s proksimalno tuljavo v SVC-ju.
- Odstranjevanje vodila z ostro krivino ali dokazi o zlomu.
- Na vodilu so dokazi razpadanja izolacije, kar lahko povzroči pljučno embolijo.
- Izrastki so pritrjeni neposredno na telo vodila.

8. NAČIN DOBAVE

8.1 Sterilizacija

- Samo za enkratno uporabo. Ni za ponovno sterilizacijo ali ponovno predelavo.
- Sterilizirano z etilenoksidom.
- Apirogeno.
- Sterilnost zajamčena, če embalaža ni odprta ali poškodovana.
- Pripomočke do uporabe hranite na suhem in hladnem mestu (pod 60 °C/140 °F).

8.2 Pregled pred uporabo

- Pred uporabo vizualno preglejte sterilno embalažo in se prepričajte, da pečati niso pretrgani. Vso opremo, ki jo morate uporabiti v postopku, vključno s tulci TightRail Mini, morate pozorno pregledati zaradi morebitnih poškodb. Preglejte, ali je tulec TightRail Mini ukrivljen oziroma ima druge poškodbe. Izdelka ne uporabljajte, če je poškodovan ali mu je potekel rok uporabe.

9. ZDRUŽLJIVOST

Informacije za določanje združljivosti tulca TightRail Mini glede na velikost so prikazane v Tabeli 1.

10. NAVODILA ZA UPORABO

10.1 Priprava za poseg

Priprave tulca TightRail Mini:

S sterilno tehniko odprite sterilno embalažo. S pladnja odstranite pokrov in nežno dvignite pripomoček, medtem ko istočasno podpirate ročaj in gred.

Priprava bolnika:

1. Izdelajte podrobno anamnezo bolnika, ki vključuje tudi krvno skupino. Na voljo morajo biti ustrezni krvni izdelki.
2. Določite proizvajalca, številko modela in datum vsaditve vodila, ki ga boste odstranili. Opravite radiografsko/ehokardiografsko oceno stanja vodila, njegove vrste in položaja.
3. Uporabite operacijsko sobo, ki ima opremo za visoko kakovostno fluoroskopijo, opremo za srčno spodbujanje, defibrilator, pladnje za torakotomijo in perikardiocentezo.
4. Prsni koš bolnika pripravite in pokrijte zaradi morebitne torakotomije; dimlje bolnika pripravite in pokrijte zaradi morebitnega postopka ekstrakcije s pomočjo femoralnega pristopa.
5. Zagotovite nujno kirurško podporo.
6. Po potrebi poskrbite za podporno spodbujanje srca.
7. Na voljo morate imeti dodatne tulce TightRail Mini, zunanje tulce, zapiralne mandrene, mandrene za odvijanje aktivnih pritrdilnih vodil, zanke (femoralna delovna postaja) in drugo dodatno opremo, ki se vam zdi potrebna.

10.2 Klinična tehnika

1. Bolnike se pripravi na več pristopov ekstrakcije vodila vključno z urgentnim kirurškim posegom na srcu. Priprave lahko vključujejo: splošno endotrahealno anestezijo ali zavestno sedacijo, britje in pripravo predela prsnega koša in dimeljskega predela, spremljanje z EKG, namestitve arterijske linije in Foleyvega katetra, prisotnost inštrumentov za spodbujanje srca in defibrilacijo, elektrokirurško enoto in sternalno žago za urgentne primere.
2. V vse bolnike, ki potrebujejo srčni spodbujevalnik, se vsadi začasno spodbujevalno vodilo. Izjema so bolniki z vsajenim stalnim srčnim spodbujevalnikom, katerih vodil se ne odstranjuje.
3. Za nadzorovanje vseh transvenskih manevrov se uporablja fluoroskopija.
4. Izpostavite proksimalni konec vodila in odrežite morebitni šiv, ki drži sidrni rokavček. Po potrebi odstranite toliko tkiva, ki je preraslo vodilo, da boste izpostavili vhodno mesto v veno. Pretrgajte priključni zatič vodila in odstranite sidrni rokavček.
5. Pri vodilih z aktivno pritrditvijo odvijte spiralo vodila.
6. Pretrgajte konektor priključnega zatiča vodila in odstranite sidrni rokavček.
7. V vodilo čim bolj distalno vstavite in zaklenite pripomoček Lead Locking Device in aktivirajte zaklepni mehanizem. Na proksimalni konec izolacije vodila pritrdite ustrezno dolg material šiva ter visokonapetostne kable, ki bodo zagotavljali dodatno vleko.
8. Navlažite notranji lumen tulca TightRail Mini in zmočite zunanji ovoj.
9. Če uporabljate zunanji tulec, sperite notranji lumen in ga namestite prek tulca TightRail Mini.
10. Ročaj in gred pripomočka TightRail Mini je treba med nameščanjem pripomočka v zapiralni mandren in ciljno vodilo podpirati.
11. Tehnika ekstrakcije:
 - a. Čvrsto vlecite za vodilo in/ali njegov zapiralni mandren, da ohranjate stabilen položaj „tirnice“ vodila, hkrati pa ohranjate koaksialno poravnost tulca TightRail Mini. To je pomembno za varen prehod tulca TightRail Mini prek vodila. Če sila vleke ni zadostna, se lahko vodilo zvije in prepreči nadaljnje uvajanje tulca TightRail Mini po ustrezni poti.
 - b. Ko je vodilo napeto vstavljajte tulec TightRail Mini prek vodila, dokler ne začutite upora. Pri uporabi zunanjega tulca uporabite tehniko »merilnega črva« (ang. inchworm), pri kateri preko vodila izmenično uvajate zunanji tulec in nato tulec TightRail Mini.
 - c. Da bi ugotovili, ali ste zadeli ob tkivno oviro, uporabite naslednje smernice:
 - Tulca TightRail Mini ni mogoče uvajati globlje v veno.
 - Tulec TightRail Mini se upogne, ko nanj izvajate vzdolžni pritisk.
 - Fluoroskopija kaže, da vrh tulca ne napreduje relativno glede na telo vodila.
 - Fluoroskopija kaže, da se vrh tulca TightRail Mini ni zataknil za elektrodo vodila, krivino vodila ali drugo vodilo.
 - d. Kadar naletite na oviro in tulca TightRail Mini ne morete uvajati globlje:
 - Uporabite AP ali poševne fluoroskopske poglede, da bi zagotovili, da je vrh tulca TightRail Mini poravnan in koaksialen z vzdolžno osjo vodila.
 - Če uporabljate opsijski zunanji tulec, umaknite zunanji tulec, tako da njegov distalni konec ne prekriva vrha tulca TightRail Mini. Tulec TightRail Mini nežno pritisnite ob tkivo, ki tvori oviro.
 - Nežno pritisnite na tulec TightRail Mini, da omogočite napredovanje pripomočka, in pri tem stiskajte sprožilo, da aktivirate dilatacijski mehanizem notranje gredi. Med uvajanjem in širjenjem tkiva vlecite za zapiralni mandren.
 - Pri vsakem polnem stisku sprožila se bo dilatacijski mehanizem iztegnil, zavrtel in vrnil v prvotni položaj. Dilatacijski mehanizem se vrne v konico tulca, ko povsem izpustite sprožilo.
 - Če sprožilo delno stisnete, se smer vrtenja dilatacijskega mehanizma morda ne bo spremenila.
 - Med vsakim zaporednim stiskom vrnite sprožilo v skrajni sprednji položaj.

- Ko tulec TightRail Mini prebije oviro, lahko prenehate aktivirati dilatacijski mehanizem ter tulec uvajate naprej do naslednje točke vezivnega tkiva.
 - Vse manevre in aktivacije pripomočka spremljajte s fluoroskopijo.
 - Po potrebi vstavite zunanji tulec do novega položaja tulca TightRail Mini.
- e. Če vlečna naprava izgubi oprijem na vodilo, boste morali tulec TightRail Mini in zunanji tulec odstraniti ter uporabiti novo vlečno napravo, preden s tulcem TightRail Mini nadaljujete postopek.
 - f. Ko sprostite upor, uvajajte tulec TightRail Mini in opsijski zunanji tulec do naslednjega zelenega položaja ali točke upora na vodilu ter ponovite postopek, opisan v točki 11 (a–d) zgoraj.
12. Odstranitev tulca TightRail Mini in zunanjega tulca lahko izvedete kadar koli med posegom. Če je vodilo prosto, ga morate uvleči v tulec TightRail Mini, preden odstranite vodilo, tulec TightRail Mini in zunanji tulec iz telesa.
 13. Če vodila ne odstranite iz žile z nežnim vlečenjem in s pomočjo tulca TightRail Mini, zamenjajte tulec TightRail Mini za ustrezno velikim in dolgim tulcem, da zaključite ekstrakcijo.
 14. Da ohranite venski dostop za ponovno vsaditev, mora ostati zunanji tulec na ustreznem položaju za vstavljanje uvajalne žice, ko odstranjujete vodilo in tulec TightRail Mini. Ko vstavite uvajalno žico, odstranite zunanji tulec iz telesa. Če ne uporabljate zunanjega tulca, odstranite vodilo skozi tulec TightRail Mini, pri čemer mora tulec TightRail Mini ostati na položaju, dokler ne vstavite uvajalne žice. Ko vstavite uvajalno žico, odstranite tulec TightRail Mini iz telesa.
 15. Ko je ekstrakcijski postopek zaključen, izvlecite tulec TightRail Mini in zunanji tulec iz bolnika in pred kakršno koli dodatno uporabo pregledajte tulec TightRail Mini, ali je poškodovan.
 16. Rabljene izdelke odstranite v skladu z lokalnimi postopki za ravnanje in odstranjevanje bioloških odpadkov.

Literatura

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. GARANCIJSKA IZJAVA IZDELOVALCA

Izdelovalec jamči, da je tulec TightRail Mini brez napak v materialu in izdelavi, če ga uporabite do datuma, navedenega pod »Uporabno do«, in če neposredno pred uporabo ni odprt ali poškodovan. Izdelovalčeva odgovornost je s to garancijo omejena na zamenjavo okvarjenega tulca TightRail Mini oziroma na povračilo stroškov njegovega nakupa. Izdelovalec ne prevzema odgovornosti za morebitno naključno, posebno ali posledično škodo, ki nastane pri uporabi tulca TightRail Mini. Če se tulec TightRail Mini poškoduje zaradi nepravilne uporabe, predelave, nepravilnega hranjenja ali ravnanja z njim oziroma neupoštevanja teh navodil za uporabo, se ta garancija razveljavi. **TA GARANCIJSKA IZJAVA IZREČNO NADOMESTI VSA DRUGA JAMSTVA, IZREČNA ALI TIHA, VKLJUČNO S TIHIM JAMSTVOM USTREZNOSTI ZA PRODAJO ALI PRIMERNOSTI ZA DOLOČEN NAMEN.** Fizične ali pravne osebe, vključno z morebitnim pooblaščenim izdelovalčevim zastopnikom ali prodajalcem, nimajo pooblastil za podaljšanje ali razširitev te garancije. Izdelovalec ne odgovarja, če pride do poskusa podaljšanja oziroma razširitve te garancije.

12. NESTANDARDNE OZNAKE

Importer Uvoznik		Tip Inner Diameter Notranji premer konice		Working Length Delovna dolžina	 
Quantity Količina	QTY	Device Outer Diameter Zunanji premer pripomočka		Size Velikost	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Pozor: Zvezni zakon (ZDA) omejuje prodajo pripomočka na zdravnike oz. na naročilo zdravnika.					Rx ONLY

Índice

1.	DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO	103
2.	INDICACIONES DE USO	103
3.	CONTRAINDICACIONES	103
4.	ADVERTENCIAS	103
5.	PRECAUCIONES	104
6.	POSIBLES EFECTOS ADVERSOS	104
7.	INDIVIDUALIZACIÓN DEL TRATAMIENTO	105
8.	PRESENTACIÓN	105
9.	COMPATIBILIDAD	105
10.	INSTRUCCIONES DE USO	105
11.	GARANTÍA LIMITADA DEL FABRICANTE	106
12.	SIMBOLOGÍA NO ESTÁNDAR	106

1. DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO

La vaina de dilatación giratoria TightRail Mini (vaina TightRail Mini) es un dispositivo intraoperatorio diseñado para facilitar la extracción percutánea de derivaciones cardíacas de la vasculatura. La vaina TightRail Mini se utiliza junto con las herramientas convencionales de extracción de derivaciones (p. ej., estiletes de sujeción y vainas externas). Los componentes de la vaina TightRail Mini de Spectranetics incluyen un eje interior y un eje exterior, así como un mecanismo de accionamiento manual (Figura 1).



Figura 1. Dispositivo de la vaina TightRail Mini

El eje interior (eje motor) gira dentro del eje exterior para activar la función giratoria de dilatación de la punta.

El eje exterior fijo cuenta con una cubierta de polímero. El mecanismo de accionamiento manual, acoplado al extremo proximal del dispositivo, se utiliza para girar el eje interior. La rotación de la leva distal del eje interior provoca la dilatación del tejido y las partículas fibrosas que rodean la derivación, con el fin de facilitar la extracción de la misma.

Se incluye una vaina externa que se puede utilizar junto con el dispositivo como apoyo del eje del mismo, a fin de facilitar un efecto de dilatación del tejido adicional, y como conducto para la reimplantación.

El paquete incluye una vaina TightRail Mini de 9 F o de 11 F, y una vaina externa compatible.

Uso con otros dispositivos

La vaina TightRail Mini se puede utilizar combinada con el dispositivo de fijación de derivaciones Lead Locking Device (LLD®) de Spectranetics. Siga las "Instrucciones de uso" para los otros dispositivos utilizados. La Tabla 1 incluye los modelos de la vaina TightRail Mini y sus especificaciones de tamaño.

Tabla 1. Especificaciones del modelo

Referencia	Diámetro interior de la punta			Diámetro exterior del dispositivo			Diámetro interior de la vaina externa		
	(F)	(pulg.)	(mm)	(F)	(pulg.)	(mm)	(F)	(pulg.)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDICACIONES DE USO

La vaina de dilatación giratoria TightRail Mini está destinada para su uso en pacientes que necesitan una dilatación percutánea del tejido para facilitar la extracción de derivaciones cardíacas.

3. CONTRAINDICACIONES

No se conoce ninguna.

4. ADVERTENCIAS

- Los dispositivos de extracción de derivaciones se deben utilizar en instituciones con servicios quirúrgicos cardiorríticos que estén a cargo de médicos cualificados en las técnicas y los dispositivos necesarios para la extracción de derivaciones. Es necesario adoptar e implementar rutinariamente los protocolos de prevención y gestión de complicaciones. Se recomienda encarecidamente seguir las pautas para la gestión de las derivaciones de la Heart Rhythm Society¹ (HRS) y la European Heart Rhythm Association² (EHRA), para obtener los mejores resultados.
- Al utilizar un estilete de sujeción:
 - No deje derivaciones con un estilete de sujeción todavía colocado en su interior en el organismo del paciente. Es posible que se produzcan daños en las paredes vasculares o endocárdicas debido a la rigidez de la derivación, o a la rotura o el desplazamiento de la guía del estilete.

- No aplique tracción ponderada en un estilete de sujeción insertado, ya que podría producirse una avulsión miocárdica, hipotensión o desgarro de las paredes venosas.
- Recuerde que existe la posibilidad de que las derivaciones con una guía de retención en forma de J en el lumen interno (en lugar de situarse en el exterior de la bobina) no sean compatibles con el estilete de sujeción. Al insertar el estilete de sujeción en una derivación de este tipo, puede producirse una protrusión y es posible que se desplace la guía de retención en forma de J.
- No inserte más de una vaina externa o vaina TightRail Mini simultáneamente en una vena. No inserte más de una derivación en un dispositivo TightRail Mini simultáneamente. De lo contrario, es posible que se produzcan daños vasculares graves, como el desgarro de las paredes venosas, lo que exigiría una intervención quirúrgica.
- Mantenga la tracción adecuada en la derivación que esté extrayendo durante el avance de la vaina externa o la vaina TightRail Mini.
- La vaina TightRail Mini debería utilizarse solo para entrar mínimamente en el vaso. No trate de entrar en la estructura SVC ni intente hacer que la vaina TightRail Mini pase por dobles fuera de la convergencia de las venas innominada y braquiocéfálica, ya que podrían producirse daños en las paredes vasculares o en las derivaciones cardíacas.
- Si aplica una fuerza excesiva para el avance, pueden producirse daños en el dispositivo o en las paredes vasculares.

5. PRECAUCIONES

- Lea atentamente las instrucciones de uso de las herramientas convencionales de extracción de derivaciones antes de utilizar la vaina TightRail Mini.
- No vuelva a esterilizar ni a utilizar este dispositivo, ya que puede poner en peligro su funcionamiento o aumentar el riesgo de contaminación cruzada por un procesamiento inadecuado.
- La reutilización de este dispositivo de un solo uso podría ocasionar lesiones graves o la muerte del paciente y anula las garantías del fabricante.
- No utilice la vaina TightRail Mini si el precinto de seguridad está roto.
- No utilice la vaina TightRail Mini si alguno de sus componentes está dañado.
- Antes del procedimiento, analice las dimensiones físicas de la derivación, en relación con las especificaciones de la vaina de dilatación para determinar la compatibilidad.
- Debido a la rápida evolución de la tecnología de las derivaciones, es posible que este dispositivo no sea apto para la dilatación del tejido que rodea todos los tipos de derivaciones. Si tiene alguna pregunta relacionada con la compatibilidad de este dispositivo con alguna derivación en particular, póngase en contacto con el fabricante de dicha derivación.
- No tire de la derivación, ya que podría estirarse, deformarse o romperse y, por tanto, la subsiguiente extracción resultaría más difícil. El daño de una derivación puede impedir el paso de un dispositivo de fijación de derivaciones a través del lumen o dificultar la dilatación del tejido cicatricial.
- Cuando la vaina TightRail Mini se encuentre dentro del organismo, solo se deberá manipular bajo observación fluoroscópica con un equipo radiográfico que proporcione imágenes de alta calidad.
- Al igual que en todos los procedimientos de extracción con vainas, utilice la técnica adecuada para la vaina. Mantenga una tracción firme y una posición estable del "rail" con respecto a la derivación mientras mantiene la alineación coaxial de la vaina TightRail Mini para minimizar el riesgo de aparición de daños en las paredes vasculares.
- Al hacer avanzar una vaina externa por una curva, mantenga la punta biselada de la vaina orientada hacia el interior de la curva.
- Para hacer avanzar la vaina TightRail Mini a través de un tejido altamente calcificado, es posible que sea necesario un mayor número de activaciones del mecanismo dilatador que a través de la hipertrofia cicatricial fibrosa.
- Si no consigue hacer avanzar la vaina TightRail Mini después de activar en repetidas ocasiones el mecanismo dilatador, considere una opción alternativa. Debe estar preparado para usar una vaina TightRail Mini de mayor tamaño, cambiar a otra derivación, probar con un abordaje femoral o considerar un procedimiento abierto.
- Si aplica una fuerza excesiva en el avance, puede producirse la unión temporal del mecanismo del dispositivo.
- Si la derivación se rompe, determine los fragmentos existentes para recuperarlos.
- Si se produce hipotensión, evalúe rápidamente la situación y aplique el tratamiento que corresponda.
- Al extraer una derivación de marcapasos crónica, recuerde que si se libera espontáneamente durante el procedimiento de extracción, la punta de la derivación puede quedar atrapada en la vasculatura superior. Las vainas de dilatación, que avanzan al menos hasta la vena braquiocéfálica, a menudo son necesarias para extraer la punta de la derivación a través del tejido cicatricial en el lugar de la entrada venosa, y para evitar una venotomía.
- Si se extraen derivaciones de forma selectiva con la intención de mantener intactas una o varias derivaciones permanentes implantadas, será necesario examinar posteriormente las derivaciones que no se extraigan, para garantizar que no han sufrido daños o desplazamientos durante el procedimiento.
- Si por algún motivo se retira del cuerpo la vaina TightRail Mini, enjuague minuciosamente con solución salina el eje del dispositivo, el lumen interno y la punta a fin de eliminar las partículas y evitar que la sangre se quede pegada antes de volver a insertar la vaina TightRail Mini en el paciente.
- Si la fluoroscopia muestra que la vaina TightRail Mini se ha torcido o se ha dañado durante su uso, se recomienda interrumpir el uso del dispositivo. Evalúe los riesgos y los beneficios asociados a la retirada del dispositivo frente a la continuación de su uso.

6. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Los posibles efectos adversos ligados al procedimiento de extracción intravascular de derivaciones son (ordenados de menor a mayor):

- Desplazamiento o daño de una derivación que no debía verse afectada por el procedimiento
- Hematoma en la pared torácica
- Trombosis
- Arritmias
- Bacteriemia
- Hipotensión
- Neumotórax
- Migración de un fragmento de derivación
- Migración de vegetación de la derivación
- Embolia pulmonar
- Desgarro o rotura de estructuras vasculares o del miocardio
- Hemopericardio
- Taponamiento cardíaco
- Hemotórax
- Apoplejía
- Muerte

7. INDIVIDUALIZACIÓN DEL TRATAMIENTO

Considere los riesgos y los beneficios asociados a los procedimientos de extracción de derivaciones intravasculares si:

- Se van a extraer derivaciones de DCI de bobina doble con una bobina proximal ubicada en la VCS.
- La derivación que se va a extraer tiene un borde afilado o muestra signos de fragmentación.
- La derivación muestra signos de desintegración del aislamiento, lo que eleva el riesgo de embolia pulmonar.
- Las vegetaciones están adheridas directamente al cuerpo de la derivación.

8. PRESENTACIÓN

8.1 Esterilización

- Para un solo uso. No se debe reesterilizar ni reprocesar.
- Esterilizado mediante óxido de etileno.
- Apirogénico.
- Permanece estéril si el envase no se abre ni sufre daños.
- Guarde el dispositivo en un lugar fresco y seco (por debajo de los 60 °C/140 °F) hasta su utilización.

8.2 Inspección antes de su uso

- Antes de utilizar el producto, inspeccione visualmente el envase estéril para asegurarse de que los precintos no se hayan roto. Todo el equipo utilizado en la intervención, incluida la vaina TightRail Mini, debe examinarse detenidamente por si hubiera algún defecto. Compruebe que la vaina TightRail Mini no está doblada ni presenta otros daños. No utilice el dispositivo si presenta algún daño o en caso de que haya pasado la fecha de caducidad.

9. COMPATIBILIDAD

La información necesaria para determinar la compatibilidad de las dimensiones de la vaina TightRail Mini se recoge en la Tabla 1.

10. INSTRUCCIONES DE USO

10.1 Preparación del procedimiento

Preparación de la vaina TightRail Mini:

Utilice una técnica estéril para abrir el envase estéril. Extraiga la tapa de la bandeja y levante cuidadosamente el dispositivo de la bandeja al mismo tiempo que sujeta el mango y el eje.

Preparación del paciente:

1. Obtenga un historial exhaustivo del paciente, que incluya su grupo sanguíneo. Es necesario que los hemoderivados correspondientes estén disponibles de forma inmediata.
2. Determine el fabricante, el número del modelo y la fecha de la implantación de la derivación que se va a extraer. Realice un examen radiográfico o ecocardiográfico de la posición, el tipo y el estado de la derivación.
3. Utilice una sala para el procedimiento que disponga de fluoroscopia de alta calidad, equipo de marcapasos, desfibrilador y bandejas de pericardiocentesis y toracotomía.
4. Prepare y cubra el tórax del paciente para una posible toracotomía. Prepare y cubra la ingle del paciente para un posible procedimiento de extracción mediante abordaje femoral.
5. Asegúrese de contar con un servicio quirúrgico de apoyo inmediato.
6. Establezca los marcapasos de apoyo que sean necesarios.
7. Tenga a su alcance más vainas TightRail Mini, así como otras vainas, estiletes de sujeción, estiletes para desenroscar derivaciones de fijación activa, pinzas extractoras (estación de trabajo femoral) y otras herramientas adicionales que puedan ser necesarias.

10.2 Técnica clínica

1. Los pacientes deben estar preparados para diferentes vías de extracción de derivaciones, incluida la cirugía cardíaca de emergencia. Los preparativos pueden incluir: anestesia endotraqueal general o sedación consciente, afeitado y preparación de las zonas torácica e inguinal, monitorización mediante electrocardiograma, inserción de una vía arterial y un catéter Foley, presencia de instrumentos de marcapasos y desfibrilación, una unidad electroquirúrgica y una sierra externa para emergencias.
2. Es necesario insertar una derivación de marcapasos temporal en aquellos pacientes que necesiten un marcapasos, a excepción de aquellos pacientes con marcapasos permanentes implantados cuyas derivaciones no se vayan a extraer.
3. Se hará uso de la fluoroscopia para controlar todos los procedimientos transvenosos.
4. Descubra el extremo proximal de la derivación y corte cualquier sutura que sujete el manguito de fijación. Desbride la hipertrofia de la derivación según sea necesario para descubrir el lugar de la entrada venosa. Corte la clavija terminal de la derivación y extraiga el manguito de fijación.
5. Para las derivaciones de fijación activa, desenrosque la espiral de la derivación.
6. Corte el conector de la clavija terminal de la derivación y extraiga el manguito de fijación.
7. Inserte y asegure un dispositivo de fijación de derivaciones Lead Locking Device en la derivación, en la posición más distal posible, y despliegue el mecanismo de fijación. Asegure la longitud adecuada del material de sutura al extremo proximal del aislamiento de la derivación y los cables de alto voltaje para proporcionar tracción adicional.
8. Hidrate el lumen interior de la vaina TightRail Mini y humedezca la cubierta exterior.
9. Si utiliza una vaina externa, irrigue el lumen interior y colóquela sobre la vaina TightRail Mini.
10. Sostenga el mango y el eje del dispositivo TightRail Mini mientras carga el dispositivo en el estilete de sujeción y la derivación que se está tratando.
11. Técnica de extracción:
 - a. Aplique una tracción firme sobre la derivación y/o su estilete de sujeción para mantener una posición estable del "raíl" con respecto a la derivación, mientras mantiene la alineación coaxial de la vaina TightRail Mini. Esto resulta extremadamente importante para garantizar un paso seguro de la vaina TightRail Mini sobre la derivación. Si la tracción no es adecuada, es posible que la derivación se doble, impidiendo así que la vaina TightRail Mini avance a través del trayecto correcto.
 - b. Con el catéter o la derivación en tensión, haga avanzar la vaina TightRail Mini sobre la derivación hasta detectar una obstrucción. Si utiliza una vaina externa, emplee la técnica de "oruga" para hacer avanzar la vaina externa y la vaina TightRail Mini alternativamente sobre la derivación.
 - c. Siga las siguientes directrices para determinar si se trata de una obstrucción tisular:
 - La vaina TightRail Mini no avanza en la vena.
 - La vaina TightRail Mini se dobla cuando se ejerce presión longitudinal.

- La fluoroscopia muestra que la punta de la vaina no avanza en relación con el cuerpo de la derivación.
 - La fluoroscopia muestra que la punta de la vaina TightRail Mini no está atrapada en ningún electrodo ni en ninguna curva de la derivación, ni tampoco en otra derivación.
- d. Cuando se detecta una obstrucción y la vaina TightRail Mini no avanza:
- Haga uso de las vistas AP y fluoroscópica oblicua para garantizar que la punta de la vaina TightRail Mini se encuentra alineada y en posición coaxial con respecto al eje longitudinal de la derivación.
 - Si se usa la vaina externa opcional, retire la vaina externa de forma que su extremo distal no se superponga sobre la punta de la vaina TightRail Mini. Presione la vaina TightRail Mini suavemente hacia el tejido obstructor.
 - Presione levemente la vaina TightRail Mini para hacer avanzar el dispositivo, al mismo tiempo que aprieta el activador para poner en marcha el mecanismo dilatador del eje interior. Aplique tracción en el estilete de sujeción mientras sigue avanzando y dilatando el tejido.
 - Cada vez que presione el activador, el mecanismo dilatador se extenderá, girará y se retraerá. El mecanismo dilatador se retrae por completo en la punta de la vaina al soltar totalmente el activador.
 - Si el activador está parcialmente pulsado, la dirección de giro del mecanismo dilatador es posible que no cambie de direcciones.
 - Devuelva el activador a su posición más adelantada cada vez que lo apriete.
 - Cuando la vaina TightRail Mini atraviese la obstrucción, no vuelva a activar el mecanismo dilatador mientras avance hasta el siguiente punto de tejido de unión.
 - Controle todas las maniobras y activaciones del dispositivo mediante fluoroscopia.
 - Si es necesario, haga avanzar la vaina externa hasta la nueva posición de la vaina TightRail Mini.
- e. Si el dispositivo de tracción no sujeta correctamente la derivación, extraiga la vaina externa y la vaina TightRail Mini, y utilice un nuevo dispositivo de tracción para continuar el procedimiento con la vaina TightRail Mini.
- f. Una vez disipada la resistencia, haga avanzar la vaina externa opcional y la vaina TightRail Mini hasta la siguiente ubicación que desee o hasta el siguiente punto de resistencia de la derivación, y repita el proceso descrito en el paso 11 (a-d).
12. Es posible extraer la vaina externa y la vaina TightRail Mini en cualquier momento durante el procedimiento. Si la derivación está suelta, debe introducirse en la vaina TightRail Mini antes de extraer la derivación, la vaina TightRail Mini y la vaina externa del cuerpo del paciente.
13. Si la derivación no se extrae del vaso al tirar suavemente y utilizar la vaina TightRail Mini, sustituya la vaina TightRail Mini por una vaina del tamaño adecuado para finalizar la extracción.
14. Para mantener el acceso venoso para la reimplantación, conserve la vaina externa en su lugar, con el fin de insertar la guía al extraer la derivación y la vaina TightRail Mini. Extraiga la vaina externa del organismo una vez insertada la guía. Si no utiliza una vaina externa, extraiga la derivación a través de la vaina TightRail Mini, mientras mantiene la vaina TightRail Mini en su lugar para insertar la guía. Extraiga el dispositivo de la vaina TightRail Mini del cuerpo del paciente una vez insertada la guía.
15. Cuando haya completado la extracción, retire la vaina externa y la vaina TightRail Mini del paciente y examine la vaina TightRail Mini para comprobar si existen daños antes de volver a utilizarla.
16. Deseche los productos utilizados conforme a los procedimientos locales para manipular y desechar las sustancias biológicas.

Referencias

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. GARANTÍA LIMITADA DEL FABRICANTE

El fabricante garantiza que la vaina TightRail Mini no posee defectos de material ni fabricación si se utiliza antes de la fecha de caducidad y si el envase no está abierto ni dañado inmediatamente antes de su uso. La responsabilidad del fabricante en virtud de la presente garantía se limita a la sustitución de cualquier vaina TightRail Mini o a la devolución de su precio de compra. El fabricante no se responsabiliza de daños y perjuicios incidentales, especiales o consecuentes, dimanantes del uso de la vaina TightRail Mini. Los daños que pueda sufrir la vaina TightRail Mini por el uso indebido, la alteración, el almacenamiento o la manipulación incorrectos, o cualquier otro incumplimiento de las presentes instrucciones de uso, anularán la presente garantía limitada. **ESTA GARANTÍA LIMITADA SUSTITUYE EXPRESAMENTE CUALQUIER OTRA GARANTÍA, EXPLÍCITA O IMPLÍCITA, INCLUIDA LA GARANTÍA IMPLÍCITA DE COMERCIALIZACIÓN O ADECUACIÓN PARA UN FIN DETERMINADO.** Ninguna persona ni entidad, incluidos los representantes autorizados o distribuidores del fabricante, tiene la autoridad de ampliar o extender esta garantía limitada, y no se le podrá exigir al fabricante ningún presunto intento de ello.

12. SIMBOLOGÍA NO ESTÁNDAR

Importer Importador		Tip Inner Diameter Diámetro interior de la punta		Working Length Longitud útil	 
Quantity Cantidad	QTY	Device Outer Diameter Diámetro exterior del dispositivo		Size Tamaño	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Precaución: Las leyes federales de Estados Unidos limitan la venta de este dispositivo a personal médico o bajo prescripción médica.					Rx ONLY

Innehåll

1.	PRODUKTBEKRIVNING	107
2.	INDIKATIONER FÖR ANVÄNDNING	107
3.	KONTRAIKATIONER	107
4.	VARNINGAR	107
5.	FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER	108
6.	POTENTIELLA AVVIKAND E HÄNDELSE	108
7.	INDIVIDANPASSAD BEHANDLING	108
8.	LEVERANS	109
9.	KOMPATIBILITET	109
10.	BRUKSANVISNING	109
11.	TILLVERKARGARANTI	110
12.	ICKE-STANDARDISERADE SYMBOLER	110

1. PRODUKTBEKRIVNING

TightRail Mini roterande dilatatorhylsa (TightRail Mini-hylsa) är en intraoperativ produkt avsedd att underlätta perkutan avlägsnande av hjärtelektroder från vaskulaturen. TightRail Mini-hylsan används med konventionella ledningsborttagningsverktyg (t.ex. låsmandränger, ytterhylsor). Spectranetics TightRail Mini-hylsa inkluderar ett inner- och ytterskaft och en handhållen drivmekanism (figur 1).



Figur 1. TightRail Mini-hylsanordning

Innerskaftet (drivskaftet) kan roteras inuti ytterskaftet vilket aktiverar den roterande dilatationsfunktionen i spetsen.

Det stationära ytterskaftet är inneslutet i ett polymerhölje. Den handhållna drivmekanismen som är ansluten till anordningens proximala ände används för att rotera innerskaftet. När innerskaftets distala kam roterar orsakar det dilatation av vävnaden och fibröst fastväxt material omkring ledningen, vilket underlättar avlägsnande av ledningen.

En yttre hylsa medföljer som kan användas tillsammans med anordningen för att stödja dess skaft vilket ytterligare kan förstärka vävnadsdilatationseffekten och fungera som kanal vid omimplantation.

Paketet inkluderar en 9F eller en 11F TightRail Mini-hylsa och en kompatibel ytterhylsa.

Användning tillsammans med andra instrument

TightRail Mini-hylsan kan även användas med Spectranetics Lead Locking Device (LLD®). Följ "Bruksanvisningen" för andra anordningar som används. I tabell 1 anges modeller och specifikationer för storleksval för TightRail Mini-hylsan.

Tabell 1. Modellspecifikationer

Modellnummer	Spetsens innerdiameter			Anordningens ytterdiameter			Ytterhylsans innerdiameter		
	(F)	(tum)	(mm)	(F)	(tum)	(mm)	(F)	(tum)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. INDIKATIONER FÖR ANVÄNDNING

TightRail Mini roterande dilatatorhylsa är avsedd att användas i patienter som kräver perkutan dilatation av vävnad för att underlätta avlägsnande av hjärtelektroder.

3. KONTRAIKATIONER

Inga kända.

4. VARNINGAR

- Instrument för ledningsborttagning bör användas på institutioner där läkarna har erfarenhet av metoder och instrument för elektrod borttagning i samband med kardiotorakal kirurgi. Protokoll för att förebygga och hantera komplikationer ska finnas på plats och användas rutinmässigt. Rekommendationerna för elektrodhantering från Heart Rhythm Society¹ (HRS) och European Heart Rhythm Association² (EHRA) rekommenderas starkt för bästa resultat.
- När en låsmandräng används:
 - Lämna inte en elektrod i en patient när en låsmandräng fortfarande sitter på plats i elektroden. Följden kan bli att kärll- eller endokardiella väggar skadas allvarligt av den styvnade elektroden eller av att den lämnade mandrängstommen går sönder eller migrerar.
 - Använd inte vägd traktion på en insatt låsmandräng eftersom följden kan bli myokardavulsio, hypotoni eller bristning i venväggen.
 - Tänk på att ledningar med en J-formad kvarhållande ledare inuti innerlumen (snarare än utanför spolen) eventuellt inte är kompatibla med låsmandrängen. Insättning av låsmandrängen i en sådan ledning kan resultera i att den J-formade kvarhållande ledaren skjuter ut eller migrerar.

- För inte in mer än en TightRail Mini-hylsa eller ytterhylsa i en ven åt gången. För inte in mer än en elektrod i en TightRail Mini-anordning åt gången. Svår kärlskada kan inträffa, inklusive venvägglaceration som kan kräva kirurgisk reparation.
- Bibehåll rätt spänning på elektroden när den dras ut under framförande av TightRail Mini-hylsan eller ytterhylsan.
- TightRail Mini-hylsan bör endast användas för minimalt införande i kärlet. Försök inte att gå in i SVC-strukturen eller navigera TightRail Mini-hylsan i en böj som ligger bortom bifurkationen av vena innominata och vena brachiocephalica, eftersom det kan leda till skada på kärlväggen eller i hjärtelektroden.
- Alltför stor kraft vid framförandet kan resultera i skador på anordning eller kärlvägg.

5. FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

- Läs noggrant bipacksedeln om konventionella elektrodextraktionsverktyg innan du börjar använda TightRail Mini-hylsan.
- Instrumentet får inte steriliseras om eller återanvändas eftersom det kan påverka dess funktion eller öka risken för korskontamination på grund av otillräcklig ombearbetning.
- Återanvändning av detta instrument för engångsbruk kan leda till allvarlig patientskada eller dödsfall och upphäver tillverkarens garanti.
- Använd inte TightRail Mini-hylsan om den manipuleringsindikerande förseglingen är bruten.
- Använd inte TightRail Mini-hylsan om någon komponent är skadad.
- Före ingreppet ska du utvärdera elektrodens fysiska mått i relation till dilatatorhylsans specifikationer för att fastställa kompatibiliteten.
- På grund av den snabba utvecklingen av elektrodteknik kan det hända att detta instrument inte är lämpligt för dilatation av vävnad kring alla typer av elektroder. Kontakta tillverkaren av elektroden, om du har frågor angående instrumentets kompatibilitet med särskilda elektroder.
- Dra inte i elektroden eftersom den kan sträckas, vridas eller brytas, vilket gör senare borttagning svårare. Skada på en ledning kan förhindra införing av en ledningslåsanordning genom lumen och/eller göra dilatation av ärrvävnad svårare.
- När TightRail Mini-hylsan befinner sig inuti kroppen, ska den endast manövreras under fluoroskopi med radiografisk utrustning som ger högkvalitativa bilder.
- Som vid alla extraktionsingrepp med hylsor måste korrekt hylsteknik användas. Bibehåll tillräcklig spänning och en stabil "rälposition" för elektroden och bibehåll samtidigt koaxial inriktning på TightRail Mini-hylsan för att minimera risken för kärlväggsskada.
- När du för fram en ytterhylsa runt en böj, ska du hålla hylsans fasade spets riktad mot böjens insida.
- Framförande av TightRail Mini-hylsan genom kraftigt kalcifierad vävnad kan kräva flera aktiveringar av dilatationsmekanismen än framförande genom fibrös ärrvävnad.
- Om det inte går att föra fram TightRail Mini-hylsan trots upprepade aktiveringar av dilatationsmekanismen bör ett alternativt tillvägagångssätt övervägas. Var beredd att byta till en större TightRail Mini-hylsa, gå vidare till en annan ledning, pröva ett femoralt tillvägagångssätt eller överväga ett öppenkirurgiskt ingrepp.
- Alltför stor kraft vid framförandet kan resultera i att anordningsmekanismen temporärt fastnar.
- Om elektroden går sönder, ska fragmentet utvärderas för borttagning.
- Om hypotoni utvecklas, ska tillståndet utvärderas snabbt, och behandlas på lämpligt sätt.
- När du avlägsnar en kronisk pacingledning, ska du komma ihåg att om den frigörs spontant under extraktionen, kan ledningsspetsen fastna i den övre vaskulaturen. Dilatorhylsor, som förs fram till åtminstone den namnlösa vena, är ofta nödvändiga för extraktion av ledningsspetsen genom ärrvävnaden på det venösa ingångsstället och för att undvika venotomi.
- Om elektroder tas ut selektivt med avsikten att lämna en eller flera kroniskt implanterade elektroder intakta, måste dessa kvarliggande elektroder testas efteråt för att säkerställa att de inte skadats eller rubbats under ingreppet.
- Om TightRail Mini-hylsan avlägsnas från kroppen av någon anledning ska instrumentets skaft, innerlumen och spets omsorgsfullt sköljas med koksaltlösning för att avlägsna partiklar och förhindra att blod klibbar fast, innan TightRail Mini-hylsan åter förs in i patienten.
- Om TightRail Mini-hylsan viks eller skadas under bruk, vilket bekräftas genom fluoroskopi, rekommenderar vi att anordningen inte längre används. Väg de relativa riskerna och fördelarna med borttagning av instrumentet respektive fortsatt användning.

6. POTENTIELLA AVVIKANDE HÄNDELSER

Potentiella avvikande händelser relaterade till ingreppet för intravaskulär borttagning av elektroder inkluderar (angivna generellt i ordning enligt ökande potentiell effekt):

- rubbning eller skada på ledning som inte ska avlägsnas
- bröstväggshematom
- trombos
- arytmier
- bakteremi
- hypotoni
- pneumotorax
- migration av fragment från elektrod
- migration av vävnad från elektrod
- lungemboli
- laceration eller ruptur av kärllstrukturer eller myokardiet
- hemoperikardium
- hjärttamponad
- hemotorax
- stroke
- dödsfall

7. INDIVIDANPASSAD BEHANDLING

Väg de relativa riskerna med intravaskulära ingrepp för elektrod borttagning mot fördelarna i fall där:

- ICD-elektroder med dubbel spole ska avlägsnas, med proximal spole i övre halsvenen;
- elektroden som ska tas ut är skarpt böjd eller uppvisar tecken på brott;
- ledningen uppvisar tecken på att isoleringen är nedbruten, vilket ger anledning till oro för lungemboli;
- vävnad har växt fast direkt på elektroden.

8. LEVERANS**8.1 Sterilisering**

- Endast för engångsbruk. Får inte omsteriliseras eller ombearbetas för återanvändning.
- Steriliserad med etylenoxid.
- Icke-pyrogen.
- Steriliteten garanteras om förpackningen är oöppnad och oskadad.
- Produkten ska förvaras på torr och sval plats (under 60 °C/140 ° F) fram till användning.

8.2 Inspektion före användning

- Före användning ska den sterila förpackningen inspekteras visuellt för att kontrollera att förseglingarna inte är brutna. All utrustning som ska användas vid ingreppet, inklusive TightRail Mini-hylsan, måste undersökas noggrant för att bekräfta att inga defekter förekommer. Kontrollera att TightRail Mini-hylsan inte är böjd, klämd eller skadad på annat sätt. Använd inte produkten den är skadad eller om sista användningsdatum har passerats.

9. KOMPATIBILITET

Information för att avgöra kompatibilitet med TightRail Mini-hylsans dimensioner finns i tabell 1.

10. BRUKSANVISNING**10.1 Förberedelser inför ingrepp****Förberedelse av TightRail Mini-hylsan:**

Använd steril metod för att öppna den sterila förpackningen. Avlägsna locket från brickan och lyft försiktigt upp anordningen från brickan medan du stödjer handtag och skaft.

Förberedelser av patienten:

1. Anskaffa en fullständig patienthistorik, inklusive patientens blodgrupp. Lämpliga blodprodukter bör finnas till hands.
2. Fastställ tillverkare, modellnummer och implantationsdatum för elektroden som ska tas ut. Gör en utvärdering av kelektrodens skick, typ och position med hjälp av radiografi/ekokardiografi.
3. Använd en operationssal där det finns defibrillator, utrustning av hög kvalitet för fluoroskopi, hjärtstimulering, torakotomi och perikardiocentes.
4. Förbered och draper patientens bröst för eventuell torakotomi. Förbered och draper patientens lumske för ett eventuellt uttagningsingrepp via femoralartären.
5. Se till att omedelbart tillgänglig reservkirurg finns.
6. Upprätta stödstimulering av hjärtat vid behov.
7. Ytterligare TightRail Mini-hylsor, andra hylsor, låsmandränger, mandränger för att skruva av aktiva fixeringsledning, snaror (femoral arbetsstation) och all annan utrustning som anses nödvändig ska finnas tillgänglig.

10.2 Klinisk metod

1. Patienter förbereds för ledningsextraktion enligt flera tillvägagångssätt, inklusive akut hjärtkirurgiskt ingrepp. Förberedelserna kan inkludera: allmän endotrakeal anestesi eller behandling med sedativ medan patienten är vid medvetande, rakning och förberedelse av både bröst- och lumskområde, EKG-övervakning, införel av en artärledning och en Foley-kateter, tillgång till pacing- och defibrilleringsinstrument, en elektrokirurgisk enhet och en bröstbenssåg för nödsituationer.
2. En temporär pacingelektrod förs in i alla patienter som behöver en pacemaker. Undantag görs för patienter med implanterad permanent pacemaker vars elektroder inte behöver extraheras.
3. Fluoroskopi används för att övervaka alla transvenösa ingrepp.
4. Exponera ledningens proximala ände och skär av varje sutur som håller förankringsskidans sutur. Debridera överväxt från ledningen enligt behov för att exponera det venösa ingångsstället. Skär av ledningsstiftet och avlägsna förankringsskidan.
5. För ledningar med aktiv fixering, skruva av ledningsspiralen.
6. Skär av ledningsstiftets anslutning och avlägsna förankringsskidan.
7. För in och lås en ledningslåsordning i ledningen så distalt som möjligt och aktivera låsmekanismen. Fäst lämpliga längder suturmateriel vid den proximala änden av ledningsisoleringen och högspänningskablar för att ge ytterligare dragkraft.
8. Hydrera TightRail Mini-hylsans innerlumen och våt det yttre höljet.
9. Om en ytterhylsa används ska du spola innerlumen och placera den över TightRail Mini-hylsan.
10. Stöd TightRail Mini-anordningens handtag och skaft medan du laddar anordningen på låsmandräng och mälledning.
11. Extraktionsmetod:
 - a. Applicera tillräcklig spänning på elektroden och/eller dess låsmandräng för att bibehålla en stabil "rälposition" för elektroden och behåll samtidigt en koaxial inriktning på TightRail Mini-hylsan. Detta är avgörande för säkert framförande av TightRail Mini-hylsan över elektroden. Om spänningen är otillräcklig kan elektroden ge vika, vilket hindrar TightRail Mini-hylsan från att framföras längs en lämplig bana.
 - b. Med elektroden spänd förs TightRail Mini-hylsan fram över ledningen tills en obstruktion påträffas. När du använder en ytterhylsa ska du använda s.k. "inchworm"-teknik för att omväxlande föra fram ytterhylsan och TightRail Mini-hylsan över ledningen.
 - c. Använd följande riktlinjer för att avgöra om vävnadsobstruktion påträffas:
 - TightRail Mini-hylsan går inte in i venen.
 - TightRail Mini-hylsan böjs när tryck appliceras i längdriktningen.
 - Fluoroskopi visar att hylsspetsen inte går framåt i förhållande till själva ledningen.
 - Fluoroskopi visar att TightRail Mini-hylsans spets inte har fastnat på en ledningselektrod, en ledningsböj eller en annan ledning.
 - d. När en obstruktion inträffar och TightRail Mini-hylsan inte kan föras framåt:
 - Använd AP- och snedställda fluoroskopivyer för att säkerställa att TightRail Mini-hylsans spets är inriktad och koaxial mot ledningens längdaxel.
 - Om den alternativa ytterhylsan används, dra tillbaka den yttre hylsan så att dess distala ände inte överlappar TightRail Mini-hylsans spets. Tryck varsamt in TightRail Mini-hylsan i den obstruerande vävnaden.
 - Tryck försiktigt på TightRail Mini-hylsan för att föra fram anordningen medan du trycker in utlösaren för att aktivera innerskaftets dilatationsmekanism. Applicera spänning på låsmandrängen och hylsan förs framåt och vävnad dilateras.
 - Med varje fullständig intryckning av utlösaren kommer dilatationsmekanismen att sträckas ut, rotera, och dras tillbaka. Dilatationsmekanismen dras tillbaka in i hylsans spets när utlösaren är fullt utsläppt.
 - Om utlösaren trycks in endast delvis kan det hända att dilatationsmekanismen inte ändrar rotationsriktning.

- Återför utlösaren till en fullt framskjuten position mellan varje efterföljande intryckning.
 - När TightRail Mini-hylsan bryter igenom obstruktionen kan du upphöra att aktivera dilatationsmekanismen medan hylsan framförs till nästa punkt med obstruerande vävnad.
 - Övervaka alla manövrar och alla aktiveringar av anordningen med fluoroskopi.
 - Vid behov kan ytterhylsan föras fram till TightRail Mini-hylsans nya position.
- e. Om draganordningen tappar greppet om ledningen måste TightRail Mini-hylsan och ytterhylsan avlägsnas och en ny draganordning appliceras innan du fortsätter med TightRail Mini-hylsan.
 - f. När motståndet har avlägsnats, för fram TightRail Mini-hylsan och den valfria ytterhylsan till nästa önskade ställe eller motståndspunkt på ledningen och upprepa processen enligt beskrivningen i 11 (a-d) ovan.
12. Tillbakadragning av TightRail Mini-hylsan och ytterhylsan kan utföras när som helst under ingreppet. Om ledningen har frigjorts bör den dras in i TightRail Mini-hylsan innan ledning, TightRail Mini-hylsa och ytterhylsa avlägsnas från kroppen.
 13. Om elektroden inte kan avlägsnas från kärlet med mild dragkraft och med TightRail Mini-hylsan, byt ut TightRail Mini-hylsan mot en fullängdshylsa av lämplig storlek för att slutföra extraktionen.
 14. Bibehåll venös åtkomst för omimplantation genom att hålla ytterhylsan på plats för införsel av ledare när ledningen och TightRail Mini-hylsan avlägsnas. Avlägsna ytterhylsan från kroppen efter att ledaren har förts in. Om ingen ytterhylsa används, avlägsna ledningen genom TightRail Mini-hylsan samtidigt som TightRail Mini-hylsan behålls på plats för införing av ledare. Avlägsna TightRail Mini-hylsanordningen från kroppen efter att ledaren har förts in.
 15. När extraktionen har slutförts, dra ut TightRail Mini-hylsan och ytterhylsan från patienten och inspektera TightRail Mini-hylsan avseende skador före eventuell ytterligare användning.
 16. Hantera förbrukade produkter enligt lokala rutiner för hantering och kassering av biologiskt material.

Referenser

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992; 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990; 13:1871-1875.

11. TILLVERKARGARANTI

Tillverkaren garanterar att TightRail Mini-hylsan är fri från fel i material och utförande vid användning före angivet "Bäst-före"-datum och när förpackningen är öppen och oskadad omedelbart före användning. Tillverkarens skyldigheter enligt denna garanti begränsas till utbyte eller återbetalning av inköpspriset för en defekt TightRail Mini-hylsa. Tillverkaren kan inte hållas ansvarig för några oförutsedda skador, särskilda skador eller följdskador som uppstår genom användning av TightRail Mini-hylsan. Skador på TightRail Mini-hylsan på grund av felaktig användning, ändringar, olämplig förvaring eller hantering, eller annan underlåtenhet att följa denna bruksanvisning gör denna begränsade garanti ogiltig. **DENNA GARANTI ERSÄTTER UTTRYCKLIGEN ALLA ANDRA GARANTIER, UTTRYCKLIGA ELLER UNDERFÖRSTÅDDA, INKLUSIVE UNDERFÖRSTÅDDA GARANTIER OM KURANS ELLER ÄNDAMÅLSENLIGHET.** Ingen person eller organisation, inklusive auktoriserad representant eller återförsäljare för tillverkaren, har rätt att förlänga eller utöka denna begränsade garanti, och inga försök att göra detta kommer att vara bindande för tillverkaren.

12. ICKE-STANDARDISERADE SYMBOLER

Importer Importör		Tip Inner Diameter Spetsens innerdiameter		Working Length Arbetslängd	 
Quantity Kvantitet	QTY	Device Outer Diameter Anordningens ytterdiameter		Size Storlek	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Var försiktig! Enligt federal lag (USA) får denna anordning endast säljas av läkare eller på läkares ordination.					Rx ONLY

İçindekiler

1.	CİHAZ TANIMI	111
2.	KULLANIM ENDİKASYONLARI	111
3.	KONTRENDİKASYONLAR	111
4.	UYARILAR	111
5.	ÖNLEMLER	112
6.	OLASI TERS ETKİLER	112
7.	TEDAVİNİN KİŞİSELLEŞTİRİLMESİ	112
8.	TEDARİK ŞEKLİ	113
9.	UYUMLULUK	113
10.	KULLANIM TALİMATLARI	113
11.	SINIRLI ÜRETİCİ GARANTİSİ	114
12.	STANDART OLMAYAN SEMBOLLER	114

1. CİHAZ TANIMI

TightRail Mini Dönen Dilatör Kılıf (TightRail Mini kılıf), kardiyak elektrotların vaskülatürden deri içi yoluyla çıkarılmasını kolaylaştırmak için tasarlanmış intraoperatif bir cihazdır. TightRail Mini kılıf, konvansiyonel kablo çıkarma araçları ile birlikte kullanılmaktadır (örneğin, kilitleyici stileler, dış kılıflar). Spectranetics TightRail Mini kılıfın bileşenleri arasında iç ve dış şaft ve el tipi tahrik mekanizması da mevcuttur (Şekil 1).



Şekil 1. TightRail Mini Kılıf Cihazı

İç şaft (tahrik şaftı), dış şaftın içinde dönerek uç kısımdaki döner açılma mekanizmasını etkinleştirebilmektedir.

Sabit dış şaft polimer bir muhafaza içindedir. Cihazın proksimal ucuna sabitlenmiş el tipi tahrik mekanizması iç şaftı döndürmek için kullanılır. İç şaftın distal kamının dönmesi, dokunun ve elektrodu ya da yabancı cismi saran fibröz atışmanların dilatasyonuna neden olarak söz konusu nesnenin çıkarılmasını kolaylaştırır.

Cihazla birlikte kullanıldığında cihaz şaftını destekleyerek ilave doku dilatasyonu etkisi yaratan ve yeniden implant için bir kanal vazifesi gören bir dış kılıf da tedarik edilmektedir.

Paket bir adet 9F veya 11F TightRail Mini kılıf ve bunlarla uyumlu bir dış kılıf içermektedir.

Diğer cihazlarla kullanım

TightRail Mini Kılıf, Spectranetics Elektrot Kilitleme Cihazı (Lead Locking Device - LLD®) ile bağlantılı olarak kullanılabilir. Kullanılan diğer cihazlar için "Kullanım Talimatları"na bakın. Tablo 1, TightRail Mini Kılıf modellerini ve ebat özelliklerini göstermektedir.

Tablo 1. Model Özellikleri

Model Numarası	Uç İç Çapı			Cihaz Dış Çapı			Dış Kılıf İç Çapı		
	(F)	(inç)	(mm)	(F)	(inç)	(mm)	(F)	(inç)	(mm)
540-009	9,2	0,119	3,0	15,9	0,207	5,3	16,6	0,216	5,5
540-011	11,2	0,145	3,7	18,0	0,234	5,9	18,7	0,243	6,2

2. KULLANIM ENDİKASYONLARI

TightRail Mini Dönen Dilatör Kılıf, kardiyak elektrotların çıkarılmasını kolaylaştırmak için perkütan doku dilatasyonuna ihtiyaç duyan hastalar için endikedir.

3. KONTRENDİKASYONLAR

Bilinen kontrendikasyonu yoktur.

4. UYARILAR

- Elektrot çıkarma cihazları, elektrot çıkarmaya yönelik tekniklerin ve cihazların kullanımında deneyimli hekimler tarafından kardiyotorasik cerrahi olanakları bulunan tesislerde kullanılmalıdır. Komplikasyon önleme ve yönetim protokolleri olmalı ve rutin olarak uygulanmalıdır. En iyi sonuçlar için Heart Rhythm Society¹ (HRS) ve European Heart Rhythm Association² (EHRA) tarafından sağlanan lead (elektrot) yönetimi önerilerinin kullanılması önemle tavsiye edilir.
- Kilitleme stilesi kullanılırken:
 - Kilitleme stilesi halen elektrodun içindeyken elektrodu hastanın içinde bırakmayın. Sertleşmiş elektrot veya içeride bırakılan stile telinin kırılması ya da yer değiştirmesi nedeniyle damarda veya endokard duvarında ciddi hasar oluşabilir.
 - Yerleştirilmiş bir kilitleme stilesine ağırlıklı traksiyon uygulamayın; miyokard avülsiyonu, hipertansiyon veya venöz duvarın yırtılması meydana gelebilir.
 - İç lümeninde (sarmal dışında olmak yerine) J şeklinde bir retansiyon teli bulunan bir elektrodun kilitleme stilesi ile uyumsuz olabileceğini unutmayın. Kilitleme stilesinin böyle bir elektroda sokulması J şekilli retansiyon telinin protrüzyonuna ve olası migrasyonuna yol açabilir.

- Damara tek seferde birden fazla TightRail Mini Kılıf veya dış kılıf sokmayın. TightRail Mini Kılıfa veya dış kılıfa tek seferde birden fazla elektrot sokmayın. Cerrahi onarım gerektirecek venöz duvar yırtılması da dahil, ciddi damar hasarı gerçekleşebilir.
- TightRail Mini Kılıfın veya dış kılıfın ilerlemesi sırasında, çıkartılan elektrodun düzgün şekilde çekilmesine özen gösterin.
- TightRail Mini kılıf sadece damara minimal girecek biçimde kullanılmalıdır. SVC yapıyı girmeye veya TightRail Mini kılıfı innominate ve brakiosefalik damarlardaki kıvrımları geçecek kadar ilerletmeye çalışmayın, damar çeperinde ya da kardiyak elektrotlarda hasar meydana gelebilir.
- Aşırı ilerletme kuvveti uygulanması cihazın veya damar duvarının hasar görmesiyle sonuçlanabilir.

5. ÖNLEMLER

- TightRail Mini kılıfı kullanmadan önce, konvansiyonel elektrot çıkarma aletlerinin paketlerindeki talimatları dikkatle inceleyin.
- Bu cihazı yeniden sterilize etmeyin veya yeniden kullanmayın, aksi halde cihaz performansı olumsuz şekilde etkilenebilir veya uygun olmayan biçimde yeniden işlem görmesi nedeniyle çapraz kontaminasyon riski artabilir.
- Bu tek kullanımlık cihazı yeniden kullanılması hastanın ciddi şekilde yaralanmasına veya ölümüne yol açabilir ve üretici garantilerini geçersiz kılar.
- Cihazın kurcalanmasını önlemek için konan özel kapak kırıkta TightRail Mini kılıfı kullanmayın.
- Herhangi bir bileşeni hasarlıysa TightRail Mini kılıfı kullanmayın.
- Prosedürden önce herhangi bir uyumsuzluğu belirlemek üzere, ucun fiziksel özelliklerini dilatör kılıfının spesifikasyonlarına göre değerlendirin.
- Kısa sürede gelişen elektrot teknolojisi nedeniyle, bu cihaz bazı tipteki elektrotları çevreleyen dokunun dilatasyonu için uygun olmayabilir. Bu cihazın belirli bir elektrot ile uyumluluğu konusunda soru ve endişeleriniz varsa elektrot üreticisiyle irtibat kurun.
- Gerilip, bozulup veya kırılıp çıkarma işlemini zorlaştırabileceği için elektrotu asılmayın. Elektrotun hasar görmesi, elektrot kilitleme cihazının lümen içinden geçişini engelleyebilir ve/veya yaralı dokunun dilatasyonunu zorlaştırabilir.
- TightRail Mini kılıfı beden içindeyken, yalnızca yüksek kalitede görüntü sağlayan radyografik ekipmanlarla floroskopik gözlem altında yönlendirilmelidir.
- Kılıf kullanılarak gerçekleştirilen tüm çıkarma işlemlerinde olduğu gibi doğru kılıf kullanma tekniklerini uygulayın. Damar duvarının hasar görmesi riskini asgariye indirmek için, TightRail Mini kılıfın koaksiyel hizalamasını koruyarak elektrot ile stabil bir "ray" konumunu ve çekme kuvvetini koruyun.
- Dış kılıfı bir kavis boyunca ilerletirken, kılıfın eğimli ucunun doğrultusunu eğimin iç kısmına yönelecek şekilde tutun.
- TightRail Mini kılıfın ağır derecede kireçlenmiş doku boyunca ilerletilmesi, aşırı büyüyen fibröz yara izi boyunca ilerletilmesine kıyasla dilatasyon mekanizmasının daha fazla sayıda etkinleştirilmesini gerektirebilir.
- Dilatasyon mekanizmasını birkaç kez etkinleştirmenize rağmen TightRail Mini kılıfı ilerletemiyorsanız başka bir teknik kullanmayı deneyin. Daha büyük bir TightRail Mini kılıfa geçmeye, başka bir kabloya geçmeye, femoral yaklaşımı denemeye veya açık bir prosedür düşünmeye hazırlıklı olun.
- Aşırı ilerletme kuvveti, cihaz mekanizmasının geçici olarak yapışmasına (ilerleyememesine) neden olabilir.
- Elektrot kırılırsa, parçayı geri alma açısından değerlendirin.
- Hipotansiyon meydana gelirse, acilen değerlendirin ve gerektiği şekilde tedavi edin.
- Kronik bir pacing elektrotu çıkarılıyorsa, elektrotun çıkarma işlemi sırasında spontan olarak serbest bırakılması durumunda elektrot ucunun üst vaskülatürde sıkışabileceğini unutmayın. Elektrot ucunun venöz giriş bölgesinde yaralı doku içinden çıkarılması ve venotominin engellenmesi için genellikle en az innominate vene kadar ilerletilmiş dilatör kılıfları gereklidir.
- Bir veya daha fazla kronik implante elektrotun intakt bırakılarak elektrot selektif olarak çıkarılması isteniyorsa, hedeflenmemiş elektrotlar daha sonra çıkarma işlemi sırasında hasar görmediklerinden ve yer değiştirmediklerinden emin olunması için test edilmelidir.
- TightRail Mini kılıfı vücuttan herhangi bir sebeple çıkarılırsa, parçacıkları temizlemek ve kanın yapışmasını önlemek için TightRail Mini kılıfı yeniden hastaya yerleştirmeden önce cihazın şaftını, iç lümenini ve ucunu salin çözeltisi ile iyice yıkayın.
- TightRail Mini kılıfı floroskopide bakarak kullanılırken bükülür veya hasar görürse cihazın kullanımına devam edilmemesi önerilir. Kullanıma devam etmeyle cihazı çıkarmanın göreceli risklerini ve faydalarını karşılaştırın.

6. OLASI TERS ETKİLER

Elektrotların intravasküler olarak çıkarılmasına bağlı olası ters etkiler şunları içerir (yükselen olası etki sırasına göre genel olarak listelenmiştir):

- Hedeflenmeyen elektrotun yerinden oynaması veya hasar görmesi
- Göğüs duvarında hematom
- Tromboz
- Düzensiz kalp atışı
- Bakteriyemi
- Düşük tansiyon
- Pnömotoraks
- Elektrottan parça taşınması
- Elektrottan vejetasyon taşınması
- Pülmoner emboliler
- Vasküler yapıların veya miyokardiyumun yaralanması veya yırtılması
- Hemoperikard
- Kardiyak tamponad
- Hemotoraks
- Strok
- Ölüm

7. TEDAVİNİN KİŞİSELLEŞTİRİLMESİ

Aşağıdaki durumlarda, intravasküler elektrot çıkarma prosedürlerinin rölatif risklerini ve yararlarını karşılaştırın:

- Proksimal sarmal SVC'nin içindeyken çift sarmallı ICD elektrotlarının çıkarılması.
- Çıkarılacak elektrotta keskin bir köşe veya kırılma belirtileri varsa.
- Elektrotta izolasyonda parçalanma bulguları vardır ve pulmoner emboli endişesi yaratmaktadır.
- Vejetasyonlar doğrudan elektrot gövdesine bağlıysa.

8. TEDARİK ŞEKLİ**8.1 Sterilizasyon**

- Yalnızca tek kullanımlıktır. Yeniden sterilize edilemez veya yeniden işlenemez.
- Etilen Oksit ile Sterilize Edilmiştir.
- Non-pirojenik.
- Ambalaj açılmadıkça ve hasar görmedikçe sterilidir.
- Cihazı kullanıncaya kadar serin ve kuru bir yerde (60°C/140°F altında) muhafaza edin.

8.2 Kullanmadan Önce Kontrol Edilmesi

- Kullanmadan önce, mühürlerin kırılmamış olduğundan emin olmak için steril paketi gözle kontrol edin. Prosedür için kullanılacak TightRail Mini kılıf dâhil tüm ekipman, olası hasarlara/kusurlara karşı dikkatle incelenmelidir. TightRail Mini kılıfı bükülmelere ve diğer hasarlara karşı inceleyin. Hasarlı veya son kullanma tarihi geçmiş bir ürünü asla kullanmayın.

9. UYUMLULUK

TightRail Mini kılıfın ebatsal uyumluluğunun belirlenmesine dair bilgiler Tablo 1'de gösterilmiştir.

10. KULLANIM TALİMATLARI**10.1 Prosedür Hazırlığı****TightRail Mini Kılıfın Hazırlanması:**

Steril teknik kullanarak, steril ambalajı açın. Kapağı tepside çıkarın ve sap ile şaftı tutarak cihazı tepside yavaşça kaldırın.

Hastanın Hazırlanması:

1. Hastanın kan grubu da dahil olmak üzere hastanın geçmişi üzerine bilgi edinin. Uygun kan ürünleri kolayca elde edilebilir.
2. Çıkarılacak elektrodun üreticisini, model numarasını ve implante edilme tarihini öğrenin. Kablonun durumu, türü ve konumunun radyografik/ekokardiyografik değerlendirmesini yapın.
3. Yüksek kalitede bir floroskopi, kalp pili teçhizatı, defibrilatör ve torakotomi ve perikardiyosentez tepsileri bulunan bir prosedür odası kullanın.
4. Olası torakotomi için hastanın göğsünü hazırlayın ve örtün; olası bir femoral yaklaşımla çıkarma prosedürü için hastanın kasiğini hazırlayın ve örtün.
5. Acil cerrahi desteği ayarlayın.
6. Gerekliğinde destek nabız denetimi tesis edin.
7. Yedek TightRail Mini kılıfları, diğer gerekli kılıfları, kilitleyici stileleri, etkin fiksasyon kablolarını sökme stilelerini, kapanları (femoral iş istasyonu) ve gerekli görülen diğer yardımcı malzemeleri hazır bulundurun.

10.2 Klinik Teknik

1. Hastalar, acil kardiyak cerrahi müdahale dâhil olmak üzere birkaç elektrot çıkarma yaklaşımı için hazırlanır. Hazırlıklar şunları içerebilir: genel endotrakel anestezi veya şuurlu yatıştırma, göğüs ve kasık bölgelerinin tıraşı ve hazırlanması, EKG monitörü, arteriyel yolun ve Foley kateterinin yerleştirilmesi, nabız denetimi ve defibrilasyon malzemelerinin hazır bulundurulması, elektro cerrahi ünite ve acil durumlar için bir göğüs testeresi.
2. Kalp pili gereken bütün hastalara geçici bir nabız denetimi kablosu takılmaktadır. Kabloları çıkarılmayan, kalıcı bir kalp pili implante edilmiş hastalarda bir istisna uygulanmaktadır.
3. Tüm transvenöz tatbikatların izlenmesi için floroskopi kullanılacaktır.
4. Kablonun proksimal ucunu ortaya çıkarın ve tutturma manşonu sütürünü tutan sütürleri kesin. Venöz giriş yerini açıkta bırakmak için gerektiği şekilde kablodaki fazlalıkları giderin. Kablo terminalini ayırın ve tutturma manşonunu çıkarın.
5. Aktif fiksasyon kablolarında, kablo burgusunu çevirerek açın.
6. Kablo terminali pin konektörünü ayırın ve tutturma manşonunu çıkarın.
7. Elektrodun içine, olabildiğince uzağa gidecek şekilde bir Elektrot Kilitleme Aygıtı sokarak kilitleyin ve kilitleme mekanizmasını açın. Ek çekiş gücü sağlamak için, uygun uzunlukta bir miktar sütür malzemesini elektrot yalıtımının ve yüksek gerilim kablolarının proksimal ucuna bağlayın.
8. TightRail Mini kılıfın iç lümenine su dökün ve dış muhafazayı ıslatın.
9. Bir dış kılıf kullanıyorsanız, iç lümen su dökün ve lümeni TightRail Mini kılıfın üzerine yerleştirin.
10. Cihazı kilitleme stilesinin ve hedef elektrodun üzerine yüklerken TightRail Mini kılıfın sapından ve şaftından tutarak destekleyin.
11. Çıkarma tekniği:
 - a. Elektroda ve/veya kilitleme stilesine sağlam bir çekiş kuvveti uygulayın ve TightRail Mini kılıfın koaksiyel hizalamasını koruyarak elektrot ile sabit bir "ray" konumu elde edin. TightRail Mini kılıfın elektrot üzerinden emniyetli bir şekilde geçirilebilmesi için bu önemlidir. Çekiş kuvveti yetersizse elektrot bükülebilir ve TightRail Mini kılıfın uygun yol üzerinde ilerlemesini engelleyebilir.
 - b. Elektrot gerginken TightRail Mini kılıfı bir engelle karşılaşılan kadar elektrodun üzerine ilerletin. Bir dış kılıf kullanıldığı zaman, kablo üzerinde dış kılıfı ve TightRail Mini kılıfı sırayla ilerletmek için bir "tırtıl" tekniği kullanın.
 - c. Doku tıkanması ile karşılaşılıp karşılaşılmadığını belirlemek için aşağıdaki talimatları kullanın:
 - TightRail Mini kılıf ven içerisinde ilerlemeyecektir.
 - TightRail Mini kılıf, boylamasına basınç uygulandığında kavis yaparak bükülür.
 - Floroskopi, kılıf ucunun kablo gövdesine göre ilerlemediğini gösterir.
 - Floroskopi, TightRail Mini kılıf ucunun kablo elektroduna, kablo kıvrımına veya başka bir kabloya tutunmadığını gösterir.
 - d. Tıkanma ile karşılaşıldığında ve TightRail Mini kılıf ilerleyemediğinde:
 - TightRail Mini kılıfın ucunun kablonun boylamasına ekseni ile hizalandığından ve eş eksenli olduğundan emin olmak için AP ve oblik floroskopik görüntüleme kullanın.
 - Seçenek olarak sunulan dış kılıf kullanılıyorsa, dış kılıfı distal ucu TightRail Mini kılıfın ucu ile üst üste gelmeyecek şekilde geri çekin. TightRail Mini kılıfı tıkanan dokunun içine doğru yavaşça bastırın.
 - İç şaftın dilatasyon mekanizmasını etkinleştirmek için tetiği basılı tutarken TightRail Mini kılıfa hafif bir basınç uygulayarak cihazı ilerletin. Dokuyu ilerletip genişletirken kilitleme stilesine çekiş kuvveti uygulayın.
 - Tetik her sonuna kadar sıkıldığında dilatasyon mekanizması uzar, döner ve kapanır. Tetik tamamen bırakıldığında ise dilatasyon mekanizması kılıf ucunun içine toplanır.
 - Tetiğe bir miktar basılırsa dilatasyon mekanizması rotasyon yönünü değiştiremez.
 - Bir sonraki tetik sıkma işleminden önce tetiği tam ileri konuma getirin.
 - TightRail Mini kılıf engeli delip/kırıp geçince dilatasyon mekanizmasını etkinleştirmeye son verip sonraki bağlı doku noktasına geçebilirsiniz.

- Tüm cihaz hareketlerini ve etkinleşmelerini floroskopiyle takip edin.
 - Gerekiyorsa, dış kılıfı TightRail Mini kılıfın yeni konumuna ilerletin.
- e. Çekme cihazının kablo üzerindeki kavraması açılırsa TightRail Mini kılıf ve dış kılıfı çıkarmak ve TightRail Mini kılıfı ile tekrar devam etmeden yeni bir çekme cihazı uygulamak gerekir.
 - f. Direnç ortadan kalktıktan sonra TightRail Mini kılıfı ve isteğe bağlı dış kılıfı sonraki istediğiniz konuma veya direnç noktasına ilerletin ve yukarıdaki 11 (a-d) adımı açıklanan işlemi tekrarlayın.
12. TightRail Mini kılıf ve dış kılıf, prosedür sırasında herhangi bir anda çıkarılabilir. Elektrot kurtulduğunda, elektrot, TightRail Mini kılıf ve dış kılıf vücuttan çıkarılmadan önce TightRail Mini kılıfın içine çekilmelidir.
 13. Elektrot TightRail Mini kullanılarak ve yavaşça çekilerek damardan çıkarılmıyorsa, TightRail Mini kılıfı uygun ebatlara sahip tam boy bir kılıfla değiştirerek çıkarma işlemi tamamlayın.
 14. Yeniden implantasyon için venöz girişi korumak amacıyla, elektrodu ve TightRail Mini kılıfı çıkarırken dış kılıfı kılavuz tel girişinde bırakın. Kılavuz tel sokulduktan sonra dış kılıfı vücuttan çıkarın. Dış kılıf kullanılmıyorsa, elektrodu TightRail Mini kılıf aracılığıyla çıkarın, bunu yaparken TightRail Mini kılıfı kılavuz tel girişi yerinde bırakın. Kılavuz tel sokulduktan sonra TightRail Mini kılıfı vücuttan çıkarın.
 15. Çıkarma işlemi tamamlanınca TightRail Mini kılıfı ve dış kılıfı hastadan çıkarın ve TightRail Mini kılıfın kullanım öncesine göre hasar görüp görmediğini inceleyin.
 16. Kullanılmış ürünleri yerel biyolojik elleçleme ve elden çıkarma yönetmeliklerine göre elden çıkarın.

REFERANSLAR

1. Wilkoff B.L., et al. Transvenous Lead Extraction: Heart Rhythm Society Expert Consensus on Facilities, Training, Indications, and Patient Management. Heart Rhythm. July 2009.
2. Deharo J.C., et al. Pathways for training and accreditation for transvenous lead extraction: a European Heart Rhythm Association position paper. Europace (2012) 14, 124-134.
3. Verma A, Wilkoff BL. Intravascular pacemaker and defibrillator lead extraction: A state-of-the-art review. Heart Rhythm, Vol. 1, No. 6, December 2004; 739-745.
4. Smith HJ, et al. Five-years experience with intravascular lead extraction. PACE 1994; 17:2016-2020.
5. Byrd CL, et al. Lead extraction: indications and techniques. Cardiol Clin 1992: 10:735-748.
6. Byrd CL, et al. Intravascular techniques for extraction of permanent pacemaker leads. J Thorac Cardiovasc Surg 1991;101:989-997.
7. Byrd CL, et al. Intravascular lead extraction using Locking Stylets and sheaths. PACE 1990: 13:1871-1875.

11. SINIRLI ÜRETİCİ GARANTİSİ

Üretici, belirtilen "Son Kullanma" tarihine kadar kullanılması ve kullanılmadan önce paketlenmiş ve hasar görmemiş olması durumunda TightRail Mini Kılıf ürününün malzeme ve işçilik açısından hatasız olduğunu garanti eder. Bu garanti kapsamında üreticinin sorumluluğu, herhangi bir hatalı TightRail Mini kılıfın değiştirilmesi veya satın alma fiyatının iadesiyle sınırlıdır. Üretici, TightRail Mini kılıfın kullanımından kaynaklanan tesadüfi, özel ya da kullanım sonucunda oluşan dolaylı zararlardan sorumlu değildir. TightRail Mini kılıfın yanlış kullanım, değişiklik, uygun olmayan şekilde depolama veya kullanımdan kaynaklanan zararlar ya da bu Kullanım Talimatlarının uygulanmamasından doğan diğer arızalar nedeniyle zarar görmesi durumunda, bu sınırlı garanti geçersiz olacaktır. **BU SINIRLI GARANTİ, ZİMNİ SATILABİLİRLİK (ORTALAMA KALİTE) VEYA BELİRLİ BİR AMACA UYGUNLUK GARANTİSİ DE DAHİL OLMAK ÜZERE BELİRTİLEN YA DA ZİMNİ TÜM DİĞER GARANTİLERİN YERİNE GEÇMEKTEDİR.** Üreticinin yetkili temsilcisi ya da satıcısı dahil olmak üzere hiçbir kişi veya kurumun, bu sınırlı garantiyi uzatma ya da genişletme yetkisi bulunmamaktadır; bu amaca yönelik girişimler Üreticiye karşı kullanılamaz.

12. STANDART OLMAYAN SEMBOLLER

Importer İthalatçı		Tip Inner Diameter Uç İç Çapı		Working Length Çalışma uzunluğu	
Quantity Miktar	QTY	Device Outer Diameter Cihaz Dış Çapı		Size Boyut	
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. Dikkat : ABD Federal Yasaları bu cihazın satışının yetkili bir doktor tarafından ya da yetkili bir doktorun siparişi üzerine yapılmasını gerektirir.					Rx ONLY

This Page Intentionally Left Blank



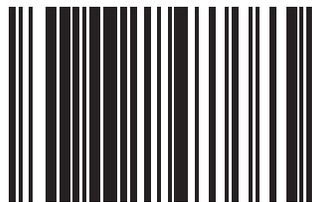
Spectranetics Corporation

9965 Federal Drive, Colorado Springs, CO 80921 USA
Tel: 1-800-231-0978 • Fax: 719-447-2022



Spectranetics International B.V.

Plesmanstraat 6 • 3833 LA Leusden • The Netherlands
Tel: +31 33 43 47 050 • Fax: +31 33 43 47 051



P008138

©2021 Spectranetics Corporation