

# Medtronic

## ClosureFast™

Endovenous Radiofrequency Ablation (RFA) Catheter

Катетър за ендовенозна радиочестотна абляция (РЧА)

Katétr pro nitrožilní radiofrekvenční ablaci (RFA)

Endovenost radiofrekvensablationskaterer

Endovenöser Hochfrequenz-Ablationskatheter

Ενδοφλέβιος καθετέρας κατάλυσης με ραδιοσυχνότητας (RFA)

Catéter intravenoso de ablación por radiofrecuencia (ARF)

Endovenosne raadiosagedusliku ablatsiooni (RFA) kateeter

Laskimonsisäinen radiotaajuusablatio- eli RFA-katetri

Cathéter d'ablation endoveineuse par radiofréquence

Kateter za endovensku radiofrekvencijsku ablaciјu (engl. Radiofrequency Ablation, RFA)

Endovenás rádiófrekvenciás ablációs (RFA) katéter

Kateter Ablasi Frekuensi Radi (RFA) Endovenosa

Catetere endovenoso per ablazione a radiofrequenza (RFA)

Тамырышлік радиожиілікті аблацияға (РЖА) арналған катетер

정맥 내 고주파 절제(RFA) 카테터

Endoveninis radiodážlinės abliačijos (RFA) kateteris

Endovenozās radiofrekvences ablācijas (RFA) katetrs

Катетер за ендовенска радиофреквентна абляција (RFA)

Endovenueze radiofrequenteablatiekatheter (RFA-katheter)

Endovenost kateter for radiofrekvensablasjon (RFA)

Cewnik do wewnętrznej ablacji prądem o częstotliwości radiowej (RFA)

Cateter endovenoso de ablación por radiofrecuēncia

Cateter pentru ablație endovenosă cu radiofrecvență (RFA)

Внутриренний катетер для радиочастотной абляции (РЧА)

Endovenózny rádiofrekvenčný abláčny (RFA) katéter

Kateter za endovensko radiofrekvenčno ablaciju (RFA)

Kateter za unutárensku radiofrekventnu ablaciјu (RFA)

Endovenös radiofrekvensablationskaterer (RFA-kateter)

Endovenöz Radyofrekans Ablasyonu (RFA) Kateteri

Ендоваскулърният катетер для радиочастотной абляции (РЧА)

Ống thông cắt đứt bằng tần số vô tuyếп (RFA) trong tĩnh mạch

Instructions for Use • Инструкции за употреба • Návod k použití • Brugsanvisning • Gebrauchsanweisung • Οδηγίες χρήσης • Instrucciones de uso • Kasutusjuhend • Käyttöohjeet • Mode d'emploi • Upute za upotrebu • Használati útmutató • Petunjuk Penggunaan • Istruzioni per l'uso • Қолдану жөніндегі нұсқаулар • 사용 지침 • Naudojimo instrukcijos • Lietošanas pamācība • Упатство за употреба • Gebruiksaanwijzing • Bruksanvisning • Instrukcja użycowania • Instruções de utilização • Instrucțiuni de utilizare • Инструкция по применению • Pokyny na používanie • Navodila za uporabo • Uputstva za upotrebu • Brugsanvisning • Kullanım Talimatları • Інструкція з використання • Hướng dẫn sử dụng

! USA

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

CE  
2797  
UK  
CA  
0086

Medtronic, Medtronic with rising man logo, and Medtronic logo are trademarks of Medtronic. Third-party trademarks ("TM") belong to their respective owners. The following list includes trademarks or registered trademarks of a Medtronic entity in the United States and/or in other countries.

Medtronic, Medtronic с изправящ се човек и логото на Medtronic са търговски марки на Medtronic. Търговските марки на трети страни ("TM") принадлежат на съответните им собственици. Списъкът по-долу включва търговски марки или регистрирани търговски марки на юридическо лице на Medtronic в САЩ и/или в други държави.

Medtronic, Medtronic s logem se vstávajíci postavou a logo Medtronic jsou ochrannými známkami společnosti Medtronic. Značky třetích stran ("TM") jsou ochrannými známkami příslušných vlastníků. Následující seznam obsahuje ochranné známky nebo registrované ochranné známky obchodní jednotky společnosti Medtronic v USA a/nebo v jiných zemích.

Medtronic, Medtronic-logoet med en person, der rejser sig op og Medtronic-logoet er varemærker tilhørende Medtronic. Tredjepartsvaremærker ("TM") tilhører deres respektive ejere. Følgende liste indeholder varemærker eller registrerede varemærker tilhørende en Medtronic virksomhed i USA og/eller i andre lande.

Medtronic, das Medtronic Logo „Rising Man“ und das Medtronic Logo sind Marken von Medtronic. Die Marken Dritter ("TM") sind Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber. Die folgende Liste enthält Marken oder eingetragene Marken einer Medtronic Gesellschaft in den USA und/oder in anderen Ländern.

Το λογότυπο της Medtronic με τον εγερόμενο ανθρώπινο και το λογότυπο Medtronic είναι εμπορικά σήματα της Medtronic. Τα εμπορικά σήματα τρίτων ("TM") ανήκουν στους αντίστοιχους κατόχους τους. Η ακόλουθη λίστα περιλαμβάνει εμπορικά σήματα ή σήματα κατατεθέντα μιας εταιρείας της Medtronic στην Ήνωμένη Πολιτεία ή/και σε άλλες χώρες.

Medtronic, el logotipo de Medtronic con la figura de una persona levantándose y el logotipo de Medtronic son marcas comerciales de Medtronic. Las marcas de terceros ("TM") son marcas comerciales de sus respectivos propietarios. La siguiente lista incluye marcas comerciales o marcas comerciales registradas de una entidad de Medtronic en Estados Unidos o en otros países.

Medtronic, Medtronic koos tööksa inimese logo ja ettevõtme Medtronic logo on ettevõtme Medtronic kaubamärgid. Kolmandate isikute kaubamärgid ("TM") kuuluvad nende vastavatele omanikele. Järgmine loend sisalduab ettevõtme Medtronic kaubamärke või registreeritud kaubamärke Ameerika Ühendriikides ja/või teistes riikides.

Medtronic, Medtronic ja nouseva mies-logo ja Medtronic-logo ovat Medtronic-yhtiön tavaramerkkejä. Kolmansien osapuolienv tavaramerkit ("TM") ovat omistajensa omaisuutta. Seuraava luettelo sisältää Medtronic-yhtiöiden tavaramerkit tai rekisteröidyt tavaramerkit Yhdysvalloissa ja/jai muissa maissa.

Medtronic, Medtronic avec le logo de l'homme qui se relève et le logo Medtronic sont des marques commerciales de Medtronic. Les marques commerciales tierces ("TM") appartiennent à leurs détenteurs respectifs. La liste suivante comprend des marques commerciales ou des marques déposées d'une entité Medtronic aux États-Unis et/ou dans d'autres pays.

Medtronic, Medtronic s logoipom uspravnog čovjeka i logoip tvrtke Medtronic žigovi su tvrtke Medtronic. Žigovi trećih strana ("TM") pripadaju njihovim vlasnicima. Slijedeći popis uključuje žigove ili registrirane žigove tvrtke Medtronic u SAD-u i/ili u drugim zemljama. A Medtronic szó, a felémelkedő embert ábrázoló logóval kiegészített Medtronic szó és a Medtronic logó a Medtronic védjegye. A harmadik felek védjegyei ("TM") az adott tulajdonosok védjegyei. A következő felsorolás a Medtronic vállalat védjegyeit vagy bejegyzett védjegyeit tartalmazza az Amerikai Egyesült Államokban és/vagy más országokra vonatkozóan.

Medtronic, logo Medtronic dengan pria yang sedang bangkit, dan logo Medtronic adalah merek dagang Medtronic. Merek dagang piyah ketiga ("TM") adalah merek dagang dari masing-masing pemiliknya. Daftar berikut ini meliputi merek dagang atau merek dagang terdaftar dari entitas Medtronic di Amerika Serikat dan/atau di negara lainnya.

Medtronic, l'indicazione Medtronic con la rappresentazione grafica del logo e il logo Medtronic sono marchi di fabbrica di Medtronic. I nomi commerciali di parti terze ("TM") appartengono ai rispettivi proprietari. L'elenco seguente comprende i marchi o i marchi registrati di un'azienda Medtronic negli Stati Uniti e/o in altri Paesi.

Medtronic, котерпіл жаткан адам логотипи бар Medtronic және Medtronic логотипи Medtronic компаниясының сауда белгілері болып табылады. Үшінші тараپтардың сауда белгілері ("TM") олардың тиісті иелеріне тиесілі. Келесі тізім Medtronic компаниясының сауда белгілерін немесе АҚШ-та және/немесе басқа елдерде тіркелген сауда белгілерін қамтиды.

Medtronic, 일이나는 사람이 포함된 Medtronic 로고 및 Medtronic 로고는 Medtronic의 상표입니다. 타사 상표("TM")는 해당 소유자의 재산입니다. 다음 목록은 미국 및/또는 기타 국가에서 사용되는 Medtronic 사업체의 상표 또는 등록 상표입니다.

„Medtronic“, „Medtronic“ su atsistojančio vyrų logotipui ir „Medtronic“ logotipas yra „Medtronic“ prekių ženklai. Trečiuju šalių prekių ženklai (TM) priklauso atitinkamiesiems ju savininkams. Toliau pateikiti bendrovės „Medtronic“ prekių ženklai arba registracijos prekių ženklai JAV ir (arba) kitose Saliyse.

Medtronic, Medtronic logotips ar augšāmēlūšos cilvēku un Medtronic logotips ir uzņēmuma Medtronic preču zīmes. Trešo pušu preču zīmes ("TM") pieder to attiecīgajiem īpašniekiem. Tālāk sarakstā ir norādītas ASV un/vai citās valstis reģistrētās uzņēmuma Medtronic preču zīmes.

Medtronic, логотип Medtronic со човеком што становува и логотип Medtronic се търговски марки на Medtronic. Търговските марки на трети лица ("TM") им припаѓат на съответните сопственици. Следниот список содржи търговски марки или регистрирани търговски марки на субјектот Medtronic во САД и/или во други земји.

Medtronic, het Medtronic-logo met de opstaande mens, en het Medtronic-logo zijn handelsmerken van Medtronic. Handelsmerken van derden ("TM") zijn eigendom van de desbetreffende eigenaren. Onderstaande termen zijn gedeponeerde of geregistreerde handelsmerken van een Medtronic-entiteit in de Verenigde Staten en/of in andere landen.

Medtronic, Medtronic-logoen med mannen som reiser sig upp, og Medtronic-logoen er varemærker for Medtronic. Tredjeparters varemærker ("TM") tilhører deres respektive ejere. Den følgende listen inneholder varemærker eller registrerte varemærker for en Medtronic-enhet i USA og/eller i andre land.

Medtronic, logo firmy Medtronic z podnośącym się człowiekiem i logo Medtronic są znakami towarowymi firmy Medtronic. Znaki towarowe podmiotów trzecich ("TM") należą do ich właścicieli. Poniższa lista zawiera znaki towarowe lub zastrzeżone znaki towarowe podmiotu firmy Medtronic w Stanach Zjednoczonych i/lub w innych krajach.

Medtronic, o logótipo da Medtronic com homem a elevar-se e o logótipo da Medtronic são marcas comerciais da Medtronic. As marcas comerciais de terceiros ("TM") pertencem aos respetivos proprietários. A lista seguinte inclui marcas comerciais ou marcas comerciais registadas de uma entidade da Medtronic nos Estados Unidos e/o outros países.

Medtronic, sigla Medtronic cu omul care se ridică și sigla Medtronic sunt mărci comerciale ale Medtronic. Mărcile comerciale terțe ("TM") aparțin deținătorilor lor respectivi. Lista următoare include mărci comerciale sau mărci comerciale înregistrate ale unei entități Medtronic în Statele Unite și/sau în alte țări.

Medtronic, логотип Medtronic с изображением человека, принимаящего вертикальное положение, и логотип Medtronic являются торговыми марками / товарными знаками компании Medtronic. Торговые марки сторонних производителей, отмеченные символом "TM", являются собственноностью соответствующих владельцев. Следующий перечень включает торговые марки или зарегистрированные товарные знаки компании Medtronic в США и / или в других странах.

Medtronic, logo Medtronic so vstávajúcim človekom a logo Medtronic sú ochranné známky spoločnosti Medtronic. Ochranné známky tretích strán ("TM") patria ich príslušnému vlastníkovi. Nasledujúci zoznam uvádzajú ochranné známky alebo registrované ochranné známky organizácej jednotky spoločnosti Medtronic v Spojených štátach a/alebo v iných krajinách.

Medtronic, logotip družbe Medtronic z osebo, ki vstaja, ter logotip Medtronic so blagovne znamke družbe Medtronic. Blagovne znamke trejih oseb ("TM") so last njihovih lastnikov. Na spodnjem seznamu so navedene blagovne znamke ali registrirane blagovne znamke družbe Medtronic v Združenih državah Amerike in/ali drugih državah.

Naziv Medtronic, logotip Medtronic sa čovekom koji se podiže i logotip Medtronic su znakovi kompanije Medtronic. Žigovi trećih lica ("TM") pripadaju svojim vlasnicima. Slediće lista obuhvata žigove ili registrirane žigove kompanije Medtronic, pravnog lica u SAD i/ili u drugim zemljama.

Medtronic, Medtronic-logotypen med mannen som reser sig upp och Medtronic-logotypen är varumärken som tillhör Medtronic. Tredje parters varumärken ("TM") tillhör respektive innehavare. Följande lista omfattar varumärken eller registrerade varumärken som tillhör ett Medtronic-förort i USA och/eller i andra länder.

Medtronic, ayağında kalkan adlı Medtronic logosu ve Medtronic logosu Medtronic şirketinin ticari markalarıdır. Üçüncü taraf ticari markaların ("TM") ilgili sahiplerinin mülkiyetindedir. Aşağıdaki listede, bir Medtronic şirketinin Amerika Birleşik Devletleri ve/veya diğer ülkelerdeki ticari markalar veya tescilli ticari markalar bulunmaktadır.

Medtronic, логотип Medtronic із людиною, що піднімається, і логотип Medtronic є товарними знаками компанії Medtronic. Товарні знаки сторонніх виробників ("TM") є майном відповідних власників. Нижче наведений перелік містить товарні знаки або зареєстровані товарні знаки компанії Medtronic у Сполучених Штатах і/або в інших країнах.

Medtronic, Medtronic với logo người dàn ông đang đứng lên và logo Medtronic là các thương hiệu của Medtronic. Các thương hiệu bên thứ ba ("TM") thuộc về các chủ sở hữu tương ứng. Danh sách sau đây bao gồm các thương hiệu hoặc thương hiệu đã đăng ký của một số công ty con Medtronic tại Hoa Kỳ và/hoặc tại những quốc gia khác.

ClosureFast™

**Definition of symbols • Значение на символите • Definece symbolů • Symbolforklaring •**  
**Definition der Symbole • Ορισμός συμβόλων • Definición de los símbolos • Símbolite tähendused • Symbolen selitys • Définition des symboles • Definicija simbola • Jelmagyarázat • Defini siimbol • Definizione dei simboli • Таңбалардың, анықтамасы • 기호 정의 • Simbolui apraşymas • Simbolu skaïdorjums • Дефиниция на симболи • Uitleg van symbolen • Symbolforklaring • Definice symboli • Definição dos símbolos • Definitia simbolurilor • Определение символов • Definicia symbolov • Pomen simbolov • Definicije simbola • Symbolförläkning • Sembollerinin açıklaması • Визначення символів • Đinh nghĩa về các ký hiệu**

**STERILE EO**

Sterilized using ethylene oxide • Стерилизирано с етиленов оксид • Sterilizováno ethylenoxidem • Sterilisert med etylenoxid • Mit Ethylenoxid sterilisiert • Апостерицирено με αιθανοξεδίου • Sterilizzato mediante óxido de etileno • Steriliseeritud etüleenoeksidiiga • Sterilizouit etylenoksidiștila • Stérilisé à l'oxyde d'éthylène • Sterilizirano etilen-oksidom • Etién-oxiddal sterilizálva • Disterilkan menggunakan etilena oksida • Sterilizzato con ossido di etilene • Этиленоксидом кемегемин зарарсыздандырылған • 산화 에틸렌을 사용하여 멸균됨 • Sterilizouota etileno oksidu • Sterilizēts, izmantojot etilēnoksīdu • Sterilizovano с етилен оксидом • Steriliseert met etylenoxide • Sterilizowany tlenkiem etylenu • Esterilizado utilizando óxido de etileno • Sterilizat cu oxid de etilen • Стерилизация оксидантом этилена • Sterilizované pomocou etylenóxidu • Sterilizirano z etilenoksidom • Sterilisano korisčenjem etilen-oksida • Steriliseraad med etylenoxid • Etien oksit ile sterilize edilmiştir • Стерилизовано из застосуванням етиленоксиду • Đực khử trùng bằng ethylene oxide



Do not reuse • Да не се използва повторно • Нероуživejte opakovane • Má ikke genbruges • Nicht wieder verwenden • Mην επαναχρησιούσετε • Не реutilizar • Mitte kasutada korduvalt • Älä käytä uudelleen • Ne pas réutiliser • Nemojte upotrebljavati više puta • Kizárólag egyszeri használatra • Jangan dipakai ulang • Non riutilizzare • Екінші қайтара пайдалануға болмайды • 재사용 금지 • Nenaudoti pakarotina • Nelletiot aktārtoti • Само за еднократна употреба • Niet opnieuw gebruiken • Skal ikke brukes flere ganger • Nie stosować ponownie • Não reutilizar • De unică folosință • Запрет на повторное применение • Нероуživejte opakovane • За еднократно употреба • Niже за поновну употребу • Får ikke återanvändas • Yeniden kullanılmazı • Повторно використовувати заборонено • Không được tái sử dụng



Do not re-sterilize • Не стерилизирайте повторно • Neprovádět opětnou sterilizaci • Má ikke resteriliseres • Nicht erneut sterilisieren • Μην επαναστεριώσετε • No reesterilizar • Mitte resteriliseerida • Älä steriloi uudelleen • Ne pas resteriliser • Nemojte ponovno sterilizirati • Не sterilizája újra • Jangan disterilkan ulang • Non risterilizzare • Қайта стерильдеменди • 재설군 금지 • Nesterilizuoti pakarotinai • Nesterilizēt aktārtoti • Да не се стерилизира повторно • Niet hersteriliseren • Skal ikke resteriliseres • Nie sterylizować ponownie • Não reesterilizar • A nu se resteriliza • Не стерилизовать повторно • Nesterilizujte opakovane • Не sterilizirajte ponovno • Не sterilisati • Får ikke omsterilisere • Yeniden sterilize etmeyin • Повторна стерилизация заборонена • Không được tái tiệt trùng

**R only**

Caution: Federal law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a physician • Внимание: Федеральный закон (САЩ) поставя ограничение това устройство да бъде продавано само от или по поръчка на лекар • Упоморені: Federální zákon (USA) omezuje prodej tohoto zařízení pouze na lékaře nebo na lékařský předpis • Forsiktig: Amerikansk lov (USA) begrænser denne enhed til salg på foranledning af eller efter ordination af en læge • Vorsicht: Nach dem Bundesrecht der USA darf dieses Gerät nur an oder auf Anweisung eines Arztes verkauft werden • Проохий: Н оюзточнікік вәмбейдікі нөмөндөсі (түн НПА) етпіретін тұн пәндерден пройтқан мөн со іштеп қатынан енгілжілік іштеп • Precauçao: La ley federal de Estados Unidos permite la venta de este dispositivo exclusivamente a médicos o bajo prescripción facultativa • Ettevaatust! Amerika Ühendriikide föderaalseadus lubab seda seadet müüa vaid arsti korraldusega. • Varoitus: Yhdysvaltojen liittovaltiolaki sallii tämän laittaneen myynniin vain lääkärille tai lääkärin määritöksestä. • Attention: La loi fédérale (États-Unis) limite la vente de cet appareil par un médecin ou sur ordonnance d'un médecin • Oprez: prema američkom saveznom zakonom ovaj uredaj može se kupiti samo od liječnika ili na njihovu preporuku • Vigyázat: A szövetségi törvény (USA) értelmében a készülék orvosok által vagy orvos rendelésére érétkészithető. • Perhatian: Hukum federal (AS) hanya memperbolehkan penjualan perangkat ini oleh atau atas perintah dokter • Attenzione: le leggi federali (U.S.A.) consentono la vendita di questo dispositivo soltanto a medici o su prescrizione medica • Айайланыз: федералдық заңда (АКШ) сәйкес бул құрылғы тек дәрігерге немесе дәрігер тапсысыры бойынша сатылуы керек • 주의: 연방법(미국)에서는 의사의 지시에 의해서만 이 장치를 판매하도록 제한하고 있습니다. • Démésio: pagal federalinių įstatymus (JAV) šri prietaisą gali parduoti tik gydytojas arba asmuo gydytojo nurodymu • Uzmanıbul Saskańa ar ASV federálajam likumiem šio izstrādājumu drīst pārdom tikai arsts vai pēc ārsta noriskojuma • Внимание: Федералиният закон (САД) що ограничива продајбата на овој уред, односно тој може да се продава само од страна на лекар или по нарачка на лекар • Let op: Dit product is uitsluitend verkrijgbaar op doktersvoorschrijf (wetgeving VS) • Forsiktig! I henhold til amerikansk lovgivning kan denne enheten kun selges av eller etter forordning fra lege • Przeszrotna: Zgodnie z prawem federalnym (USA) urządzenie to może być sprzedawane wyłącznie przez lekarza/lub na jego zlecenie. • Atenção: As leis federais (E.U.A.) restringem a venda deste dispositivo a um médico ou mediante prescrição do um médico. • Atentie: Legislația federală (SUA) permite vânzarea acestui dispozitiv numai pe baza sau în urma recomandării unui medic •

Предупреждение: согласно федеральному закону США это устройство может продаваться только врачу или по заказу врача • Упомореніе: Федерálny zákon (USA) obmedzuje predaj tohto zariadenia výhradne na lekára alebo na ich predpis. • Pozor: Zvezna zakonodaja v ZDA določa, da lahko napravo prodaja ali predpiše le zdravnik. • Oprez: Savezni zakon (SAD) ogranicava prodaju ovog uređaja na prodaju od strane ili po nalogu lekara • Obs! Enligt federal lagstiftning (USA) får produkten endast säljas av eller på ordination av läkare • Dikkat: Federal yasalara (ABD) göre, bu cihazın yalnızca hekim tarafından veya hekim siparişiley satışına izin verilmektedir. • Попередження: Федеральний закон (США) обмежує продаж цього виробу, тільки за прописом лікаря. • Thân trọng: Luật liên bang (Hoa Kỳ) hạn chế việc bán hoặc yêu cầu sử dụng thiết bị này



Do not use if package is damaged • Не използвайте, ако опаковката е повредена • Nepoužívajte, je-li obal poškozený • Má ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget • Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist • Μην το χρησιμοποιήστε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά • Не utilizar si el envase está dañado • Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud • Älä käytä, jos pakkaus on vaaritettu • Nu poskoden y • Не использовать если упаковка повреждена • Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is • Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet • Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone • Não utilizar se a embalagem estiver danificada • Nu folosiți dacă ambalajul este deteriorat • Не использовать при повреждении упаковки • Nepoužívajte, ak je obal poškodený • Не употребляйте, че е обалаша повреждана • Не користити якщо обал ю е пошкоден • Не использовать при повреждении упаковки • Får ikke användas om förpackningen är skadad • Ambalaj hasarlyşa kullanmayın • Не використовувати у разі пошкодження пакування • Không được sử dụng nếu bao bì đã bị hư hỏng



Single sterile barrier system • Система с единична стерила преграда • Systém jedné sterilní bariéry • System med enkel steril barriäre • Einfach-Sterilbarrièresystem • Σύστημα μονού στερίου φρουρού • Sistema de barrera estéril única • Ühekordse steriliseerimise süsteem • Yksinkertainen sterili suojusjärjestelmä • Sisteme de barrière stérile unique • Sustav jedne sterilne barijere • Egyszeres, steril zárlérendszer • Sistem penghalang steril tunggal • Sistema a singola barriera sterile • Жалғызы зарарсыздандырылған корғаныш жүйесі • 단일 멸균 장벽 시스템 • Viene sterilaus barjero sistema • Vienas steriles barjeras sistēma • Систем со единствична стерила бариера • Enkele steriele verpakking • System med enkel steril barriäre • System pojedyńczej bariery sterinej • Sisteme de barreira estéril única • Sistem cu barieră sterilă unică • Система с единственным стерильным барьером • Systém jednej sterilnej bariéry • Sistemi enojo sterile pregrade • Sistem jednostrukte sterilne barriere • System med enkel steril barriär • Tekli sterili barijeri sistemi • Система одинарного стерильного барьера • Нѣ ѡтнг бѣо вѣо khuâн дон

Consult instructions for use • Раэзглядайте инструкциите за употреба • Viz návod k použití • Se brugsanvisningen • Gebrauchsanweisung lesen • Συμβούλευτε τις οδηγίες χρήσης • Consultar instrucciones de uso • Tutuvye kasutusjuhisteiga • Katso käytöohjeet • Consulter le mode d'emploi • Pregledajte upute za upotrebu • Lásd a használási útmutatót • Konsultalat petunjuk penggunaan • Consultare le istruzioni per l'uso • Пайдалану жөнгөндегі нұсқаулықты қаралып • 사용 지침 참고 • Skaitlykite naudojimo instrukcijose • Skaitli lietošanas pamācību • Провергите ro упаковствто за употреба • Zie gebruiksaanwijzing • Se i bruskanvisningen • Należy zapoznać się z instrukcją użytkowania • Consultar as instruções de utilização • Consultati Instrucțiunile de utilizare • Обратитесь к инструкции по применению • Pozrite si pokyny na používanie • Glejte navodila za uporabo • Pregledajte uputstva za upotrebu • Lás brugsanvisningen • Kullanım talimatlarına bakın • Ознакомтесь з інструкциями із застосування • Tham khảo hướng dẫn sử dụng



Keep away from sunlight • Пазете от слънчева светлина • Chránite před slunečním světlem • Má ikke utsättas för direkt sollys • Vor Sonnenlicht schützen • Дистреите макрия отто ѹлака фүс • Mantener alejado de la luz del sol • Hoida • пârăsește de către soare • Täidetä pöydältä suunnevasta svetlosti • Napfénytől védendő • Jauhkaa dari sinar matahari • Tenerlo lontano dalla luce del sole • Кун сүзлесін алыс сақтаңыз • 직사광선을 피할 것 • Saugoti nu saulės šviesias • Sargat no ūies saules stariem • Да се чува подалеку од сончева светлина • Uit de buurt van zonlicht houden • Má ikke utsettes for sollys • Chronic przed światłem słonecznym • Manter afastado da luz do sol • Nu expuneti la radiatia solară • Не допускайтіе воздействия солнечного света • Uchovávajte mimo slnecného žiarenia • Zaščtitte pred sončno svetlobou • Držati daleko od sunčeve svetlosti • Får inte utsättas för solljus • Güneş ışığından uzak tutun • Берегти від сонячних променів • Tránh tiếp xúc với ánh nắng mặt trời



Keep dry • Поддържайте сухо • Udržujte v suchu • Skal opbevares tørt • Trocken aufbewahren • Дистреите от сухо • Mantener seco • Hoida kuivassa • Säilytä kuivassa • Á conservar dans en endroit sec • Držite na suhom • Szárazon tartható • Jaga agar tetap kering • Mantenerse asciutto • Күрәкән күйде сақтаңыз • 건조한 상태 유지 • Laikyti sausoje vietoe • Uzglabat sausā vietā • Да се чува на сухо место • Droog bewaren • Skal holdes tørt • Chronică przed wilgocią • Manter seco • Păstrați într-un spatiu uscat • Беречь от влаги • Uschovávajte v suchu • Hranite в suhem prostoru • Držati na suvom mestu • Förvaras tørt • Kuru yerde saklayin • Берегти від вологи • Để nơi khô thoáng



**CE**

Conformité Européenne (European Conformity). This symbol means that the device fully complies with applicable European Union acts. • Conformité Européenne (Европейско съответствие). Този символ означава, че устройството съответства напълно на приложимото законодателство на Европейския съюз. • Conformité Européenne (Evropská shoda). Tento symbol znamená, že výrobek zcela splňuje požadavky příslušných zákonů Evropské unie. • Conformité Européenne (Europäische Standard). Dette symbol betyder, at enheden fuldt ud overholder gældende EU-lovgivning. • Conformité Européenne (Europäische Konformität). Dieses Symbol besagt, dass das Produkt allen anwendbaren Vorschriften der Europäischen Union entspricht. • Conformité Européenne (Ευρωπαϊκή Σύμμορφωση). Το σύμβολο αυτό σημαίνει ότι το προϊόν συμμορφύεται πλήρως με τους ισχύοντες νόμους της Ευρωπαϊκής Ένωσης. • Conformité Européenne (Conformidad Europea). Este símbolo indica que el dispositivo cumple totalmente las leyes vigentes de la Unión Europea. • Conformité Européenne (Euroopa vastuvusmärgis). See sümbool tähdab, et seade vastab täielikult kohaldatavate Euroopa Liidu seadustele. • Conformité Européenne (eurooppalainen vaatimustenmukaisuus). Tämä symboli tarkoittaa, että laite on kaikilta osin Euroopan unionin soveltuva lainsäädännön mukainen. • Conformité Européenne. Ce symbole signifie que l'appareil est entièrement conforme aux lois en vigueur de l'Union européenne. • Conformité Européenne (Uslugdenost s evropskimi normami). Taj simbol znači da je uređaj potpuno uskladen s odgovarajućim aktima Evropske unije. • Conformité Européenne (európai megfelelőség). Ez a szimbólum azt jelenti, hogy az eszköz teljes mértékben megfelel az Európai Unió vonatkozó jogszabályainak. • Conformité Européenne (European Conformity/Kesuasiaan untuk Uni Eropa). Simbol ini berarti bahwa perangkat sepenuhnya mematuhi undang-undang Uni Eropa yang berlaku. • Conformité Européenne (Conformità europea). Questo simbolo indica che il dispositivo è pienamente conforme alle direttive europee in vigore. • Conformité Européenne (Европейският съкрайник). Бул танда күрүлғының Еуропа Одағының тісіті зәндәрдина толық сыйкес екенін білдіред. • Conformité Européenne (유럽 적합성). 이 기호는 본 기기가 해당 유럽 연합 법률을 완벽하게 준수함을 의미합니다. • Conformité Européenne (Europos atitiklis). Šis simbolas reiškia, kad prietaisais visiškai atitinka taikytinus Europos Sąjungos aktyus. • Conformité Européenne (atibilstība Eiropas Savienības prasībām). Šis simbols norāda, ka ierīce pilnībā atbilst piemērojamo Eiropas Savienības tiesību aktu prasībām. • Conformité Européenne (Европска сообразност). Овој симбол значи дека поглаголот е целосно сообразно со важечките закони на Европската унија. • Conformité Européenne (Europese Conformiteit). Dit symbool betekent dat het product volledig voldoet aan de geldende Europese wetgeving. • Conformité Européenne (samsvar med europeisk standard). Dette symbolet betyr at enheten er fullstendig i samsvar med gjeldende EU-rettsakter. • Conformité Européenne (Zgodność z normami Unii Europejskiej). Ten symbol oznacza, że urządzenie spełnia wszystkie wymogi wynikające z właściwych aktów prawnych Unii Europejskiej. • Conformité Européenne (Conformitatea Europeana). Este simbolo significa que o dispositivo está em total conformidade com as leis da União Europeia aplicáveis. • Conformité Européenne (Conformitatea europeană). Acest simbol atestă conformitatea deplină a dispozitivului cu legislația aplicabilă a Uniunii Europene. • Conformité Européenne (Европейское соответствие). Этот символ обозначает, что изделие полностью соответствует требованиям применимых директив Европейского Союза. • Conformité Européenne (Zhoda s požiadavkami EÚ). Tento symbol znamená, že zariadenie je v úplnom súlade s platnými právnymi predpismi Európskej unie. • Conformité Européenne (европска складност). Ta simbol pomeni, da je prizomorek v celoti skladen z veljavnimi zakoni Evropske unije. • Conformité Européenne (uskladenost sa evropskim standardima). Ovaj simbol označava da je uređaj u potpunosti uskladen sa važećim zakonima Evropske unije. • Conformité Européenne (European standard). Denna symbol anger att enheten uppfyller alla gällande direktiv i Europeiska unionen. • Conformité Européenne (Avrupa Normalları Uygunluk). Bu simbol, cihazın yürürlükteki Avrupa Birliği yasalarına tam olarak uygun olduğunu ifade eder. • Conformité Européenne Знак відповідності вимогам Європейського Союзу. • Conformité Européenne (Công đồng Châu Âu). Ký hiệu này có nghĩa là thiết bị tuân thủ dãy quy định của Liên minh Châu Âu.

**EC REP**

Authorized representative in the European Community • Уполномочен представител в Европейската общност • Autorizovaný zástupce pro Evropské společenství • Autoriseret repräsentant i EF • Autorisierte Repräsentant in der Europäischen Gemeinschaft • Еснующото отпътвашо от страна на Европейския Коинвратор • Representante autorizado en la Comunidad Europea • Volatutet esindaja Europa Ühenduses • Valtuutettu edustaja Europan yhteisön alueella • Représentant autorisé dans la Communauté européenne • Ovlašteni predstavnik u Evropskoj zajednici • Hivatalos képviselő az Európai Közösségen • Perwakilan Resmi di Negara-Negara Eropa • Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea • Европалық Одақтасты уәкілетті екіл • 유럽 공동체(EC) 내 공식 대리점 • Igaliotasis atstovas Europos Bendrijoje • Pilnvaroatais pārstāvis Europas Kopienā • Овластен претставник во Европската заедница • Geautoriseerd vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap • Autorisert representant i Det europeiske fellesskap • Autoryzowany przedstawiciel w Unii Europejskiej • Representant autorizado na Comunidade Europeia • Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană • Уполномоченный представитель в Европейском сообществе • Autorizovaný zástupca pre Európske spoločenstvo • Pooblaščeni predstavnik v Evropski skupnosti • Ovlaščeni predstavnik u Evropskoj zajednici • Auktoriserad representant inom EG • Avrupa Topluluğu'ndaki yetkilî temsilci • Упновожданій представник Європейського Союзу • Đại diện được ủy quyền tại Cộng đồng Châu Âu

**UK CA**

UKCA (UK Conformity Assessed). This symbol means the device complies with the applicable acts for Great Britain (England, Wales, and Scotland). • UKCA (Оценено съответствие за Великобритания). Този символ означава, че изделиято отговаря на приложимите закони за Великобритания (Англия, Уелс и Шотландия). • UKCA (vyhodnocena shoda s normami platnými ve Spojeném království). Tento symbol znamená, že zařízení splňuje požadavky příslušných zákonů pro Velkou Británii (Anglie, Wales a Skotsko). • UKCA-mærknign (UK Conformity Assessed (overensstemmelsesvurdering)). Dette symbol betyder, at enheden overholder de gældende love for Storbritannien (England, Wales og Skotland). • UKCA (UK Conformity Assessed). Dieses Symbol bedeutet, dass das Produkt den anwendbaren Gesetzen für Großbritannien (England, Wales und Schottland) entspricht. • UKCA (UK Conformity Assessed: Аξιοлогирано със процесът HB). То съмвало оцелява от то процесът HB. То съмвало оцелява от то процесът HB. • UKCA (UK Conformity Assessed (overensstemmelsesvurdering)). Dette symbol betyder, at enheden overholder de gældende love for Storbritannien (England, Wales og Skotland). • UKCA (UK Conformity Assessed). Este simbolo significa que el dispositivo cumple las leyes aplicables para Gran Bretaña (Inglaterra, Gales y Escocia). • UKCA (UK Conformity Assessed) vastavussertifikaat. See sümbool näätab, et seade vastab Suurbritanniast (Inglismaa, Wales ja Šotimaa) kohaldatavate seadustele. • UKCA (Yhdistyneen kuningaskunnan vaatimustenmukaisuus arviointi). Tämä symboli tarkoittaa, että laite on Ison-Britannian (Englannin, Walesin ja Skotlannin) sovellettavien lakien mukainen. • UKCA (UK Conformity Assessed). Este simbolo significa que el dispositivo cumple las leyes aplicables para Gran Bretaña (Inglaterra, Gales y Escocia). • UKCA (UK Conformity Assessed) vastavussertifikaat. See sümbool näätab, et seade vastab Suurbritanniast (Inglismaa, Wales ja Šotimaa) kohaldatavate seadustele. • UKCA (UK Conformity Assessed: Αξιολογημένο ως προς τη συμμόρφωση στο HB). Το σύμβολο αυτό ομαδίνει ότι το προϊόν συμμόρφωνται με τους ισχύοντες νόμους για τη Μεγάλη Βρετανία (Αγγλία, Ουαλία και Σκωτία). • UKCA (UK Conformity Assessed). Este simbolo significa que el dispositivo cumple las leyes aplicables para Gran Bretaña (Inglaterra, Gales y Escocia). • UKCA (UK Conformity Assessed) verifică conformitatea. Se observă că produsul este conform cu legile din Regatul Unit. • UKCA (Ulijedjenirom Krajevstvu). Taj simbol znači da je proizvod uskladen s primjenjivim zakonima za Veliku Britaniju (Englesku, Wales i Škotsku). • UKCA (UK Conformity Assessed – egyesül királyságbeli megfelelés érkezével). Ez a szimbólum azt jelenti, hogy a készülék megfelel a Nagy-Britanniára (Anglia, Wales és Skócia) vonatkozó jogszabályoknak. • UKCA (Penialina Kesuasiaan Ingriss Raya). Simbolini berarti perangkat mematuhi undang-undang yang berlaku untuk Britania Raya (Inggris, Wales, dan Skotlandia). • UKCA (verifica di conformità del Regno Unito). Questo simbolo indica che il dispositivo è conforme alle normative vigenti in Gran Bretagna (Inghilterra, Galles e Scocia). • UKCA (Bírikken Koroljádkötti címeketk bágalauyu). Bul tańba kuryłgynyń Bírikken Koroljádkötti (Англия, Уэльс және Шотландия) колданылатын заң talaptarlyny da ekenin bilidredi. • UKCA (영국 적합성 평가). 이 기호는 본 기기가 영국(잉글랜드, 웨일즈, 스코틀랜드)의 관련 법을 준수함을 의미합니다. • UKCA (jvertina JK atitiklis). Šis simbolas reiškia, kad priemonė atitinka taikytinus Didžiosios Britanijos (Anglijos, Velse ir Škotijos) aktyus. • UKCA (UK Conformity Assessed – novérteita atibilstība Apriņcotajā Karalistē spēkā esošajām normatīvajām prasībām). Šis simbols nozīmē, ka ierīce atbilst Lielbritānijai (Anglijai, Velsi un Škotijai) spēkā esoši tiesību akti prasībām. • UKCA (Проценто за сообразност во ОН/UK Conformity Assessed). Овој знак значи дека поглаголат во сообразност со важечките прописи за Велика Британија (Англија, Велс и Шкотска). • UKCA (UK Conformity Assessed). Dit simbool betekent dat het product voldoet aan de geldende wetgeving van Groot-Brittannië (Engeland, Wales en Schotland). • UKCA (UK Conformity Assessed). Dette symbolet betyr at enheten er i samsvar med gjeldende lover i Storbritannia (England, Wales og Skotland). • UKCA (Oceněno zgodnost v Wielkiej Brytanii). Ten symbol označuje, že wyrob jest zgodny z właściwymi aktami prawnymi obowiązującymi w Wielkiej Brytanii (Anglia, Walii i Szkocja). • UKCA (Avaliação de Conformidade do Reino Unido). Este simbolo significa que o dispositivo está em conformidade com as leis aplicáveis da Grã-Bretanha (Inglaterra, País de Gales e Escócia). • UKCA (UK Conformity Assessed, certificação de evaluare a conformității din Regatul Unit). Acest simbol înseamnă că dispozitivul îndeplinește legislația aplicabilă pentru Marea Britanie (Anglia, Tara Galilor și Scoția). • UKCA (выполнена оценка соответствия требованиям Великобритании). Этот знак означает, что изделие соответствует действующим законам Великобритании (Англия, Уэльс и Шотландия). • UKCA (UK Conformity Assessed – vyhodnotený súlad s normami platnými v Spojenom království). Tento symbol znamená, že pomôcka spĺňa požiadavky príslušných zákonov pre Veľkú Britániju (Anglicko, Wales a Škotsko). • UKCA (oznaka skladnosti za Zdrženo krajevstvo). Ta simbol pomeni, da je prizomorek v celoti skladen z veljavnimi zakoni Veľkej Britanije (Anglia, Wales a Škotska). • UKCA (Procenjeni uskladost u Ujedinjenom Kraljevstvu) Ovaj simbol znači da je sredstvo usaglašeno sa primenljivim zakonima u Velikoj Britaniji (Engleska, Veli i Škotska). • UKCA (UK Conformity Assessed). Denna symbol anger att enheten uppfyller alla gällande direktiv i Europeiska unionen. • UKCA (Fermevarens Verantwoortelik Person i Grobbritannien (England, Wales och Skottland). • Utværdethus om post Međugorje Bregatina (Ауѓиља, Оудаја и Скутија). • Persona responsable en Gran Bretaña (Inglaterra, Gales y Escocia). • Vastuuhenkilö Iosossa-Britanniassa (englannissa, walesissa ja Šotimassa). • Personne responsable en Grande-Bretagne (Angleterre, Pays de Gales et Ecosse). • Nadležna osoba u Velikoj Britaniji (Anglijo, Walesi i Škotijo). • Atbildīgā persona Liebītānijā (Anglijā, Velsā un Škotijā). • Odgovorno лице во Велика Британија (Англија, Велс и Шкотска). • Verantwoordelijke persoon in Groot-Brittannië (Engeland, Wales en Schotland). • Ansvarlig person i Storbritannien (England, Wales og Skotland). • Pessoa responsável na Grã-Bretanha (Inglaterra, País de Gales e Escócia). • Persona responsabilă din Marea Britanie (Anglia, Tara Galilor și Scoția). • Ответственное лицо в Великобритании (Англия, Уэльс и Шотландия). • Zodpovedná osoba pre Veľkú Britániju (Anglicko, Wales a Škotsko). • Odgovorna osoba u Velikoj Britaniji (Engleska, Veli i Škotsko). • Ansvarig person i Storbritannien (England, Wales og Skotland). • Büyük Britanya'da (İngiltere, Galles ve Şkotluk). • Nguoi chua trach nhiem o Da Anh (Anh, Xứ Wales và Scotland). • Nguoi chua trach nhiem o Da Anh (Anh, Xứ Wales và Scotland).

**UK REP**

Responsible person in Great Britain (England, Wales, and Scotland). • Отговорно лице във Великобритания (Англия, Уелс и Шотландия). • Odgovredna osoba ve Velké Británii (Anglie, Walesu a Škotsku). • Ansvarlig person i Storbritannien (England, Wales og Skotland). • Verantwoordelike Persoon in Grobbritannien (England, Wales und Schottland). • Utværdethus om post Međugorje Bregatina (Ауѓиља, Оудаја и Скутија). • Persona responsable en Gran Bretaña (Inglaterra, Gales e Escocia). • Vastuuhenkilö Iosossa-Britanniassa (englannissa, walesissa ja Šotimassa). • Personne responsable en Grande-Bretagne (Angleterre, Pays de Gales et Ecosse). • Nadležna osoba u Velikoj Britaniji (Anglijo, Walesi i Škotijo). • Felelős személy Nagy-Britanniában (Anglia, Wales és Škócia). • Orang yang bertanggung jawab di Britania Raya (Inggris, Wales, dan Skotlandia). • Responsabile in Gran Bretagna (Inghilterra, Galles e Scocia). • Ультимаритандијада (Англия, Уэльс және Шотландия). Цей символ означає, що пристрій відповідає вимогам застосовних директив Великобританії (Англія, Уельс і Шотландії). • UKCA (Đã được đánh giá là hợp chuẩn của Vương quốc Anh). Ký hiệu này có nghĩa là thiết bị tuân thủ các đạo luật hiện hành của Đảo Anh (Anh, Xứ Wales và Scotland).



3 Segmento térmico	1 Еңгізілу үзындығы	7 Реттелетін маркер
4 Las líneas diagonales indican último segmento de tratamiento	2 3 см қыздыру элементімен ClosureFast, 7 см қыздыру элементімен ClosureFast	8 Құрал кабелі жалғағышы
5 Marcas de graduación indicadoras de posición	3 Қыздыру элементі	9 Іске қосу/тоқтату қосқышы
6 Distancia de índice de 6,5 cm para ClosureFast con segmento térmico de 7 cm, distancia de índice de 2,5 cm para ClosureFast con segmento térmico de 3 cm	4 Қиғаш сыйықтар соңғы емдеуді көрсетеді	10 Люэр адаптері
7 Marcador ajustable	5 Орында индекстеу шкаласының белгілері	11 Кірістірлген кабель
8 Conector del cable del catéter	6 7 см қыздыру элементімен ClosureFast үшін 6,5 см индекс көністігі, 3 см қыздыру элементімен ClosureFast үшін 2,5 см индекс көністігі	
9 Interruptor de inicio/parada		
10 Adaptador Luer		
11 Cable integrado		
<b>ET</b>		
1 Sisestatava osa pikkus	7 Kohandatav marker	7 삽질 가능한 마커
2 3 cm kütteelemendiga ClosureFast, 7 cm kütteelemendiga ClosureFast	8 Instrumendiabli konnektor	8 기기 케이블 커넥터
3 Küttelement	9 Kävitaminis-/seiskamislülit	9 시작/종료 스위치
4 Diagonaaljooned viitavad viimasele ravile	10 Luer-adapter	10 루어 어댑터
5 Asukohale viitavad mahutahised	11 Integreeritud kaabel	11 통합 케이블
6 6,5 cm tähistuse vahel 7 cm kütteelemendiga kateetri ClosureFast puhul, 2,5 cm tähistuse vahel 3 cm kütteelemendiga kateetri ClosureFast puhul		
<b>FI</b>		
1 Sisään vietävä pituus		
2 ClosureFast, jossa on 3 cm:n lämmittyelementti; ClosureFast, jossa on 7 cm:n lämmittyelementti		
3 Lämmittyelementti		
4 Vinoviivat osoittavat viimeisen hoidon		
5 Sijoittamista helpottavat taaksevedon asteikkomerkit		
6 6,5 cm:n taaksevetoväli ClosureFast-katetrille, jossa on 7 cm:n lämmittyelementti; 2,5 cm:n taaksevetoväli ClosureFast-katetrille, jossa on 3 cm:n lämmittyelementti		
7 Säädettävä merkki		
8 Instrumenttiapelin liitin		
9 Käynnistys-/pysäytyskytkin		
10 Luer-sovitin		
11 Integroitu kaapeli		
<b>FR-FR</b>		
1 Longueur insérable		
2 ClosureFast avec élément chauffant de 3 cm, ClosureFast avec élément chauffant de 7 cm		
3 Élément chauffant		
4 Les lignes diagonales indiquent le dernier traitement		
5 Marques graduées de référence de position		
6 Espacement de référence de 6,5 cm pour ClosureFast avec élément chauffant de 7 cm, espacement de référence de 2,5 cm pour ClosureFast avec élément chauffant de 3 cm		
7 Marqueur ajustable		
8 Connecteur du câble de l'instrument		
9 Interrupteur Marche/Arrêt		
10 Adaptateur Luer		
11 Câble intégré		
<b>HR</b>		
1 Duljina za umetanje		
2 ClosureFast s grijačim elementom od 3 cm, ClosureFast s grijačim elementom od 7 cm		
3 Grijač element		
4 Dijagonalne crte označavaju posljednje lječenje		
5 Stupnjevane oznake položaja		
6 Oznaka razmaka od 6,5 cm za ClosureFast s grijačim elementom od 7 cm, oznaka razmaka od 2,5 cm za ClosureFast s grijačim elementom od 3 cm		
7 Prilagodljiva oznaka		
8 Priklučak kabela instrumenta		
9 Prekidač za pokretanje/zaustavljanje		
10 Luer priključak		
11 Integrirani kabel		
<b>HU</b>		
1 Behelyezhető hossz	7 Igazitható marker	7 Pielagošanas markieris
2 ClosureFast 3 cm hosszú fűtőelemmel, ClosureFast 7 cm hosszú fűtőelemmel	8 Műszerkábel csatlakozója	8 Instrumenta kabeļa savienotājs
3 Fűtőelem	9 Start/stop kapcsoló	9 Iesiēšanas/izslēšanas slēdzis
4 Az áltós vonalak az utolsó kezelést jelzik	10 Luer-adapter	10 Luera adapteris
5 Pozícióindexelő fokozatokra osztott jelek	11 Integrált kábel	11 Integrēts kabelis
6 6,5 cm indextér a 7 cm hosszú fűtőelemmel szereit ClosureFast katéterek esetén, 2,5 cm indextér a 3 cm hosszú fűtőelemmel szereít ClosureFast katéterek esetén		
<b>ID</b>		
1 Panjang yang dapat dimasukkan	7 Penanda yang dapat disesuaikan	7 Verstelbare markering
2 ClosureFast dengan elemen permanas 3 cm, ClosureFast dengan elemen permanas 7 cm	8 Konektor kabel instrumen	8 Connector instrumentkabelens kobling
3 Elemen permanas	9 Tombol mulai/berhenti	9 Start-stopschakelaar
4 Garis diagonal menunjukkan perawatan terakhir	10 Adaptor luer	10 Luer-adapter
5 Posisi mengindeks tanda graduasi	11 Kabel terintegrasi	11 Geïntegreerde kabel
6 Jarak indeks 6,5 cm untuk ClosureFast dengan elemen permanas 7 cm, jarak indeks 2,5 cm untuk ClosureFast dengan elemen permanas 3 cm		
<b>IT</b>		
1 Lunghezza inseribile		
2 ClosureFast con elemento riscaldante da 3 cm, ClosureFast con elemento riscaldante da 7 cm		
3 Elemento riscaldante		
4 Linee diagonali indicanti l'ultimo trattamento		
5 Marker graduati di distanziamento indicizzato		
6 Distanziamento tra marker di 6,5 cm per ClosureFast con elemento riscaldante da 7 cm, distanziamenti tra marker di 2,5 cm per ClosureFast con elemento riscaldante da 3 cm		
7 Marker regolabile		
8 Connuttore del cavo dello strumento		
9 Interruttore di avvio/arresto		
10 Adattatore Luer		
11 Cavo integrato		
<b>KK</b>		
1 Еңгізілу үзындығы	2 3 см қыздыру элементімен ClosureFast, 7 см қыздыру элементімен ClosureFast	7 Реттелетін маркер
2 3 см қыздыру элементімен ClosureFast, 7 см қыздыру элементімен ClosureFast	3 Қыздыру элементі	8 Құрал кабелі жалғағышы
3 Қыздыру элементі	4 Қиғаш сыйықтар соңғы емдеуді көрсетеді	9 Іске қосу/тоқтату қосқышы
4 Diagonaaljooned viitavad viimasele ravile	5 Орында индекстеу шкаласының белгілері	10 Люэр адаптері
5 Asukohale viitavad mahutahised	6 7 см қыздыру элементімен ClosureFast үшін 6,5 см индекс көністігі, 3 см қыздыру элементімен ClosureFast үшін 2,5 см индекс көністігі	11 Кірістірлген кабель
6 6,5 cm tähistuse vahel 7 cm kütteelemendiga kateetri ClosureFast puhul, 2,5 cm tähistuse vahel 3 cm kütteelemendiga kateetri ClosureFast puhul		
<b>KO</b>		
1 삽질 가능한 길이	2 3cm 발열체 ClosureFast, 7cm 발열체 포함 ClosureFast	7 조절 가능한 마커
2 3cm 발열체 ClosureFast, 7cm 발열체 포함 ClosureFast	3 발열체	8 기기 케이블 커넥터
3 발열체	4 사선 표시는 마지막 치치를 나타냅니다	9 시작/종료 스위치
4 사선 표시는 마지막 치치를 나타냅니다	5 위치 색인 눈금	10 루어 어댑터
5 위치 색인 눈금	6 7cm 발열체 ClosureFast의 경우 6.5cm 색인 간격, 3cm 발열체 ClosureFast의 경우 2.5cm 색인 간격	11 통합 케이블
<b>LT</b>		
1 Įstumiamas ilgis	2 „ClosureFast“ su 3 cm kaitinimo elementu, „ClosureFast“ su 7 cm kaitinimo elementu	
2 „ClosureFast“ su 3 cm kaitinimo elementu, „ClosureFast“ su 7 cm kaitinimo elementu	3 Kaitinimo elementas	
3 Kaitinimo elementas	4 Įstrižinės linijos rodo paskutinį gydymp	
4 Įstrižinės linijos rodo paskutinį gydymp	5 Padėties indeksavimui padalų žymos	
5 Padėties indeksavimui padalų žymos	6 „ClosureFast“ su 7 cm kaitinimo elementu 6,5 cm tarpas tarp rodyklių, „ClosureFast“ su 3 cm kaitinimo elementu 2,5 cm tarpas tarp rodyklių.	
6 „ClosureFast“ su 7 cm kaitinimo elementu 6,5 cm tarpas tarp rodyklių, „ClosureFast“ su 3 cm kaitinimo elementu 2,5 cm tarpas tarp rodyklių.	7 Reguliuojami žymekliai	
7 Reguliuojami žymekliai	8 Instrumento kabelio jungtis	
8 Instrumento kabelio jungtis	9 Paleidimo / sustabdymo jungiklis	
9 Paleidimo / sustabdymo jungiklis	10 Luerio adapteris	
10 Luerio adapteris	11 Integruotas kabelis	
<b>LV</b>		
1 levadāmajais garums	2 ClosureFast ar 3 cm silddelementu, ClosureFast ar 7 cm silddelementu	7 Pielagošanas markieris
2 ClosureFast ar 3 cm silddelementu, ClosureFast ar 7 cm silddelementu	3 Silddelementi	8 Instrumenta kabeļa savienotājs
3 Silddelementi	4 Diagonālās līnijas norāda pēdējo terapiju	9 Iesiēšanas/izslēšanas slēdzis
4 Diagonālās līnijas norāda pēdējo terapiju	5 Pozīcijas indeksēšanas iedelas	10 Luera adapteris
5 Pozīcijas indeksēšanas iedelas	6 6,5 cm indeksācijas atstarpe ClosureFast ar 7 cm silddelementu, 2,5 cm indeksācijas atstarpe ClosureFast ar 3 cm silddelementu	11 Integrēts kabelis
6 6,5 cm indeksācijas atstarpe ClosureFast ar 7 cm silddelementu, 2,5 cm indeksācijas atstarpe ClosureFast ar 3 cm silddelementu		
<b>MK</b>		
1 Должина којашто може да се вметне	2 ClosureFast со елемент за загревање од 3 cm, ClosureFast со елемент за загревање од 7 cm	
2 ClosureFast со елемент за загревање од 3 cm, ClosureFast со елемент за загревање од 7 cm	3 Елемент за загревање	
3 Елемент за загревање	4 Дијагоналните линии укажуваат на последниот третман	
4 Дијагоналните линии укажуваат на последниот третман	5 Ознаки за поделба на индексирање на позиции	
5 Ознаки за поделба на индексирање на позиции	6 Проред на индекс од 6,5 cm за ClosureFast со елемент за загревање од 7 cm, проред на индекс од 2,5 cm за ClosureFast со елемент за загревање од 3 cm	
6 Проред на индекс од 6,5 cm за ClosureFast со елемент за загревање од 7 cm, проред на индекс од 2,5 cm за ClosureFast со елемент за загревање од 3 cm	7 Приспособлив маркер	
7 Приспособлив маркер	8 Конектор за кабел на инструмент	
8 Конектор за кабел на инструмент	9 Прекинувач за започнување/запирање	
9 Прекинувач за започнување/запирање	10 Луер адаптер	
10 Луер адаптер	11 Интегриран кабел	
<b>NL</b>		
1 Inbrengbare lengte	2 ClosureFast met verwarmingselement van 3 cm, ClosureFast met verwarmingselement van 7 cm	7 Verstelbare markering
2 ClosureFast met verwarmingselement van 3 cm, ClosureFast met verwarmingselement van 7 cm	3 Verwarmingselement	8 Connector instrumentkabelens kobeling
3 Verwarmingselement	4 Diagonale lijnen geven laatste behandeling aan	9 Start-stopschakelaar
4 Diagonale lijnen geven laatste behandeling aan	5 Maatstrepen voor positie-indicatie	10 Luer-adapter
5 Maatstrepen voor positie-indicatie	6 6,5 cm indexruimte voor ClosureFast met verwarmingselement van 7 cm, 2,5 cm indexruimte voor ClosureFast met verwarmingselement van 3 cm	11 Geïntegreerde kabel
6 6,5 cm indexruimte voor ClosureFast met verwarmingselement van 7 cm, 2,5 cm indexruimte voor ClosureFast met verwarmingselement van 3 cm		
<b>NO</b>		
1 Innsettbar lengde	2 ClosureFast med 3 cm varmeelement, ClosureFast med 7 cm varmeelement	7 Justerbare markør
2 ClosureFast med 3 cm varmeelement, ClosureFast med 7 cm varmeelement	3 Varmeelement	8 Instrumentkabelens kobling
3 Varmeelement	4 Diagonale linjer angir siste behandling aan	9 Start/stopp-bryter
4 Diagonale linjer angir siste behandling aan	5 Gradiinndeling for posisjonsindeksering	10 Lueradapter
5 Gradiinndeling for posisjonsindeksering	6 6,5 cm indeksavstand for ClosureFast med 7 cm varmeelement, 2,5 cm indeksavstand for ClosureFast med 3 cm varmeelement	11 Integert kabel
6 6,5 cm indeksavstand for ClosureFast med 7 cm varmeelement, 2,5 cm indeksavstand for ClosureFast med 3 cm varmeelement		
<b>PL</b>		
1 Długość wprowadzania	2 Cewnik ClosureFast z elementem grzejnym o długości 3 cm, Cewnik ClosureFast z elementem grzejnym o długości 7 cm	
2 Cewnik ClosureFast z elementem grzejnym o długości 3 cm, Cewnik ClosureFast z elementem grzejnym o długości 7 cm	3 Element grzejny	
3 Element grzejny	4 Ukośne linie wskazujące pozycję	
4 Ukośne linie wskazujące pozycję	5 Podziałka wskazująca położenie	
5 Podziałka wskazująca położenie	6 Odległość między znacznikami dla cewnika ClosureFast z elementem grzejnym o długości 7 cm wynosi 6,5 cm, odległość między znacznikami dla cewnika ClosureFast z elementem grzejnym o długości 3 cm wynosi 2,5 cm	
6 Odległość między znacznikami dla cewnika ClosureFast z elementem grzejnym o długości 7 cm wynosi 6,5 cm, odległość między znacznikami dla cewnika ClosureFast z elementem grzejnym o długości 3 cm wynosi 2,5 cm	7 Regulowany znacznik	
7 Regulowany znacznik	8 Złącze przewodu narzędziowego	
8 Złącze przewodu narzędziowego	9 Przelącznik Start/stop	
9 Przelącznik Start/stop	10 Złącze luer	
10 Złącze luer	11 Przewód zintegrowany	

<b>PT-PT</b>	<p>1 Comprimento passível de inserção      2 ClosureFast com elemento de aquecimento de 3 cm, ClosureFast com elemento de aquecimento de 7 cm      3 Elemento de aquecimento      4 As linhas diagonais indicam o último tratamento      5 Marcas graduadas de indicação da posição      6 Marcadores de posição de 6,5 cm para o ClosureFast com elemento de aquecimento de 7 cm, marcadores de posição de 2,5 cm para o ClosureFast com elemento de aquecimento de 3 cm      7 Marcador ajustável      8 Conector do cabo do instrumento      9 Interruptor de início/paragem      10 Adaptador Luer      11 Cabo integrado</p>	<p>TR 1 Yerleştirilebilir uzunluk      2 3 cm'lik ısıtma elemanı ClosureFast, 7 cm'lik ısıtma elemanı ClosureFast      3 Isıtma elemani      4 Çapraz çizgiler son tedaviyi gösterir      5 Konum indeksleme dereceleme işaretleri      6 7 cm'lik ısıtma elemanı olan ClosureFast için 6,5 cm indeks aralığı, 3 cm'lik ısıtma elemanı olan ClosureFast için 2,5 cm indeks aralığı</p>	<p>7 Ayarlanabilir birlemeç      8 Alet kablosu konnektörü      9 Başlat/durdur düğmesi      10 Luer adaptörü      11 Entegre kablo</p>
<b>RO</b>	<p>1 Lungimea care poate fi introdusă      2 ClosureFast cu element de încălzire de 3 cm, ClosureFast cu element de încălzire de 7 cm      3 Element de încălzire      4 Linii diagonale indică ultimul tratament      5 Marcaje care indică poziționarea      6 Marcaj de distanță de 6,5 cm pentru ClosureFast cu element de încălzire de 7 cm, marcaj de distanță de 2,5 cm pentru ClosureFast cu element de încălzire de 3 cm      7 Marcaj ajustabil      8 Conectorul cablului pentru instrumente      9 Comutator de pornire/oprire      10 Adaptor luer      11 Cablu integrat</p>	<p>UK 1 Довжина, що вводиться      2 Катетер ClosureFast з нагрівальним елементом завдовжки 3 см (см), катетер ClosureFast з нагрівальним елементом завдовжки 7 см (см)      3 Нагрівальний елемент      4 Діагональні лінії позначають останню процедуру обробки      5 Мітки на шкалі, що позначають положення      6 Опірний інтервал завдовжки 6,5 см (см) для катетера ClosureFast з нагрівальним елементом завдовжки 7 см (см); опірний інтервал завдовжки 2,5 см (см) для катетера ClosureFast з нагрівальним елементом довжиною 3 см (см)      7 Регульована мітка      8 Поз'єм кабелью приладу      9 Перемикач запуску/зупинки      10 Адаптер Люера      11 Вбудований кабель</p>	<p>TR 1 Довжина, що вводиться      2 Катетер ClosureFast з нагрівальним елементом завдовжки 3 см (см), катетер ClosureFast з нагрівальним елементом завдовжки 7 см (см)      3 Нагрівальний елемент      4 Діагональні лінії позначають останню процедуру обробки      5 Мітки на шкалі, що позначають положення      6 Опірний інтервал завдовжки 6,5 см (см) для катетера ClosureFast з нагрівальним елементом завдовжки 7 см (см); опірний інтервал довжиною 2,5 см (см) для катетера ClosureFast з нагрівальним елементом довжиною 3 см (см)      7 Регульована мітка      8 Поз'єм кабелью приладу      9 Перемикач запуску/зупинки      10 Адаптер Люера      11 Вбудований кабель</p>
<b>RU</b>	<p>1 Вводимая длина      2 Катетер ClosureFast с нагревательным элементом длиной 3 см, катетер ClosureFast с нагревательным элементом длиной 7 см      3 Нагревательный элемент      4 Диагональные линии обозначают последнюю процедуру обработки      5 Деления шкалы, обозначающие положение      6 Опорный интервал длиной 6,5 см для катетера ClosureFast с нагревательным элементом длиной 7 см; опорный интервал длиной 2,5 см для катетера ClosureFast с нагревательным элементом длиной 3 см      7 Регулируемая метка      8 Разъем кабеля инструмента      9 Выключатель пуск/стоп      10 Люэрсовский адаптер      11 Встроенный кабель</p>	<p>VI 1 Chiều dài có thể luồn      2 ClosureFast có bộ phận gia nhiệt 3 cm, ClosureFast có bộ phận gia nhiệt 7 cm      3 Bộ phận gia nhiệt      4 Các vạch chéo biểu thị vị trí điều trị cuối cùng      5 Các vạch chia vị trí      6 Khoảng cách vạch 6,5 cm đối với ClosureFast có bộ phận gia nhiệt 7 cm, khoảng cách vạch 2,5 cm đối với ClosureFast có bộ phận gia nhiệt 3 cm</p>	<p>7 Vách dấu có thể điều chỉnh      8 Đầu nối cáp thiết bị      9 Công tắc khởi động/dừng      10 Đầu nối luer      11 Cáp tích hợp</p>
<b>SK</b>	<p>1 Zásuvateľná dĺžka      2 ClosureFast s ohrevným prvkom veľkosti 3 cm, ClosureFast s ohrevným prvkom veľkosti 7 cm      3 Ohrevný prvok      4 Diagonálne čiary indikujú posledné ošetroenie      5 Odstupňované značky na označenie polohy      6 6,5 cm rozstup značiek na označenie polohy pre katéter ClosureFast s ohrevným prvkom veľkosti 7 cm, 2,5 cm rozstup značiek na označenie polohy pre katéter ClosureFast s ohrevným prvkom veľkosti 3 cm      7 Posuvná značka      8 Káblový konektor nástroja      9 Vypínač na spustenie/zastavenie      10 Adaptér typu Luer      11 Integrovaný kábel</p>		
<b>SL</b>	<p>1 Vstavljiva dolžina      2 ClosureFast z grelnim elementom dolžine 3 cm, ClosureFast z grelnim elementom dolžine 7 cm      3 Grelni element      4 Diagonalne črtice označujejo zadnje zdravljenje      5 Črte označe za indeksiranje položaja      6 6,5 cm indeksnega razmika za ClosureFast z grelnim elementom dolžine 7 cm, 2,5 cm indeksnega razmika za ClosureFast z grelnim elementom dolžine 3 cm      7 Prilagodljivi označevalnik      8 Kabelski priključek instrumenta      9 Stikalo za vklop/izklop      10 Adapter luer      11 Integrirani kabel</p>		
<b>SR</b>	<p>1 Dužina koja se može umetati      2 ClosureFast sa grejnim elementom od 3 cm, ClosureFast sa grejnim elementom od 7 cm      3 Grejni element      4 Dijagonalne linije pokazuju prethodni tretman      5 Podeoci koja pokazuju položaj      6 Pokazatelj razmaka od 6,5 cm za ClosureFast sa grejnim elementom od 7 cm, pokazatelj razmaka od 2,5 cm za ClosureFast sa grejnim elementom od 3 cm      7 Prilagodljivi marker      8 Kablovска спојница инструмента      9 Prekidač за укључивање/исклучивање      10 Luer adapter      11 Ugradeni kabl</p>		
<b>SV</b>	<p>1 Införbar längd      2 ClosureFast med 3 cm uppvärmningsdel, ClosureFast med 7 cm uppvärmningsdel      3 Uppvärmningsdel      4 Diagonala streck anger den senaste behandlingen      5 Graderingsmarkörer för positionsmätning      6 6,5 cm mätt mellanrum för ClosureFast med 7 cm uppvärmningsdel, 2,5 cm mätt mellanrum för ClosureFast med 3 cm uppvärmningsdel</p>	<p>7 Justerbar markör      8 Instrumentkabelanslutning      9 Start/stopp-brytare      10 Luer-adapter      11 Integrerad kabel</p>	<p>7 Justerbar markör      8 Instrumentkabelanslutning      9 Start/stopp-brytare      10 Luer-adapter      11 Integrerad kabel</p>

## English

### Instructions for use

Sterile, single use only. For use with 0.64 mm (0.025 in) guidewire and ClosureRFG generator.

**Note:** Thoroughly read all instructions, including the ClosureRFG radiofrequency generator operator's manual, before using the ClosureFast system. Observe all warnings, precautions, and cautions noted throughout these instructions. Failure to do so may result in patient complications.

### ClosureFast catheters

The three models of ClosureFast catheters are the ClosureFast catheters with a 7 cm heating element (model numbers: CF7-7-60 and CF7-7-100) and the ClosureFast catheter with a 3 cm heating element (model number: CF7-3-60) devices. See *Table 1* for product configuration details.

### Device description

The ClosureFast system consists of 2 main components: a ClosureFast catheter and a ClosureRFG radiofrequency generator. The catheter and the integrated connection cable are provided sterile, and are single-use, disposable devices. The catheter's function is to provide thermal energy to the desired treatment site via radiofrequency heating of the catheter heating element and to relay temperature back to the radiofrequency generator. The radiofrequency generator remains out of the sterile field during use and is provided nonsterile. The catheter is connected to the radiofrequency generator via the connection cable.

### Intended purpose

The ClosureFast catheter is intended to be used in conjunction with the ClosureRFG generator in order to occlude the treated vessel via a fibrotic seal.

### Intended patient population

This device is intended for use in adult patients with chronic venous insufficiency.

### Indications for use

The ClosureFast catheter is intended for endovascular coagulation of blood vessels in patients with superficial vein reflux.

### Contraindications

The ClosureFast catheter is contraindicated for use in patients with thrombus in the target vein segment.

**Note:** No data exists regarding the use of this catheter in patients with documented peripheral arterial disease. Take the same care in the treatment of patients with significant peripheral arterial disease as for a traditional vein ligation and stripping procedure.

### Clinical benefits

The clinical benefits of vein closure with the ClosureFast catheter in the treatment of superficial vein reflux include the following:

- Resolution of the symptoms of chronic venous insufficiency
- Venous leg ulcer healing
- Improvement in quality of life
- Increased mobility

### Intended users

The ClosureFast catheter is intended to be used by physicians who are familiar with duplex ultrasound, vascular interventions, and chronic venous insufficiency.

### Performance characteristics

The ClosureFast system consists of 2 main components: a ClosureFast catheter and a ClosureRFG radiofrequency generator. The catheter provides thermal energy to deliver segmental ablation to the desired treatment site through radiofrequency heating of the catheter heating element. The catheter relays the temperature back to the radiofrequency generator in order for the radiofrequency generator to automatically control RF power and maintain the preset temperature. The catheter and the integrated connection cable are provided sterile and are single-use, disposable devices. The catheter is connected to the radiofrequency generator via the connection cable.

## Warnings

- This device was designed for single use only. Do not reuse, reprocess, or resterilize this device. Reuse, reprocessing, or resterilization may compromise the structural integrity of the device or create a risk of contamination, which could result in patient injury, illness, or death.
- Treatment of a vein located near the skin surface can result in skin burn if the skin is not protected with fluid infiltration.
- Nerve injury can occur from thermal damage to adjacent nerves. The risk of nerve injury may be higher with treatment at or below the knee, or without perivenous fluid infiltration.

## Precautions

- Do not bend the catheter into a tight radius. Kinking the shaft can damage the catheter.
- When inserting the catheter into the vein, ensure that the guidewire does not protrude from the catheter tip.
- The vein wall may be thinner in an aneurysmal segment. To effectively occlude a vein with an aneurysmal segment, additional tumescent infiltration may be needed over the aneurysmal segment. The treatment of the vein should include segments proximal and distal to the aneurysmal segment.

## Potential adverse events

The potential complications include, but are not limited to, the following list:

- Adjacent nerve injury or nerve damage
- Hematoma or seroma
- Infection
- Inflammation
- Pain
- Phlebitis
- Pulmonary embolism
- Skin burn or discoloration
- Thrombosis
- Vessel perforation

If a serious incident related to the device occurs, immediately report the incident to Medtronic and the applicable competent authority or regulatory body.

## How supplied

The device is supplied sterile and is sterilized using ethylene oxide.

## Storage

Store the device in a dry area away from sunlight.

## Recommended supplies and equipment

- Tilt table
- Duplex ultrasound scanner
- Sterile ultrasound gel
- Sterile ultrasound transducer cover
- Percutaneous access needle
- 7 Fr introducer sheath (7 cm or 11 cm length)
- 0.64 mm (0.025 in) guidewire

## Generator set-up

Note: Refer to the ClosureRFG generator operator's manual.

- Plug the power supply into the generator.
- Turn on the power by using the power switch.
- Confirm the software version on screen. Refer to *Table 1* for software version compatibility.
- The default target temperature setting is 120 °C for the ClosureFast catheter.

Note: When using the RFG2 model, the user can select from a range of 95 °C to 120 °C. Note that the default settings do not appear until a catheter is connected to the radiofrequency generator. Treatment settings can be adjusted according to physician preference (RFG2 only). See the radiofrequency generator operator's manual for instructions on how to change the settings.

**Table 1.** ClosureFast system specifications

Catheter model	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Introducer sheath (minimum ID size)	7 Fr (2.3 mm)	7 Fr (2.3 mm)	7 Fr (2.3 mm)
Insertable length	60 cm	100 cm	60 cm
Heating element diameter	2.3 mm	2.3 mm	2.3 mm
Heating element length	7 cm	7 cm	3 cm
Maximum power setting	40 W	40 W	18 W
Default target temperature setting	120 °C	120 °C	120 °C
Software version	RFG2 model RFG3 model	4.0.0 or higher 1.11.0 or higher	4.0.0 or higher 1.11.0 or higher

## Directions for use

Note: Use aseptic technique.

## Patient preparation

- Flush disposable accessories with sterile, physiologic saline (0.9% sodium chloride).
- If local anesthetic is used, administer local anesthetic at the vein access site. Mild sedation can also be given.  
**Note:** Venospasm may hinder the ability to access the target vein. Avoid any factors that can induce venospasm such as certain drugs, a cold environment, or patient anxiety.
- Position the patient for vein access. Lowering the patient's legs below the level of the heart increases vein diameter, which may facilitate vein access.
- Access the vein to be treated via a percutaneous stick, using an access needle or via a small cut-down.
- Prepare and place an introducer sheath per manufacturer instructions for use.

## Catheter inspection and preparation

- Inspect the outer box for any signs of visible damage. Remove the pouch from the box and inspect the pouch for damage (such as tears or punctures).

**Caution:** Carefully inspect the sterile package and the device before use. Do not use the device if the packaging or the device is damaged.

- Open the pouch and remove the tray.
- Inspect the catheter.
- Using aseptic technique, pass the cable connector out of the tray and connect the cable to the radiofrequency generator.

**Caution:** Do not allow cable connector to come in contact with any fluid.

- Remove the catheter from the tray and place the catheter into the sterile field.
- Using sterile, physiologic saline, flush and fill the catheter lumen, cap the lumen at the handle, and wipe the outer surface of the catheter shaft.

**Caution:** Use of a flush through the catheter while the heating element is active will heat the fluid exiting the end of the catheter. Avoid fluid delivery through the catheter when the tip of the catheter is near an area that should not be thermally coagulated.

- Insert the catheter into the introducer sheath and advance the catheter tip to the most proximal point of treatment. Navigate the catheter to the treatment site using ultrasound guidance, palpation, or a guidewire.
- If using a center lumen guidewire to assist catheter advancement, refer to the manufacturer's instructions for use of the guidewire. After removal of the guidewire, re-flush the catheter lumen with sterile, physiologic saline and cap the lumen at the end of the catheter.

**Caution:** Do not advance the catheter or guidewire against resistance or vein perforation can occur.

## Tumescent infiltration and catheter tip position

- Use tumescent infiltration of dilute local anesthetic or saline into the perivascular space to create a circumferential fluid layer around the vessel to be treated. To achieve contact between the catheter heating element and the vein wall, an approximate volume of 10 cm<sup>3</sup> per cm of vein to be treated is recommended. Infiltrate up to approximately 5 cm distal to the saphenofemoral junction (SFJ) or saphenopopliteal junction (SPJ); infiltration beyond the junction will be performed after confirmation of final tip position.
- Note:** When the vein is located near the skin surface, create a subcutaneous distance of >1 cm between the anterior vein wall and the skin by using tumescent infiltration of saline or dilute local anesthetic solution.
- Verify the catheter tip position using the measurement calipers of the ultrasound machine. When treating either the great saphenous vein (GSV) or small saphenous vein (SSV), place the tip 2 cm inferior to the junction.
- Infiltrate tumescent fluid beyond the junction using ultrasound guidance.

## Treatment

- Place the patient's legs above the level of the heart to facilitate vein collapse, apposition, and exsanguination (Trendelenburg position).
- While maintaining catheter tip position, partially withdraw the introducer sheath until the sheath hub is aligned with the first visible shaft marker or draw a mark on the skin at the level of the first visible shaft marker. Secure sheath to skin (optional).
- Caution:** Do not treat with the heating element in the deep venous system.
- Create a near-bloodless field by applying external compression along the full length of the heating element using the ultrasound transducer longitudinally aligned with the heating element, plus 2-3 fingertips (to approximate the length of the heating element) of compression distal of the transducer.
- Caution:** Failure to compress the vein over the full length of the heating element may result in inconsistent effectiveness or possible catheter damage.
- Enable radiofrequency energy delivery by pressing the "RF Power" button on the radiofrequency generator. This action will cause the "RF Power" button to start blinking. If the "RF Power" button does not light or start blinking, observe any displayed message and respond. Refer to the radiofrequency generator operator's manual for further detail (RFG2).
- Initiate radiofrequency energy delivery by pressing the button on the catheter handle. During treatment, energy delivery can be turned off by pressing the button on the catheter handle again. (RFG2 only: radiofrequency energy can be initiated using the "START RF" button. Radiofrequency energy can be turned off using the "STOP RF" button or the "RF Power" button.)

**Note:** For the ClosureFast catheter with the 7 cm heating element, power typically begins at 40 W and drops below 20 W within 10 seconds if compression is located correctly and the vein segment being treated has been properly exsanguinated. For the ClosureFast catheter with the 3 cm heating element, power typically begins at 18 W and drops below 10 W within 10 seconds if compression is located correctly and the vein segment being treated has been properly exsanguinated.

**Note:** If the set temperature is not reached within 5 seconds after radiofrequency energy delivery initiation, or if the power level stays high, there may be flow within the vein that is cooling the treatment segment. Terminate radiofrequency energy delivery, verify effectiveness of exsanguination methods and proper tip position, correct as necessary, and reinitiate treatment of the segment.

**Note:** Continuous temperature readings below the set temperature can result in incomplete treatment. If this occurs, stop the treatment and reconfirm vessel apposition to the catheter heating element and absence of blood flow in the vessel segment to be treated. Apply more firm external compression, if needed, and retreat the segment.

**Caution:** If treatment is halted due to non-uniform temperature, remove the catheter and inspect the heating element for damage. If the catheter is damaged, replace it.

**Caution:** Failure to respond to alerts can result in severe damage to the catheter.

- After the treatment time interval, radiofrequency energy delivery will terminate automatically. When using a ClosureFast catheter with the 7 cm heating element, deliver a second energy cycle to the one segment closest to the SFJ. When using a ClosureFast catheter with the 3 cm heating element, a second energy cycle may be given at the physician's discretion.

7. Radiofrequency energy delivery may be repeated in a given vein segment at the physician's discretion.

**Caution:** Do not administer more than 3 energy delivery cycles at any given vein segment because the amount of thermal ablation depth will not significantly increase.

**Caution:** Do not re-advance catheter through an acutely treated vein segment.

- Quickly withdraw the catheter until the next visible shaft marker is aligned with the hub of the sheath.

**Note:** Some friction between the vein wall and the catheter after a heating cycle is normal and may be noticed while withdrawing the catheter.

- Treat the next vein segment according to *Step 3* through *Step 8*, repeating the compression, treatment, and indexing sequence until all segments are treated. The diagonal lines and the printed numbers on the outside of the catheter shaft, which correlate to the introducer sheath length, indicate the last full treatment segment when they are fully visible.

**Note:** Use the triple shaft mark located 3 cm from the heating element to determine the minimum distance from the heating element to the puncture site.

**Caution:** Treatment with the heating element inside the sheath or outside the body can result in skin burn or catheter damage.

- Remove the catheter and introducer sheath from the vein and power off the radiofrequency generator. Evaluate treated vein segments with ultrasound to determine treatment outcome.

**Caution:** There is no re-treatment algorithm with the ClosureFast catheter; do not re-advance the catheter through an acutely treated vein segment.

11. Obtain hemostasis at the access site.
12. Apply a multilayer compression wrap from foot to groin.

## Follow-up care

1. Instruct patient to ambulate frequently and refrain from strenuous activities or heavy lifting for several days.
2. Postoperative compression for at least 1 week is recommended.
3. A follow-up examination within 72 hours should include an assessment to ensure that there is no thrombus extension into deep veins.

## Disposal

**Caution:** Dispose of the device in accordance with applicable laws, regulations, and hospital procedures, including those regarding biohazards, microbial hazards, and infectious substances.

## Disclaimer of warranty

The warnings contained in the product labeling provide more detailed information and are considered an integral part of this disclaimer of warranty. Although the product has been manufactured under carefully controlled conditions, Medtronic has no control over the conditions under which this product is used. Medtronic, therefore, disclaims all warranties, both express and implied, with respect to the product, including, but not limited to, any implied warranty of merchantability or fitness for a particular purpose. Medtronic shall not be liable to any person or entity for any medical expenses or any direct, incidental, or consequential damages caused by any use, defect, failure, or malfunction of the product, whether a claim for such damages is based upon warranty, contract, tort, or otherwise. No person has any authority to bind Medtronic to any representation or warranty with respect to the product.

The exclusions and limitations set out above are not intended to, and should not be construed so as to, contravene mandatory provisions of applicable law. If any part or term of this disclaimer of warranty is held to be illegal, unenforceable, or in conflict with applicable law by a court of competent jurisdiction, the validity of the remaining portions of this disclaimer of warranty shall not be affected, and all rights and obligations shall be construed and enforced as if this disclaimer of warranty did not contain the particular part or term held to be invalid.

## Български

### Инструкции за употреба

Стерилно изделие само за еднократна употреба. За употреба с водач с размер 0,64 mm (0,025 in) и генератор ClosureRFG.

**Забележка:** Прочетете внимателно всички инструкции, включително ръководството за оператора на радиочестотен генератор ClosureRFG, преди да използвате системата ClosureFast. Следвайте всички предупреждения, предпазни мерки и знаци за внимание, които са посочени в тези инструкции. Неспазването им може да доведе до усложнения при пациентите.

### Катетри ClosureFast

Три модела катетри ClosureFast са катетрите ClosureFast с нагреващ елемент от 7 cm (номера на модели: CF7-7-60 и CF7-7-100) и катетърът ClosureFast с нагреващ елемент от 3 cm (номер на модел: CF7-3-60). Вижте Таб. 1 за подробности за конфигурацията на продукта.

### Описание на устройството

Системата ClosureFast съдържа 2 основни компонента: катетър ClosureFast и радиочестотен генератор ClosureRFG. Катетърът и интегрираният кабел за свързване се предоставят стерилини и представляват устройства за еднократна употреба. Функцията на катетъра е да предоставя топлинна енергия на желаното място за третиране чрез радиочестотно нагряване на нагреващия елемент на катетъра и да предаде температурата обратно към радиочестотния генератор. Радиочестотният генератор остава извън стерилен поле по време на употреба и се предоставя нестерилен. Катетърът е свързан с радиочестотния генератор чрез кабела за свързване.

### Предназначение

Катетърът ClosureFast е предназначен да се използва заедно с генератора ClosureRFG за запушване на третирания съд чрез фиброзно уплътнение.

### Целева група пациенти

Това устройство е предназначено за употреба при възрастни пациенти с хронична венозна недостатъчност.

### Показания за употреба

Катетърът ClosureFast е предназначен за ендоваскуларна коагулация на кръвоносни съдове при пациенти с повърхностен венозен рефлукс.

### Противопоказания

Катетърът ClosureFast е противопоказан за употреба при пациенти с тромби в целиевия участък от вената.

**Забележка:** Няма съществуващи данни относно употребата на този катетър при пациенти с документирана периферна артериална болест. При третирането на пациенти със значително заболяване на периферните артерии приложете същите призи, както за традиционна процедура по лигиране и издърпване на вени.

### Клинични ползи

Клиничните ползи от затварянето на вени с катетър ClosureFast при лечението на повърхностен венозен рефлукс включват следните:

- Преодоляване на симптомите на хронична венозна недостатъчност
- Заздравяване на венозна язва на крака
- Подобряване на качеството на живот
- Повишене подвижност

### Потенциални потребители

Катетърът ClosureFast е предназначен да се използва от лекари, които са запознати с дуплекс ултразвук, съдови интервенции и хронична венозна недостатъчност.

### Работни характеристики

Системата ClosureFast съдържа 2 основни компонента: катетър ClosureFast и радиочестотен генератор ClosureRFG. Катетърът осигурява топлинна енергия за подаване на сегментна абляция до желаното място при третиране чрез радиочестотно нагряване на нагреващия елемент на катетъра. Катетърът предава температурата обратно към радиочестотния генератор, за да може радиочестотният генератор автоматично да контролира РЧ захранването и да поддържа предварително зададената температура. Катетърът и интегрираният кабел за свързване се

предоставят стерилини и представляват изделия за еднократна употреба. Катетърът е свързан с радиочестотния генератор чрез кабела за свързване.

### Предупреждения

- Това устройство е предназначено само за еднократна употреба. Не използвайте повторно това устройство и не го подлагайте на повторна обработка или повторна стерилизация. Повторната употреба, обработка или стерилизация може да компрометира структурната целост на устройството или да създаде рисък от замърсяване, което може да доведе до нараняване, заболяване или смърт на пациента.
- Третирането на вена, която се намира близо до повърхността на кожата, може да доведе до изгаряне на кожата, ако кожата не е предпазена чрез инфильтрация на течности.
- Може да се получи увреждане на нерв от топлинна увреда на съседните нерви. Рискът от увреждане на нерв може да бъде по-висок при третиране на нивото на коляното или под него, както и при липсата на перивенозна инфильтрация с течности.

### Предпазни мерки

- Не огъвайте катетъра в тесен радиус. Прегъването на ствола може да повреди катетъра.
- Когато въвеждате катетъра във вената, се уверете, че водачът не се подава от върха на катетъра.
- Стената на вената може да бъде по-тънка в сегмент с аневризма. За да запушите ефективно вена в участък от аневризма, може да е необходимо допълнителна тумесцентна инфильтрация върху участъка от аневризма. Третирането на вената трябва да включва участъците, които се намират проксимално и дистално на участъка с аневризма.

### Възможни странични реакции

Възможните усложнения включват, но не се ограничават до, следните:

- Нараняване или увреждане на съседен нерв
- Хематом или серома
- Инфекция
- Възпаление
- Болка
- Флебит
- Белодробен емболизъм
- Изгаряне или обезцветяване на кожата
- Тромбоза
- Перфорация на съд

Ако възникне сериозен инцидент, свързан с устройството, незабавно докладвайте за инцидента на Medtronic и на съответния компетентен или регулаторен орган.

### Начин на доставяне

Това устройство се доставя стерилино и е стерилизирано с етиленов оксид.

### Съхранение

Устройството трябва да се съхранява на сухо място, далеч от слънчева светлина.

### Препоръчителни консумативи и оборудване

- Маса с възможност за накланяне
- Ултразвуков дуплекс скенер
- Стерилен гел за ултразвук
- Стерилен калъф за ултразвуков трансдюсер
- Игла за перкутанен достъп
- Въвеждащ катетър с размер 7 Fr (дължина 7 cm или 11 cm)
- Водач от 0,64 mm (0,025 in)

### Настройка на генератора

**Забележка:** Вижте ръководството за оператора на генератор ClosureRFG.

1. Свържете захранването с генератора.
2. Включете захранването чрез превключвателя за захранване.
3. Проверете версията на софтуера на екрана. Вижте Таб. 1 за съвместимост на версията на софтуера.

4. Настройката на целевата температура за катетър ClosureFast по подразбиране е 120 °C.

**Забележка:** При използване на модел RFG2 потребителът може да избира в диапазон от 95 °C до 120 °C. Имайте предвид, че настройките по подразбиране не се появяват, докато има свързан катетър към радиочестотния генератор. Настройките за третиране могат да се регулират според предпочитанията на лекаря (само за RFG2). Вижте ръководството за оператора на радиочестотния генератор за инструкции как да промените настройките.

Таблица 1. Спецификации на системата ClosureFast

Модел на катетъра	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Въвеждащ катетър (минимален вътре-решен диаметър)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Дължина за въвеждане	60 cm	100 cm	60 cm
Диаметър на нагреващия елемент	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Дължина на нагреващия елемент	7 cm	7 cm	3 cm
Настройка на максимална мощност	40 W	40 W	18 W
Настройка по подразбиране за целевата температура	120 °C	120 °C	120 °C
Версия на софтуера	Модел RFG2	4.0.0 или по-нова	4.0.0 или по-нова
	Модел RFG3	1.11.0 или по-нова	1.11.0 или по-нова

### Ръководство за употреба

**Забележка:** Използвайте аспертична техника.

### Подготовка на пациента

1. Промивайте акесоарите за еднократна употреба със стерилен физиологичен разтвор (0,9% натриев хлорид).
2. Ако се използва локална упойка, поставете локалната упойка на мястото на достъп до вената. Може да бъде дадено и леко приспивателно.

- Забележка:** Венозните спазми могат да попречат на възможността за достъп до целевата вена. Избягвайте всякакви фактори, които могат да предизвикат венозни спазми, като определени лекарства, студена среда или тревожност на пациента.
- Позиционирайте пациента за достъп до вената. Поставянето на краката на пациента под нивото на сърцето увеличава диаметъра на вените, което може да подпомогне достъпа до тях.
  - Подходете към вената, която трябва да се третира, чрез перкутана пръчица с помощта на игла за достъп или малък прорез.
  - Подгответе и поставете въвеждащ катетър според инструкциите за употреба на производителя.

## Оглед на катетъра и подготовка

- Огледайте външната кутия за следи от видимо повреждане. Извадете плика от кутията и го огледайте за повреди (като разкъсвания или продупчување).
- Внимание:** Огледайте внимателно стерилната опаковка и устройството преди употреба. Не използвайте устройството, ако опаковката или устройството са повредени.
- Отворете плика и извадете подноса.
- Огледайте катетъра.
- Като използвате аспективна техника, извадете конектора на кабела от подноса и го свържете с радиочестотния генератор.
- Внимание:** Не позволяйте на конектора за кабели да влезе в контакт с каквато и да било течност.
- Извадете катетъра от подноса и го поставете в стерилен поле.
- Като използвате стерилен физиологичен разтвор, промийте и напълнете лумена на катетъра, запушете лумена при дръжката и избръшете външната повърхност на ствола на катетъра.
- Внимание:** Промиването на катетъра, докато нагряващият елемент е активен, ще нагрее течността, която излиза от края на катетъра. Избягвайте подаването на течности през катетъра, докато върхът на катетъра е близо до област, която не трябва да бъде топлино коагулирана.
- Въведете катетъра във въвеждащия катетър и придвижнете върха на катетъра до най-проксималната точка за третиране. Навиграйте катетъра до мястото за третиране, като използвате ултразвуково направление, палиране или водач.
- Ако използвате водач в центъра на лумена, за да подпомагате придвижването на катетъра, вижте инструкциите за употреба на водача, дадени от производителя. След премахването на водача промийте лумена на катетъра отново със стерилен физиологичен разтвор и запушете лумена в края на катетъра.
- Внимание:** Не придвижвайте катетъра или водача срещу съпротивление, тъй като това може да доведе до перфорация на вена.

## Тумесцентна инфильтрация и положение на върха на катетъра

- Използвайте тумесцентна инфильтрация на разреден локален анестетик или физиологичен разтвор в периваскуларното пространство, за да създадете периферен слой от течност около съда, който ще се третира. За да постигнете контакт между нагряващия елемент на катетъра и стената на вената, се пропрочуча приблизителен обем от  $10 \text{ cm}^3$  на сантиметър от вената, която ще бъде третирана. Инфильтрирайте до приблизително 5 см дистално на сафено-феморалното съствие (СФС) или сафено-политеалното съствие (СПС). Инфильтрация извън съствието ще бъде извършена след потвърждаването на окончателното положение на върха.
- Забележка:** Когато вената е разположена близо до повърхността на кожата, създайте подкожно разстояние  $>1 \text{ см}$  между предната стена на вената и кожата, като използвате тумесцентна инфильтрация с физиологичен разтвор или разтвор на разреден локален анестетик.
- Проверете разположението на върха на катетъра чрез измервателните калипери на ултразвуковата машина. Когато третирате вена сафена магна (ВСМ) или вена сафена парва (ВСП), поставете върха на 2 см под съствието.
- Инфильтрирайте тумесцентна течност отвъд съствието с помощта на ултразвуково насочване.

## Лечение

- Поставете краката на пациента над нивото на сърцето, за да подпомогнете отпускането на вената, разполагането и изправяването на вената (положение на Тренделенбург).
- Докато поддържате положението на върха на катетъра, частично приберете въвеждащия катетър, докато хъбът на катетъра не се поддрави с първия видим маркер на ствола, или отбележете върху кожата нивото на първия видим маркер на ствола. Застопорете въвеждащия катетър към кожата (по избор).
- Внимание:** Не третирайте, докато нагряващият елемент е в дълбоката венозна система.
- Създайте почти безкървно поле, като упражните външен натиск по цялата дължина на нагряващия елемент с помощта на ултразвукови трансдюсер, подравнен по дължина с нагряващия елемент, плюс притискане с върховете на 2-3 пръста (за приблизително покриване на дължината на нагряващия елемент) дистално от трансдюсера.
- Внимание:** Неуспешното притискане на вената по цялата дължина на нагряващия елемент може да доведе до недостатъчно ефективност или замързка повреда на катетъра.
- Активирайте доставянето на радиочестотна енергия, като натиснете бутона RF Power (РЧ захранване) върху радиочестотния генератор. Това действие ще доведе до притигване на бутона RF Power (РЧ захранване). Ако бутонът RF Power (РЧ захранване) не светне или не започне да притигва, наблюдавайте появата на каквито и да е съобщения и реагирайте. Вижте ръководството за оператора на радиочестотния генератор за повече подробности (RFG2).
- Активирайте доставянето на радиочестотна енергия, като натиснете бутона на дръжката на катетъра. По време на третирането подаването на енергия може да бъде изключено чрез повторно натискане на дръжката на катетъра. (Само за RFG2: радиочестотна енергия може да бъде инициирана с помощта на бутона „START RF“ [СТАРТИРАНЕ НА РЧ]. Радиочестотната енергия може да бъде изключена с бутона „STOP RF“ [СПИРАНЕ НА РЧ] или бутона „RF Power“ [РЧ захранване].)

**Забележка:** За катетъра ClosureFast с нагряващ елемент от 7 см захранването обикновено започва при 40 W и пада под 20 W в рамките на 10 секунди, ако компресията е разположена правилно и участъкът от вената, който се третира, е бил обезкърен както трябва. За катетъра ClosureFast с нагряващ елемент от 3 см захранването обикновено започва при 18 W и пада под 10 W в рамките на 10 секунди, ако компресията е разположена правилно и участъкът от вената, който се третира, е бил обезкърен както трябва.

**Забележка:** Ако зададената температура не бъде достигната в рамките на 5 секунди след активиране на подаването на радиочестотна енергия или ако нивото на захранване остане високо, вън вената може да има поток, който охлажда третирания участък. Прекратете подаването на радиочестотна енергия, проверете ефективността на методите за обезкървяване на вената и правилното разполагане на върха, поправете каквато е необходимо и инициирайте третиране на участъка отново.

**Забележка:** Продължителни температурни стойности под зададената температура могат да доведат до непълно третиране. Ако това се случи, спрете третирането и проверете отново положението на съда спрямо нагряващия елемент на катетъра и липсата на кръвоток в участъка от съда, който ще бъде третиран. Приложете по-силен външен натиск, ако е необходимо, и третирайте участъка отново.

**Внимание:** Ако третирането бъде спряно поради неравномерна температура, извадете катетъра и проверете нагряващия елемент за повреди. Ако катетърът е повреден, подменете го.

**Внимание:** Неуспешното реагиране на предупрежденията може да доведе до сериозни повреди в катетъра.

- След времевия интервал на третиране подаването на радиочестотна енергия ще бъде преустановено автоматично. Когато използвате катетър ClosureFast с нагряващ елемент от 7 см, подавайте втори енергийен цикъл към участъка, който е най-близо до СФС. Когато използвате катетър ClosureFast с нагряващ елемент от 3 см, може да бъде подаден втори енергийен цикъл по лекарско усмъртение.

- Подаването на радиочестотна енергия може да бъде повторено в даден участък от вената по лекарско усмъртение.

**Внимание:** Не прилагайте повече от 3 цикъла на подаване на енергия в който и да е участък от вената, тъй като дълбочината на термалната ablация няма да се увеличи значително.

**Внимание:** Не придвижвайте повторно напред катетъра през интензивно третиран участък от вената.

- Бързо изтеглете катетъра, докато следващият видим маркер на ствола бъде подравнен с хъбът на въвеждащия катетър.

**Забележка:** Нормално е да има известно триене между стената на вената и катетъра след цикъла на нагряване и това може да се наблюдава при изтегляне на катетъра.

- Третирайте следващия участък на вената в съответствие със Стъл. 3 – Стъл. 8, като повтаряте последователността от притискане, третиране и индексиране, докато всички участъци бъдат третирани. Диагоналните линии и отпечатаните номера от външната страна на ствола на катетъра, които се сътласват с към дължината на въвеждащия катетър, показват последния участък на пълно третиране, когато са видими изцяло.

**Забележка:** Използвайте тройния знак на ствола, който се намира на 3 см от нагряващия елемент, за да определите минималното разстояние от нагряващия елемент до мястото на пункцията.

**Внимание:** Третирането на нагряващия елемент вътре във въвеждащия катетър или извън тялото може да доведе до изгаряне на кожата или повреда на катетъра.

- Извадете катетър и въвеждащия катетър от вената и изключете радиочестотния генератор. Огледайте третираните участъци от вената с ултразвук, за да определите резултата от третирането.

**Внимание:** Нямай алгоритъм за повторно третиране с катетъра ClosureFast; не придвижвайте повторно напред катетъра през интензивно третиран участък на вената.

- Извършийте хемостаза на мястото на достъп.

- Поставете многослойно компресиращо увиване от стъпалото до слабините.

## Проследяваща грима

- Инструктирайте пациента да се разхожда често и да се въздръжа от напрягащи действия или едигане на тежко за няколко дни.
- Препоръчва се постоперативно притискане за поне 1 седмица.
- Проследявящият преглед в рамките на 72 часа трябва да включва оценка, за да се гарантира, че няма разпространение на тромби в дълбоките вени.

## Извърляне

**Внимание:** Извърляйте устройството в съответствие с приложимите закони, наредби и болнични процедури, включително тези, свързани с биологични опасности, микробни опасности и инфекционни вещества.

## Отказ от гаранции

Предупрежденията, които се съдържат в етикетите на продукта, съдържат подробна информация, и се считат за неразделна част от този отказ от гаранции. Въпреки че продуктът е произведен при внимателно контролирани условия, Medtronic няма контрол върху условията, при които той се използва. Поради тази причина Medtronic отхвърля всички гаранции, изръчни или подразбиращи се, по отношение на продукта, включително, но не само, всичка произтичаща гаранция за продаваемост или годност за определена цел. Medtronic не носи отговорност пред никой отделен инвид или субект за навикто и да бъде медицински разходи или директни, случаини или последващи щети, нанесени от употреба, дефект или неизправност на продукта, независимо дали искат се основава на гаранция, договор, законови нарушения или друго. Никое лице няма право да обвърза Medtronic с каквато и да било представителство или гаранция относно продукта.

Изключението и ограниченията, наложени по-горе, не са предназначени и не трябва да се тълкуват като противоречия на задължителните разпоредби на приложимото законодателство. Ако някая част или условие от настоящата Ограничена гаранция се приемат от никак съд с компетентна юрисдикция за незаконни, неизпълними или в противоречие с приложимия закон, всички права и задължения ще бъдат изтъкнати и изпълнени така, сякаш тази Ограничена гаранция не е съдържала частта или условието, счетени за невалидни.

## Česky

### Návod k použití

Sterilní, pouze k jednorázovému použití. Pro použití s vodicím drátem o průměru 0,64 mm (0,025 in) a generátorem ClosureRFG.

Poznámka: Před použitím systému ClosureFast si důkladně přečtěte všechny pokyny, včetně návodu k obsluze radiofrekvenčního generátoru ClosureRFG. Dopržujte všechna varování, bezpečnostní opatření a upozornění uvedená v této pokyně. Jejich opomenutí může vést ke komplikacím u pacienta.

### Katétry ClosureFast

Tři modely katétrů ClosureFast jsou katétry ClosureFast s tepelným prvkem o velikosti 7 cm (číslo modelu: CF7-7-60 a CF7-7-100) a katér ClosureFast s tepelným prvkem o velikosti 3 cm (číslo modelu: CF7-3-60). Podrobnosti ohledně konfigurace výrobku viz Tab. 1.

### Popis výrobku

Systém ClosureFast se skládá ze dvou hlavních komponent: katétru ClosureFast a radiofrekvenčního generátoru ClosureRFG. Katér a integrovaný připojovací kabel se dodávají sterilní, jedná se o jednorázové prostředky určené k jednomu použití. Katér slouží k přivedení tepelné energie do požadovaného osleřovaného místa prostdnictvím radiofrekvenčního zahřívání tepelného prvku katétru a k přenosu informací o teplotě zpět do radiofrekvenčního generátoru. Radiofrekvenční generátor je zustává během použití mimo sterilní pole a dodává se nesterilní. Katér je k radiofrekvenčnímu generátoru připojen prostřednictvím připojovacího kabelu.

## Zamýšlený účel

Katér ClosureFast je určen k použití spolu s generátorem ClosureRFG k uzavření léčené cévy fibrotickým uzávěrem.

## Cílová populace pacientů

Tento výrobek je určen k použití u dospělých pacientů s chronickou žilní insuficiencí.

## Indikace k použití

Katér ClosureFast je určen k endovaskulární koagulaci krevních cév u pacientů s refluxem v povrchových žilách.

## Kontraindikace

Použití katétru ClosureFast je kontraindikováno u pacientů s trombem v cílovém žilním segmentu.

**Poznámka:** Nejsou k dispozici žádné údaje o použití tohoto katétru u pacientů se zdokumentovaným onemocněním periferních tepen. Ošetření pacientů se závažným onemocněním periferních tepen je treba věnovat stejnou péči jako obvyklému výkonu při ligaci a stripingu žily.

## Klinické přínosy

Klinické přínosy žilního uzávěru, vytvořeného pomocí katétru ClosureFast při léčbě refluxu v povrchových žilách, zahrnují následující:

- Ústup příznaků chronické žilní insuficience
- Zhojení žilního vředu dolní končetiny
- Zlepšení kvality života
- Zvýšená pohyblivost

## Určení uživatelé

Katér ClosureFast je určen k použití lékaři, kteří jsou obeznámeni s duplexním ultrazvukem, cévními zákyroky a chronickou žilní insuficencí.

## Provozní charakteristiky

Systém ClosureFast se skládá ze dvou hlavních komponent: katétru ClosureFast a radiofrekvenčního generátoru ClosureRFG. Katér poskytuje tepelnou energii pro segmentální ablaci v požadovaném místě léčby radiofrekvenčním zahříváním tepelného prvku katétru. Katér přenáší informace o teplotě zpět do radiofrekvenčního generátoru, aby mohl radiofrekvenční generátor automaticky ovládat výdej RF energie a udržovat přednastavenou teplotu. Katér a integrovaný připojovací kabel se dodávají sterilní, jedná se o jednorázové prostředky určené k jednomu použití. Katér je k radiofrekvenčnímu generátoru připojen prostřednictvím připojovacího kabelu.

## Varování

- Tento výrobek je určen pouze k jednorázovému použití. Nepoužívejte výrobek opakově ani neprovádějte jeho renovaci nebo resterilizaci. Opakováne používání, renovace nebo resterilizace mohou ohrozit strukturální integritu výrobku nebo způsobit riziko jeho kontaminace, což by mohlo mít za následek poranění, onemocnění nebo smrt pacienta.
- Ošetření žil nacházejících se v blízkosti povrchu kůže může vést k popálení kůže, pokud kůže není chráněna infiltrací kapaliny.
- Následkem tepelného poškození přilehlých nervů může dojít k poranění nervů. Riziko poranění nervů může být vyšší při ošetřování v úrovni kolena nebo pod ním nebo bez infiltrace perivenózní oblasti tekutinou.

## Zvláštní upozornění

- Katér neohýbejte do příliš malého poloměru. Zkroutením těla katétru se katér může poškodit.
- Při zavádění katétru do žily se ujistěte, že vodicí drát nevyčnívá z hrotu katétru.
- V segmentu s aneurysematem může být žilní stěna ztenčená. K účinnému uzavření žilního segmentu s aneurysematem může být potřeba dodatečně infiltrovat tumescentním roztokem tkáň nad segmentem s aneurysematem. Je třeba ošetřit rovněž segmenty žily přiléhající proximálně a distálně k segmentu s aneurysematem.

## Možné nežádoucí účinky

Mezi možné komplikace patří mimo jiné následující:

- Poranění přilehlých nervů
- Hematom nebo serom
- Infekce
- Zánět
- Bolest
- Fiblitida
- Plicní embolie
- Popálení nebo změna barvy kůže
- Trombóza
- Perforace cévy

Dojdě-li k žádavému incidentu souvisejícímu se zařízením, incident ihned nahláste společnosti Medtronic a příslušnému kompetentnímu úřadu nebo regulačnímu orgánu.

## Stav při dodání

Toto zařízení je dodáváno sterilní a je sterilizováno ethylenoxidem.

## Skladování

Uchovávejte zařízení na suchém místě, mimo dosah slunečního světla.

## Doporučený spotřební materiál a vybavení

- sklopný stůl,
- ultrazvukový skener s duplexním zobrazením,
- sterilní ultrazvukový gel,
- sterilní kryt ultrazvukové sondy,
- jehla pro perkutální přístup,
- zaváděcí pouzdro o velikosti 7 Fr (délka 7 cm nebo 11 cm),
- vodicí drát o průměru 0,64 mm (0,025 in).

## Nastavení generátoru

**Poznámka:** Viz návod k obsluze generátoru ClosureRFG.

1. Připojte zdroj napájení ke generátoru.

2. Pomocí vypínače napájení zapněte napájení.

3. Na obrazovce potvrďte verzi softwaru. Informace o kompatibilitě verzí softwaru uvádí Tab. 1.

4. Výchozí nastavení cílové teploty pro katér ClosureFast je 120 °C.

**Poznámka:** Jestliže uživatel používá model RFG2, může nastavit teplotu v rozsahu 95 °C až 120 °C.

Výchozí nastavení se nezobrazí, dokud není katér připojen k radiofrekvenčnímu generátoru.

Nastavení parametrů ošetření lze upravit podle preferencí lékaře (pouze u modelu RFG2). Pokyny ke změně nastavení jsou uvedeny v návodu k obsluze radiofrekvenčního generátoru.

**Tabulka 1.** Specifikace systému ClosureFast

Model katétru	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Zaváděcí pouzdro (minimální velikost vnitřního průměru)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Délka určená k zavedení	60 cm	100 cm	60 cm
Průměr tepelného prvku	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Délka tepelného prvku	7 cm	7 cm	3 cm
Maximální nastavení výkonu	40 W	40 W	18 W
Výchozí nastavení cílové teploty	120 °C	120 °C	120 °C
Verze softwaru	Model RFG2	4.0.0 nebo vyšší	4.0.0 nebo vyšší
	Model RFG3	1.11.0 nebo vyšší	1.11.0 nebo vyšší

## Pokyny k použití

**Poznámka:** Používejte aseptické postupy.

## Příprava pacienta

1. Propláchněte jednorázové příslušenství sterilním fyziologickým roztokem (0,9% chloridem sodným).

2. Používejte-li lokální anestetikum, aplikujte jej v místě žilního vstupu. Lze podat také mírné sedativum.

**Poznámka:** Přístup do cílové žily může komplikovat spasmus žily. Je třeba využít faktory, které mohou vyvolat spasmus žily (např. některé léky, chladná prostředí nebo úzkost pacienta).

3. Umístěte pacienta do polohy vhodné pro vytvoření vstupu do žily. Snižením nohou pacienta pod úroveň srdece se zvětší průměr žily, což může usnadnit vstup do žily.

4. Žilu, kterou chcete ošetřit, zprístupněte perkutánním vpichem pomocí jehly pro přístup nebo vytvořte malou incizi.

5. Připravte a zavádějte pouzdro podle návodu k použití od výrobce.

## Kontrola a příprava katétru

1. Prohlédněte venýši krabici, zda nevykazuje viditelné známky poškození. Vyměte sáček z krabice a zkонтrolujte, zda není poškozený (například natřený nebo propichnuty).

**Upozornění:** Před použitím pečlivě zkонтrolujte sterilní obal a zařízení. Pokud je poškozen obal nebo zařízení, zařízení nepoužívejte.

2. Otevřete sáček a vyměte podnos.

3. Prohlédněte katétr.

4. Aseptickou technikou vysušte konektor kabelu z podnosu a připojte kabel k radiofrekvenčnímu generátoru.

**Upozornění:** Konektor kabelu nesmí přijít do kontaktu s žádnou tekutinou.

5. Vymějte katér z podnosu a umístěte jej do sterilního pole.

6. Sterilním fyziologickým roztokem propláchněte a naplňte lumen katétru, na lumen u rukojeti umístěte uzávěr a otevřte vnější povrch těla katétru.

**Upozornění:** Propláchněte-li katér s aktivovaným tepelným prvkem, zahřejte se kapalina vytékající z konce katétru. Nachází-li se hrot katétru poblíž oblasti, která se nesmí teplotně koagulovat, zabraňte aplikaci kapaliny z katétru.

7. Zasuňte katér do zaváděcího pouzdra a hrot katétru posuňte do nejproximálnějšího bodu ošetřovaného místa. Navigaci katétru do ošetřovaného místa lze provést pomocí ultrazvukového navádění, pohmatem drátu po vodicím drátku.

8. Používejte-li pro usnadnění zavedení katétru vodicí drát v centrálním lumen, postupujte podle návodu k použití vodicího drátu od výrobce. Po vymítnu vodicího drátu znovu propláchněte lumen katétru sterilním fyziologickým roztokem a umístěte uzávěr na lumen na konci katétru.

**Upozornění:** Katér ani vodicí drát nezavádějte proti odporu, protože by mohlo dojít k perforaci žily.

## Infiltrace tumescentním roztokem a umístění hrotu katétru

1. Infiltrujte perivaskulární oblast tumescentním roztokem obsahujícím zředěný lokální anestetikum nebo fyziologický roztok, aby vznikla pláštová vrstva kapaliny kolem cévy, která má být ošetřena. Abyste dosáhli kontaktu tepelného prvku katétru se stěnou žily, je doporučený objem přibližně 10 cm<sup>3</sup> na jeden cm ošetřované žily. Infiltrujte až přibližně 5 cm distálně od safenofemorální junce (SFJ) nebo safenopopliteální junce (SPJ); infiltrace nad nebo pod junkcí se provádí po potvrzení konečného umístění hrotu.

**Poznámka:** Pokud se žila nachází blízko povrchu kůže, musí se pomocí infiltrace tumescentním roztokem obsahujícím zředěný lokální anestetikum nebo fyziologický roztok vytvořit subkutánní mezera > 1 cm mezi anteriorní stěnou žily a kůží.

2. Pomocí posuvných měřidel ultrazvukového přístroje ověřte polohu hrotu katétru. Ošetřujete-li žilu vena saphena magna (VSM) nebo parva (VSP), umístěte hrot umístět 2 cm pod junkcí.

3. Pod ultrazvukovým naváděním infiltrujte tumescentní kapalinou oblast nad junkcí a pod ni.

## Léčba

1. Umístěte nohy pacienta nad úroveň srdece, abyste usnadnili kolaps žily, apozici a odtok krve (Trendelenburgova poloha).

2. Udržujte polohu hrotu katétru a současně částečně vytáhněte zaváděcí pouzdro, až se ústí pouzdra zarovná s první viditelnou značkou na těle katétru; případně v úrovni první viditelné značky na těle katétru nakreslete značku na kůži. Připevněte pouzdro k kůži (volitelný krok).

**Upozornění:** Neprovádějte ošetření, nachází-li se tepelný prvek v hlubokém žilním systému.

3. Vytvořte pole témat neobsahující krev – ultrazvukovou sondu srovnejte podél s tepelným prvkem a použijte ji k aplikaci externí komprese podél celé délky tepelného prvku; současně pomocí konečků 2 nebo 3 prstů (v závislosti na délce tepelného prvku) stlačte žilu distálně od sondy.

**Upozornění:** Pokud nestláčíte cévu po celé délce tepelného prvku, může dojít k nerovnoměrnému účinku nebo případně k poškození katétru.

4. Aktivujte výdej radiofrekvenční energie stisknutím tlačítka „RF Power“ (RF výkon) na radiofrekvenční generátoru. Při aktivaci začne tlačítko „RF Power“ (RF výkon) blikat. Pokud tlačítko „RF Power“ (RF výkon) nesvítí ani nezačne blikat, přečtěte si veškerá zobrazená hlášení a provedte příslušnou opráťení. Další podrobnosti naleznete v návodu k obsluze radiofrekvenčního generátoru (model RFG2).

5. Zahájte aplikaci radiofrekvenční energie stisknutím tlačítka „RF Power“ (RF výkon) na radiofrekvenční generátoru. Při aplikaci energie opětovně stiskněte tlačítko na rukojeti katétru. (Pouze RFG2: aplikaci radiofrekvenční energie lze spustit pomocí tlačítka „START RF“. Aplikaci radiofrekvenční energie lze vypnout pomocí tlačítka „STOP RF“ nebo „RF Power“.)

**Poznámka:** U katétru ClosureFast s tepelným prvkem o velikosti 7 cm výdej obvykle začne výkonom 40 W a do 10 sekund klesne pod 20 W, pokud je správně umístěna komprese a z ošetrovaného segmentu žily je správně odvedena krev. U katétru ClosureFast s tepelným prvkem o velikosti 3 cm výdej obvykle začne výkonom 18 W a do 10 sekund klesne pod 10 W, pokud je správně umístěna komprese a z ošetrovaného segmentu žily je správně odvedena krev.

**Poznámka:** Pokud se nedosáhne nastavené teploty do 5 sekund od zahájení aplikace radiofrekvenční energie nebo pokud výkon zůstane vysoký, může uvnitř žily docházet k průtoku, který ochlazuje ošetrovaný segment. Ukončete aplikaci radiofrekvenční energie, zkontrolujte účinnost metod odvedení krve a správnou pozici hrotu, podle potřeby provedte nápravu a znovu zahajte ošetrování segmentu.

**Poznámka:** Pokud je hodnota teploty trvale nižší, než je nastaveno, může to mít za následek neúplné ošetroní. V takovém případě zastavte ošetrování a znovu potvrďte apozici cévy vůči tepelnému prvku katétru a nepřítomnost krevního toku v ošetrovaném žilním segmentu. Podle potřeby aplikujte penvější externí komprezi a segment znovu ošetrte.

**Upozornění:** Pokud se ošetroní zastaví kvůli nestejnoměrné teplotě, vyjměte katér a zkонтrolujte, zda není poškozen tepelný prvek. Pokud je katér poškozen, vyměňte jej.

**Upozornění:** Pokud nezareagujete na výstrahu, může dojít k závažnému poškození katétru.

6. Po uplynutí časového intervalu ošetroní se aplikace radiofrekvenční energie automaticky zastaví. Používáte-li katér ClosureFast s tepelným prvkem o velikosti 7 cm, aplikujte druhý energetický cyklus do segmentu, který je nejbližší k safeno/femoralní únikci (SFJ). Používáte-li katér ClosureFast s tepelným prvkem o velikosti 3 cm, může lečák aplikovat druhý energetický cyklus dle svého uvážení.

7. Aplikace radiofrekvenční energie v daném žilním segmentu se smí opakovat podle uvážení lečáka.

**Upozornění:** V zádém daném žilním segmentu neaplikujte více než 3 cykly výdeje energie, protože hlobouka tepelné ablacie se výrazně nezvyší.

**Upozornění:** Nezasouvezte katér znovu skrz právě ošetrovaný žilní segment.

8. Rychle katér povtahněte, až se další viditelná značka na těle katétru srovná s ústím pouzdra.

**Poznámka:** Během vytahování katétru po cyklu zahřívání můžete pocítovat určité tření mezi stěnou žily a katérem; tento stav je normální.

9. V souladu s pokyny, které uvádí *Krok 3 až Krok 8*, ošetřete další žilní segment; opakujte sekvenci komprese, ošetroní a indexace podle potřeby, až ošetříte všechny segmenty. Diagonální čáry a vytiskněná čísla na vnitřní straně těla katétru odpovídající délce zaváděcího pouzdra indikují (při plné vnitřnosti) poslední zcela ošetrovaný segment.

**Poznámka:** Trojitá značka na těle katétru umístěná 3 cm od tepelného prvku se používá ke stanovení minimální vzdálenosti mezi tepelným prvkem a místem vpichu.

**Upozornění:** Ošetření s tepelným prvkem uvnitř pouzdra nebo mimo tělo pacienta může vést k popálení kůže nebo k poškození katétru.

10. Vyjměte katér a zaváděcí pouzdro z žily a vypněte radiofrekvenční generátor. Vyhodnotěte ošetrovaný žilní segment pomocí ultrazvuku a určete výsledek ošetroní.

**Upozornění:** Katérem ClosureFast nelze provést opakováné ošetroní; nezasouvezte katér znovu skrz právě ošetrovaný žilní segment.

11. Zastavte krvácení v místě vstupu.

12. Od chodidla ke tříslu přiložte vícevrstvý kompresní obvaz.

## Následná péče

1. Poučte pacienta, aby často chodil a aby se vyvaroval namáhavé činnosti a zvedání těžkých předmětů do pobuzeckého dnu.

2. Po operaci se doporučuje aplikovat komprezi nejméně po dobu 1 týdne.

3. Součástí kontrolního vyšetření (nejpozději do 72 hodin) musí být posouzeni, zda nedošlo k extenzi trombu do hloboukých žil.

## Likvidace

**Upozornění:** Zařízení zlikvidujte v souladu s platnými zákony, předpisy a postupy platnými v příslušné nemocnici, včetně těch, které se vztahují na biologická nebezpečí, mikrobiologická nebezpečí a infekční látky.

## Odmítnutí záruk

Varování uvedené na štítcích výrobku obsahují podrobnější informace a jsou považována za nedílnou součást tohoto odmítnutí záruk. Ačkoli byl tento výrobek vyroben pro pečlivé kontrolovaných podmínek, nemá společnost Medtronic žádný vliv na podmínky, za kterých je tento výrobek používán. Společnost Medtronic proto odmítá odpovědnost za jakékoli záruky ze toho výrobku, ať už přímo nebo předpokládaně, mimo jiné včetně jakýchkoli předpokládaných záruk prodejnosti nebo vhodnosti k určitému účelu. Společnost Medtronic neodpovídá žádné osobě ani právnímu subjektu za jakékoli zdravotní výdaje nebo přímé, náhodné či následné škody způsobené použitím, vadou, selháním nebo chybou funkci výrobku, bez ohledu na to, zda nárok vyplyvá ze záruky, smlouvy, protiprávního činu či z jiného důvodu. Zádná osoba není oprávněna zavádat společnost Medtronic k poskytnutí jakéhokoli prohlášení nebo záruky týkající se tohoto výrobku.

Záměrem výše uvedených výjimek a omezení není porušování závazných ustanovení příslušných právních předpisů a ani by tak neměl být interpretovány. Pokud bude kterakoli část nebo podmínka tohoto odmítnutí záruky shledána příslušným soudem jako protiprávní, nevynutitelné nebo v rozporu s příslušnými právními předpisy, nemá to vliv na platnost zbyvající části tohoto odmítnutí záruky a všechna práva a závazky budou chápány a uplatněny tak, jako by toto odmítnutí záruky neobsahovalo tuto konkrétní část nebo podmínu, která byla shledána neplatnou.

Dansk

## Brugsanvisning

Sterilt, kun til engangsbrug. Til brug sammen med 0,025 in (0,64 mm) guidewire og ClosureRFG generator.

**Bemærk:** Læs alle anvisninger grundigt, herunder brugerhåndbogen til ClosureRFG radiofrekvensgeneratoren, inden ClosureFast-systemet bruges. Overhold alle advarsler og forholdsregler angivet i denne brugsanvisning. Hvis dette undlades, kan det medføre komplikationer for patienten.

## ClosureFast katetre

De tre ClosureFast katetertyper er ClosureFast-katetrene med et varmeelement på 7 cm (modelnumre: CF7-7-60 og CF7-7-100) og ClosureFast-kateteret med et varmeelement på 3 cm (modelnummer: CF7-3-60). Se *Tabel 1* for at få detaljer om produktkonfiguration.

## Beskrivelse af enheden

ClosureFast-systemet består af 2 hovedkomponenter: et ClosureFast kateter og en ClosureRFG radiofrekvensgenerator. Kateteret og det integrerede tilslutningskabel leveres sterile og er enheder beregnet til engangsbrug. Kateterets funktion er at afgive termisk energi til det ønskede behandlingssted vha. radiofrekvent opvarming af kateterets varmeelement og at sende temperaturen tilbage til radiofrekvensgeneratoren. Radiofrekvensgeneratoren forbliver uden for det sterile felt under brug og leveres ikke-steril. Kateteret er forbundet med radiofrekvensgeneratoren vha. tilslutningskablet.

## Tiltænkt formål

ClosureFast-kateteret er beregnet til at blive anvendt sammen med ClosureRFG-generatoren til at økkende det behandlede kar med en fibrotisk forsegling.

## Tilsigted patientgruppe

Enheden er beregnet til voksne patienter med kronisk venös insufficiens.

## Indikationer for brug

ClosureFast-kateteret er beregnet til endovaskulær koagulation af blodkar hos patienter med overfladisk venerefluks.

## Kontraindikationer

ClosureFast-kateteret er kontraindiceret til brug hos patienter med trombe i det venesegment, der skal behandles.

**Bemærk:** Der findes ingen data vedrørende brugen af dette kateter hos patienter med dokumenteret lidelse i periferie arterier. Der skal udvise samme omhu ved behandling af patienter med signifikant lidelse i periferie arterier som ved en traditionel veneligering og venestripping.

## Kliniske fordele

De kliniske fordele ved veneforsegling med ClosureFast-kateteret til behandling af overfladisk venerefluks omfatter følgende:

- Afhjælpning af symptomerne ved kronisk venös insufficiens
- Heling af venøse sår på benene
- Forbedret livskvalitet
- Foregået mobilitet

## Tilsigtede brugere

ClosureFast-kateteret er beregnet til brug af læger, som er fortrolige med duplex ultralyd, vaskulære interventioner og kronisk venös insufficiens.

## Præstationskarakteristik

ClosureFast-systemet består af 2 hovedkomponenter: et ClosureFast kateter og en ClosureRFG radiofrekvensgenerator. Kateteret afgiver termisk energi til udforelse af segmentær ablation på det ønskede behandlingssted vha. radiofrekvent opvarming af kateterets varmeelement. Kateteret sender temperaturen tilbage til radiofrekvensgeneratoren, så radiofrekvensgeneratoren automatisk kan kontrollere tilførslen af RF-energi og opretholde den indstillede måltemperatur. Kateteret og det integrerede tilslutningskabel leveres sterile og er enheder beregnet til engangsbrug. Kateteret er forbundet med radiofrekvensgeneratoren vha. tilslutningskablet.

## Advarsler

- Enheden er udelukkende beregnet til engangsbrug. Enheden må ikke genanvendes, genbehandles eller resteriliseres. Genanvendelse, genbehandling eller resterilisering kan forringe enhedens strukturelle integritet eller skabe risiko for kontaminering, hvilket kan føre til personskade, -sygdom eller -død.
- Behandling af en vene nær hudens overflade kan resultere i hudforbrændinger, hvis huden ikke beskyttes med væskeinfiltration.
- Der kan ske nerveskade som følge af termisk beskadigelse af omgivende nerver. Risikoen for nerveskade kan være højere ved behandling på eller under knæet eller uden perivenes væskeinfiltration.

## Forholdsregler

- Kateteret må ikke bojes skarpt til en lille radius. Kinkning af skaftet kan beskadige kateteret.
- Når kateteret føres ind i venen, skal det sikres, at guidewiren ikke stikker ud af kateterets spids
- Venevæggen kan være tyndere i et aneurysmal segment. For at økkende en vene med et aneurysmal segment effektivt kan yderligere tumescent infiltration være nødvendig over det aneurysmale segment. Behandlingen af venen skal omfatte segmenter, der er proksimale og distale i forhold til det aneurysmale segment.

## Mulige bivirkninger

Mulige komplikationer omfatter, men er ikke begrænset til, følgende:

- Tilstødende nerveskade eller nervebeskadigelse
- Hæmatom eller seroma
- Infektion
- Inflammation
- Smerte
- Phlebitis
- Pulmonal emboli
- Hudforbrænding eller -misfarvning
- Trombose
- Karperforation

Hvis der forekommer en alvorlig hændelse i relation til enheden, skal hændelsen omgående rapporteres til Medtronic og den relevante kompetente myndighed eller tilsynsmyndighed.

## Levering

Enheden leveres steril og er steriliseret med etylenoxid.

## Opbevaring

Enheden skal opbevares tørt og må ikke udsættes for direkte sollys.

## Anbefaede forsyninger og anbefalet udstyr

- Vippebord
- Duplex ultralydscanner
- Steril ultralydsgel
- Steril afdækning til ultralydtransducer
- Perkutan nål
- 7 Fr indføringsheath (7 cm eller 11 cm lang)
- 0,64 mm (0,025 in) guidewire

## Generatoropsætning

**Bemærk:** Se brugerhåndbogen til ClosureRFG generatoren.

- Sæt strømforsyningstikket i generatoren.
  - Tænd for strømmen på afbryderkontakten.
  - Bekræft softwareversionen på skærmen. Se *Tabel 1* for at bekraefte softwareversionens kompatibilitet.
  - Indstillingen for standardmålttemperaturen er 120 °C for ClosureFast-kateteret.
- Bemærk:** Når RFG2-modellen anvendes, kan brugeren vælge fra et område på 95 °C til 120 °C. Bemærk, at standardindstillingerne ikke vises, før et kateter er tilsluttet radiofrekvensgeneratoren. Behandlingsindstillingerne kan justeres efter længens præference (kun RFG2). Se brugerhåndbogen til radiofrekvensgeneratoren angående anvisninger i, hvordan indstillingerne ændres.

**Tabel 1.** ClosureFast systemspecifikationer

Katetermodel	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Indføringssheath (minimums-ID-størrelse)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Indføringslængde	60 cm	100 cm	60 cm
Varmeelement, diameter	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Varmeelement, længde	7 cm	7 cm	3 cm
Maksimal effektindstilling	40 W	40 W	18 W
Standardindstilling for målttemperatur	120 °C	120 °C	120 °C
Softwareversion	Model RFG2 4.0.0 eller højere	Model RFG3 4.1.0 eller højere	Model RFG2 4.0.0 eller højere
	Model RFG3 4.1.0 eller højere		Model RFG3 4.1.0 eller højere

## Brugsanvisning

**Bemærk:** Anvend en aseptisk teknik.

### Klargøring af patienten

- Gennemskul engangssudstyret med steril, fysiologisk saltvand (0,9% natriumklorid).
- Hvis der anvendes lokalbedøvelse, administreres lokalbedøvelse ved veneadgangsstedet. Der kan også gives en let sedering.
- Bemærk:** Venospasme kan hindre adgangen til mælvenen. Undgå enhver faktor, der kan forårsage venospasme, såsom visse lægemidler, kolde omgivelser eller patientangst.
- Anbring patienten for veneadgang. Ved at sænke patientens ben til under hjerteniveau, øges venediametren, hvilket kan lette veneadgang.
- Skaf adgang til venen, der skal behandles, vha. et perkutant stik med en kanyle eller vha. en lille venefremlægning.
- Klær og placer en indføringsheath ifølge producentens brugsanvisning.

### Inspektion og klargøring af kateteret

- Kontrollér den udvendige æske for tegn på synlig beskadigelse. Tag posen ud af æsken, og kontrollér den for beskadigelse (såsom ritter eller huller).
- Forsigtig: Inspicer den sterile emballage og enheden omhyggeligt, inden den anvendes. Enheden må ikke anvendes, hvis emballagen eller enheden er beskadiget.
- Abn posen, og tag bakken ud.
- Kontrollér kateteret.
- Brug en aseptisk teknik til at føre kabelstikket ud af bakken og slutte kablet til radiofrekvensgeneratoren.
- Forsigtig: Kabelstikket må ikke komme i kontakt med nogen væske.
- Tag kateteret ud af bakken, og læg det i det sterile felt.
- Skyl og fyld kateterets lumen med steril, fysiologisk saltvand, luk lumen ved håndtaget, og aftør kateterskafte yderside.
- Forsigtig: Hvis kateteret skylles, mens varmeelementet er aktivt, opvarmes væsken, der løber ud af kateterets ende. Undgå væskeafgivelse gennem kateteret, når kateterets spids er tæt på et område, der ikke skal koaguleres termisk.
- Indsæt kateteret i indføringsheathen, og for kateterspidsen frem til det mest proksimale behandlingspunkt. Naviger kateteret hen til behandlingsstedet vha. ultralyd, palpation eller en guidewire.
- Hvis der anvendes en center-lumen-guidewire som hjælp til fremføringen af kateteret, henvises til fabrikantens anvisninger for brug af guidewiren. Efter fjernelsen af guidewiren gennemsyldes kateteret igen med steril, fysiologisk saltvand, og lumen lukkes ved kateterets ende.
- Forsigtig: Kateteret eller guidewiren må ikke føres frem, hvis der er modstand, eller hvis veneperforation kan forekomme.

### Tumescent infiltration og kateterspidsposition

- Anvend tumescent infiltration af fortynget lokalbedøvelse eller saltvand ind i det perivaskulære rum for at skabe et cirkumerent væskelag rundt om karetet, der skal behandles. For at opnå kontakt mellem katetervarmeelementet og væsken anbefales en omtrængt volumen på 10 cm<sup>3</sup> pr. cm vene, der skal behandles. Infiltre op til ca. 5 cm distalt i forhold til den sapheno-femorale overgang eller til den saphenopopliteale overgang; infiltration ud over overgangen udføres efter bekræftelse af spidsens endelige position.
- Bemærk:** Når venen befinner sig tæt på huden overflade, skal der skabes en subkutan afstand på >1 cm mellem den anteriore venevæg og huden vha. tumescent infiltration med saltvand eller en fortynget lokalbedøvelsesoplosning.
- Bekræft kateterspidsens position vha. ultralyddapparatets målemarkører. Når enten v. saphena magna eller v. saphena parva behandles, skal spidsen placeres 2 cm inferior i forhold til overgangen.
- Infiltrer tumescent væske hen over overgangen vha. ultralyd.

### Behandling

- Anbring patientens ben over hjerteniveau for at lette venekollaps, apposition og udblødning (Trendelenburg-position).
- Mens kateterspidsens position opretholdes, trækkes indføringsheathen delvist ud, indtil sheathmuffen er på linje med den første synlige skaftmarkør, eller lav et mærke på huden ud for den første synlige skaftmarkør. Sheathen fastgøres på huden (valgfrit).
- Forsigtig: Der må ikke behandles i de dybe venner med varmeelementet.
- Dan et næsten blodfrit felt ved at påføre udvendig kompression på hele varmeelementets længde med ultralydtransduceren på linje i længderetningen med varmeelementet og 2-3 fingerspidsers (så det sværer til varmeelementets længde) kompression distalt i forhold til transduceren.
- Forsigtig: Hvis der ikke påføres kompression på venen i hele varmeelementets længde, kan det resultere i inkonsekvent effektivitet eller eventuel kateterskade.
- Aktiver afgivelse af radiofrekvent energi ved at trykke på knappen "RF Power" (RF-effekt) på radiofrekvensgeneratoren. Dette får knappen "RF Power" (RF-effekt) til at blinke. Hvis knappen "RF Power" (RF-effekt) ikke lyser eller begynder at blinke, skal du tjekke en eventuel meddelelse og reagere på den. Se brugerhåndbogen til radiofrekvensgeneratoren for at få nærmere oplysninger (RFG2).

5. Indled afgivelse af radiofrekvent energi ved at trykke på knappen på kateterhåndtaget. Under behandlingen kan energiafgivelsen slås fra ved at trykke på knappen på kateterhåndtaget igen. (Kun RFG2): radiofrekvent energi kan startes med knappen "START RF". Radiofrekvent energi kan stoppes med brug af knappen "STOP RF" eller knappen "RF Power" (RF-effekt).

**Bemærk:** For ClosureFast-kateteret med et varmeelement på 7 cm begynder effekten typisk ved 40 W og falder til under 20 W inden for 10 sekunder, hvis kompressionen foretages det rigtige sted, og det venesegment, som behandles, er udblødt ordentligt. For ClosureFast-kateteret med et varmeelement på 3 cm begynder effekten typisk ved 18 W og falder til under 10 W inden for 10 sekunder, hvis kompressionen foretages det rigtige sted, og det venesegment, som behandles, er udblødt ordentligt.

**Bemærk:** Hvis målttemperaturen ikke nås inden for 5 sekunder, efter at afgivelsen af radiofrekvent energi er påbegyndt, eller hvis effektiveuædet forbliver højt, kan der være et flow inde i venen, der afkøler behandlingssegmentet. Indstil afgivelsen af radiofrekvent energi, kontroller effektiviteten af udblødningsmetoderne og korrigér placeringen af spidsen, foretag de nødvendige justeringer, og genstart behandlingen af segmentet.

**Bemærk:** Lobende temperaturlæsninger under den indstillede målttemperatur kan fore til ufuldstændig behandling. Hvis dette sker, skal behandlingen stoppes, og der skal foretages kontrol af karrets apposition i forhold til kateterets varmeelement, og af at der ikke er nogen blodgenomstrømning i det karsegment, som skal behandles. Påfør om nødvendigt en kraftigere ekstern kompression, og behandl segmentet påny.

**Forsigtig:** Hvis behandlingen stoppes pga. uensartede temperaturer, skal kateteret tages ud, og varmelementet inspiceres for beskadigelse. Hvis kateteret er beskadiget, skal det udskiftes.

**Forsigtig:** Manglende reaktion på alarmer kan fore til alvorlig beskadigelse af kateteret.

6. Når behandlingstiden er udblødt, stopper afgivelsen af radiofrekvent energi automatisk. Ved anvendelse af et ClosureFast-kateter med et varmeelement på 7 cm afgives endnu en energicyklus til det segment, der er tættest på den sapheno-femorale overgang. Ved anvendelse af et ClosureFast-kateter med et varmeelement på 3 cm kan der afgives endnu en energicyklus efter lægens sken.

7. Afgivelse af radiofrekvent energi kan gentages i et givent venesegment efter lægens sken.

**Forsigtig:** Afgiv ikke mere end 3 energicyklusser til et enkelt venesegment, idet den termiske ablationsdybde ikke øges signifikant.

**Forsigtig:** Gentag ikke indføringen af kateteret gennem et akut behandlet venesegment.

8. Træk hurtigt kateteret ud, indtil den næste synlige markør på skaftet er på linje med muffen på indføringsheathen.

**Bemærk:** En vis friktion mellem venevæggen og kateteret efter en varmecyklus er normal og kan muligvis mærkes, mens kateteret trækkes ud.

9. Behandl det næste venesegment i henhold til *Trin 3 til Trin 8*, idet kompressions-, behandlings-, og indeksningssekvensen gentages, indtil alle segmenter er behandlet. De diagonale linjer og de trykte tal på ydersiden af kateterskafte, som svarer til indføringsheathens længde, angiver det sidste fulde behandlingssegment, når de kan ses i deres helhed.

**Bemærk:** Brug det tredobbelte skaftmærke, som befinner sig 3 cm fra varmeelementet, til at bestemme mindsteafstanden fra varmeelementet til punkturstedet.

**Forsigtig:** Behandling med varmeelementet inde i sheathen eller uden for kroppen kan medføre forbrænding af huden eller skader på kateteret.

10. Fjern kateteret og indføringsheathen fra venen, og sluk for radiofrekvensgeneratoren. Evaluér de behandelte venesegmenter med ultralyd for at bestemme behandlingens resultat.

**Forsigtig:** Der er ingen algoritme for gentagen behandling med ClosureFast-kateteret; gentag ikke indføringen af kateteret gennem et akut behandlet venesegment.

11. Opnå hämostase ved adgangsstedet.

12. Anlæg et flerlagskompressionsomslag fra fod til lyske.

### Opfølgende pleje

- Instruer patienten i at gå hyppigt omkring og undgå anstrengende aktiviteter og loft af tunge genstande i flere dage.
- Postoperativ kompression i mindst 1 uge anbefales.
- En opfølgende undersøgelse inden for 72 timer bør omfatte en vurdering for at sikre, at der ikke er trombøforlængelse ind i de dybe venner.

### Bortskaffelse

**Forsigtig:** Bortskaf enheden i overensstemmelse med gældende love, betemmelser og hospitalsprocedurer, herunder dem, der vedrører biologisk fare, mikrobiologiske risici og smitsomme stoffer.

### Ansvarsfraskrivelse

Advarselene, som fremgår af produktets mærkater, giver flere detaljerede oplysninger og betragtes som en integreret del af denne ansvarsfraskrivelse. Selv om produktet er blevet fremstillet under omhyggeligt kontrollerede forhold, har Medtronic ingen kontrol over de forhold, hvoriunder produktet anvendes. Medtronic fraskriver sig derfor alle garantier, både udtrykkelige og stillestående, med hensyn til produktet, herunder, men ikke begrænset til, alle stillestående garantier for salgbarhed eller egnethed til et bestemt formål. Medtronic er ikke ansvarlig over for nogen person eller organisation for nogen som helst medicinske udgifter eller nogen som helst direkte, tilfældige eller efterfølgende skader, der er forårsaget af nogen form for brug, defekt, fejl eller funktionssvigt vedrørende produktet, uanset om et sådant krav bygger på garantiet, aftaler, erstatningsret eller andet. Ingen person har nogen bemyndigelse til at binde Medtronic til nogen form for løftet eller garanti i forbindelse med produktet.

Ovennævnte undtagelser og begrænsninger har ikke til hensigt at være i modstrid med ufravigelige bestemmelser i gældende lov, og de må ikke fortolkes således. Hvis et afsnit eller et vilkår i denne ansvarsfraskrivelse af en retsinstitusjon i nogen kompetent retsrettskreds anses for ulovligt, uden retskraft eller i modstrid med gældende lovgivning, berøres den resterende del af ansvarsfraskrivelsen ikke, og alle rettigheder og forpligtelser skal tolkes og håndhæves, som om denne ansvarsfraskrivelse ikke indeholder det pågældende afsnit eller vilkår, der anses for ugyldigt.

## Deutsch

### Gebrauchsanweisung

Steril, nur zur Einmalverwendung. Zur Verwendung mit einem 0,64 mm(0,025 in)-Führungsdräht und dem ClosureRFG-Generator.

**Hinweis:** Lesen Sie alle Gebrauchsanweisungen gründlich, einschließlich des Handbuchs des ClosureRFG-Hochfrequenz-Generators, bevor Sie das ClosureFast System verwenden. Beachten Sie alle in dieser Gebrauchsanweisung enthaltenen Vorsichts- und Warnhinweise sowie Vorsichtsmaßnahmen. Nichtbeachtung kann zu Komplikationen beim Patienten führen.

### ClosureFast Katheter

Die drei Modelle ClosureFast Katheter umfassen die ClosureFast Katheter mit 7 cm-Heizelement (Modellnummern: CF7-7-60 und CF7-7-100) und den ClosureFast Katheter mit 3 cm-Heizelement (Modellnummer: CF7-3-60). Details zur Produktkonfiguration finden Sie in *Tabelle 1*.

## Beschreibung

Das ClosureFast System besteht aus zwei Hauptkomponenten: einem ClosureFast Katheter und einem ClosureRFG-Hochfrequenz-Generator. Katheter und integriertes Verbindungskabel werden steril geliefert. Es handelt sich um Einweggeräte zur einmaligen Verwendung. Die Funktion des Katheters besteht darin, der gewünschten Behandlungsstelle durch Hochfrequenz-Erwärzung des Katheter-Heizelements Wärme zuzuführen und die Temperatur dem Hochfrequenz-Generator zu melden. Der Hochfrequenz-Generator befindet sich bei Verwendung nicht im sterilen Feld und wird unsteril geliefert. Der Katheter lässt sich über das Verbindungskabel mit dem Hochfrequenz-Generator verbinden.

## Verwendungszweck

Der ClosureFast Katheter wird mit dem ClosureRFG-Generator eingesetzt, um das behandelte Gefäß durch fibrotische Versiegelung zu verschließen.

## Geeignete Patientengruppe

Dieses Produkt ist zur Anwendung bei Erwachsenen mit chronischer venöser Insuffizienz vorgesehen.

## Indikationen

Der ClosureFast Katheter ist auf die endovaskuläre Gerinnung von Blutgefäßen bei Patient\*innen mit oberflächlichem Venenrückfluss ausgelegt.

## Kontraindikationen

Der ClosureFast Katheter ist bei Patient\*innen mit einem Thrombus im Ziel-Venensegment kontraindiziert.

**Hinweis:** Zur Verwendung dieses Katheters bei Patient\*innen mit dokumentierter peripherer Arterienkrankung liegen keine Daten vor. Gehen Sie bei der Behandlung von Patient\*innen mit signifikanter peripherer Arterienkrankung mit derselben Vorsicht vor wie bei einem herkömmlichen Venenligatur- und Strippingverfahren.

## Klinischer Nutzen

Der klinische Nutzen von Venenverschlüssen mit dem ClosureFast Katheter zur Behandlung von oberflächlichem Venenrückfluss umfasst u. a.:

- Rückbildung der Symptome einer chronischen venösen Insuffizienz
- Heilung des venösen Ulcus cruris (VLU)
- Verbesserung der Lebensqualität
- Verbesserung der Mobilität

## Vorgesehene Anwender

Der ClosureFast Katheter ist zur Anwendung durch Ärztinnen und Ärzte vorgesehen, die mit Duplex-Ultraschall, Gefäßinterventionen und chronischer venöser Insuffizienz vertraut sind.

## Leistungsmerkmale

Das ClosureFast System besteht aus zwei Hauptkomponenten: einem ClosureFast Katheter und einem ClosureRFG Hochfrequenz-Generator. Durch Hochfrequenz-Erwärzung des Katheter-Heizelements liefert der Katheter Wärmeenergie zur segmentweisen Ablation der zu behandelnden Stelle. Der Katheter überträgt den Temperaturwert zurück zum Hochfrequenz-Generator, sodass der Hochfrequenz-Generator die HF-Energie automatisch steuern und die voreingestellte Temperatur halten kann. Katheter und integriertes Verbindungskabel werden steril geliefert. Es handelt sich um Einmalprodukte zur einmaligen Verwendung. Der Katheter lässt sich über das Verbindungskabel mit dem Hochfrequenz-Generator verbinden.

## Warnhinweise

- Dieses Produkt ist für die einmalige Verwendung bestimmt. Dieses Produkt nicht wiederverwenden, erneut aufbereiten oder erneut sterilisieren. Wiederverwendung, Aufbereitung oder Resterilisation können die strukturelle Integrität des Produkts beeinträchtigen oder eine Kontamination bewirken, die zu Verletzung, Erkrankung oder zum Tod des Patienten führen kann.
- Die Behandlung einer Vene in Nähe der Hautoberfläche kann zu Hautverbrennungen führen, wenn die Haut nicht durch Flüssigkeitsinfiltration geschützt wird.
- Nervenverletzungen können durch Wärmeschäden an benachbarten Nerven auftreten. Das Risiko eines Nervenschadens ist bei einer Behandlung in Höhe oder unterhalb des Kniegelenks oder ohne perivenöse Flüssigkeitsinfiltration möglicherweise größer.

## Vorsichtsmaßnahmen

- Den Katheter nicht mit einem engen Radius biegen. Bei Knicken des Schafts können Schäden am Katheter entstehen.
- Achten Sie beim Einführen des Katheters in die Vene darauf, dass der Führungsdrat nicht aus der Katheterspitze herausragt.
- In aneurysmatischen Segmenten kann die Venenwand dünner sein. Um eine Vene mit einem aneurysmatischen Segment effektiv zu verschließen, ist unter Umständen weitere Infiltration von Tumeszenzlösung über das aneurysmatische Segment erforderlich. Die Behandlung der Vene sollte Segmente proximal und distal zum aneurysmatischen Segment umfassen.

## Mögliche unerwünschte Ereignisse

Mögliche Komplikationen umfassen unter anderem Folgende:

- Verletzung oder Schädigung benachbarter Nerven
- Hämatom oder Serom
- Infektionen
- Entzündung
- Schmerzen
- Phlebitis
- Lungenembolie
- Hautverbrennung oder -verfärbung
- Thrombosen
- Gefäßperforation

Falls sich ein schwerwiegender Vorfall im Zusammenhang mit dem Produkt ereignet, melden Sie den Vorfall unverzüglich an Medtronic und die zuständige Aufsichtsbehörde oder Zulassungsbehörde.

## Lieferform

Das Produkt wird steril geliefert; die Sterilisation erfolgt mit Ethylenoxid.

## Lagerung

Das Produkt trocken und vor Sonnenlicht geschützt lagern.

## Empfohlene Verbrauchsgüter und Ausrüstung

- Kipptisch
- Duplex-Ultraschall-Scanner
- steriles Ultraschall-Gel
- sterile Ultraschall-Schallkopf-Abdeckung
- perkutane Zugangsnadel
- 7 Fr-Einführschleuse (Länge: 7 cm oder 11 cm)
- 0,64 mm-Führungsdrat (0,025 in)

## Einrichtung des Generators

**Hinweis:** Siehe das Handbuch des ClosureRFG-Generators.

1. Schließen Sie die Stromversorgung an den Generator an.
2. Schalten Sie den Strom mit dem Stromschalter ein.
3. Prüfen Sie auf dem Bildschirm die Softwareversion. Die Software-Versionskompatibilität können Sie Tabelle 1 entnehmen.

4. Die Standard-Temperatureinstellung des ClosureFast Katheters beträgt 120 °C.

**Hinweis:** Bei Verwendung des Modells RFG2 kann der Benutzer eine Temperatur zwischen 95 °C und 120 °C wählen. Beachten Sie, dass die Standardeinstellungen erst erscheinen, wenn ein Katheter an den Hochfrequenz-Generator angeschlossen wird. Die Behandlungseinstellungen können gemäß den Präferenzen des Arztes justiert werden (nur RFG2). Dem Handbuch des Hochfrequenz-Generators können Sie Anweisungen zur Änderung der Einstellung entnehmen.

Tabelle 1. Technische Daten des ClosureFast

Kathetermodell	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Einführschleuse (Mindestinnendurchmesser)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Einführbare Länge	60 cm	100 cm	60 cm
Heizelement-Durchmesser	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Heizelement-Länge	7 cm	7 cm	3 cm
Maximale Leistungseinstellung	40 W	40 W	18 W
Standard-Zieltemperatur-Einstellung	120 °C	120 °C	120 °C
Softwareversion	Modell RFG2 Modell RFG3	4.0.0 oder höher 1.11.0 oder höher	4.4.0 oder höher 1.11.0 oder höher

## Hinweise zum Gebrauch

**Hinweis:** Stets aseptisch arbeiten.

## Vorbereitung des Patienten

1. Spülen Sie Einweg-Zubehörteile mit steriler, physiologischer Kochsalzlösung (0,9 % Natriumchlorid).
2. Wird ein lokales Betäubungsmittel verwendet, verabreichen Sie das lokale Betäubungsmittel an der Venenzugangsstelle. Zudem kann eine schwache Sedierung vorgenommen werden.  
**Hinweis:** Venospasmen können den Zugang zur Zielseite beeinträchtigen. Vermeiden Sie jegliche Faktoren, die Venospasmen auslösen können, wie bestimmte Medikamente, kalte Umgebung oder Nervosität des Patienten.
3. Lagern Sie den Patienten für den Venenzugang. Wenn Sie die Beine des Patienten unterhalb des Herzens lagern, vergrößert sich der Venendurchmesser, was den Zugang vereinfachen kann.
4. Stellen Sie mittels perkutaner Punktion mit einer Zugangsnadel oder einem kleinen Einschnitt den Zugang zur behandelnden Vene her.
5. Bereiten Sie eine Zugangsschleuse vor und platzierten Sie diese gemäß den jeweiligen Herstelleranweisungen.

## Prüfung und Vorbereitung des Katheters

1. Prüfen Sie die Außenverpackung auf Anzeichen sichtbarer Schäden. Entnehmen Sie den Beutel aus der Verpackung und prüfen Sie den Beutel auf Schäden (wie Risse oder Löcher).  
**Vorsicht:** Überprüfen Sie vor dem Gebrauch sorgfältig die Sterilverpackung und das Produkt. Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn die Verpackung oder das Produkt beschädigt ist.
2. Öffnen Sie den Beutel und entnehmen Sie das Tablet.
3. Inspizieren Sie den Katheter.
4. Nehmen Sie den Kabelanschluss mittels aseptischer Technik aus dem Tablet und verbinden Sie das Kabel mit dem Hochfrequenz-Generator.  
**Vorsicht:** Der Kabelanschluss darf nicht mit Flüssigkeiten in Kontakt kommen.
5. Nehmen Sie den Katheter vom Tablet und platzieren Sie den Katheter im sterilen Feld.
6. Spülen und füllen Sie das Katheterlumen mit steriler, physiologischer Kochsalzlösung, kappen Sie das Lumen am Griff und wischen Sie die Außenfläche des Katheterschafts ab.  
**Vorsicht:** Wird der Katheter bei aktivem Heizelement gespült, wird die Flüssigkeit erwärmt, die aus dem Ende des Katheters austritt. Vermeiden Sie ein Leiten von Flüssigkeit durch den Katheter, wenn sich die Katheterspitze in der Nähe eines Bereichs befindet, in dem keine Wärmegeirinnung stattfinden soll.
7. Führen Sie den Katheter in die Einführschleuse ein und schieben Sie die Katheterspitze zum proximalsten Behandlungspunkt vor. Führen Sie den Katheter unter Ultraschall-Führung, Palpation oder mittels eines Führungsdräts zur Behandlungsstelle.
8. Falls Sie einen Führungsdrat mit Mittellumen verwenden, um den Katheter vorzuschieben, ziehen Sie die Anweisungen des Herstellers zur Verwendung des Führungsdräts zurate. Spülen Sie das Katheterlumen nach Entfernen des Führungsdräts erneut mit steriler, physiologischer Kochsalzlösung und kappen Sie das Lumen am Ende des Katheters.  
**Vorsicht:** Schieben Sie den Katheter oder Führungsdrat nicht gegen Widerstand vor; andernfalls kann es zur Venenperforation kommen.

## Infiltration mit Tumeszenzlösung und Katheterspitzen-Position

1. Mittels Infiltration von Tumeszenzlösung (verdünntes lokales Betäubungsmittel oder physiologische Kochsalzlösung) in den perivaskulären Raum können Sie eine Flüssigkeitsschicht um das zu behandelnde Gefäß schaffen. Um Kontakt zwischen dem Katheter-Heizelement und der Venenwand zu ermöglichen, wird ein ungefähres Volumen von 10 cm<sup>3</sup> pro cm Vene empfohlen. Infiltrieren Sie bis zu 5 cm distal zur Magna-Krosse oder Parva-Krosse; die Infiltration über die Krosse hinaus wird nach Detektion der endgültigen Spitzenposition durchgeführt.

**Hinweis:** Befindet sich die Vene in Nähe der Hautoberfläche, schaffen Sie einen subkutanen Abstand von 1 cm zwischen der anterioren Venenwand und der Haut, indem Sie eine Infiltration von Tumeszenzlösung (physiologische Kochsalzlösung oder verdünntes lokales Betäubungsmittel) verwenden.

- Prüfen Sie die Position der Katheterspitze mit den Messinstrumenten des Ultraschallgeräts. Platzieren Sie die Spitze bei Behandlung der V. saphena magna oder V. saphena parva 2 cm distal der Krosse.
- Infiltrieren Sie die Tumeszenzlösung unter Ultraschall-Führung über die Verbindung hinaus.

## Behandlung

- Lagern Sie die Beine des Patienten höher als den Kopf, um Venenkollaps, Apposition und Exsanguination (Trendelenburg-Stellung) zu fördern.
- Erhalten Sie die Position der Katheterspitze und ziehen Sie die Einführschleuse teilweise zurück, bis die Nabe auf die erste sichtbare Schafft-Markierung ausgerichtet ist oder zeichnen Sie eine Markierung auf Ebene der ersten sichtbaren Schafftmarkierung auf die Haut. Befestigen Sie die Schleuse an der Haut (optional).
- Vorsicht:** Keine Behandlung mit dem Heizelement im tiefen Venensystem vornehmen.
- Erschaffen Sie ein nahezu blutloses Feld, indem Sie externe Kompression über die gesamte Länge des Heizelements anwenden; verwenden Sie den Ultraschall-Schallkopf in Längsausrichtung zum Heizelement sowie 2-3 Fingerspitzen (etwa der Länge des Heizelements entsprechend) Kompression distal des Schallkopfs.
- Vorsicht:** Wenn Sie die Nabe nicht über die gesamte Länge des Heizelements komprimieren, kann dies zu inkonsistenter Wirkung oder möglichen Katheterschäden führen.
- Aktivieren Sie die Hochfrequenzenergie-Abgabe durch Drücken der Taste „RF Power“ auf dem Hochfrequenz-Generator. Hierdurch beginnt die Taste „RF Power“ zu blinken. Falls die Taste „RF Power“ nicht aufleuchtet oder blinkt, prüfen Sie ggf. angezeigte Meldungen und handeln Sie entsprechend. Weitere Details können Sie dem Handbuch des Hochfrequenz-Generators (RFG2) entnehmen.
- Starten Sie die Abgabe von Hochfrequenz-Energie, indem Sie die Taste auf dem Kathetergriff drücken. Während der Behandlung kann die Energieabgabe ausgeschaltet werden, indem Sie erneut auf die Taste auf dem Kathetergriff drücken. (Nur RFG2: Hochfrequenz-Energie kann mit der Taste „START RF“ gestartet werden. Die Hochfrequenz-Energie kann mit der Taste „STOP RF“ oder der Taste „RF Power“ ausgeschaltet werden.)

**Hinweis:** Beim ClosureFast Katheter mit 7 cm-Heizelement beginnt die Leistung üblicherweise bei 40 W und fällt innerhalb von 10 Sekunden auf unter 20 W, wenn die Kompression korrekt positioniert ist und das behandelte Venensegment korrekt exsanguiniert wurde. Beim ClosureFast Katheter mit 3 cm-Heizelement beginnt die Leistung üblicherweise bei 18 W und fällt innerhalb von 10 Sekunden auf unter 10 W, wenn die Kompression korrekt positioniert ist und das behandelte Venensegment korrekt exsanguiniert wurde.

**Hinweis:** Falls die Solltemperatur innerhalb von 5 Sekunden nach Beginn der Hochfrequenz-Energieabgabe nicht erreicht wurde oder die Leistung hoch bleibt, kann ein Fluss in der Vene bestehen, der das behandelte Segment kühlt. Beenden Sie die Zufuhr von Hochfrequenz-Energie, prüfen Sie die Wirksamkeit der Exsanguinationsmethoden und die korrekte Spitzposition, korrigieren Sie diese gegebenenfalls und setzen Sie die Behandlung des Segments fort.

**Hinweis:** Kontinuierliche Temperaturmessungen unterhalb der Solltemperatur können zu unvollständigen Behandlungen führen. Beenden Sie in diesem Fall die Behandlung und prüfen Sie die Apposition von Gefäß und Katheter-Heizelement sowie das Fehlen von Blutfluss im behandelten Segment erneut. Wenden Sie gegebenenfalls festere externe Kompression an und behandeln Sie das Segment erneut.

**Vorsicht:** Wird die Behandlung aufgrund ungleichmäßiger Temperatur gestoppt, entfernen Sie den Katheter und prüfen Sie das Heizelement auf Schäden. Ist der Katheter beschädigt, muss er ausgetauscht werden.

**Vorsicht:** Bei Missachtung von Alarman kann es zu erheblichen Schäden am Katheter kommen.

- Nach der Behandlungszeitspanne wird die Abgabe von Hochfrequenz-Energie automatisch gestoppt. Geben Sie bei Verwendung eines ClosureFast Katheters mit 7 cm-Heizelement einen zweiten Energiezyklus an das Segment ab, das der Krosse am nächsten liegt. Bei Verwendung eines ClosureFast Katheters mit 3 cm-Heizelement kann ein zweiter Energiezyklus nach Ermessen des Arztes verabreicht werden.

- Nach Ermessen des Arztes kann die Abgabe von Hochfrequenz-Energie bei einem Venensegment wiederholt werden.

**Vorsicht:** Geben Sie nicht mehr als 3 Energiezyklen an ein bestimmtes Venensegment ab, da sich die Wärme-Ablastionsstiefe nicht signifikant steigert.

**Vorsicht:** Schieben Sie den Katheter nicht erneut durch ein eben behandeltes Venensegment vor.

- Ziehen Sie den Katheter schnell zurück, bis die nächste sichtbare Schafftmarkierung auf die Nabe des Schafas ausgerichtet ist.

**Hinweis:** Eine gewisse Reibung zwischen Venenwand und Katheterschaft ist nach einem Wärmezyklus normal und kann bei Zurückziehen des Katheters auftreten.

- Behandeln Sie das nächste Segment gemäß Schritt 3 bis Schritt 8 und wiederholen Sie Kompression, Behandlung und Indexierung, bis alle Segmente behandelt sind. Die diagonalen Linien und die gedruckten Zahlen auf der Außenseite des Katheterschafts entsprechen der Einführschleusen-Länge und weisen, wenn sie vollständig sichtbar sind, auf das letzte vollständige Behandlungssegment hin.

**Hinweis:** Verwenden Sie die dreifache Schafftmarkierung, die sich 3 cm vom Heizelement entfernt befindet, um den Mindestabstand zwischen Heizelement und Punktionsstelle zu bestimmen.

**Vorsicht:** Eine Behandlung mit dem Heizelement im Schaft oder außerhalb des Körpers kann zu Hautverbrennungen oder Schäden am Katheter führen.

- Entfernen Sie Katheter und Einführschleuse aus der Vene und schalten Sie den Hochfrequenz-Generator aus. Beurteilen Sie die behandelten Venensegmente mit Ultraschall, um das Behandlungsergebnis zu bestimmen.

**Vorsicht:** Der ClosureFast Katheter verfügt über keinen Nachbehandlungsalgorithmus; schieben Sie den Katheter nicht erneut durch ein eben behandeltes Venensegment vor.

- Stellen Sie an der Zugangsstelle Hämostase her.

- Legen Sie einen mehrschichtigen Kompressionsverband vom Fuß bis zum Schritt an.

## Nachsorge

- Weisen Sie den Patienten an, häufig umher zu gehen und mehrere Tage auf anstrengende Tätigkeiten und schweres Heben zu verzichten.
- Es wird mindestens 1 Woche lang postoperative Kompression empfohlen.
- Eine Nachsorgeuntersuchung innerhalb von 72 Stunden muss auch prüfen, ob keine Thrombus-Erweiterung in die tiefen Venen besteht.

## Entsorgung

**Vorsicht:** Das Medizinprodukt muss gemäß den geltenden Gesetzen, Bestimmungen und Verfahren entsorgt werden, einschließlich jener, die sich auf biologische und mikrobielle Gefahrgüter sowie infektiöse Stoffe beziehen.

## Haftungsausschluss

Die Warnhinweise in der Produktinformation enthalten weitere detaillierte Informationen und sind als Bestandteil dieses Haftungsausschlusses anzusehen. Obwohl das Produkt unter genau kontrollierten Bedingungen gefertigt wurde, hat Medtronic keinerlei Einfluss auf die

Bedingungen, unter denen dieses Produkt verwendet wird. Medtronic schließt daher jede ausdrückliche oder stillschweigende Garantie in Bezug auf das Produkt aus. Dies schließt jegliche implizite Garantie auf Marktgängigkeit oder Eignung für einen bestimmten Zweck ein. Medtronic haftet nicht gegenüber natürlichen oder juristischen Personen jeglicher Art für medizinische Kosten oder unmittelbare, beißläufige oder Folgeschäden, die durch Gebrauch, Defekt, Ausfall oder Fehlfunktion des Produkts entstehen, unabhängig davon, ob sich eine Haftung für derartige Schäden auf eine Garantie, einen Vertrag, eine unerlaubte Handlung oder eine andere Anspruchsgrundlage stützt. Niemand ist berechtigt, Medtronic an irgendeine Zusicherung oder Garantie bezüglich dieses Produkts zu binden.

Die hier aufgeführten Haftungsausschlüsse und -beschränkungen sollen nicht gegen geltendes Recht verstößen und sind nicht dahingehend auszulegen. Sollte ein zuständiges Gericht feststellen, dass dieser Haftungsausschluss ganz oder teilweise unwirksam, nicht durchsetzbar oder im Widerspruch zu zwingendem Recht ist, berüht dies die Gültigkeit der restlichen Klauseln nicht und alle Rechte und Pflichten aus diesem Haftungsausschluss sind so auszulegen und durchzusetzen, als sei der ungültige erklärte Teil oder die ungültige Vorschrift in dem Haftungsausschluss nicht enthalten.

## Ελληνικά

### Οδηγίες χρήσης

Αποστειρωμένος, για μία μόνο χρήση. Για χρήση με οδηγό σύρμα 0,64 mm (0,025 in) και γεννήτρια ClosureRFG.

**Σημειώσιμο:** Διαβάστε προσεκτικά όλες τις οδηγίες, περιλαμβανομένου του εγχειριδίου χειριστή της γεννήτριας ραδιοσυχνοτήτων ClosureRFG, πριν χρησιμοποιήσετε το σύστημα ClosureFast. Να τηρείτε όλες τις προειδοποιήσεις, τις προφύλαξης και τις επιστημανσεις προσοχής που αναφέρονται στις παρούσες οδηγίες. Στην αντίθετη περίπτωση θα διέχεται να προκληθούν επιπλοκές στον ασθενή.

### Καθετήρες ClosureFast

Τα τρία μοντέλα καθετήρων ClosureFast είναι οι καθετήρες ClosureFast με θερμαντικό στοιχείο 7 cm (αριθμού μοντέλων: CF7-7-60 και CF7-7-100) και ο καθετήρας ClosureFast με θερμαντικό στοιχείο 3 cm (αριθμού μοντέλου: CF7-3-60 και Βλ. Πίν. 1 για τις λεπτομέρειες διαμόρφωσης του προϊόντος.

### Περιγραφή της συσκευής

Το σύστημα ClosureFast αποτελείται από 2 κύρια εξαρτήματα: έναν καθετήρα ClosureFast και μια γεννήτρια ραδιοσυχνοτήτων ClosureRFG. Ο καθετήρας και το ενωματωμένο καλώδιο σύνδεσης παρέχονται αποστειρωμένα και είναι αναλώσιμες συσκευές μίας χρήσης. Η λειτουργία του καθετήρα είναι να παρέχει θερμική ενέργεια στο επιθυμητό σημείο θεραπείας διά της θέρμανσης του θερμαντικού στοιχείου του καθετήρα μέσω ραδιοσυχνοτήτων, καθώς και να μεταδίδει πίσω στη γεννήτρια ραδιοσυχνοτήτων τη θερμοκρασία. Η γεννήτρια ραδιοσυχνοτήτων παραμένει εκτός του στείρου πεδίου κατά τη διάρκεια της χρήσης και παρέχεται μη στείρα. Ο καθετήρας συνδέεται στη γεννήτρια ραδιοσυχνοτήτων μέσω του καλωδίου σύνδεσης.

### Προοριζόμενος σκοπός

Ο καθετήρας ClosureFast προορίζεται για χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με τη γεννήτρια ClosureRFG για την απόφραξη του θεραπευτένου αγγείου μέσω ινώδους σφράγησης.

### Πληθυσμός ασθενών για τον οποίο προορίζεται

Αυτό το προϊόν προορίζεται για χρήση σε ενήλικες ασθενείς με χρόνια φλεβική ανεπάρκεια.

### Ενδείξεις χρήσης

Ο καθετήρας ClosureFast προορίζεται για ενδαγγειακή πίξη των αιμοφόρων αγγείων σε ασθενείς με παλινδρόμηση επιπολής φλέβας.

### Αντενδείξεις

Η χρήση του καθετήρα ClosureFast αντενδέκνεται σε ασθενείς με θρόμβο στο στοιχεύμα φλεβικό τημήμα.

**Σημειώσιμο:** Δεν υπάρχουν δεδομένα για τη χρήση του παρόντος καθετήρα σε ασθενείς με τεκμηριωμένη περιφερική αρτηριακή νόσο. Η θεραπεία ασθενών με σημαντική περιφερική αρτηριακή νόσο απαιτεί την ίδια προσοχή με την παραδοσιακή διαδικασία απολίνωσης και αφαίρεσης φλέβων.

### Κλινικά οφέλη

Τα κλινικά οφέλη της φλεβικής σύγκλισης με τον καθετήρα ClosureFast στη θεραπεία παλινδρόμησης επιπολής φλέβας περιλαμβάνουν τα ακόλουθα:

- Αποδρομή των συμπτωμάτων της χρόνιας φλεβικής ανεπάρκειας
- Επούλωση φλεβικού έλκους κάτω άκρου
- Βελτίωση στην ποιότητα ζωής
- Αυξημένη κινητικότητα

### Χρήστες για τους οποίους προορίζεται

Ο καθετήρας ClosureFast προορίζεται για χρήση από ιατρούς οι οποίοι είναι εξοικειωμένοι με υπερχοργόφαμα duplex, αγγειακές επεμβάσεις και χρόνια φλεβική ανεπάρκεια.

### Χαρακτηριστικά απόδοσης

Το σύστημα ClosureFast αποτελείται από 2 κύρια εξαρτήματα: έναν καθετήρα ClosureFast και μια γεννήτρια ραδιοσυχνοτήτων ClosureRFG. Ο καθετήρας παρέχει θερμική ενέργεια για τη χρήση τηματικής κατάστασης στο επιθυμητό σημείο θεραπείας μέσω θέρμανσης του θερμαντικού στοιχείου του καθετήρα με ραδιοσυχνότητων. Ο καθετήρας μεταδίδει τη θερμοκρασία πίσω στη γεννήτρια ραδιοσυχνοτήτων, προκειμένου τη γεννήτρια ραδιοσυχνοτήτων να ρυθμίζει αυτόματα την ισχύ ραδιοσυχνοτήτων και να διατηρεί την προριμουμένη θερμοκρασία. Ο καθετήρας και το ενωματωμένο καλώδιο σύνδεσης παρέχονται αποστειρωμένα και είναι αναλώσιμες συσκευές μίας χρήσης. Ο καθετήρας συνδέεται στη γεννήτρια ραδιοσυχνοτήτων μέσω του καλωδίου σύνδεσης.

### Προειδοποίησης

- Το παρόν οπίον έχει σχεδιαστεί για μία μόνο χρήση. Μην επαναχρησιμοποιείτε, μην επανεπέξεργαστε και μην επαναποτεύετε αυτό το προϊόν. Η επαναχρησιμοποίηση, η επανεπέξεργασία ή η επαναποτεύωση ενδέχεται να δικαιουείται σε ποικιλία ακεραιότητα του προϊόντος ή να δημιουργήσει κινδύνου μόλυνσης, που μπορεί να οδηγήσει σε τραυματισμό ασθενεών.
- Η θεραπεία φλέβας που βρίσκεται κοντά στην επιφάνεια του δέρματος μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα δερματικό έγκαυμα εάν το δέρμα δεν προστατεύεται με διήθηση υγρού.
- Μπορεί να προκληθεί νευρική βλάβη από θερμική κάκωση σε παρακείμενα νεύρα. Ο κίνδυνος τραυματισμού νεύρων μπορεί να είναι μεγαλύτερος στην περίπτωση θεραπείας στο ύψος του γόνατος ή κάτω από αυτό, ή χωρίς περιφερική διήθηση υγρού.



**Προσοχή:** Μην πραγματοποιείτε περισσότερους από 3 κύκλους χορήγησης ενέργειας σε οποιοδήποτε δεδομένο φλεβικό τμήμα, επειδή το βάθος της θερμικής κατάλυσης δεν θα αυξηθεί σημαντικά.

**Προσοχή:** Μην πρωθείτε ξανά τον καθετήρα μέσω ενός φλεβικού τμήματος που έχει μόλις υποβληθεί σε θεραπεία.

8. Αποσύρετε γρήγορα τον καθετήρα μέχρι η επόμενη ορατή ένδειξη του άξονα να ευθυγραμμιστεί με τον ομφαλό του θηκαριού.

**Σημείωση:** Κάποια τριβή ανάμεσα στο φλεβικό τοίχωμα και τον καθετήρα μετά από έναν κύκλο θερμισμού είναι φυσιολογική και μπορεί να παρατηρηθεί κατά την απόσυρση του καθετήρα.

9. Προχωρήστε στη θεραπεία του επομένου φλεβικού τμήματος σύμφωνα με το Βήμα 8, επαναλαμβάνοντας τη συμπτώση, τη θεραπεία καθώς και την αικονούσια indexing (γρήγορη απόσυρση του καθετήρα και ευθυγράμμιση του ομφαλού του θηκαριού με τις εκάστοτε ενδείξεις του άξονα, κατά το μήκος της θεραπεύομενης φλέβας), μέχρι να ολοκληρωθεί η θεραπεία όλων των τμημάτων. Οι διαγώνιες γραμμές και οι εξπάνων αριθμοί στην εξωτερική επιφάνεια του άξονα του καθετήρα, που αντιστοιχούν στο μήκος του θηκαριού εισαγωγέα, υποδεικνύουν το τελευταίο πλήρως θεραπευόμενό τμήμα οπόντας ίναντι πλήρως ορατό.

**Σημείωση:** Χρησιμοποιήστε την τριπλή ένδειξη του άξονα που βρίσκεται σε απόσταση 3 cm από το θερμαντικό στοιχείο για να προσδιορίσετε την ελάχιστη απόσταση από το θερμαντικό στοιχείο έως το σημείο κέντησης.

**Προσοχή:** Η εφαρμογή της θεραπείας με το θερμαντικό στοιχείο εντός του θηκαριού ή έξω από το σώμα μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα δερματικό έγκαυμα ή ζημιά του καθετήρα.

10. Αφαιρέστε τον καθετήρα και το θηκάριο εισαγωγέα από τη φλέβα και απενεργοποιήστε τη γεννήτρια ραδιουσκόπητών. Αξιολογήστε με υπερήχους τα φλεβικά τμήματα που έχουν υποβληθεί σε θεραπεία για να προσδιορίσετε την έκβαση της θεραπείας.

**Προσοχή:** Ο καθετήρας ClosureFast δεν διαθέτει αλγόριθμο επαναθεραπείας. Μην επαναπροσθέτε τον καθετήρα μέσω ενός φλεβικού τμήματος που έχει μόλις υποβληθεί σε θεραπεία.

11. Εξαφαλίστε αιμοδόσταση στο σημείο προστέλασης.

12. Εφαρμόστε συμπειστική περίδεση πολλαπλών στρωμάτων από το άκρο ποδός μέχρι τη βουβωνική χώρα.

## Μετέπειτα φροντίδα

1. Δύναστε οδηγίες στον ασθενή να βαδίζει συχνά και να απέχει από έντονες δραστηριότητες και σήκωμα βάρεων αντικεμένων για αρκετές ημέρες.

2. Σύνιστατε μετεγχειρητική συμπέτιση για τουλάχιστον 1 εβδομάδα.

3. Η έξατηση μετέπειτα παρακολούθησης εντός 72 ωρών θα πρέπει να περιλαμβάνει αξιολόγηση ώστε να διασφαλιστεί ότι δεν υπάρχει επέκταση θρόμβωσης σε εν τω βάθει φλέβες.

## Απόρριψη

**Προσοχή:** Απορρίψτε το προϊόν σύμφωνα με τους ισχύουντες νόμους, κανονισμούς και νοοσκομειακές διαδικασίες, συμπεριλαμβανομένων εκείνων που αφορούν βιολογικούς κινδύνους, μικροβιακούς κινδύνους και μολυσματικές ουσίες.

## Αποποιητική δήλωση εγγύησης

Οι προειδοποιήσεις που περιέχονται στη σήμανση του προϊόντος παρέχουν λεπτομερείς πληροφορίες και συνιστούν ακέραιο τμήμα αυτής της δήλωσης αποποιησης της εγγύησης. Πάροτο το παρόν προϊόν έχει κατασκευαστεί υπό προσετικά ελεγχόμενες συνθήκες, η Medtronic δεν ασκεί κανέναν έλεγχο στις συνθήκες υπό τις οποίες χρησιμοποιείται το παρόν προϊόν. Συνεπώς, η Medtronic αποποιείται όλες τις εγγυήσεις, ρητές και σιωπητές, αναφορικά με το προϊόν, περιλαμβανομένης, ενδεικτικά, οποιασδήποτε σιωπηρής εγγύησης εμπορευόμεντης ή καταληλότητας σε συγκεκριμένο σκοπό. Η Medtronic δεν θα είναι υπεύθυνη απένταση σε οποιοδήποτε φυσικό ή νομικό πρόσωπο για οποιεσδήποτε λατρικές δαπάνες ή οποιεσδήποτε μίεςες, θετικές ή αποθετικές ζημιές προκαλούμενες από οποιαδήποτε χρήση, ελάττωση, αστοχία ή δυσλειτουργία του προϊόντος, είτε η αξιώση για τέτοιες ζημιές βασίζεται σε εγγύηση, σύμβαση, αδικοπραξία είτε σε κάτι άλλο. Κανένα πρόσωπο δεν έχει τη δικαιοδοσία να δεσμεύεται την Medtronic σε οποιαδήποτε αντιπροσώπευση ή εγγύηση σε σχέση με το προϊόν.

Οι εξαιρέσεις και οι περιορισμοί που ορίζονται ανωτέρω δεν έχουν ως σκοπό και δεν θα πρέπει να ερμηνεύονται κατά τέτοιο τρόπο ώστε να αντιβάνουν στις υποχρεωτικές διατάξεις της ισχύουσας νομοθεσίας. Εάν οποιοδήποτε τμήμα ή όρος της παρούσας αποποιητικής δήλωσης της εγγύησης κριθεί από οποιοδήποτε δικαστήριο αρμόδιας δικαιοδοσίας παρανομο(ς), άκυρο(ς) ή συγκρούμενο(ς) με την ισχουσαν νομοθεσία, η ισχύς των υπολογισμών τημημάτων της παρούσας αποποιητικής δήλωσης της εγγύησης δεν θα επηρεαστεί και ίδια τα δικαιώματα και οι υποχρεώσεις θα ερμηνεύονται και θα ισχύουν ως εάν δεν περιείχε η παρούσα αποποιητική δήλωση το συγκεκριμένο τμήμα ή τον όρο που κρίθηκε άκυρο(ς).

## Español

### Instrucciones de uso

Estéril de un solo uso. Para uso con una guía de 0,64 mm (0,025 in) y con el generador ClosureRFG.

**Nota:** Antes de usar el sistema ClosureFast, lea detenidamente todas las instrucciones, incluido el manual del usuario del generador de RF ClosureRFG. Preste atención a todas las advertencias, medidas preventivas y precauciones indicadas en estas instrucciones. De no hacerlo, el paciente puede sufrir complicaciones.

### Catéteres ClosureFast

Los tres modelos de catéter ClosureFast son los catéteres ClosureFast con segmento térmico de 7 cm (números de modelo: CF7-7-60 y CF7-7-100) y el catéter ClosureFast con segmento térmico de 3 cm (número de modelo: CF7-3-60). En la Tabla 1 se presenta la configuración detallada de los productos.

### Descripción del dispositivo

El sistema ClosureFast está formado por 2 componentes principales: el catéter ClosureFast y el generador de RF ClosureRFG. El catéter y el cable de conexión integrado son dispositivos desechables válidos para un solo uso que se suministran estériles. La función del catéter es suministrar energía térmica al lugar de tratamiento deseado mediante el calentamiento por RF del segmento térmico del catéter y retransmitir al generador de RF información sobre la temperatura. El generador de RF se mantiene fuera del campo estéril durante su empleo y se suministra sin esterilizar. El catéter se conecta al generador de RF por medio del cable de conexión.

### Fin previsto

El catéter ClosureFast está diseñado para utilizarse con el generador ClosureRFG para ocluir el vaso tratado mediante sellado fibrótico.

### Población de pacientes a la que va destinado este dispositivo

Este dispositivo está destinado a utilizarse en pacientes adultos con insuficiencia venosa crónica.

## Indicaciones de uso

El catéter ClosureFast está diseñado para producir coagulación intravascular de vasos sanguíneos en pacientes que padecen de reflujo en las venas superficiales.

## Contraindicaciones

El catéter ClosureFast está contraindicado en pacientes con un trombo en el segmento de la vena que se va a tratar.

**Nota:** No existen datos relacionados con el uso de este catéter en pacientes con arteriopatía periférica documentada. El tratamiento de pacientes con un grado de arteriopatía periférica significativo requiere el mismo cuidado que un procedimiento tradicional de flebectomía y ligadura venosa.

## Beneficios clínicos

Los beneficios clínicos del cierre de la vena con el catéter ClosureFast en el tratamiento de pacientes con reflujo en las venas superficiales incluyen los siguientes:

- Resolución de los síntomas relacionados con la insuficiencia venosa crónica
- Curación de úlceras venosas en las piernas
- Mejora de la calidad de vida
- Aumento de la movilidad

## Usuarios previstos

El catéter ClosureFast está indicado para ser utilizado por médicos familiarizados con ecografía dúplex, intervenciones vasculares e insuficiencia venosa crónica.

## Características de rendimiento

El sistema ClosureFast está formado por 2 componentes principales: el catéter ClosureFast y el generador de RF ClosureRFG. El catéter suministra energía térmica que permite realizar una ablación segmentaria en el lugar de tratamiento deseado mediante el calentamiento por RF del segmento térmico del catéter. El catéter retransmite información sobre la temperatura al generador de RF para que este controle de forma automática la energía de RF y mantenga la temperatura predefinida. El catéter y el cable de conexión integrado son dispositivos desechables válidos para un solo uso que se suministran estériles. El catéter se conecta al generador de RF por medio del cable de conexión.

## Advertencias

- El dispositivo es válido para un solo uso. No reutilice, reprocese ni reesterilice este dispositivo. La reutilización, el reprocesamiento o la reesterilización del dispositivo pueden poner en peligro su integridad estructural o generar riesgos de contaminación que podrían provocar al paciente lesiones, enfermedades o incluso la muerte.
- El tratamiento de una vena situada cerca de la superficie de la piel puede causar quemaduras cutáneas si la piel no se ha protegido con una infiltración de líquido.
- Puede producirse una lesión nerviosa por daños térmicos en nervios adyacentes. El riesgo de lesión nerviosa puede ser mayor cuando el tratamiento se realiza en la rodilla o por debajo de ella, o sin infiltración perivenosa de líquido.

## Medidas preventivas

- No doble el catéter con una angulación pronunciada. La torsión del cuerpo del catéter puede dañarlo.
- Al insertar el catéter en la vena, asegúrese de que la guía no sobresalga de la punta del catéter.
- En un segmento aneurismático, la pared venosa puede ser más delgada. Para ocluir de forma efectiva una vena con un segmento aneurismático, podría necesitarse una infiltración tumescente adicional sobre dicho segmento. El tratamiento de la vena debe incluir los segmentos proximal y distal al segmento aneurismático.

## Posibles eventos adversos

Las posibles complicaciones son, entre otras, las siguientes:

- Lesión de los nervios adyacentes o daños neurológicos
- Hematoma o seroma
- Infección
- Inflamación
- Dolor
- Flebitis
- Embolia pulmonar
- Quemadura o cambio de color de la piel
- Trombosis
- Perforación vascular

Si ocurre un incidente grave relacionado con el dispositivo, notifíquelo inmediatamente a Medtronic y a la autoridad u organismo regulador competente correspondiente.

## Presentación

El dispositivo se suministra estéril y se ha esterilizado mediante óxido de etileno.

## Almacenamiento

Conserve el dispositivo en un lugar seco alejado de la luz del sol.

## Suministros y equipos recomendados

- Mesa basculante
- Ecógrafo dúplex
- Gel para ultrasonidos estéril
- Cubierta estéril para transductor de ultrasonidos
- Aguja para acceso percutáneo
- Introductor de 7 Fr (7 cm u 11 cm de longitud)
- Guía de 0,64 mm (0,025 in)

## Preparación del generador

**Nota:** Consulte el manual del usuario del generador ClosureRFG.

1. Conecte el generador a la fuente de alimentación.
2. Encienda el generador por medio del interruptor de alimentación.
3. Confirme la versión del software indicada en la pantalla. En la Tabla 1 se muestra la compatibilidad de las versiones del software.
4. El ajuste predeterminado de la temperatura deseada es 120 °C para el catéter ClosureFast.

**Nota:** Si se utiliza el modelo RFG2, el usuario puede seleccionar una temperatura de entre 95 °C y 120 °C. Tenga en cuenta que los ajustes predeterminados no aparecen hasta que se conecta un catéter al generador de RF. Los ajustes del tratamiento pueden configurarse en función de las

preferencias del médico (solo en el modelo RFG2). Consulte en el manual del usuario del generador de RF las instrucciones acerca de cómo cambiar los ajustes.

**Tabla 1. Especificaciones del sistema ClosureFast**

Modelo del catéter	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Introduktor (tamaño mínimo del diámetro interno)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Longitud insertable	60 cm	100 cm	60 cm
Diámetro del segmento térmico	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Longitud del segmento térmico	7 cm	7 cm	3 cm
Ajuste de potencia máximo	40 W	40 W	18 W
Ajuste predeterminado de la temperatura deseada	120 °C	120 °C	120 °C
Versión de software	Modelo RFG2 Modelo RFG3	4.0.0 o superior 1.11.0 o superior	4.4.0 o superior 1.11.0 o superior

## Instrucciones de uso

**Nota:** Utilice una técnica aséptica.

### Preparación del paciente

- Enjuague los accesorios desechables con solución salina fisiológica estéril (cloruro sódico al 0,9%).
- Si se utiliza un anestésico local, administrelo en el lugar de acceso venoso. También puede administrarse una sedación leve.
- Nota:** Un espasmo venoso puede dificultar el acceso a la vena que se va a tratar. Evite los factores que puedan inducir un espasmo venoso, tales como ciertos fármacos, un entorno frío o la ansiedad del paciente.
- Coloque al paciente de modo que pueda tener acceso a la vena. Si se bajan las piernas del paciente por debajo del nivel del corazón aumenta el diámetro de las venas, lo cual puede facilitar el acceso venoso.
- Acceda mediante punción percutánea a la vena que se va a tratar utilizando una aguja de acceso o mediante una pequeña incisión.
- Prepare y coloque un introductor conforme a las instrucciones de uso del fabricante.

### Inspección y preparación del catéter

- Examine la caja externa en busca de signos de daños visibles. Extraiga la bolsa de la caja y examínela en busca de daños (tales como desgarros o perforaciones).
- Precaución:** Examine detenidamente el envase estéril y el dispositivo antes de utilizarlo. No utilice el dispositivo si el envase o el dispositivo está dañado.
- Abra la bolsa y extraiga la bandeja.
- Examine el catéter.
- Utilizando una técnica aséptica, pase el conector del cable por fuera de la bandeja y conecte el cable al generador de RF.
- Precaución:** No permita que el conector del cable entre en contacto con ningún líquido.
- Extraiga el catéter de la bandeja y colóquelo en el campo estéril.
- Utilizando solución salina fisiológica estéril, enjuague y llene la luz del catéter, tape la luz por el lado del mango y límpie la superficie externa del cuerpo del catéter.
- Precaución:** El enjuague del catéter con el segmento térmico activo calentará el líquido que sale por el extremo del catéter. Evite la administración de líquido a través del catéter cuando la punta del catéter se encuentre próxima a una zona que no deba termocoagularse.
- Inserte el catéter en el introductor y haga avanzar la punta del catéter hasta el punto de tratamiento más proximal. Desplace el catéter hasta el lugar de tratamiento mediante orientación ecográfica, palpación o una guía.
- Si utiliza una guía de luz central para facilitar el avance del catéter, consulte las instrucciones de uso de la guía que proporciona el fabricante. Tras la extracción de la guía, enjuague de nuevo la luz del catéter con solución salina fisiológica estéril y tape la luz por el extremo del catéter.
- Precaución:** No haga avanzar el catéter ni la guía si encuentra resistencia, ya que puede producirse la perforación de la vena.

### Infiltración tumescente y posición de la punta del catéter

- Utilice la infiltración tumescente de un anestésico local diluido o de solución salina en el espacio perivascular para crear una capa circunferencial de líquido alrededor del vaso que se va a tratar. Para conseguir el contacto entre el segmento térmico del catéter y la pared de la vena, se recomienda un volumen aproximado de 10 cm<sup>3</sup> por centímetro de vena que se va a tratar. Infilte hasta aproximadamente 5 cm en posición distal respecto de la unión safeno-femoral o de la unión safeno-poplítea; una vez confirmada la posición final de la punta se realizará la infiltración hasta más allá de la unión.
- Nota:** Cuando la vena esté situada cerca de la superficie de la piel, cree una distancia subcutánea >1 cm entre la pared anterior de la vena y la piel mediante infiltración tumescente de solución salina o de una solución de anestésico local diluido.
- Compruebe la posición de la punta del catéter utilizando el calibrador del ecógrafo. Si se va a tratar la vena safena interna o la vena safena externa, coloque la punta 2 cm por debajo de la unión.
- Infilte líquido tumescente más allá de la unión bajo orientación ecográfica.

### Tratamiento

- Coloque las piernas del paciente por encima del nivel del corazón para facilitar el colapso venoso, la aposición y la exanguinación (posición de Trendelenburg).
- Mientras mantiene la posición de la punta del catéter, retirea parcialmente el introductor hasta que el conector de este quede alineado con el primer marcador visible del cuerpo del catéter o trace una marca en la piel al nivel del primer marcador visible del cuerpo del catéter. Fije el introductor a la piel (opcional).
- Precaución:** No realice el tratamiento con el segmento térmico en el sistema venoso profundo.
- Cree un campo prácticamente libre de sangre. Para ello, aplique compresión externa a lo largo de toda la longitud del segmento térmico utilizando el transductor de ultrasonidos alineado longitudinalmente con el segmento térmico y comprima con la yema de dos o tres dedos (para aproximar la longitud del segmento térmico) la vena en posición distal al transductor.
- Precaución:** Si no se comprime la vena sobre la totalidad del segmento térmico, la eficacia puede ser desigual y se puede dañar el catéter.
- Active la administración de energía de RF pulsando el botón "RF Power" (Energía de RF) del generador de RF. Esto hará que el botón "RF Power" (Energía de RF) empiece a parpadear. Si el botón "RF Power" (Energía de RF) no se enciende ni comienza a parpadear, observe si se muestra algún mensaje y responda al mismo. Consulte el manual del usuario del generador de RF si desea obtener más información (RFG2).
- Inicie la administración de energía de RF pulsando el botón del mango del catéter. Durante el tratamiento se puede desactivar la administración de energía pulsando de nuevo el botón del mango del catéter. (Solo en el modelo RFG2: la energía de RF se puede iniciar por medio del botón "START

RF" [Iniciar RF]. La energía de RF se puede desactivar por medio del botón "STOP RF" [Detener RF] o del botón "RF Power" [Energía de RF].

**Nota:** Para el catéter ClosureFast con el segmento térmico de 7 cm, la energía empieza a administrarse por lo general a 40 W y, si se aplica la compresión en el lugar correcto y se ha exanguinado correctamente el segmento venoso tratado, disminuye a menos de 20 W en un intervalo de 10 segundos. Para el catéter ClosureFast con el segmento térmico de 3 cm, la energía empieza a administrarse por lo general a 18 W y, si se aplica la compresión en el lugar correcto y se ha exanguinado correctamente el segmento venoso tratado, disminuye a menos de 10 W en un intervalo de 10 segundos.

**Nota:** Si la temperatura programada no se alcanza en un plazo de 5 segundos tras el inicio de la administración de energía de RF o si el nivel de energía se mantiene alto, es posible que haya flujo en la vena que esté enfriando el segmento tratado. Interrumpa la administración de energía de RF, compruebe la eficacia de los métodos de exanguinación y la posición correcta de la punta del catéter, realice los ajustes necesarios y vuelva a iniciar el tratamiento del segmento.

**Nota:** Una temperatura permanentemente inferior a la programada puede hacer que el tratamiento sea incompleto. Si sucede esto, detenga el tratamiento y vuelva a comprobar la aposición del vaso al segmento térmico del catéter y la ausencia de flujo sanguíneo en el segmento vascular que se va a tratar. En caso necesario, aplique una compresión externa más firme y vuelva a tratar el segmento.

**Precaución:** Si se detiene el tratamiento debido a una temperatura no uniforme, extraiga el catéter y examine el segmento térmico en busca de daños. Si el catéter está dañado, sustitúyalo.

**Precaución:** El catéter puede sufrir daños importantes si no se responde a las alertas.

6. Una vez finalizado el tiempo de tratamiento, la administración de energía de RF se interrumpe de forma automática. Si usa un catéter ClosureFast con el segmento térmico de 7 cm, administre un segundo ciclo de energía al segmento más próximo a la unión safeno-femoral. Si usa un catéter ClosureFast con el segmento térmico de 3 cm, se puede proporcionar un segundo ciclo de energía a criterio del médico.

7. Es posible repetir la administración de energía de RF en el mismo segmento venoso a criterio del médico.

**Precaución:** No administre más de 3 ciclos de administración de energía en un mismo segmento venoso, ya que la profundidad de ablación térmica no aumentará de forma significativa.

**Precaución:** No haga retroceder rápidamente el catéter hasta que el siguiente marcador visible del cuerpo del catéter quede alineado con el conector del introductor.

**Nota:** Es normal que al hacer retroceder el catéter tras un ciclo de calentamiento se detecte cierta fricción entre la pared venosa y el catéter.

9. Trate el siguiente segmento venoso siguiendo del *Paso 3 al Paso 8* y repita la secuencia de compresión, tratamiento y alineación hasta que haya tratado todos los segmentos. Cuando están totalmente visibles, las líneas diagonales y los números impresos observados en el exterior del cuerpo del catéter, los cuales guardan correlación con la longitud del introductor, indican el último segmento de tratamiento completo.

**Nota:** Utilice la triple marca del cuerpo del catéter, situada a 3 cm del segmento térmico, para determinar la distancia mínima entre el segmento térmico y el lugar de punción.

**Precaución:** El tratamiento con el segmento térmico situado en el interior del introductor o fuera del cuerpo puede causar quemaduras en la piel o daños en el catéter.

10. Retire el catéter y el introductor de la vena y apague el generador de RF. Evalúe ecográficamente los segmentos venosos tratados para determinar los resultados del tratamiento.

**Precaución:** El catéter ClosureFast no incluye un algoritmo de repetición del tratamiento; no vuelva a hacer avanzar el catéter a través de un segmento venoso recién tratado.

11. Realice hemostasia en el lugar de acceso.

12. Aplique un vendaje compresivo de varias capas desde el pie hasta la ingle.

### Cuidados de seguimiento

- Indique al paciente que camine con frecuencia, que no realice actividades agotadoras y que no levante objetos pesados durante varios días.
- Se recomienda compresión posoperatoria durante al menos 1 semana.
- El examen de seguimiento a las 72 horas debe incluir una evaluación para comprobar que el trombo no se ha extendido a las venas profundas.

### Eliminación

**Precaución:** Deseche el dispositivo de acuerdo con las leyes, normativas y procedimientos hospitalarios pertinentes, incluidos aquellos relativos a riesgos biológicos, riesgos microbianos y sustancias infecciosas.

### Renuncia de responsabilidad

Las advertencias que contiene la documentación del producto proporcionan información más detallada y se consideran como parte integrante de esta renuncia de responsabilidad. Aunque el producto se ha fabricado en condiciones cuidadosamente controladas, Medtronic no tiene control sobre las condiciones en las que se utilice. Por tanto, Medtronic no ofrece garantía alguna, ya sea expresa o implícita, con respecto al producto, incluida entre otras toda garantía implícita de comerciabilidad o idoneidad para un fin particular. Medtronic no será responsable ante ninguna persona o entidad por los gastos médicos o daños directos, indirectos o resultantes causados por el uso, defecto, fallo o mal funcionamiento del producto, aun cuando la reclamación por dichos daños se base en una garantía, contrato, responsabilidad extracontractual u otros fundamentos legales. Ninguna persona tiene autoridad para obligar a Medtronic a ninguna representación o garantía con respecto al producto.

Las exclusiones y limitaciones descritas anteriormente no pretenden contravenir las disposiciones obligatorias establecidas por la legislación vigente ni deben interpretarse de dicha forma. En el supuesto de que cualquier parte o término de la presente Renuncia de responsabilidad fuera declarado por cualquier tribunal competente como ilegal, inaplicable o contrario a la ley, ello no afectaría a la validez del resto de la Renuncia de responsabilidad, interpretándose y aplicándose cuantos derechos y obligaciones se contienen en la misma como si la presente Renuncia de responsabilidad no contuviera la parte o término considerado no válido.

### Eesti

#### Kasutusjuhend

Steriiline, mõeldud ainult ühekordseks kasutamiseks. Kasutamiseks 0,64 mm (0,025 in) juhtetraadiiga ja generaatoriga ClosureRFG.

**Märkus.** Enne süsteemi ClosureFast kasutamist lugege hoolikalt kõiki juhiseid, sealhulgas raadiosagedusgeneraatori ClosureRFG kasutusjuhendit. Järgige kõiki juhistes toodud hoitust ja ettevaatusabinõusid. Selle tegemata jätmine võib põhjustada patsientide tüsistusi.

#### Kateetrid ClosureFast

Kateetrite ClosureFast kolm mudelite järgmisest: 7 cm kütteelemendiga kateetrid ClosureFast (mudelite numbrid CF7-7-60 ja CF7-7-100) ning 3 cm kütteelemendiga kateeter ClosureFast (mudeli number CF7-3-60). Tootje konfigureerimise üksikasjus vt tabel 1.

## Seadme kirjeldus

Süsteem ClosureFast koosneb 2 põhikomponendist: kateetrist ClosureFast ja raadiosagedusgeneraatorist ClosureRFG. Kateeter ja integreeritud ühenduskaabel on steriliised ning ühekordset kasutatavad seadmed. Kateeter varustab kateetri kütteelemendi raadiosagedusliku kuurutamise kaudu soovitud ravikohtha soojusenergiaga ja edastab temperatuuri raadiosagedusgeneraatorisse. Raadiosagedusgeneraator jääb kasutamise ajal steriisest väljast välja ja on mittesteriilne. Kateeter on ühendatud ühenduskaabli abil raadiosagedusgeneraatoriga.

## Sihtotstarve

Kateeter ClosureFast on ette nähtud kasutamiseks koos generaatoriga ClosureRFG, et sulgeda ravitav veresoон fibrootilise tihendi kaudu.

## Kavandatud patsiendipopulatsioon

See seade on ette nähtud kasutamiseks kroonilise venosoosse puudulikkusega täiskasvanud patsientidel.

### Kasutusnäidustused

Kateeter ClosureFast on ette nähtud veresoон endovaskulaarseks koagulatsioonis pindmiste veenide refluksiga patsientidel.

### Vastunäidustused

Kateetri ClosureFast kasutamine on vastunäidustatud patsientidele, kellel on sihtveeni segmendis tromb.

**Märkus.** Puuduvad andmed selle kateetri kasutamise kohta dokumenteeritud perifeerseste arterite haigusega patsientidel. Olge olulise perifeerseste arterite haigusega patsientide ravimise käigus sama ettevaatlik kui traditsioonilise veeni ligeerimise ja eemaldamise protseduuri puuhul.

### Kliinilised eelised

Kateetriga ClosureFast veenide sulgemise kliinilised eelised pindmiste veenide refluksi ravis hõlmavad järgmist:

- Kroonilise venosoosse puudulikkuse sümptomite lahendamine
- Venosoos jalahaavandi ravimine
- Elukvaliteedi paranemine
- Liikuvuse paranemine

### Kavandatud kasutajad

Kateeter ClosureFast on mõeldud kasutamiseks arstidele, kes on kursis dupleksultraheli, vaskulaarsete sekkumiste ja kroonilise venosoosse puudulikkusega.

### Toimivusnäitajad

Süsteem ClosureFast koosneb 2 põhikomponendist: kateetrist ClosureFast ja raadiosagedusgeneraatorist ClosureRFG. Kateeter annab soojusenergiat, et viia segmentaalne ablatisoon kateetri kütteelemendi raadiosagedusliku kuurutamise teel soovitud ravikohtha. Kateeter edastab temperatuuri raadiosagedusgeneraatorisse, et raadiosagedusgeneraator saaks automaatselt raadiosageduslikku energiat juhtida ja eelseadistatud temperatuuri säilitada. Kateeter ja integreeritud ühenduskaabel on steriliised ning ühekordset kasutatavad seadmed. Kateeter on ühendatud ühenduskaabli abil raadiosagedusgeneraatoriga.

### Hoitused

- Seade on mõeldud vaid ühekordseks kasutamiseks. Ärge korduskasutage, taastöödelge ega resteriliseerige seadet. Korduskasutamine, taastöötlemine või resteriliseerimine võib rikkuda seadme konstruktsiooni või tekitada saastumise riski, mis võib põhjustada patsiendi vigastuse, haiguse või surma.
- Nahapinna läheidal asuva veeni ravi võib põhjustada nahapõletust, kui nahk ei ole vedeliku infiltratsiooniga kaitstud.
- Külgnedvate närvide termilise kahjustuse töttu võib tekkida närvkahjustus. Närvkahjustuse oht võib olla suurem põhje või põlvest allapoole jäääva piirkonna ravimise korral või ilma perivenoosse vedeliku infiltratsioonita.

### Ettevaatusabinööd

- Ärge painutage kateetrit terava nurga alla. Varre painutamine võib kateetrit kahjustada.
- Kateetri veeni sisestamise korral veenduge, et juhtetraat ei ulatuis kateetri otsast välja.
- Veeni sein võib olla aneurüsmaalses segmendis õhem. Aneurüsmaalse segmendiga veeni töhusaks sulgemiseks võib aneurüsmaalse segmendi kohal olla vajalik täiendav kudedet turset põhjustav infiltratsioon. Veenri ravi peaks hõlmama aneurüsmaalse segmendi proksimaalseid ja distaalseid segmente.

### Võimalikud kõrvaltoimed

Võimalikud tõsistused on muuhulgas järgmised.

- Lähedalasuba närv vigastus või närvkahjustus
- Hematoom või seroom
- infektsioon;
- Pöletik
- valu;
- flebit;
- Kopsuemboolia
- Nahapõletus või värvimuurutus
- tromboos.
- veresoон perforatsioon;

Seadmega seotud tõsise intsidendi korral teatage sellest viivitamatult ettevõttele Medtronic ja asjakohasele päädevale asutusele või reguleerivale asutusele.

### Tarnimine

Seade tarnitakse steriilsena ja on steriliseeritud etüleenoksiidiga.

### Hoiustamine

Hoidke seadet kuivas kohas päikesevalgusest eemal.

### Soovitatavad tarvikud ja seadmed

- Kallutatav laud
- Dupleksultraheliseade
- Steriilne ultraheligeel
- Steriilne ultrahelianduri kate

### Perkuutanse juurdepääsu nööl

- 7 Fr sisestushüll (pikkusega 7 cm või 11 cm)
- 0,64 mm (0,025 in) juhtetraat

## Generaatori seadistamine

**Märkus.** Vt generaatori ClosureRFG kasutusjuhendit.

1. Ühendage toiteallikas generaatoriga.
2. Lülitage toide toitelülitiistisse.
3. Vaadake ekraanilt tarkvaraversiooni. Teavet tarkvaraversiooni ühilduvuse kohta vt tabel 1.
4. Kateetri ClosureFast sihittemperatuuri vaikesäte on 120 °C.

**Märkus.** RFG2 mudeli kasutamise korral saab kasutaja valida temperatuuri vahemikus 95 °C kuni 120 °C. Võtke arvesse, et vaikesäteid ei kuvata enne, kui kateeter on raadiosagedusgeneraatoriga ühendatud. Ravitsäteid saab kohandada arsti eelistustesse kasutamiseks (ainult RFG2). Säête muutmise juhised leiate raadiosagedusgeneraatori kasutusjuhendist.

Tabel 1. Süsteemi ClosureFast tehnilised andmed

Kateetri mudel	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Sisestushüll (minimaalne suurus)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Sisestatava osa pikkus	60 cm	100 cm	60 cm
Kütteelemendi läbimõõt	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Kütteelemendi pikkus	7 cm	7 cm	3 cm
Maksimaalne võimsus säte	40 W	40 W	18 W
Sihittemperatuuri vaikesäte	120 °C	120 °C	120 °C
Tarkvaraversioon	RFG2 mudel	4.0.0 või uuem	4.0.0 või uuem
	RFG3 mudel	1.11.0 või uuem	1.11.0 või uuem

## Kasutusjuhised

**Märkus.** Kasutage aseptilist tehnikat.

### Patsiendi ettevalmistamine

1. Loputage ühekordsett kasutatavaid tarvikuid steriilse füsioloogilise soolalahusega (0,9% naatriumkloridi).
2. Kui kasutate lokaalanesteetikumi, manustage seda veeni juurdepääsukohta. Võib anda ka kergetoimetist rahustust.
- Märkus.** Venospasm võib takistada sihtveenile juurdepääsu. Vältige tegureid, mis võivad esile kutsuda venospasmi, nagu teatud ravimid, külm keskkond või patsiendi ärevus.
3. Seadke patient veenile juurdepääsu saamiseks paika. Patsiendi jalgal langevatamine südame tasandist allapoole suurendab veeni läbimõõtu, mis võib veenile juurdepääsu hõlbustada.
4. Tagage juurdepääs ravitavale veenile perkuutanse pulga, juurdepääsuna olla või väikese sisselööike kaudu.
5. Valmistaage ette ja paigaldage sisestushüll, järgides tootja kasutusjuhendit.

### Kateetri ülevaatamine ja ettevalmistamine

1. Kontrollige väliskarpi nähtavate kahjustuste suhtes. Võtke kott karbist välja ja kontrollige kotti kahjustust (nt rebendite või torkeaukude) suhtes.
- Ettevaatus!** Enne kasutamist kontrollige steriliset pakendid ja seadet hoolikalt. Ärge kasutage seadet, kui pakend või seade on kahjustatud.
2. Avage kott ja võtke alus välja.
3. Vaadake kateeter üle.
4. Tõmmake kaabli konnektor aseptilist tehnikat kasutades alusest välja ja ühendage kaabel raadiosagedusgeneraatoriga.
- Ettevaatus!** Ärge laske kaabli konnektori vedelikuga kokkuuleerida.
5. Eemaldaage kateeter alusest ja asetage kateeter steriilsesse välja.
6. Loputage kateetri valendiku steriilse füsioloogilise soolalahusega ja täitke see, sulgege valendik käepidemel ning pühkige kateetri varre välispindla.
- Ettevaatus!** Katega kateetri loputamine, kui kütteelement on aktiivne, soojendab kateetri otsast väljuvat vedelikku. Vältige kateetri kaudu vedeliku manustamist, kui kateetri ots on sellise piirkonna lähedal, mida ei tohiks termiliseks koguleerida.
7. Sisestage kateetri sisestushülli ja viige kateetri ots kõige proksimaalsemasse ravimispunkti. Navigeerige kateetriga ultraheli, palpitsooni või juhtetraadi abil ravikoha.
8. Kui kasutate kateetri edasiviimiseks hõlbustamiseks keskmise valendiku juhtetraati, vaadake juhtetraadi tootja juhiseid. Pärast juhtetraadi eemaldamist loputage kateetri valendiku uuesti steriilse füsioloogilise soolalahusega ja sulgege valendik kateetri otsas.
- Ettevaatus!** Ärge lükake kateetrit ega juhtetraati, kui tunnetate takistust, kuna see võib põhjustada veeni perforatsiooni.

### Kudedet turset põhjustav infiltratsioon ja kateetri otsa asukoht

1. Kasutage lahendatud lokaalanesteetikumi või soolalahusega kudedet turset põhjustavat infiltratsiooni perivaskulaarsesse ruumi, et tekitada ravitava veresoон ümber vedelikuhi. Kateetri kütteelementi ja veiniseini vahelise kontakti saatvamiseks on soovitatav ligikaudu 10 cm<sup>3</sup> ruumala ravitava veeni cm kohta. Infiltrerige kateetri ligikaudu 5 cm ulatudes safenofemoraalse liitmiku (SFJ) või safenopopliteaalse liitmiku (SPU) suhtes distaalselt; infiltratsioon väljaspool liitmiku viiakse läbi pärast otsa lõpliku asukoha kinnitamist.
- Märkus.** Kui veen asub nahapinna läheosal, jätkke veeni eesseina ja naha vahel > 1 cm naahaalune ruum, kasulades soolalahuse või lahendatud lokaalanesteetikumi kudedet turset põhjustavat infiltratsiooni.
2. Kontrollige kateetri otsa asukohta ultraheliaparaadi möötenihikute abil. Suure naahaaluse veeni (GSV) või väikese naahaaluse veeni (SSV) ravimise korral asetage ots 2 cm liitmikust madalamale.
3. Infiltrerige kudedet turset põhjustavat vedelikku ultraheli abil liitmikust kaugemale.

### Ravi

1. Asetage patsiendi jalad südamest kõrgemale, et hõlbustada veenide ahenemist, apositiooni ja veretustumist (Trendelenburgi asend).
2. Hoidke kateetri otsa paigal ja tömmake sisestushüll osaliselt välja, kuni hülsi kese asetseb esimese nähtava varre markeriga kohakuti, või juhitage nahk esimese nähtava varre markeri tasemele. Kinnitage hülsi naha külge (valikuline).
- Ettevaatus!** Ärge ravige sùvaveenide süsteemi kütteelementiga.
3. Looge peaaegu veretu rütm, rakendades kütteelementiga piiksuunast joondatud ultrahelianduri abil kogu kütteelementi pikkuses välist kompressooni ning rakendades 2-3 sörme abil kompressooni anduri suhtes distaalselt (kütteelementi pikkuse ligikaudeks määramiseks).
- Ettevaatus!** Kui veeni ei suruta kogu kütteelementi pikkuses kokku, ei pruugi toiming ühtlaselt efektiivne olla või kateeter võib kahjustada saada.

- Lubage radiosagedusenergia edastamine, vajutades radiosagedusgeneratori nuppu „RF Power“. Selle toimingu korral hakkab nupp „RF Power“ vilkuma. Kui nupp „RF Power“ ei sütt väli hakka vilkuma, jälgige kuvatavat teated ja reageerge. Lisateavet leiate radiosagedusgeneratori kasutusjuhendist (RGF2).
- Kävitage radiosagedusenergia edastamine, vajutades kateetri käepidemel olevat nuppu. Ravi ajal saab energiavarustuse välja lülitada, vajutades uuesti kateetri käepidemel olevat nuppu. (Ainult RGF2: raadiosagedusenergia saab kävitada nupu „START RF“ abil. Raadiosagedusenergia saab välja lülitada nupuga „STOP RF“ või nupuga „RF Power“.)

**Märkus.** 7 cm kütteelemendiga kateetri ClosureFast puuhul algab võimsus tavaiselt 40 W ja langeb 10 sekundi jooksul alla 20 W, kui kompressioon paikneb õiges kohas ja ravitav veeniseisung on ettenähtud viisil veretustatud. 3 cm kütteelemendiga kateetri ClosureFast puuhul algab võimsus tavaiselt 18 W ja langeb 10 sekundi jooksul alla 10 W, kui kompressioon paikneb õiges kohas ja ravitav veeniseisung on ettenähtud viisil veretustatud.

**Märkus.** Kui seadistatud temperatuuri ei saavutata 5 sekundi jooksul pärast radiosagedusenergia edastamist algust või kõimsuse tase jäab kõrgeks, võib ravisegmenti jahutavas veenis esineda voolu. Löpetage raadiosagedusenergia edastamine, veenduge, et veretustumismoodetid oleksid efektiivsed ja otse paikneks õiges kohas, tehes vajaduse korral vastavat parandusdest, ning alustage uuesti segmenti ravimist.

**Märkus.** Pidevate seadistatud temperatuurist madalamate temperatuurinäitude korral ei pruugita veresoonet täielikult kallab. Kui nii juhtub, lõpetage ravi ja kontrollige uuesti veresoono apositiooni kateetri kütteelemendil suhtes ning veenduge, et ravitavas veresoone segmendis puuduvus verevool. Vajaduse korral rakendage tugevamat välist kompressiooni ja tömmake segment tagasi.

**Ettevaatust!** Kui ravi peatakatakse ebaühitlase temperatuuri tõttu, eemaldage kateeter ja kontrollige kütteelementi kahjustuste suhtes. Kui kateeter on kahjustatud, vahetage korral vastavat parandusdest, ning alustage uuesti segmenti ravimist.

- Raadiosagedusenergia edastamine lõpeb pärast raviperioodi automaatselt. Kui kasutate 7 cm kütteelemendiga kateetrit ClosureFast, edastage SFJ-le kõige lähemal asuvasse segmenti teine energiatsüklik. 3 cm kütteelemendiga kateetri ClosureFast kasutamise korral võib teise energiatsüklik edastada arsti äränägemise kohaselt.

- Raadiosagedusenergia edastamist võib konkreetses veeniseegmentis arsti äränägemise kohaselt korrrata.

**Ettevaatust!** Ärge edastage mitte üheski veeniseegmentis rohkem kui 3 energiatsüklit, sest termilise ablatiisooni sügavus ei suurene oluliselt.

**Ettevaatust!** Ärge viige kateetrit uuesti läbi ägedalt ravitud veeniseegmenti.

- Tömmake kateeteri kiresti välja, kuni järgmine nähtav varre marker on hülgi keskmega joondatud.

**Märkus.** Teatud hõrdumine veeniseina ja kateetri vahel pärast kuumutamistükit on normaalne ja seda võib kateetri väljatömbamise käigus märgata.

- Ravige järgmisi veeniselementi etapp 3 kuni etapp 8 kohaselt, korrates kompressiooni, ravi ja tähistanmise järjestust, kuni kõik segmentid on ravitud. Diagonaaljooned ja kateeteri varre väliskülje trükitud numbrid, mis ühilduvad sisestushülsi pikkusega, näitavad viimast täielikku ravisegmenti, kui need on täielikult nähtavad.

**Märkus.** Kütteelementi ja torkekoha vahelise minimaalse kauguse määramiseks kasutage kolmekordset varre tähist, mis asub kütteelemendist 3 cm kaugusele.

**Ettevaatust!** Kütteelemendiga ravimine hülsi sees või väljaspool keha võib põhjustada nahapõletust või kateetri kahjustust.

- Eemaldage kateeter ja sisestushüll veenist ning lülitage radiosagedusgeneratoor välja. Ravi tulemusel määramiseks hinnaake ravitud veeniselemente ultraheli abil.

**Ettevaatust!** Kateetri ClosureFast puuhul puudub kordusravi algoritmi. Ärge viige kateetrit uuesti läbi ägedalt ravitud veeniseegmenti.

- Saavutage juurdepääsukohas hemostas.

- Kasutage jalalabast kubemeri mitmekihilist kompressioonimähist.

## Järelevari

- Juhendage patsienti sageli kõndima ja hoiduma mitme päeva jooksul pingutavast tegevusest või rasketele esemetele tööstmisest.

- Soovitavat on rakendada vähemalt 1 nädala jooksul operatsioonijärgset kompressiooni.

3. 72 tunni jooksul toimuva järelkontroll peaks sisaldama hindamist tagamaks, et tromb ei laiene sūveaenidesse.

## Kõrvvaldamine

**Ettevaatust!** Kõrvvaldage seade kohaldatavate seaduste, määruste ja haigla protseduuride, sh bioloogiliselt ja mikrobioloogiliselt ohtlike jäätmete ning nakkusuhtlike ainete kättemist puudutavate eekirjade kohaselt.

## Garantiist lahtiütlemine

Tootedokumentatsioonis toodud hoiatused annavad üksikasjalikumat teavet ning neid loetakse käesoleva garantist lahtiütlemise lahutamatuks osaks. Kuigi see toote on toodetud hoolikalt kontrollitud tingimustes, ei ole ettevõttel Medtronic mingit kontrolli selle toote kasutustingimuse üle. Seega ütleb Medtronic lahti kõigist ottestest ja kaudsetest tootega seotud garantiidest, sealhulgas, kuid mitte ainult kõigist kaudsetest garantiidest müügikõlblikkuse või teatav eesmärgil kasutamiseks sobivuse osas. Medtronic ei vastuta ühegi füüsiline ega juridiline isiku ees mis tahes meditsiinikuludega ega mingite otsetse, juhuslikuse või kaasnevate kahjuude eest, mida põhjustab toote mis tahes kasutamise, defect, törge või talitlushäire, olenemata sellest, kas selliste kahjuude kahjunedevõimegarantii, lepingul, lepingualvelise kahju voi muu. Ühegi isikuil ei ole volitust siduda ettevõtet Medtronic mingite tootega seotud avaldusega ega garantiiidega.

Ülaltoodud väljastamised ja piirangud ei ole möeldud kohaldatavate seaduste kohustuslike säteletega vastuolu sattuma ning neid ei tohi selliseni käsitleda. Kui mis tahes päädeva juridiseerimisohu peab selle garantist lahtiütlemise mis tahes osa või tingimust ebaseduslikus, jõustamatust või kohaldatavate seadustega vastuolus olevaks, ei mõjuta see garantist lahtiütlemise ülejäädvust osade kehtivust ning kõiki õigusi ja kohustusi tuleb moista ning rakendada nii, nagu poleks garantist lahtiütlemine kehtetuks kuulutatud osa või tingimust sisaldanud.

## Suomi

### Käyttöohjeet

Sterili, vain kertakäytöön. Käytettäväksi 0,64 mm:n (0,025 in) ohjainvaijeri ja ClosureRFG-generaattori kanssa.

**Huomautus:** Lue huolellisesti kaikki ohjeet, mukaan lukien ClosureRFG-raadiotaajuusgeneraattori käyttöopas, ennen ClosureFast-järjestelmän käyttöö. Ota huomioon kaikki näissä ohjeissa mainitut varoitukset, varotoimet ja huomiot. Muutoin seurauskseen voi olla potilaan komplikaatioita.

### ClosureFast-katetrit

ClosureFast-katetreja on kolmea mallia: ClosureFast-katetri, jossa on 7 cm:n lämmityselementti (mallinumerot: CF7-7-60 ja CF7-7-100), ja ClosureFast-katetri, jossa on 3 cm:n lämmityselementti (mallinumero: CF7-3-60). Taulukko 1 sisältää tuotekokooppanon tiedot.

## Laitteen kuvaus

ClosureFast-järjestelmässä on kaksi pääosa: ClosureFast-katetri ja ClosureRFG-raadiotaajuusgeneraattori. Katetri ja integroitu liitintäkaapeeli toimitetaan steriliinä, ja ne ovat kertakäytöisia, hävitettävää laitteita. Katetrit tehtävä on tuottaa lämpöenergiaa halutunno hoitoonkatetrit lämmityselementtin radiaotaajuuslämmityksen avulla ja välittää lämpötila takaisin radiotaajuusgeneraattoriin. Radiotaajuusgeneraattori pidetään käytön aikana steriliin alueen ulkopuolella ja toimitetaan epästeriliinä. Katetri liitetään radiotaajuusgeneraattoriin liitintäkaapeelliä.

### Käyttötarkoitus

ClosureFast-katetri on tarkoitettu käytettäväksi ClosureRFG-generaattorin kanssa hoidettavan suonen tukkimiseen fibroottisen sulun avulla.

### Kohdepotilaasryhmä

Tämä laite on tarkoitettu käytettäväksi aikuispotilaalle, jolla on krooninen laskimoiden vajaatoiminta.

### Käyttöaiheet

ClosureFast-katetri on tarkoitettu verisuonten endovaskulaariseen hydyttämiseen potilailla, joilla on pinnallinen laskimorefluksi.

### Vasta-aiheet

ClosureFast-katetrit käytetään vasta-aiheista potilaaille, joilla on trombi kohdelaskimosegmentissä.

**Huomautus:** Saatavilla ei ole tietoa tämän katetrin käytöstä potilaalle, joilla on dokumentoitu perifeerinen valmitauti. Noudata samanaista huolellisuutta hoitaaessa potilaata, joilla on merkittävä perifeerinen valmitauti, kuin perinteisessä laskimon ligeeraus- ja strippaustoimenpiteessä.

### Kliiniset hyödyt

Laskimon sulkeemisella ClosureFast-katetrilla pinnallisen laskimorefluksin hoidossa on seuraavia kliinisiä hyötyjä:

- kroonisen laskimoiden vajaatoiminnan oireiden häviäminen
- laskimoperäisen sääriähaavan parantuminen
- elämänlaadun parantuminen
- parempi liikkuvuus.

### Tarkoitettu käyttäjät

ClosureFast-katetrit tarkoitettuja käyttäjiä ovat lääkärit, jotka ovat perehtyneet kaksoskaikukuvaukseen, verisuonitoimenpiteisiin ja kroonisen laskimoiden vajaatoimintaan.

### Toiminnalliset ominaisuudet

ClosureFast-järjestelmässä on kaksi pääosa: ClosureFast-katetri ja ClosureRFG-raadiotaajuusgeneraattori. Katetrit johdetaan lämpöenergiaa halutun hoitoonkatetrit segmentaalista ablatiota varten. Ablatio saadaan aikana kuumentamalla hoitoonkatetrit lämmityselementillä radiotaajuusenergian avulla. Katetri välittää lämpötilan takaisin radiotaajuusgeneraattoriin, jotta radiotaajuusgeneraattori voi ohjata RF-tehoa automaattisesti ja ylläpitää ennalta asetettua lämpötilaa. Katetri ja integroitu liitintäkaapeeli toimitetaan steriliinä, ja ne ovat kertakäytöisia, hävitettävää laitteita. Katetri liitetään radiotaajuusgeneraattoriin liitintäkaapeelliä.

### Varoitukset

- Laite on tarkoitettu kertakäytöiseksi. Älä käytä, käsitlete tai steriloil tätä laitetta uudelleen. Uudelleenkäytöö, -käsitteily tai -steriloointi voi heikentää laitteen rakennetta tai aiheuttaa kontaminatiota varaan, mikä voi johtaa potilaan vammaan, sairautteeseen tai kuolemaan.
- Ihon pintaal lähellä olevan laskimon hoitaminen voi aiheuttaa ihon palovamman, jos ihoa ei suojata nesteinfiltratiotiota.
- Vieriesten hermojen lämpöauriosta voi aiheuttaa hermovaario. Hermovaurion riski voi olla suurempi polven kohdalla tai alapuolella tapahtuvassa hoidossa tai ilman laskimon ympäristön nesteinfiltratiota.

### Varotoimet

- Älä taivuta katetria tiukalle mutkalle. Varren taivuttaminen voi vaurioittaa katetria.
- Kun viet katetrin laskimoon, varmista, ettei ohjainvaijeri työnyy esii katetrin kärjestä.
- Laskimon seinämää voi olla ohuempi aneurysmaattisessa segmentissä. Jotta saat tukittua tehokkaasti laskimon, jossa on aneurysmaattinen segmentti, aneurysmaattisen segmentin kohdalla saatetaan tarvita lisää turnesensi-infiltratiota. Laskimon hoidon tulee kattaa aneurysmaattisen segmentin proksimalisaidas ja distalisaidas puolella olevia segmenttejä.

### Mahdolliset haittataapaukumat

Mahdollisia komplikaatioita ovat muun muassa seuraavassa luettelut:

- viereisen hermon vauroi tai hermovaario
- hematooma tai serooma
- infektio
- tulehdus
- kipu
- laskimotilehdus
- keuhkoembolia
- ihon palovamma tai värimuutos
- tromboosi
- suonen perforatio

Jos jokin laitteeseen liittyvä vakava tapahtuma ilmenee, ilmoita siitä heti Medtronic-yhtiölle ja vastaavalle toimivaltaiselle viranomaiselle tai sääntelyelimelle.

### Toimitustapa

Laite toimitetaan steriliinä ja on steriloitu etyleenioksidilla.

### Säilyttäminen

Säilytä laitetta kuivassa paikassa auringonvalolta suojaudessa.

### Suositellut tarvikkeet ja laitteet

- kallistuspöytä
- duplieksulträännikuvauksilaita
- steriliil ultraäännigeeliä
- sterili ultraäännanturin suojuus
- perkutaaninen sisänävintineula



## Cathéters ClosureFast

Les trois modèles de cathétérés ClosureFast regroupent les cathétérés ClosureFast avec un élément chauffant de 7 cm (numéros de modèles : CF7-7-60 et CF7-7-100) et le cathéter ClosureFast avec un élément chauffant de 3 cm (numéro de modèle : CF7-3-60). Consulter le *Tableau 1* pour les détails de configuration du produit.

## Description du dispositif

Le système ClosureFast comprend 2 composants principaux : un cathéter ClosureFast et un générateur de radiofréquence ClosureRFG. Le cathéter et le câble de connexion intégré sont fournis stériles et sont des dispositifs jetables à usage unique. La fonction du cathéter est de délivrer de l'énergie thermique au site de traitement souhaité par le biais du chauffage par radiofréquence de l'élément chauffant du cathéter et de retransmettre les données de température au générateur de radiofréquence. Le générateur de radiofréquence demeure hors du champ stérile lors de son utilisation et est fourni non stérile. Le cathéter est connecté au générateur de radiofréquence par le câble de connexion.

## Finalité prévue

Le cathéter ClosureFast est destiné à être utilisé conjointement avec le générateur ClosureRFG afin d'obstruer le vaisseau traité via un joint fibreux.

## Population de patients visée

Ce dispositif est destiné à être utilisé chez des patients adultes souffrant d'une insuffisance veineuse chronique.

## Indications d'utilisation

Le cathéter ClosureFast est destiné à la coagulation endovasculaire de vaisseaux sanguins chez les patients présentant un reflux veineux superficiel.

## Contre-indications

L'utilisation du cathéter ClosureFast est contre-indiquée chez les patients ayant un thrombus dans le segment veineux cible.

**Remarque :** Il n'existe aucune donnée concernant l'utilisation de ce cathéter chez les patients souffrant d'une maladie artérielle périphérique documentée. Procéder avec la même prudence pour traiter les patients atteints d'une maladie artérielle périphérique importante que pour réaliser une procédure de ligature veineuse et d'éveinage classique.

## Bénéfices cliniques

Les bénéfices cliniques de l'occlusion veineuse avec le cathéter ClosureFast dans le traitement du reflux veineux superficiel incluent ce qui suit :

- Résolution des symptômes de l'insuffisance veineuse chronique
- Cicatrisation de l'ulcère veineux de la jambe
- Amélioration de la qualité de vie
- Amélioration de la mobilité

## Utilisateurs prévus

Le cathéter ClosureFast est destiné à être utilisé par des médecins familiarisés avec l'échographie Doppler, les interventions vasculaires et l'insuffisance veineuse chronique.

## Caractéristiques des performances

Le système ClosureFast comprend 2 composants principaux : un cathéter ClosureFast et un générateur de radiofréquence ClosureRFG. Le cathéter fournit de l'énergie thermique pour effectuer une ablation segmentaire du site de traitement souhaité via un échauffement par radiofréquence de l'élément chauffant du cathéter. Le cathéter retransmet la température au générateur de radiofréquence afin que le générateur de radiofréquence contrôle automatiquement la puissance RF et maintienne la température pré définie. Le cathéter et le câble de connexion intégré sont fournis stériles et sont des dispositifs jetables à usage unique. Le cathéter est connecté au générateur de radiofréquence par le câble de connexion.

## Avertissements

- Ce dispositif est destiné à un usage unique. Ne pas réutiliser, retraiter ou restériliser ce dispositif. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation risque de compromettre l'intégrité de la structure du dispositif ou de le contaminer, ce qui pourrait entraîner des blessures, une maladie ou le décès du patient.
- Le traitement d'une veine située à proximité de la surface de la peau peut entraîner une brûlure cutanée si la peau n'est pas protégée par une infiltration de liquide.
- Des lésions nerveuses peuvent survenir suite à une lésion thermique des nerfs adjacents. Le risque de lésions nerveuses peut être plus élevé en cas de traitement au niveau du genou ou en dessous de celui-ci, ou sans infiltration périveineuse de liquide.

## Précautions

- Ne pas couder excessivement le cathéter. La plicature de la tige peut endommager le cathéter.
- Lors de l'insertion du cathéter dans la veine, s'assurer que le fil-guide ne dépasse pas de l'embout du cathéter.
- La paroi veineuse risque d'être plus mince dans un segment anévrismal. Pour occlure efficacement une veine présentant un segment anévrismal, une infiltration tumescente supplémentaire peut s'avérer nécessaire sur le segment anévrismal. Le traitement de la veine doit inclure les segments en proximalité et en distalité du segment anévrismal.

## Événements indésirables potentiels

Les complications possibles incluent, sans toutefois s'y limiter, la liste suivante :

- Lésion nerveuse ou atteinte nerveuse adjacente
- Hématome ou sérome
- Infection
- Inflammation
- Douleur
- Phlébite
- Embolie pulmonaire
- Brûlure ou décoloration cutanée
- Thrombose
- Perforation vasculaire

Si un incident grave lié au dispositif se produit, le signaler immédiatement à Medtronic et à l'autorité compétente ou l'organisme de réglementation concerné.

## Conditionnement

Le dispositif est fourni stérile et il a été stérilisé à l'oxyde d'éthylène.

## Stockage

Stocker le dispositif dans un endroit sec à l'abri de la lumière du soleil.

## Fournitures et équipements recommandés

- Table inclinable
- Appareil d'échographie doppler
- Gel stérile pour échographie
- Couvercle stérile pour sonde d'échographie
- Aiguille d'accès percutané
- Gaine d'introduction de 7 Fr (longueur de 7 cm ou de 11 cm)
- Fil-guide de 0,64 mm (0,025 in)

## Configuration du générateur

**Remarque :** Se reporter au manuel d'utilisation du générateur ClosureRFG.

1. Brancher l'alimentation sur le générateur.
2. Mettre sous tension au moyen de l'interrupteur d'alimentation.
3. Confirmer la version du logiciel à l'écran. Se reporter au *Tableau 1* pour la compatibilité de la version du logiciel.
4. Le réglage de température cible par défaut est de 120 °C pour le cathéter ClosureFast.

**Remarque :** En cas d'utilisation du modèle RFG2, l'utilisateur peut sélectionner dans une plage comprise entre 95 °C et 120 °C. Notez que les réglages par défaut n'apparaissent qu'une fois qu'un cathéter est connecté au générateur de radiofréquence. Les réglages de traitement peuvent être ajustés en fonction de la préférence du médecin (RFG2 uniquement). Consulter le manuel d'utilisation du générateur de radiofréquence pour des instructions relatives à la modification des réglages.

**Tableau 1.** Caractéristiques du système ClosureFast

Modèle de cathéter	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Gaine d'introduction (taille du DI minimum)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Longueur insérable	60 cm	100 cm	60 cm
Diamètre de l'élément chauffant	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Longueur de l'élément chauffant	7 cm	7 cm	3 cm
Réglage de puissance maximum	40 W	40 W	18 W
Réglage de température cible par défaut	120 °C	120 °C	120 °C
Modèle RFG2	4.0.0 ou supérieure	4.0.0 ou supérieure	4.4.0 ou supérieure
Modèle RFG3	1.11.0 ou supérieure	1.11.0 ou supérieure	1.11.0 ou supérieure

## Instructions d'utilisation

**Remarque :** Utiliser une technique aseptique.

## Préparation du patient

1. Rincer les accessoires jetables avec du sérum physiologique stérile (chlorure de sodium à 0,9%).
2. Si un anesthésique local est utilisé, l'administrer au site d'accès veineux. Un sédatif léger peut également être administré.
- Remarque :** Un vasospasme peut entraver la capacité à accéder à la veine cible. Éviter les facteurs susceptibles de provoquer un spasme veineux, tels que certains médicaments, un environnement froid ou l'anxiété du patient.
3. Positionner le patient pour l'accès à la veine. Le fait d'abaisser les jambes du patient à un niveau inférieur à celui du cœur augmente le diamètre veineux, ce qui peut faciliter l'accès à la veine.
4. L'accès à la veine à traiter s'effectue par voie percutanée à l'aide d'une aiguille d'accès ou par une petite incision.
5. Préparer et mettre en place une gaine d'introduction conformément au mode d'emploi du fabricant.

## Inspection et préparation du cathéter

1. Inspecter l'emballage externe pour déceler tout signe de dommage visible. Sortir la pochette de l'emballage et l'inspecter à la recherche de dommage (par exemple, déchirures ou perforations).  
**Attention :** Inspecter soigneusement l'emballage stérile et le dispositif avant l'utilisation. Ne pas utiliser le dispositif si celui-ci ou l'emballage est endommagé.
2. Ouvrir la pochette et sortir le plateau.
3. Inspecter le cathéter.
4. En utilisant une technique aseptique, faire passer le connecteur du câble à l'extérieur du plateau et connecter le câble au générateur de radiofréquence.  
**Attention :** Ne pas laisser le connecteur du câble entrer en contact avec des liquides.
5. Retirer le cathéter du plateau et le placer dans le champ stérile.
6. Rincer et remplir la lumière du cathéter avec du sérum physiologique stérile, mettre un bouchon sur la lumière au niveau de la poignée et essuyer la surface externe de la tige du cathéter.  
**Attention :** Le rinçage à travers le cathéter pendant que l'élément chauffant est actif chauffera le liquide sortant de l'extrémité du cathéter. Éviter de faire passer un liquide à travers le cathéter quand son embout se trouve à proximité d'une zone ne devant pas être soumise à une coagulation thermique.
7. Insérer le cathéter dans la gaine d'introduction et faire progresser l'embout du cathéter vers le site de traitement le plus proximal. Avancer le cathéter vers le site de traitement par guidage échographique, par palpation ou avec un fil-guide.
8. Si un fil-guide est utilisé le long de la lumière centrale pour faciliter la progression du cathéter, se référer au mode d'emploi du fabricant du fil-guide. Après le retrait du fil-guide, rincer à nouveau la lumière du cathéter avec du sérum physiologique stérile et mettre un bouchon sur la lumière à l'extrémité du cathéter.  
**Attention :** Ne pas avancer le cathéter ou le fil-guide en cas de résistance au risque de perfore la veine.

## Infiltration tumescente et position de l'embout du cathéter

1. Réaliser une infiltration tumescente d'anesthésique local dilué ou de sérum physiologique dans l'espace périvasculaire pour créer une couche de liquide sur toute la circonférence du vaisseau à traiter. Afin d'assurer un contact entre l'élément chauffant du cathéter et la paroi veineuse, il est recommandé d'utiliser un volume d'environ 10 cm<sup>3</sup> par cm de veine à traiter. Infiltrer jusqu'à environ 5 cm en distalité de la jonction saphénofémorale (JSF) ou de la jonction saphénopoplite (JSP); toute infiltration au-delà de la jonction sera réalisée après confirmation de la position finale de l'embout.  
**Remarque :** Lorsque la veine est située à proximité de la surface de la peau, créer une distance sous-cutanée > 1 cm entre la paroi veineuse antérieure et la peau par infiltration tumescente de sérum physiologique ou d'une solution anesthésique locale diluée.

- Vérifier la position de l'embout du cathéter à l'aide des curseurs de mesure de l'échographe. Lors du traitement de la veine saphène interne (VSI) ou de la veine saphène externe (VSE), placer l'embout à 2 cm en dessous de la jonction.
- Réaliser une infiltration de liquide tumescent au-delà de la jonction par guidage échographique.

## Traitements

- Placer les jambes du patient à un niveau supérieur à celui du cœur afin de faciliter le collapsus, l'apposition et l'exsanguinisation de la veine (position de Trendelenburg).
- Tout en maintenant la position de l'embout du cathéter, retirer partiellement la gaine d'introduction jusqu'à ce que la garde de la gaine soit alignée avec le premier marqueur visible sur la tige ou tracer un repère sur la peau au niveau du premier marqueur visible sur la tige. Fixer la gaine sur la peau (facultatif).
- Attention :** Ne pas traiter avec l'élément chauffant dans le système veineux profond.
- Créer un champ quasiment exsangue en appliquant une compression externe sur toute la longueur de l'élément chauffant avec la sonde d'échographie alignée longitudinalement avec l'élément chauffant, puis en exerçant une compression avec 2-3 doigts (approximativement de la longueur de l'élément chauffant) en distalité du transducteur.
- Attention :** Si la compression de la veine sur toute la longueur de l'élément chauffant n'est pas réalisée, cela peut entraîner une efficacité inégale ou endommager potentiellement le cathéter.
- Activer l'administration d'énergie de radiofréquence en appuyant sur le bouton "RF Power" (Alimentation RF) du générateur de radiofréquence. Le bouton "RF Power" (Alimentation RF) commence alors à clignoter. Si le bouton "RF Power" (Alimentation RF) ne s'allume pas ou ne clignote pas, observer tout message affiché et y répondre. Consulter le manuel d'utilisation du générateur de radiofréquence pour des détails complémentaires (RFG2).
- Démarrer l'administration d'énergie de radiofréquence en appuyant sur le bouton situé sur la poignée du cathéter. En cours de traitement, il est possible de désactiver l'administration d'énergie en appuyant à nouveau sur le bouton situé sur la poignée du cathéter. (RFG2 only : l'énergie de radiofréquence peut être activée à l'aide du bouton "DÉMARRER RF". L'énergie de radiofréquence peut être coupée au moyen du bouton "ARRÊTER RF" ou du bouton "Puissance RF".)

**Remarque :** Pour le cathéter ClosureFast avec l'élément chauffant de 7 cm, la puissance commence généralement à 40 W et descend au-dessous de 20 W en 10 secondes si la compression est appliquée au site adéquat et que le segment veineux traité a été correctement exsanginé. Pour le cathéter ClosureFast avec l'élément chauffant de 3 cm, la puissance commence généralement à 18 W et descend au-dessous de 10 W en 10 secondes si la compression est appliquée au site adéquat et que le segment veineux traité a été correctement exsanginé.

**Remarque :** Si la température définie n'est pas atteinte en 5 secondes après le début de l'administration d'énergie de radiofréquence ou si le niveau de puissance reste élevé, il est possible qu'un flux veineux rafraîchisse le segment de traitement. Arrêter l'administration d'énergie de radiofréquence, vérifier l'efficacité des méthodes d'exsanguinisation et la position correcte de l'embout, corriger si nécessaire et reprendre le traitement du segment.

**Remarque :** Des mesures successives de température situées en dessous de la température définie peuvent aboutir à un traitement incomplet. Si cela se produit, arrêter le traitement et vérifier à nouveau l'apposition du vaisseau à l'élément chauffant du cathéter et l'absence de flux sanguin dans le segment vasculaire à traiter. Augmenter la compression externe si nécessaire et traiter à nouveau le segment.

**Attention :** Si le traitement est interrompu en raison d'une température non uniforme, retirer le cathéter et inspecter l'élément chauffant à la recherche de dommages. Si le cathéter est endommagé, le remplacer.

**Attention :** L'absence de réponse aux alertes risque d'endommager gravement le cathéter.

- Après la fin de la durée de traitement, l'administration d'énergie de radiofréquence cesse automatiquement. En cas d'utilisation d'un cathéter ClosureFast avec l'élément chauffant de 7 cm, administrer un deuxième cycle d'énergie au seul segment le plus proche de la JSF. En cas d'utilisation d'un cathéter ClosureFast avec l'élément chauffant de 3 cm, il est possible d'administrer un deuxième cycle d'énergie à la discréction du médecin.

- L'administration d'énergie de radiofréquence peut être répétée dans un segment veineux donné à la discréction du médecin.

**Attention :** Ne pas administrer plus de 3 cycles d'administration d'énergie à un segment veineux donné, car le degré de profondeur d'ablation thermique n'augmentera pas de manière significative.

**Attention :** Ne pas réavancer le cathéter à travers un segment veineux ayant subi un traitement aigu.

- Retirer rapidement le cathéter jusqu'à ce que le marqueur suivant visible sur la tige soit aligné avec la garde de la gaine.

**Remarque :** Un certain degré de frottement entre la paroi veineuse et le cathéter après un cycle de chauffage est normal et peut être constaté pendant le retrait du cathéter.

- Traiter le segment veineux suivant conformément à l'*Étape 3* à l'*Étape 8* en répétant la séquence de compression, de traitement et d'indexation jusqu'à ce que tous les segments soient traités. Les lignes diagonales et les numéros imprimés sur l'extérieur de la tige du cathéter, qui correspondent à la longueur de la gaine d'introduction, indiquent le dernier segment complet à traiter quand ils sont totalement visibles.

**Remarque :** Utiliser la triple marque sur la tige située à 3 cm de l'élément chauffant pour déterminer la distance minimum entre l'élément chauffant et le site de ponction.

**Attention :** Le traitement avec l'élément chauffant à l'intérieur de la gaine ou hors du corps du patient risque de brûler la peau ou d'endommager le cathéter.

- Retirer le cathéter et la gaine d'introduction de la veine et mettre le générateur de radiofréquence hors tension. Évaluer les segments veineux traités par échographie afin de déterminer le résultat du traitement.

**Attention :** Le cathéter ClosureFast ne dispose pas d'algorithme de retraitement ; ne pas réavancer le cathéter à travers un segment veineux ayant subi un traitement aigu.

- Procéder à l'hémostase du site d'accès.

- Appliquer un bandage de compression multicouche du pied à l'aine.

## Soins de suivi

- Demandez au patient de se déplacer fréquemment et de s'abstenir de réaliser des activités intenses ou de soulever des objets lourds pendant plusieurs jours.
- Il est recommandé d'appliquer une compression post-opératoire pendant au moins 1 semaine.
- L'examen de suivi dans les 72 heures doit inclure une évaluation visant à s'assurer de l'absence d'extension de la thrombose dans les veines profondes.

## Mise au rebut

**Attention :** Éliminer le dispositif conformément à la législation applicable, aux réglementations en vigueur et aux procédures hospitalières, y compris celles concernant les dangers biologiques, les dangers microbiens et les substances infectieuses.

## Limitation de garantie

Les avertissements figurant dans la documentation du Produit contiennent des informations détaillées qui doivent être considérées comme faisant partie intégrante du présent déni de garantie. Bien que le produit ait été fabriqué dans des conditions soigneusement contrôlées, Medtronic n'a aucun contrôle sur les conditions dans lesquelles ce produit est utilisé. En

conséquence, Medtronic décline toute garantie, expresse ou implicite, relative au produit, dont, entre autres, toute garantie implicite de qualité marchande ou d'adéquation à un but particulier. Medtronic ne pourra en aucun cas être tenue responsable, envers aucune personne ou entité, des frais médicaux ou des dommages directs, fortuits ou indirects causés par tous usages, défectuosités, défaillances ou dysfonctionnements du produit, qu'une plainte pour de tels dommages soit fondée sur une garantie, une responsabilité contractuelle, délictueuse ou autre. Nul n'est habilité à lier Medtronic à une représentation ou une garantie quelconque concernant le produit.

Les exclusions et les limitations mentionnées ci-dessus ne sont pas, et ne doivent pas être, interprétées comme contraires aux dispositions obligatoires des lois applicables. Si une partie ou une disposition du présent déni de garantie devait être considérée illégale, non applicable ou contraire à la loi en vigueur pour un tribunal compétent, la validité des autres dispositions du présent déni de garantie n'en sera pas affectée et tous les droits et obligations seront interprétés et appliqués comme si le présent déni de garantie ne contenait pas la partie ou la disposition considérée comme non valide.

## Hrvatski

### Upotreba za upotrebu

Sterilno, samo za jednokratnu upotrebu. Za upotrebu sa žicom vodilicom promjera 0,64 mm (0,025 in) i generatorom ClosureRFG.

**Napomena:** Prije upotrebe sustava ClosureFast temeljito pročitajte sve upute, uključujući korisnički priručnik za radiofrekvenčni generator ClosureRFG. Pridržavajte se svih upozorenja, mjera oprez-a na oprez navedenih u ovim uputama. Nepridržavanje uputa može uzrokovati komplikacije za bolesnika.

### Kateteri ClosureFast

Tri modela katetera ClosureFast kateteri su ClosureFast s grijačim elementom od 7 cm (brojevi modela: CF7-7-60 i CF7-7-100) te kateter ClosureFast s grijačim elementom od 3 cm (broj modela: CF7-3-60). Pogledajte pojedinosti konfiguracije proizvoda u tabl. 1.

### Opis uređaja

Sustav ClosureFast sastoji se od 2 glavne komponente: katetera ClosureFast i radiofrekvenčnog generatora ClosureRFG. Kateter i integrirani spojni kabel isporučuju se sterilni i predviđeni su za jednokratnu upotrebu. Funkcija katetera je da daje toplinsku energiju na željeno mjesto liječenja putem radiofrekvenčnog grijanja grijačeg elementa katetera te da provede podatke o temperaturi nazad u radiofrekvenčni generator. Radiofrekvenčni generator tijekom upotrebe ostaje izvan sterilnog polja i isporučuje se nesterilan. Kateter se priključuje na radiofrekvenčni generator uz pomoć spojnog kabala.

### Namijenjena upotreba

Predviđeno je da se kateter ClosureFast upotrebljava zajedno s generatorom ClosureRFG kako bi se krvna žila koja se liječi okludirala fibrotičkim zatvaranjem.

### Predviđena populacija bolesnika

Ovaj je medicinski proizvod predviđen za upotrebu na odraslim bolesnicima s kroničnom venskom insuficijencijom.

### Indikacije za upotrebu

Kateter ClosureFast predviđen je za endovaskularnu koagulaciju krvnih žila u bolesnika s površinskim venskim refluksom.

### Kontraindikacije

Kateter ClosureFast kontraindiciran je za upotrebu u bolesnika s trombom u ciljnog segmentu vene.

**Napomena:** Nema dostupnih podataka o upotretbi ovog katetera na bolesnicima s dokumentiranim bolescu perifernih arterija. U liječenju bolesnika sa značajnom bolesću perifernih arterija primjenite jednak oprez kao i kod klasičnog postupka ligacije i uklanjanja vena.

### Kliničke koristi

Kliničke prednosti zatvaranja vena u pomoći katetera ClosureFast u liječenju površinskog venskog refluksa uključuju sljedeće:

- rješavanje simptoma kronične venske insuficijencije
- zajeljavljivanje venskog ulkus na nozi
- poboljšanje kvalitete života
- povećanu mobilnost

### Predviđeni korisnici

Predviđeno je da kateter ClosureFast upotrebljavaju liječnici koji su upoznati s dupleks ultrazvukom, vaskularnim intervencijama te kroničnom venskom insuficijencijom.

### Radne značajke

Sustav ClosureFast sastoji se od 2 glavne komponente: katetera ClosureFast i radiofrekvenčnog generatora ClosureRFG. Kateter stvara toplinsku energiju kako bi se radiofrekvenčnim zagrijavanjem grijačeg elementa katetera postigla segmentalna ablacija na željeno mjesto liječenja. Kateter šalje podatke o temperaturi natrag u radiofrekvenčni generator kako bi on automatski regulirao snagu radiofrekvenčnog zračenja i održavao zadani temperaturu. Kateter i integrirani spojni kabel isporučuju se sterilni i predviđeni su za jednokratnu upotrebu. Kateter se priključuje na radiofrekvenčni generator uz pomoć spojnog kabala.

### Upozorenja

- Ovaj uređaj namijenjen je samo jednokratnoj upotretbi. Nemojte ponovno upotrebljavati, obraditi ili ponovno sterilizirati ovaj proizvod. Ponovna upotreba, prerada ili ponovna sterilizacija mogu ugroziti strukturalnu cjelovitost uređaja ili izazvati rizik od kontaminacije uređaja, što može prouzročiti ozljedovanje bolesnika, bolest ili smrt.
- Liječenje vene koja se nalazi blizu površine kože može rezultirati opekljinom kože ako se koža ne zaštiti infiltracijom tekućine.
- Može doći do ozljede živaca zbog toplinskog oštećenja okolnih živaca. Rizik od ozljede živaca može biti veći kod liječenja u visini koljena ili ispod njega ili bez perivense infiltracije tekućine.

### Mjere opreza

- Nemojte savijati kateter u malom polujmeru. Presavijanje cjevčice može ošteti kateter.
- Prilikom umetanja katetera u venu, pazite da žica vodilica ne strši iz vrha katetera.
- Stijenka vene može biti tanja u aneurizmalnom segmentu. Kako bi se učinkovito okludirala vena s aneurizmalnim segmentom, možda će biti potrebna dodatna tunicsentra infiltracija iznad aneurizmalnog segmenta. Liječenje vene mora obuhvatiti segmente proksimalno i distalno od aneurizmalnog segmenta.



















때한 책임도 지지 않습니다. Medtronic은 제품과 관련된 어떤 진술 또는 보증에 대해 누구의 구속도 받지 않습니다.

상기 명시된 예외 및 제한은 적용 가능한 법의 의무적인 조항에 대한 위반 의도로 해석되지 않아야 합니다. 이 보증 책임 제한 중 일부 또는 조건이 해당 관할 지역의 법원을 통해 해당 법률과 상충하거나 불법 또는 시행 불가능한 것으로 판단되더라도, 이 보증 책임 제한의 나머지 부분에 대한 효력에는 영향을 미치지 않으며, 모든 권리와 책임은 이 보증 책임 제한에 실현성이 있는 것으로 판단되는 특정 부분 또는 조건이 포함되어 있지 않았던 것처럼 해석되고 시행됩니다.

## Lietuviškai

### Naudojimo instrukcijos

Sterilus, tik vienkartiniu naudojimo Skirtas naudoti su 0,64 mm (0,025 in) kreipiamaja viela ir „ClosureRFG“ generatoriumi.

**Pastaba.** Prieš naudodami „ClosureFast“ sistemą atidžiai perskaitykite visas instrukcijas, išskaitant „ClosureRFG“ radiodažnių generatorius naudojimo vadovą. Laikykites visų šioje instrukcijoje pateiktų išspėjimų, atsargumo priemonių ir perspėjimų. Jų nesilaikant pacientui gali kilti komplikacijų.

#### „ClosureFast“ kateteriai

„ClosureFast“ kateterių trys modeliai yra „ClosureFast“ kateteriai su 7 cm kaitinimo elementu (modelio numeriai: CF7-7-60 ir CF7-7-100) ir „ClosureFast“ kateteriai su 3 cm kaitinimo elementu (modelio numeris: CF7-3-60) prietaisai. Gaminio konfigūracijos išsamiai informacija žr. 1 Lent.

#### Prietaiso aprašymas

„ClosureFast“ sistemo sudaro 2 pagrindiniai komponentai: „ClosureFast“ kateteris ir „ClosureRFG“ radiodažnių generatorius. Kateteris ir integruotas jungiamasis kabelis tiekiami sterilūs. Jie yra vienkartiniai prietaisai. Kateterio funkcija yra skleisti šilumine energija pageidaujamais gydomais vietai radiodažnių kateterio kaitinimo elemento kaitinimu ir perduoti temperatūrą atgal į radiodažnių generatorių. Naudojimo metu radiodažnių generatorius lieka už sterilaus lauko ribų ir todėl tiekiamas nesterilius. Kateteris yra prijungiamas prie radiodažnių generatorius jungiamuoju kabeliu.

#### Paskirtis

„ClosureFast“ kateteris skirtas naudoti kartu su „ClosureRFG“ generatoriumi, kad būtų užkemšama gydoma kraujagyslė fibrozinu kaiščiu.

#### Numatoma pacientų populiacija

Šis prietaisas skirtas naudoti suaugusiems, sergantiems lėtiniu venų nepakankamumu.

#### Naudojimo indikacijos

„ClosureFast“ kateteris skirtas endovaskulinėi kraujagyslių koaguliacijai pacientams, kuriems yra paviršinių venų refluius.

#### Kontraindikacijos

„ClosureFast“ kateteris kontraindikuotas pacientams, kuriems tiksliniame venos segmente yra trombas.

**Pastaba.** Nėra duomenų apie šio kateterio naudojimą pacientams, sergantiems dokumentuota periferinių arterijų liga. Gydydami pacientus, sergančius progressavusia periferinių arterijų liga, būkite taip pat atsargūs, kaij ir atlikdami iprastą venų perisiūmo ir pašalinimo procedūrą.

#### Klinikinė nauda

Venu užkimšimo „ClosureFast“ kateteriu gydant paviršinių venų refluius klinikinė nauda yra:

- lėtinio venų nepakankamumo simptomų išnykimas,
- veninių kojų opū išsigimas,
- gyvenimo kokybės pagerejimas,
- padidėjęs mobilumas.

#### Numatytoji naudotojai

„ClosureFast“ kateteris skirtas naudoti gydytojų, kurie susipažinę su „Duplex“ ultragarsiniu tyrimu, kraujagyslių intervencijomis ir lėtiniu venų nepakankamumu.

#### Veikimo charakteristikos

„ClosureFast“ sistemo sudaro 2 pagrindiniai komponentai: „ClosureFast“ kateteris ir „ClosureRFG“ radiodažnių generatorius. Kateteris skleidžia šilumine energija, kad būtų atlikta segmento abliauciai pageidaujamais gydomais vietai radio dažniu kaitinanti kateterio kaitinimo elementą. Kateteris perduoda temperatūrą atgal į radiodažnių generatorių, kad radiodažnių generatorius automatiškai kontroliuotų RD galių ir palaiktų iš anksto nustatytą temperatūrą. Kateteris ir integruotas jungiamasis kabelis tiekiami sterilūs. Jie yra vienkartiniai prietaisai. Kateteris yra prijungiamas prie radiodažnių generatorius jungiamuoju kabeliu.

#### Ispėjimai

- Itaisas skirtas naudoti tik viena kartą. Nenaudokite, neapdorokite ir nesterilizuokite pakartotinai šio itaiso. Pakartotinai naudojant, apdrojant ar sterilizuojant gali būti pažeistas prietaiso struktūrinis vienitumus arba kilti užteršimo pavojus, dėl ko pacientas gali būti sužalotas, susirgti arba gali mirti.
- Gydant veną, esančią šalia odos paviršiaus, galima nudeginti odą, jei ji nėra apsaugota infiltracija skyčiai.
- Dėl greta esančių nervų šiluminio pažeidimo gali atsirasti nervų pažeidimas. Nervų pažeidimo rizika gali būti didesnė gydant kelio lygyje ar žemiau arba be periveninės skyčių infiltracijos.

#### Atsargumo priemonės

- Kateterio nelenkite siauru spinduliu. Perlenkus, galima pažeisti kateterį.
- Kai kateter stumiate į veną, užtikrinkite, kad kreipiamoji viela neišsiškštų už kateterio galiuką.
- Aneurizmos segmente venos sienelei gali būti plonesnė. Kad vena būtų sekmingai užkimšta aneurizmos segmente, virš aneurizmos segmento gali reikėti papildomas infiltracijos. Venos gydymas turėtų apimti segmentus, esančius proksimaliai ir distaliai aneurizmos segmento.

#### Galimi nepageidaujami poveikiai

Toliau išvardyti galimos komplikacijos (sarašas negalutinis):

- gretimų nervų pažeidimas,
- hematomos ar seroma,
- infekcija
- uždegimas
- Skausmas
- Fibitas
- Plaučių arterijos embolija
- odos nudegimas ar spalvos pasikeitimai.

#### Trombozė

• kraujagyslės pradūrimas,

Jei įvykti pavojingas incidentas, susijęs su prietaisu, nedelsdami praneškite apie incidentą bendrovei „Medtronic“ ir atitinkamai kompetentingai institucijai arba reguliavimo institucijai.

#### Kaip pristatomas

Priemonė tiekama sterilū. Ji sterilizuota etileno oksidu.

#### Laikymas

Priemonę laikykite sausoje, nuo saulės šviesos apsaugotoje vietoje.

#### Rekomenduojamos priemonės ir įranga

- pakreipiamas stalas
- „Duplex“ ultragarsinis skeneris
- sterilus ultragarso gelis
- Sterilus ultragarso daviklio apdangalas
- Perkutinės prieigos adata
- 7 Fr jivediklio mova (7 cm arba 11 cm ilgio)
- 0,64 mm (0,025 in) kreipiamoji viela

#### Generatoriaus parengimas

**Pastaba.** Žr. „ClosureRFG“ generatorius naudojimo vadovą.

1. Prie generatoriaus prijunkite maitinimo šaltinį.
2. Maitinimo jungikliu jungkite maitinimą.
3. Ekrane patirkinkite programines įrangos versiją. Apie programinės įrangos versijos suderinamumą žr. 1 Lent.
4. „ClosureFast“ kateterio numatytoji tikslinės temperatūros nuostata yra 120 °C.

**Pastaba.** Kai naudojamas RFG2 modelis, naudotojas gali pasirinkti nuo 95 °C iki 120 °C. Atkreipkite dėmesį, kad numatytoje nustatymai nerodomi, kol kateteris neprijungiamas prie radiodažnių generatorių. Gydymo nuostatas galima koreguoti pagal gydytojo pageidavimus (tik RFG2). Instrukcijas, kaip pakeisti nuostatas, žr. radiodažnių generatorius naudojimo vadovą.

#### 1 Lentelė. „ClosureFast“ sistemos specifikacijos

Kateterio modelis	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Jvediklio mova (minimalus ID dydis)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Istumiamas ilgis	60 cm	100 cm	60 cm
Kaitinimo elemento skersmuo	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Kaitinimo elemento ilgis	7 cm	7 cm	3 cm
Maksimali galios nuostata	40 W	40 W	18 W
Numatytoji tikslinės temperatūros nuostata	120 °C	120 °C	120 °C
Programinės įrangos versija	RFG2 modelis	4.0.0 arba naujes-nė	4.0.0 arba naujes-nė
	RFG3 modelis	1.11.0 arba naujes-nė	1.11.0 arba naujes-nė

#### Naudojimo nurodymai

**Pastaba.** Laikykites aseptikos.

#### Pacienco paruošimas

1. Vienkartinius priešas praskalaukite steriliu fiziologiniu tirpalu (0,9 % natrio chlorido).
2. Jeigu taikomas vrieninis anestetikas, vietinį anestetiką sulieiskite venos prieigos vietoje. Taip pat galima taikyti lengvą sedaciją.
3. Pastaba. Dėl venų spazmo gali būti sunku patiekti į tikslinę veną. Venkite veiksnių, kurie gali sukelti venų spazmą, pvz., tam tikrų vaistų, šaltos aplinkos ar paciento nerimo.
4. Pacientą paguldykite prieigai į veną. Paciento kojas nuleidus žemiau širdies lygio, padidėja venų skersmuo, todėl prieiga į veną yra lengvesnė.
5. Prieiga į veną galima palengvinoti perkutininiu dūriu prieigos adata ar nedideliu pjūviu.
6. Pagal naudojimo instrukcijas paruoškite ir padėkite jivediklio movą.

#### Kateterio tikrinimas ir paruošimas

1. Patirkinkite išorinę déžutę, ar nėra matomų pažeidimų požymių. Iš déžutės išsimkite maišelį ir jį patirkinkite, ar nėra pažeidimų (pvz., jplėsimas ar pradūrimas).

**Perspėjimas:** Prie naudodamais idėmiais apžiūrėkite sterilių pakuočę ir priemonę. Jei pakuočę arba priemonę pažeista, priemonės nenaudokite.

2. Atidarykite maišelį ir išimkite deklą.
3. Patirkinkite kateterį.
4. Laikydami aseptikos kabelio jungtį paimkite nuo déklo ir kabelį pripunkite prie radiodažnių generatorių.

**Perspėjimas:** Saugokite, kad į kabelio jungtį nepatektų jokių skyčių.

5. Kateterį išimkite iš déklo ir padėkite steriliame lauke.
6. Steriliu fiziologiniu tirpalu praplaukite ir pripilkite kateterio spindį, dangteliu uždenkite spindį rankenoje ir nušluoste kateterio išorinį paviršių.

**Perspėjimas:** Skalaujant kateterį, kai kaitinimo elementas yra aktyvus, bus šildomas skystis, ištiekantis iš kateterio galo. Venkite leisti skystį prie kateterių, kai kateterio galučias yra netoli srities, kuri neturėtų būti koaguliuojama.

7. Kateterį iškiskite į jivediklio movą ir kateterio galučuką stumkite į labiausiai proksimalinį gydomą tašką. Kateterį stumkite į gydomą vietą kontroluodami ultragarsu, palapčia ar vieliniu kreipikliu.
8. Jeigu kateterį stumiate naudodami centrinio spindžio kreipiamają vielą, kaip ją naudoti, žr. gamintojo naudojimo instrukcijas. Ištarkukę kreipiamajai vielai kateterio spindį praskalaukite steriliu fiziologiniu tirpalu ir uždenkite spindį kateterio gale.

**Perspėjimas:** Kateterio ar krepiamosis vielos nekiškite esant pasipriešinimui, nes gali įvykti venos perforacija.

#### Tumescentinė infiltracija ir kateterio galiuko padėtis

1. Tai yra tomesnė infiltracija atskleisti vietiniu anestetiku ar fiziologiniu tirpalu į perivaskulinį tarpu, kad apie gydomą kraujagyslį būtų sukurta apskritinė skystis sluoškinis. Kad būtų pasiektas salytis tarp kateterio kaitinimo elemento ir venos sienelei, rekomenduojamas apytiksliai 10 cm<sup>2</sup> tūris gydomos venos cm. Sulieiskite apie 5 cm distalai poodinės-šlaunies venų jungties (SFJ) ar poodinės-pakinklio venų jungties (SPJ); infiltracija po jungtimi bus atliekama patvirtinus galutinę galučuką padėtį.

**Pastaba.** Kai netoli odos paviršiau nustatote venos padėtį, sudarykite poodinj >1 cm kelią tarp priekinės venos sienelės ir odos sudarydami tumescentinę infiltraciją fiziologiniu tirpalu ar atskiesto vietinio anestetiko tirpalu.

2. Ultragarso aparato matavimo skriestuvu patikrinkite kateterio galuičio padėtį. Kai gydote didžiąją poodinę veną (DPV) arba mažąją poodinę veną (MPV), galiučia padėkite 2 cm žemiau jungties. 3. Kontroliuodami ultragarsu infiltruokite skysčio žemiau jungties.

## Gydomas

1. Paciento kojas pakelkite virš širdies lygio, kad būtų palengvintas venų kolapsas, suglaudimas ir eksangvinacija (Trendelenburgo padėtis).
2. Išlaikydami kateterio galuičio padėti iš dalies ištraukite ivediklio movą, kad movos ivoré būtų suligiuota su pirmuoju matomu ašies žymeklui, ar ant odos pažymėkite pirmojo matomo ašies žymeklį vietą. Movą fiksuojite prie odos (neprivaloma).
3. Sukturkite beveik kraukų lauką išoriskai suspaudam per visą kaitinimo elemento ilgi ultragarso ketikilą, suligiuotu su kaitinimo elementu, plus spaudimuis 2-3 pirštų ilgiu (apytikslis kaitinimo elemento ilgis) distalai daviklio.
4. Perspējimas: Netaikykite gydymo, kai kaitinimo elementas yra giliuji venų sistemoje.
5. Sukurkite beveik kraukų lauką išoriskai suspaudam per visą kaitinimo elemento ilgi ultragarso ketikilą, suligiuotu su kaitinimo elementu, plus spaudimuis 2-3 pirštų ilgiu (apytikslis kaitinimo elemento ilgis) distalai daviklio.
6. Perspējimas: Netauspaudus venos per visą kaitinimo elemento ilgi gali sumažėti veiksmingumas arba kateteris gali susiglioti.
7. Paspausdam radiodažnių generatorius mygtuką „RF Power“ (RD energija) paleiskite radiodažnių energiją. Dėl šio veiksmo mygtukas „RF Power“ (RD energija) pradės mirkseti. Jeigu mygtukas „RF Power“ (RD energija) nešviečia ar nepradeda mirkseti, stebekti rodomą pranešimą ir reaguokite. Daugiau informacijos ūr radiodažnių generatorius naudojimo vadovo (RGF2).
8. Paspausdam kateterio rankenos mygtuką pradėkite leisti radiodažnių energiją. Gydymo metu energijos tiekimą galima išjungti dar kartą paspausdam kateterio rankenos mygtuką. (tik RGF2: radiodažnių energija galima išjungti mygtuku „START RF“ (Paleisti RD). Radiodažnių energiją galima išjungti mygtuku „STOP RF“ (Sustabdyti RD) arba mygtuku „RF Power“ (RD energija).

**Pastaba.** Naudojant „ClosureFast“ kateteri su 7 cm kaitinimo elementu, galia paprastai prasideda 40 W ir nukrenta 20 W per 10 sekundžių, jeigu spaudžiamia tankamoje vijoje ir gydomos venos segmentas buvo tankamai eksangvinuotas. Naudojant „ClosureFast“ kateteri su 3 cm kaitinimo elementu, galia paprastai prasideda 18 W ir nukrenta 10 W per 10 sekundžių, jeigu spaudžiamia tankamoje vijoje ir gydomos venos segmentas buvo tankamai eksangvinuotas.

**Pastaba.** Jeigu nustatytą temperatūrą nepasiekiama per 5 sekundes pradėjus radiodažnių energijos leidimą arba jeigu galios lygis išlieka aukštas, venoje gali būti tekme, kuri vésina gydomą segmentą. Nutraukite radiodažnių energijos leidimą, patikrinkite eksangvinacijos metodų veiksmingumą ir ar tankama galuičio padėtis, jeigu reikia, pakoreguokite, ir vėl pradėkite segmento gydymą.

**Pastaba.** Temperatūros vertei nuolat esant žemiau nustatyto temperatūros gydymas gali būti nepakankamas. Taip įvykus, nutraukite gydymą ir dar kartą ištaikinkite kraujagyslės prigludimui prie kateterio kaitinimo elemento ir krautokas nebuvinumui gydomame segmente. Jeigu reikia, taikykite didesnį išorinį spaudimą ir dar kartą gydykite segmentą.

**Perspējimas:** Jei gydymas sustabdomas dėl nevienodos temperatūros, ištraukite kateterį ir patikrinkite, ar kaitinimo elementas nepažeista. Jeigu kateteris pažeistas, jį pakeiskite.

**Perspējimas:** Nereaguojant į perspējimo signalus galima rintai sugadinti kateterį.

6. Po gydymo laiko intervalo radiodažnių energijos tiekimas nutraukiamas automatiškai. Kai naudojamas „ClosureFast“ kateteris su 7 cm kaitinimo elementu, arčiau SFJ esančiam vienam segmentui taikykite antrą energijos ciklą. Kai naudojamas „ClosureFast“ kateteris su 3 cm kaitinimo elementu, antrą energijos ciklą galima taikyti gydytojo nuožiūra.

7. Radiodažnių energijos teikimą galima pakartoti konkrečiam venos segmente gydymo nuožiūra.

**Perspējimas:** Netaikykite daugiau nei 3 energijos ciklų konkrečiam venos segmente, nes terminės ablacijos gylis reikšmingai nepadidės.

**Perspējimas:** Kateterio nestumkite pakartotinai per tankamai gydytų venos segmentą.

8. Greitai patraukite kateterį, kol kitas matomas žymeklis bus suligiuotas su movos ivorė.

**Pastaba.** Trintis tarp venos sienelės ir kateterio po kaitinimo ciklo yra įprasta ir jos gali būti jaučiamos ištraukiama kateteri.

9. Gydykite kitą venos segmentą pagal 3 Veiksm. iki 8 Veiksm., pakartodami suspaudimą, gydymo ir indeksavimo seką, kol bus išgydytas visas segmentas. Ištrizainės linijos ir atspausdinti skaičiai kateterio išorėje, atlinkiantys ivediklio movas ilgi, rodo paskutinį visą gydymo segmentą, kai jie yra visiškai matomi.

**Pastaba.** Norédami nustatyti mažiausią atstumą nuo kaitinimo elemento iki punkcijos vietas, naudokite triguabą ašies žymę, esančią 3 cm nuo kaitinimo elemento.

**Perspējimas:** Gydant, kai kaitinimo elementas yra movos viduje ar kūno išorėje, galima nudeginti oda ar sugadinti kateterį.

10. Iš venos ištraukite kateterį ir iivedimo movą ir išjunkite radiodažnių generatoriaus maitinimą. Ultragarsu įvertinkite gydomos venos segmentus ir nustatykite gydymo rezultatus.

**Perspējimas:** Néra gydymo su „ClosureFast“ kateteriu pakartotino gydymo algoritmo. Nestumkite pakartotinai kateterio per tankamai gydytų venos segmentą.

11. Užtikrinkite hemostazę prieigos vietoje.

12. Kelias sluoksniais nuo pėdos iki kirkšnies užvyniokite kompresinį tvarstį.

## Tolesnės priežiūra

1. Nurodykite pacientui dažnai vaikščioti ir kelias dienas susilaikyti nuo įtemptos veiklos ar sunkių darbų.
2. Mažiausiai 1 savaitė rekomenduojama pooperacinė kompresija.
3. Tolesnio stebėjimo tyrimas per 72 valandas turėtų apimti įvertinimą, siekiant užtikrinti, kad trombas nepatektų į giliąsias venas.

## Išmetimas

**Perspējimas:** Prietaisa išmeskite pagal taikomus įstatymus, taisykles ir ligoninės nustatyta tvarka, išskaitant taisykles, taikomas biologiniai ir mikrobiini pavojų keiliancioms ir infekcinių medžiagų atliekomis.

## Atsisakymas suteikiti garantiją

Gaminio etiketėse esančiuose išpėjimose pateikiama išsamesnė informacija ir jie laikomi neatsejama šio atsisakymo suteikiti garantiją dalimi. Nors gaminys pagamintas laikantis griežtai kontroliuojamų sąlygų, „Medtronic“ negali kontroliuoti šio gaminio naudojimo sąlygų. Todėl „Medtronic“ nesuteikia jokių išskaičiuotų ar numanomų garantijų dėl šio gaminio, išskaitant bet kokią numanomą garantiją dėl perkamumo ar tankamumo konkrečiam tikslui, bet tuo neapsiribojant. „Medtronic“ néra atsakinga asmenims ar įmonėms už medicinines išlaidas, tiesioginius, atsitiktinius ar netiesioginius nuostolius, patirtus dėl gaminio naudojimo, defekto, neveikimo ar sutrikimo, neatsizvelgiant į tai, ar pretenzija dėl tokio nuostolio paremta garantija, sutartiniu, deliktu ar kitu pagrindu. Joks asmuo neturi teisės įpareigoti „Medtronic“ atstovauti gaminui arba suteikti koki nors kita garantiją dėl jo.

Pirmau išdėstyto išimtys bei aprūpinių nėra ir nelaikeityni prieštaraujančiais privalomosioms taikomo įstatymo nuostatomis. Jei kuria nora šio atsisakymo suteikiti garantiją dalį arba sąlygą kompetentingos jurisdikcijos teismas paskelbtų neteisėta, neįgyvendinama arba prieštaraujančia galiojantiems įstatymams, tai neturus poveikio likusių šio atsisakymo suteikiti garantiją dalių galiojimui, o visos teisės ir

įsipareigojimai bus aiškinami ir įgyvendinami taip, lyg šiame atsisakyme suteiki garantiją nebūtų negaliojančia paskelbtos dalies arba sąlygos.

## Latviski

### Lietošanas norādījumi

Sterils, tikai vienreizējai lietošanai. Paredzēts lietošanai kopā ar 0,64 mm (0,025 in) vadītāstīgu un ClosureRFG ģeneratoru.

**Piezīme.** Pirms ClosureFast sistēmas lietošanas rūpīgi izlasiet visus norādījumus, tostarp ClosureRFG radiofrekvenču ģeneratora lietošanas rākstgrāmatu. Nemiet vērā visus brīdinājumus un piesardzības pasākumus, kas ir minēti šajos norādījumos. Pretējā gadījumā pacientam var rasties komplikācijas.

### ClosureFast katetri

Trīs ClosureFast katetu modeli ir ClosureFast katetri ar 7 cm sildelementu (modeļa numuri: CF7-7-60 un CF7-7-100) un ClosureFast katets ar 3 cm sildelementu (modeļa numurs: CF7-3-60). Informāciju par izstrādājumu konfigurāciju skatiet 1. tab.

### Ierīces apraksts

ClosureFast sistēma sastāv no divām galvenajām sastāvdalām: ClosureFast katetra un ClosureRFG radiofrekvenču ģeneratora. Katets un integrētais savienotākabelis ir sterili un ir vienreizējās lietošanas ierīces. Katetra funkcija ir nodrošināt termisko enerģiju vajadzīgajā apstrādes vieta, izmantojot katetra sildelementa radiofrekvenču karsēšanu, un pārraidei temperatūru atpakaļ uz radiofrekvenču ģeneratoru. Radiofrekvenču ģeneratora lietošanas laikā atrodas ārpus sterīlā lauka un tiek piegādāts nesterīlā. Katets ir savienots ar radiofrekvenču ģeneratoru, izmantojot savienotākabeli.

### Paredzētais lietojums

ClosureFast katetu ir paredzēts izmantot kopā ar ClosureRFG ģeneratoru, lai noslēgtu apstrādājamo asinsvadu ar fibrozu aizsprostu.

### Paredzētā pacientu populācija

Šo ierīci ir paredzēts lietot pieaugušiem pacientiem ar hronisku vēnu mazspēju.

### Lietošanas indikācijas

ClosureFast katets ir paredzēts asinsvadu endovaskulārai koagulācijai pacientiem ar virspusēju vēnu refleksu.

### Kontrindikācijas

ClosureFast katetra lietošana ir kontrindicēta pacientiem ar trombu mērķa vēnas segmentā.

**Piezīme.** Nav datu par šī katetra lietošanu pacientiem ar dokumentētu perifēru artēriju slimību. Ārstējot pacientus ar nozīmīgu perifēru artēriju slimību, ievērojiet tādu pašu piesardzību, kā veicot tradicionālo vēnu sašaurināšanas procedūru.

### Kliniskie ieguvumi

Tālāk norādīti vēnu slēgšanas ar ClosureFast katetu kliniskie ieguvumi virspusēju vēnu refleksa ārstēšanā.

- Hroniskas vēnu mazspējas simptomi novēršana
- Kāju vēnu čūlas ižarstēšana
- Uzlabota dzīves kvalitāte
- Palielināta mobilitāte

### Paredzētie lietotāji

ClosureFast katetu ir paredzēts lietot ārstiem, kuri pārziņa duplikso ultrasonogrāfiju, asinsvadu invazīvās ārstēšanas metodes un hronisku vēnu mazspēju.

### Veikstspējas parametri

ClosureFast sistēma sastāv no divām galvenajām sastāvdalām: ClosureFast katetra un ClosureRFG radiofrekvenču ģeneratora. Katets nodrošina termisko energiju, lai veiktu segmentālo ablāciju vajadzīgajā apstrādes vieta, izmantojot katetra sildelementa radiofrekvenču karsēšanu. Katets pārraidea temperatūru atpakaļ uz radiofrekvenču ģeneratoru, lai ġenerators automātiski regulētu radiofrekvenču jaudu un uzturētu priesīestāto temperatūru. Katets un integrētais savienotākabelis ir sterili un ir vienreizējās lietošanas ierīces. Katets ir savienots ar radiofrekvenču ģeneratoru, izmantojot savienotākabeli.

### Brīdinājumi

- Šī ierīce ir paredzēta tikai vienreizējai lietošanai. Šo izstrādājumu nedrīkst lietot, apstrādat un sterilizēt atkārtoti. Atkārtota lietošana, apstrāde vai sterilizēšana var ieteikt mērķēt ierīces strukturālo veselumu vai radīt kontaminācijas risku, kas var izraisīt pacienta ievainojumus, slimību vai nāvi.
- Apstrādot vēnu, kas atrodas tuvu ādas virsmai, var rasties ādas apdegums, ja āda nav aizsargāta ar šķidruma infiltrāciju.
- Nervu bojājums var rasties, termiski bojājot blakus esošos nervus. Nervu bojājuma risks var būt lielāks, ja apstrāde tiek veikta pie vai zem ceļā vai bez perivenozas šķidruma infiltrācijas.

### Piesardzības pasākumi

- Nesalieciet katetru šaurā rādiusā. Salokot vārpstu, var sabojāt katetu.
- Levītojiet katetru vēnā, pārliecinieties, ka vadītāstīga neizvirzās no katetra gala.
- Vēnas sieniņa var būt plānās aneirismas segmentā. Lai efektīvi nosprostotu vēnu ar aneirismas segmentu, var būt nepieciešama papildu tumescenta infiltrācija.

### Iespējamie nevēlamie notikumi

Iespējamās komplikācijas ir šādās (bet ne tikai):

- blakus esoša nerva trauma;
- hematomā vai seroma;
- infekcija
- iekaisums;
- Sāpes
- flebits;
- Plaušu embolija
- ādas apdegums vai krāsas maina;
- tromboze;
- asinsvadu perforācija.



neattiecas uz pārējām šīs garantijas atrunas daļām vai noteikumiem, un visas tiesības un saistības ir jāskaidro un jāsteno tā, it kā garantijas atrunā nebūtu minēta par nederigu uzskatītā daļa vai noteikums.

## Македонски

### Упатство за употреба

Стерилен, само за едночленна употреба. За употреба со жица-водилка од 0,64 mm (0,025 in) и генератор ClosureRFG.

**Забелешка:** Целосно прочитайте ги сите упатства, вклучувајќи го и прирачникот за операторот на генератор на радиофреквенција ClosureRFG, пред да го користите системот ClosureFast.

Прочитайте ги сите предупредувања, мерки на претпазливост и опомени наведени во ова упатство.

Во спротивно, може да дојде до компликации за пациентот.

### Катетри ClosureFast

Трите модели на катетри ClosureFast се катетрите ClosureFast со елемент за загревање од 7 см (броеви на модели: CF7-7-60 и CF7-7-100) и катетер ClosureFast со помагала со елемент за загревање од 3 см (брой на модел: CF7-3-60). Видете Таб. 1 за детали со конфигурација на производот.

### Опис на помагалото

Системот ClosureFast се состои од 2 главни компоненти: катетер ClosureFast и генератор на радиофреквенција ClosureRFG. Катетерот и интегрираниот кабел за поврзување се испорачуваат стерили и се помагала за едночленна употреба. Функцијата на катетерот е да обезбеди топлинска енергија до саканото место за третман преку радиофреквентно загревање на елементот за загревање на катетерот и да ја пренесе температурата назад до генераторот на радиофреквенција. Генераторот на радиофреквенција останува надвор од стерилинот поле за време на употребата и се обезбедува нестерилен. Катетерот е поврзан со радиофреквентниот генератор преку кабелот за поврзување.

### Намена

Катетерот ClosureFast е наменет да се користи заедно со генераторот ClosureRFG за да се изврши оклузија на третираниот сад преку физиозно запечатување.

### Популација на пациенти за кои е наменето

Помагалото е наменето за употреба кај возрасни пациенти со хронична венска инсуфицијација.

### Индикации за употреба

Катетерот ClosureFast е наменет за ендраваскуларна коагулација на крвни садови кај пациенти со површен венски рефлукс.

### Контраиндикации

Катетерот ClosureFast е контраиндициран за употреба кај пациенти со тромб во сегментот на целината вена.

**Забелешка:** Не постојат податоци за употребата на овој катетер кај пациенти со документирана периферна артериска болест. Внимавајте во третманот на пациенти со значајна периферна артериска болест, како и за традиционалната процедура за врзување и соголување на вените.

### Клинички бенефиции

Клиничките придобивки од затворањето на вените со катетерот ClosureFast со третманот на површен венски рефлукс го вклучуваат следното:

- Отстранување на симптомите на хронична венска инсуфицијација
- Заздржување на венски чир на нога
- Подобрување на квалитетот на живот
- Зголемена подвижност

### Наменети корисници

Катетерот ClosureFast е наменет да го користат лекари коишто се запознаени со дуплекс ултразвучни, васкуларни интервенции и хронична венска инсуфицијација.

### Карakterистики на функционирањето

Системот ClosureFast се состои од 2 главни компоненти: катетер ClosureFast и генератор на радиофреквенција ClosureRFG. Катетерот обезбедува топлинска енергија за да испорачува сегментална аблатија до саканото место за третман преку радиофреквентно загревање на елементот за загревање на катетерот. Катетерот ја пренесува температурата назад до генераторот на радиофреквенција за генераторот автоматски да ја контролира радиофреквентната мокност и да ја одржува претходно поставената температура. Катетерот и интегрираниот кабел за поврзување се испорачуваат стерили и се помагала за едночленна употреба. Катетерот е поврзан со радиофреквентниот генератор преку кабелот за поврзување.

### Предупредувања

- Ова помагало е наменето само за едночленна употреба. Уредот не треба да се употребува, обработува или стерилизира повторно. Повторната употреба, подготвка или стерилизација може да го загрозат структурниот интегритет на уредот или може да создадат ризик од контаминација на помагалото, што пак може да предизвика повреда, болест или смрт на пациентот.
- Третманот на вената лоцирана во близина на површината на кожата може да предизвика изгореници на кожата ако кожата не е заштитена со инфильтрација на течности.
- Нервната повреда може да настане од термичко оштетување на соседните нерви. Ризикот од повреда на нервот може да биде поголем со третман на или под коленото или без перivenозна инфильтрација на течности.

### Мерки на претпазливост

- Не свиткувајте го катетерот во мал радиус. Со свиткувањето на осовината може да се оштети катетерот.
- Кога го вметнувате катетерот во вената, проверете дали жицата-водилка излегува од врвот на катетерот.
- Сидот на вената може да биде потенок во аневризмален сегмент. За ефективно вршење на оклузија на вена со аневризмален сегмент, може да биде потребна дополнителна тумесцентна инфильтрација над аневризмалниот сегмент. Третманот на вената треба да вклучува сегменти проксимални и дистални на аневризмалниот сегмент.

### Потенцијални несакани појави

Можни компликации вклучуваат, но не се ограничени на следната листа:

- Повреда на соседниот нерв или оштетување на нервите

- Хематом или сером
- Инфекција
- Воспаление
- Болка
- Флебит
- Белодробна емболија
- Изгореници или промена на бојата на кожата
- Тромбоза
- Перфорација на крвен сад

Ако настане сериозен инцидент поврзан со помагалото, веднаш пријавете кај Medtronic и соодветниот надлејен орган или регулаторно тело.

### Начин на испорака

Помагалото се испорачува стерилено и е стерилизирано со етилен оксид.

### Чување

Да се чува помагалото на суво место подалеку од сончева светлина.

### Препорачани материјали и опрема

- Навалена маса
- Дуплекс ултразвучен скенер
- Стерилен гел за ултразвук
- Стерилен капак на ултразвучна сонда
- Перкутана игла за пристап
- Обивка на воведувач од 7 Fr (7 см или должина од 11 см)
- Жица-водилка од 0,64 mm (0,025 in)

### Поставување на генераторот

**Забелешка:** Погледнете во прирачникот за оператор на генераторот ClosureRFG.

1. Приклучете го генераторот во струја.
2. Вклучете го напојувањето користејќи го прекинувачот за напојување.
3. Потврдете ја верзијата на софтверот на екранот. Погледнете во Таб. 1 за компатибилност на верзија на софтвер.
4. Стандардното поставување на целната температура е 120 °C за катетерот ClosureFast.

**Забелешка:** Кога го користите моделот RFG2, корисникот може да избере опсег од 95 °C до 120 °C. Имајте предвид дека стандардните поставки не се прикануваат додека катетерот не се поврзе со генераторот на радиофреквенција. Поставките за третман може да се приспособат според претпочитање на лекарот (само RFG2). Погледнете го прирачникот за оператор на генератор на радиофреквенции за упатства како да ги промените поставките.

Табела 1. Спецификации на системот ClosureFast

Модел на катетер	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Обвивка на воведувач (минимална големина на ID)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Должина којашто може да се вметне	60 cm	100 cm	60 cm
Дијаметар на елементот за загревање	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Должина на елементот за загревање	7 cm	7 cm	3 cm
Поставување на максимална моќност	40 W	40 W	18 W
Поставување на стандардна целна температура	120 °C	120 °C	120 °C
Верзија на софтвер	Модел RFG2	4.0.0 или понова верзија	4.0.0 или понова верзија
	Модел RFG3	1.11.0 или понова верзија	1.11.0 или понова верзија

### Упатство за употреба

**Забелешка:** Користете асептична техника.

### Подготовка на пациентот

1. Исплакнете ги додатоците за едночленна употреба со стерилен, физиолошки раствор (0,9 % натриум хлорид).
2. Ако користите локален анестетик, нанесете локален анестетик на местото на пристап до вените. Може да се даде и блага седација.

**Забелешка:** Венонастопот може даја попречи способноста за пристап до целната вена. Избегнувајте какви било фактори коишто може да предизвикаат венонастопот, како што се одредени лекови, студена средина или анксиозност на пациентот.

3. Позиционирајте го пациентот за пристап до вените. Суштањето на нозете на пациентот под нивото на срцето го зголемува дијаметарот на вената, што може да го олесни пристапот до вените.
4. Пристапете до вената којашто треба да се третира преку перкутано стапче, со помош на пристапна игла или со мало намалување.
5. Подгответе ја и поставете ја обивката на воведувачот според упатството за употреба на производителот.

### Инспекција и подгответва на катетерот

1. Проверете ја надворешната кутија за какви било знаци на видливо оштетување. Извадете ја торбичката од кутијата и проверете дали е оштетена (како кинење или пунеки).

**Опомена:** Внимателно проверете ги стерилинот пакување и помагалото пред употреба. Не употребувајте го помагалото доколку пакувањето или помагалото се оштетени.

2. Отворете ја торбичката и извадете ја подлогата.
3. Проверете го катетерот.
4. Со помош на асептична техника, извадете го конекторот за кабел од подлогата и поврзете го кабелот со генераторот на радиофреквенција.

**Опомена:** Не дозволувајте конекторот за кабел да дојде во контакт со течности.

5. Извадете го катетерот од подлогата и поставете го катетерот во стерилен поле.

6. Со помош на стерилен, физиолошки раствор, исплакнете го и наполнете го луменот на катетерот, затворете го луменот на раката и избришете ја надворешната површина на осовината на катетерот.

**Опомена:** Ако вршите плакнење низ катетерот додека елементот за загревање е активен, така ќе се загреје течноста којашто излегува од крајот на катетерот. Избегнувајте испорака

на течности низ катетерот кога врвот на катетерот е во близина на област којашто не треба термички да се коагулира.

7. Вметнете го катетерот во обивката на воведувачот и воведете го врвот на катетерот до најпроксималната точка за тртман. Движете го катетерот до местото на тртман користејќи ултразвучно водство, палпација или жицата-водилка.

8. Ако користите жица-водилка за централен лумен за да помогне во воведувањето на катетерот, погледнете го упатството за употреба на производителот за употреба на жицата-водилка. По отстранувањето на жицата-водилка, повторно исплакнете го луменот на катетерот со стерилен, физиолошки раствор и затворете го луменот на крајот од катетерот.

**Опомена:** Не воведувајте го катетерот или жицата-водилка ако наидете на отпор или може да дојде до перфорација на вената.

#### Тумесцентна инфильтрација и позиција на врвот на катетерот

1. Користете температурна инфильтрација на разреден локален анестетик или физиолошки раствор во периваскуларниот простор за да создадете периферен течен слој околу садот којшто треба да се лекува. За да се постигне контакт помеѓу елементот за загревање на катетерот и сидот на вената, се препорачува приближен волумен од  $10 \text{ cm}^3$  на см од вената којшто треба да се лекува. Инфильтрирајте приближно до 5 см дистално од сафено-феморалниот спој (SFJ) или сафено-политеалиот спој (SPJ); инфильтрација надвор од спојот ќе се изврши по потврдување на конечната положба на врвот.

**Забелешка:** Кога вената е лоцирана во близина на површината на кожата, создайте поточно расположение од  $>1 \text{ cm}$  помеѓу предниот венски сид и кожата со употреба на тумесцентна инфильтрација на физиолошки раствор или разреден локален анестетички раствор.

2. Потврдете ја положбата на врвот на катетерот со помош на мерните клешти на машината за ултразвук. Кога третирате голема сафена вена (GSV) или мала сафена вена (SSV), ставете го врвот 2 см под спојот.

3. Инфильтрирајте ја тумесцентна течност над спојот користејќи ултразвучно водство.

#### Тртман

1. Поставете ги нозете на пациентот над нивото на срцето за да се олесни колапсот на вените, апозицијата и ексангвинацијата (положба Тренделенбург).

2. Додека ја одржувате положбата на врвот на катетерот, делумно повлечете ја обивката на воведувачот додека центарот на обивката не се порамни со првот видлив маркер на основата или најцрките ознака на кожата на нивото на првот видлив маркер на основата. Прицркстете ја обивката на кожата (опционално).

**Опомена:** Не третирајте со елементот за загревање во длабокиот венски систем.

3. Создадете поле речиси без крв со применка на надворешна компресија доколку комплетната должина на елементот за загревање со помош на ултразвучната сонда надолжно порамнете со елементот за загревање, плус 2-3 зврви на прсти (за приближната должина како елементот за загревање) на компресија дистално од сондата.

**Опомена:** Доколку не ја компресирате вената доколку комплетната должина на елементот за загревање, може да дојде до неконзистентна ефективност или можно оштетување на катетерот.

4. Овозможете испорака на радиофrekventna енергија со притискање на копчето „RF Power“ (Радиофреќвентна енергија) на генераторот на радиофреќвенија. Ова ќе предизвика копчето „RF Power“ (Радиофреќвентно напојување) да почне да трепка. Ако копчето „RF Power“ (Радиофреќвентно напојување) не свети или почне да трепка, погледнете ги сите приказани пораки и одговорете. За повеќе детали, погледнете го прирачникот на операторот за генераторот на радиофреќвенија (RFG2).

5. Започнете испорака на радиофреќвентна енергија со притискање на копчето на ракчата на катетерот. За време на тртманот, испораката на енергија може да се исключи со повторно притискање на копчето на ракчата на катетерот. (Само RFG2: радиофреќвентната енергија може да се активира со копчето „START RF“ (ЗАПОЧНИ радиофреќвентна енергија). Радиофреќвентната енергија може да се исключи со помош на копчето „STOP RF“ (ЗАПРИ радиофреќвентна енергија) или копчето „RF Power“ (Радиофреќвентно напојување).)

**Забелешка:** За катетер ClosureFast со елементот за загревање од 7 см, напојувањето обично започнува на 40 W и паѓа под 20 W во рок од 10 секунди доколку компресијата е правилно поставена и венскиот сегмент којшто се третира е правилно ексангвиниран. За катетер ClosureFast со елементот за загревање од 3 см, напојувањето обично започнува на 18 W и паѓа под 10 W во рок од 10 секунди доколку компресијата е правилно поставена и венскиот сегмент којшто се третира е правилно ексангвиниран.

**Забелешка:** Ако зададената температура не се постигне во рок од 5 секунди по започнувањето со испорака на радиофреќвентна енергија или ако нивото на мажност остане високо, може да има проток во вената што го лади сегментот за тртман. Прекинете ја испораката на радиофреќвентна енергија, проверете ја ефективноста на методите за ексангвинација и правилната положба на врвот, поправете по потреба и повторно започнете со тртман на сегментот.

**Забелешка:** Контируните вредности на температурата под поставената температура може да предизвикаат нецелосен тртман. Ако дојде до ова, прекинете го тртманот и повторно потврдете ја апозицијата на садот во однос на елементот за загревање на катетерот и отсуството на проток во крв во сегментот на садот којшто треба да се третира. Доколку е потребно, применете поцврста надворешна компресија и повторно третирајте го сегментот.

**Опомена:** Ако тртманот е прекинат поради нееднаква температура, отстранете го катетерот и проверете го елементот за загревање дали е оштетен. Ако е оштетен, заменете го катетерот.

**Опомена:** Ако не одговорите на предупредувањата, може да дојде до сериозно оштетување на катетерот.

6. По временскиот интервал за тртманот, испораката на радиофреќвентна енергија автоматски ќе прекине. Кога користите катетер ClosureFast со елемент за загревање од 7 см, извршете испорака на двоен циклус на енергија до сегментот најблизок до SFJ. Кога користите катетер ClosureFast со елемент за загревање од 3 см, може да испорачате втор циклус на енергија по дискреција на лекарот.

7. Испораката на радиофреќвентна енергија може да се повтори во даден венски сегмент по дискреција на лекарот.

**Опомена:** Не администрирајте повеќе од 3 циклуси за испорака на енергија на кој бил даден венски сегмент затоа што количината на длабочина на термичка аблатија нема значително да се зголеми.

**Опомена:** Немојте повторно да го воведувате катетерот преку акутно третиран венски сегмент.

8. Број повлечете го катетерот додека следниот видлив маркер на основината не се порамни со центарот на обивката.

**Забелешка:** Одредено триенje помеѓу сидот на вената и катетерот по циклусот на загревање е нормално и може да се забележи при повлекување на катетерот.

9. Третирајте го следниот венски сегмент според Чек. 3 преку Чек. 8, повторување на севкупната на компресија, тртман и индексирање додека не се истретираат сите сегменти. Дијагоналните линии и отпечатните броеви од надворешната страна на основината на катетерот, коишто се во корелација со должината на обивката на воведувачот, го означуваат последниот сегмент на целосен тртман кога се целосно видливи.

**Забелешка:** Користете ја ознаката за тројна осовина лоцирана на 3 см од елементот за загревање за да го одредите минималното растојание од елементот за загревање до местото на пункција.

**Опомена:** Тртманот со елементот за загревање во внатрешноста во обивката или надвор од телото може да доведе до изгоренија на кожата или оштетување на катетерот.

10. Отстранете ги катетерот и обивката на воведувачот од вената и оштетување го генераторот на радиофреќвенија. Оценете ги третираните венски сегменти со ултразвук за да го одредите исходот од тртманот.

**Опомена:** Не постои алгоритам за повторен тртман со катетерот ClosureFast; не воведувајте го катетерот низ акутно третиран венски сегмент.

11. Постигнете хемостаза на местото за пристап.

12. Нанесете повеќеслојна обивка за компресија од стапалото до препоните.

#### Контролен преглед

1. Упатете го пациентот често да оди и да се воздржува од напорни активности или кревање тешки предмети неколку дена.

2. Се преорачува постоперативна компресија за најмалку 1 недела.

3. Контролниот преглед во рок од 72 часа треба да вклучи проценка за да се загарантира дека нема проширување на тромб во длабоките вени.

#### Отстранување во отпад

**Опомена:** Кога помагалото е за во отпад, постапете со него во согласност со важечките закони, прописи и болнични процедури, вклучувајќи ги и оние во врска со биолошка опасност, опасност од микроби и заразни супстанции.

#### Одренување од одговорност во однос на гаранцијата

Предупредувањата означените на етикетата на производот содржат подетални информации и се сметаат за составен дел од ова одрекување од одговорност во однос на гаранцијата. Иако производот е произведен во внимателно контролирани услови, Medtronic нема контрола врз условите во коишто се употребува производот. Medtronic, поради ова, ги откажува сите гаранции, изречени и имплицирани, во врска со производот, вклучувајќи ги, но не ограничувајќи се на имплицираната гаранција за комерцијална вредност или погодност за одредена намена. Medtronic нема да биде одговорна пред лица или субјекти за какви било медицински трошоци или други директни, случајни или последични оштетувања предизвикани од употреба, дефект, грешка или нефункционирање на производот, без оглед дали бајарвото се заснова на гаранција, договор, прекршок или на нешто друго. Ниту едно лице нема овластувања да ја обврзе Medtronic на какви било застапувања или гаранција во врска со производот.

Горенаведените исключувања и ограничувања немаат за цел и не треба да се толкуваат како спротивни на задолжителните законски одредби на важечкото закон. Доколку надлежен суд смета дека некој дел или услов од ова одрекување од одговорност во однос на гаранцијата е незаконски, неспроведливи или спротивен на законските одредби, тоа нема да влијае врз важноста на останатите делови од ова одрекување од одговорност во однос на гаранцијата, а сите права и обврски ќе се толкуваат и ќе се спроведуваат како оваа одрекување од одговорност во однос на гаранцијата да не го содржи конкретниот дел или термин кој се смета за неважечки.

#### Nederlandse

#### Gebruiksinstucties

Steriel, uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik. Voor gebruik in combinatie met een voerdraad van 0,64 mm (0,025 in) en ClosureRFG-generator.

**Opmerking:** Lees voorafgaand aan gebruik van het ClosureFast-systeem aandachtig alle instructies door, met inbegrip van de gebruikershandleiding bij de ClosureRFG-radiofrequente generator. Neem alle in deze handleiding vermelde waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen in acht. Als u dit niet doet, kunnen er complicaties optreden.

#### ClosureFast-katheters

Er zijn drie modellen ClosureFast-katheters: de ClosureFast-katheters met een verwarmingselement van 7 cm (modelnummer: CF7-7-60 en CF7-7-100) en de ClosureFast-katheter met een verwarmingselement van 3 cm (modelnummer: CF7-3-60). Zie Tabel 1 voor details met betrekking tot de productconfiguratie.

#### Productbeschrijving

Het ClosureFast-systeem bestaat uit twee hoofdonderdelen: een ClosureFast-katheter en een ClosureRFG-radiofrequente generator. De katheter en geïntegreerde verbindingskabel worden steril geleverd en zijn wegwerpproducten bestemd voor eenmalig gebruik. De functie van de katheter is het afgeven van thermische energie aan de gewenste behandelpaats via RF-verwarming van het katheterverwarmingselement en het teruggeven van temperatuur aan de RF-generator. De RF-generator blijft tijdens gebruik buiten het steriele veld en wordt niet steril geleverd. De katheter wordt via de verbindingskabel op de RF-generator aangesloten.

#### Beoogd doeleinde

De ClosureFast-katheter is bedoeld voor gebruik in combinatie met de ClosureRFG-generator om het te behandelen bloedvat af te sluiten via een fibrotische afdichting.

#### Doelgroep

Dit instrument is bedoeld voor gebruik bij volwassen patiënten met chronische veneuze insufficiëntie.

#### Gebruiksindicaties

De ClosureFast-katheter is bestemd voor endovasculaire coagulatie van bloedvaten bij patiënten met reflux in oppervlakkige aderen.

#### Contra-indicaties

De ClosureFast-katheter is gecontra-indiceerd voor gebruik bij patiënten met een trombus in het te behandelende segment van de te behandelenader.

**Opmerking:** Er zijn geen gegevens over het gebruik van deze katheter bij patiënten met een gedocumenteerde perifere arteriële aandoening. Bij de behandeling van patiënten met een significante perifere arteriële aandoening dient even zorgvuldig te worden gewerkt als bij het conventioneel ligeren en strippen van aderen.

#### Klinische voordeelen

Afsluiting van eenader met de ClosureFast-katheter bij de behandeling van reflux in oppervlakkige aderen biedt onder andere de volgende klinische voordeelen:

- Verdwijnen van de symptomen van chronische veneuze insufficiëntie
- Genezing van veneuze beenulcus

- Verbetering van de kwaliteit van leven
- Toename van mobiliteit

## Beoogde gebruikers

De ClosureFast-katheter is bestemd voor gebruik door artsen die vertrouwd zijn met duplexechografie, vasculaire interventies en chronische veneuze insufficiëntie.

## Prestatiekenmerken

Het ClosureFast-systeem bestaat uit twee hoofdonderdelen: een ClosureFast-katheter en een ClosureRFG-radiofrequenteigenerator. De catheter geeft thermische energie af voor het leveren van segmentale ablatie aan de gewenste behandelpaats via RF-verwarming van het katherverwarmingselement. De catheter geeft de temperatuur terug aan de RF-generator, waardoor de RF-generator het RF-vermogen automatisch kan regelen en de ingestelde temperatuur kan handhaven. De catheter en geïntegreerde verbindingenkabel worden steriel geleverd en zijn wegwerpproducten bestemd voor eenmalig gebruik. De catheter wordt via de verbindingenkabel op de RF-generator aangesloten.

## Waarschuwingen

- Dit product is uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik. Dit product niet hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren. Door hergebruik, herverwerking of hersterilisatie kan de structuur van het product worden aangetast of kan besmettingsgevaar optreden, hetgeen kan resulteren in letsel, ziekte of overlijden van de patiënt.
- Behandeling van eenader bij het huidoppervlak kan tot brandwonden op de huid leiden als de huid niet door vloeistofinfiltratie wordt beschermd.
- Zenuwletsel kan optreden door thermische beschadiging van naastgelegen zenuwen. Het risico van zenuwletsel kan toeneemmen bij behandeling ter hoogte van of lager dan de knie of bij afwezigheid van perivenueze vloeistofinfiltratie.

## Voorzorgsmaatregelen

- De catheter niet in een kleine cirkel verbuigen. Knikken van de schacht kan de catheter beschadigen.
- Zorg dat de voerdraad niet uit de katherertip streekt tijdens het inbrengen van de catheter in deader.
- Deaderwand kan dunner zijn in eenaneurysmatisch segment. Om eenader met eenaneurysmatisch segment effectief te ocluderen, kan aanvullende, tumescente infiltratie boven hetaneurysmatische segment nodig zijn. De behandeling van deader dient hierbij tot de segmenten proximaal en distaal ten opzichte van hetaneurysmatische segment te worden uitgebreid.

## Mogelijke complicaties

Mogelijke complicaties zijn onder meer:

- Letsel/schade aan naastgelegen zenuwen
- Hematoom of seroom
- Infectie
- Ontsteking
- Pijn
- Flebitis
- Longembolie
- Brandwonden of verkleuring van de huid
- Trombose
- Vaatperforatie

Als er een ernstig voorval plaatsvindt met betrekking tot het product, moet u het voorval onmiddellijk melden bij Medtronic en de betreffende bevoegde instantie(s).

## Leveringswijze

Het product wordt steriel geleverd en is gesteriliseerd met ethyleenoxide.

## Opslag

Bewaar het product op een droge plaats uit de buurt van zonlicht.

## Aanbevolen benodigheden en apparatuur

- Kanteltafel
- Duplexscanner
- Steriele echogel
- Steriele hoes voor echotransducer
- Naald voor percutane toegang
- Introducersheath van 7 Fr (lengte 7 cm of 11 cm)
- Voerdraad van 0,64 mm (0,025 in)

## Opstelling van de generator

**Opmerking:** Raadpleeg de gebruikershandleiding bij de ClosureRFG-generator.

1. Sluit de generator aan op een stopcontact.
  2. Schakel de stroom in door middel van de schakelaar.
  3. Controleer de softwareversie op het scherm. Raadpleeg *Tabel 1* voor compatibiliteit van de softwareversie.
  4. De standaardinstelling voor de doeltemperatuur voor de ClosureFast-katheter is 120 °C.
- Opmerking:** Bij het gebruik van het RFG2-model heeft de gebruiker de keuze uit een bereik van 95 °C tot 120 °C. Er worden geen standaardinstellingen weergegeven totdat er een kather voor de RF-generator is aangesloten. De arts kan de behandelinginstellingen naar keuze wijzigen (alleen RFG2). Raadpleeg de gebruikershandleiding bij de RF-generator voor instructies voor het wijzigen van de instellingen.

**Tabel 1.** Specificaties ClosureFast-systeem

Kathermodel	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Introducersheath (minimale binnendiameter)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Inbrengbare lengte	60 cm	100 cm	60 cm
Diameter verwarmingselement	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Lengte verwarmingselement	7 cm	7 cm	3 cm
Instelling maximumvermogen	40 W	40 W	18 W
Standaardinstelling doeltemperatuur	120 °C	120 °C	120 °C
Softwareversie	RFG2-model RFG3-model	4.0.0 of hoger 1.11.0 of hoger	4.4.0 of hoger 1.11.0 of hoger

## Gebruiksinstucties

**Opmerking:** Gebruik een steriele techniek.

## Voorbereiding van de patiënt

1. Spoel de wegwerpproducten door met steriele fysiologische zoutoplossing (natriumchloride 0,9%).
2. Als lokale anesthesie wordt toegepast, dien het lokaal anestheticum dan toe op de veneuze toegangsplaats. Er kan eveneens een licht kalmerend middel worden gegeven.
3. Leg de patiënt in een geschikte houding voor veneuze toegang. Door de benen van de patiënt lager dan het hart te leggen, neemt de diameter van deader toe, wat veneuze toegang kan vergemakkelijken.
4. Prik het te behandelen vat aan via een percutaan staafje met gebruik van een toegangsnalof via een kleine incisie in deader.
5. Maak een introducersheath klaar en plaats deze volgens de instructies van de fabrikant.

## Inspectie en voorbereiding van de kather

1. Inspecteert de buitenste verpakking op tekenen van zichtbare beschadiging. Haal het zakje uit de doos en inspecteer het zakje op beschadiging (bijvoorbeeld scheurtjes, prikgaatjes).
2. Open het zakje en haal de tray eruit.
3. Inspecteer de kather.
4. Haal met behulp van eenaseptische techniek de kabelconnector uit de tray en sluit de kabel aan op de RF-generator.
5. **Let op:** Zorg dat de kabelconnector niet in contact komt met vloeistof.
6. Neem de kather uit de tray en plaats hem in het steriele veld.
7. Spoel het katherlumen en vul deze met steriele fysiologische zoutoplossing, plaat een dop op het lumen bij de handgreep en veeg de buitenkant van de katherertschaft af.
8. **Let op:** Als de kather met ingeschakeld verwarmingselement wordt doorgespoeld, wordt de uit het katheruiteinde tredende vloeistof verwarmd. Vermijd vloeistoftoediening via de kather waarneer de katheruiteinde zich bij een gebied bevindt dat niet thermisch mag worden gecoaaguleerd.
9. Breng de kather in de introducersheath in en voer de katherertip op tot in het meest proximale behandelpunt. Het opvoeren van de kather naar de behandelpaats kan onder echografie, met palperen of met een voerdraad worden uitgevoerd.
10. Raadpleeg de gebruiksaanwijzing van de fabrikant bij gebruik van een voerdraad met centraal lumen als hulpmiddel bij het opvoeren van de kather. Spoel na verwijdering van de voerdraad het katherlumen opnieuw door met steriele fysiologische zoutoplossing en plaat een dop op het lumen aan het katheruiteinde.
11. **Let op:** Voer de kather of voerdraad niet op bij weerstand, anders kan deader worden geperforeerd.

## Tumescente infiltratie en positie van de katherertip

1. Breng rondom het te behandelen bloedvat een vloeistoflaag aan door middel van tumescente infiltratie met een verduld lokaal anestheticum of zoutoplossing in de perivasculaire ruimte. Om contact tussen het verwarmingselement van de kather en deaderwand te verkrijgen, wordt aanbevolen ongeveer 10 cm<sup>3</sup> per cm te behandelen aderlengte te gebruiken. Infiltrer tot ongeveer 5 cm distaal ten opzichte van de safenofemorale overgang (VSM-crosse) of de safenopoplitele overgang (VSP-crosse); infiltratie voorbij deze overgang vindt plaats na bevestiging van de definitieve positie van de tip.
2. **Opmerking:** Als deader zich nabij het huidoppervlak bevindt, moet door middel van tumescente infiltratie met een zoutoplossing of een verduld lokaal anestheticum tussen de voorsteaderwand en de huid een subcutane ruimte van > 1 cm worden gemaakt.
3. Verifieer de positie van de katherertip met behulp van de cursorpassers van het echoapparaat. Bij het behandelen van de vena saphena magna of de vena saphena parva moet de tip 2 cm onder de overgang worden geplaatst.
4. Infiltrer tumescente vloeistof voorbij de overgang onder echografie.

## Behandeling

1. Plaats de benen van de patiënt hoger dan het hart om venencollaps, appositie en exsanguinatie te vergemakkelijken (Trendelenburg-positie).
2. Trek terwijl u de positie van de katherertip handhaft de introducersheath gedeeltelijk terug totdat de sheathhub op één lijn ligt met de eerste zichtbare schachtmaking en breng ter hoogte van de eerste zichtbare schachtmaking een marking op de huid aan. Zet de sheath vast aan de huid (optioneel).
3. **Let op:** Niet behandelen terwijl het verwarmingselement zich in het diepveneuse stelsel bevindt.
4. Maak een vrijwel bloedeloos veld vóór, met de echotransducer overlangs naast het verwarmingselement, over de gehele lengte van het verwarmingselement externe druk en met twee à drie vingeroppen (zodat ze min of meer het verwarmingselement in de lengte bedekken) distaal ten opzichte van de transducer druk uit te oefenen.
5. **Let op:** Als het verwarmingselement niet over de gehele lengte tegen deader ligt aangedrukt, is de werkzaamheid wellicht niet constant en kan de kather mogelijk beschadigd raken.
6. Schakel de afgifte van RF-energie in door te drukken op de knop 'RF Power' op de RF-generator. De knop 'RF Power' begint nu te knipperen. Als de knop 'RF Power' niet oplicht of begint te knipperen, kijk dan of er een melding wordt weergegeven en handel dienovereenkomstig. Raadpleeg de gebruikershandleiding bij de RF-generator voor meer informatie (RFG2).
7. Start de afgifte van RF-energie door op de knop op de katherhandgreep te drukken. Tijdens de behandeling kan de afgifte van energie worden gestopt door opnieuw op de knop op de katherhandgreep te drukken. (Alleen RFG2: RF-energie kan worden gestart met de knop "START RF" (RF STARTEN), RF-energie kan worden uitgeschakeld met de knop "STOP RF" (RF STOPPEN) of de knop "RF Power" (RF-vermogen).)

**Opmerking:** Het vermogen bij de ClosureFast-kather met het verwarmingselement van 7 cm begint normaliter bij 40 W en daalt binnen 10 seconden tot onder 20 W, als het aandrukken op de juiste plaats gebeurt en er een goede exsanguinatie van het behandelde adersegment heeft plaatsgevonden. Het vermogen bij de ClosureFast-kather met het verwarmingselement van 3 cm begint normaliter bij 18 W en daalt binnen 10 seconden tot onder 10 W, als het aandrukken op de juiste plaats gebeurt en er een goede exsanguinatie van het behandelde adersegment heeft plaatsgevonden.

**Opmerking:** Als de ingestelde temperatuur niet binnen 5 seconden na het starten van de afgifte van RF-energie is bereikt of als het vermogen hoog blijft, wordt het te behandelen segment wellicht afgekoeld door bloedstroom in deader. Stop de afgifte van RF-energie en controleer of de exsanguinatiemethoden doeltreffend zijn en de tip goed gepositioneerd is. Breng de nodige correcties aan en herval de behandeling van het segment.

**Opmerking:** Als de gemeten temperatuur lager blijft dan de ingestelde temperatuur, kan dat onvoldigde behandeling tot gevolg hebben. Als deze situatie zich voordoet, stop dan met behandelen en controleer opnieuw of het verwarmingselement van de kather goed tegen het

bloedvat aan ligt en er geen bloed door het te behandelen adersegment stroomt. Oefen zo nodig steviger uitwendige druk uit en behandel het segment opnieuw.

**Let op:** Als de behandeling is gestopt vanwege ongelijkmatige temperatuur, verwijderd u het katheter en inspecteert u het verwarmingselement op beschadiging. Vervang de katheter als deze beschadigd is.

**Let op:** Het negeren van waarschuwingen kan de katheter ernstig beschadigen.

6. Nadat het behandelingsinterval verstrekken is, wordt de afgifte van RF-energie automatisch beëindigd. Dien bij gebruik van een ClosureFast-katheter met het verwarmingselement van 7 cm een tweede energiecyclus toe aan het segment dat het dichtst bij de safenofemorale overgang ligt. Bij gebruik van een ClosureFast-katheter met het verwarmingselement van 3 cm kan naar het oordeel van de arts een tweede energiecyclus worden toege diend.

7. De arts kan op grond van eigen inzicht de afgifte van RF-energie aan een bepaald adersegment herhalen.

**Let op:** Dien niet meer dan drie energiecycli op elk adersegment toe, omdat de thermische ablatiediepte niet significant zal toenemen.

**Let op:** Voer de katheter niet opnieuw op door een zojuist behandeld adersegment.

8. Trek de katheter snel terug tot de volgende zichtbare schachtmarkering in lijn ligt met de sheathhub.

**Opmerking:** Na een verwarmingselement is enige wrijving tussen deaderwand en de katheter normaal, wat tijdens het terugtrekken van de katheter wellicht voelbaar is.

9. Behandel het volgende adersegment volgens stappen *Stap 3 tot en met Stap 8*. Herhaal het samendrukken, de behandeling en de indicatiasequentie tot alle segmenten behandeld zijn. Als de diagonale lijnen en gedrukte nummers op de buitenkant van de katheterschacht die overeenstemmen met de lengte van de introducersheath, geheel zichtbaar zijn, dan is het laatste volledige behandelsegment bereikt.

**Opmerking:** De driedubbele schachtmarkering die zich op 3 cm van het verwarmingselement bevindt, kan worden gebruikt om de minimumafstand van het verwarmingselement tot de punctieplaats te bepalen.

**Let op:** Behandeling met het verwarmingselement binnen in de sheath of buiten het lichaam kan tot brandwonden van de huid of katherbeschadiging leiden.

10. Verwijder de katheter en introducersheath uit deader en schakel de RF-generator uit. Beoordeel de behandelde adersegmenten met echografie om het resultaat van de behandeling te bepalen.

**Let op:** Er is geen herbehandelingsalgoritme voor de ClosureFast-katheter. Voer de katheter niet opnieuw op door een zojuist behandeld adersegment.

11. Zorg voor hemostase op de toegangsplaats.

12. Breng een meerlaags drukverband aan van de voet tot de lies.

## Nazorg

1. Instrueer de patiënt regelmatig rond te lopen en enkele dagen geen inspannende activiteiten te ondernemen of zware voorwerpen op te tillen.

2. Postoperatieve compressie gedurende ten minste 1 week wordt aanbevolen.

3. Tijdens een follow-up-onderzoek binnen 72 uur moet worden gecontroleerd of er geen uitbreiding van de trombus naar de diepe aderen is opgetreden.

## Wegwerpen

**Let op:** Werp het product weg volgens de van toepassing zijnde wetten, regelgeving en ziekenhuisprocedures, waaronder regels voor biologisch gevaarlijk afval, microbiologisch afval en afval met besmettingsgevaar.

## Uitsluiting van garantie

De waarschuwingen in de productdocumentatie bieden meer gedetailleerde informatie en vormen een integraal onderdeel van deze Uitsluiting van garantie. Hoewel het product is vervaardigd onder zorgvuldig gecontroleerde omstandigheden, ligt de manier waarop het product wordt gebruikt buiten de controle van Medtronic. Medtronic verleent daarom geen enkele garantie, noch expliciet noch impliciet, met betrekking tot het product, met inbegrip van maar niet beperkt tot eventuele impliciete garanties betreffende verkooptbaarheid of geschiktheid voor bepaalde toepassingen. Medtronic kan door enkel rechtspersoon aansprakelijk worden gesteld voor medische kosten of directe, incidentele of gevolgschade veroorzaakt door om het even welk gebruik, defect, falen of onjuist functioneren van het product, ongeacht of een ordering is gebaseerd op een garantie, contract, onrechtmatige daad of anderszins. Geen enkel persoon is gerechtigd om Medtronic aan enige verklaring of garantie te binden met betrekking tot het product.

De uitsluitingen en beperkingen die hierboven uiteengezet zijn, zijn niet bedoeld, en moeten niet geïnterpreteerd worden als een inbreuk op dwingende bepalingen van de van toepassing zijnde wet. Indien enig onderdeel of enige bepaling van deze uitsluiting van garantie door een daartoe bevoegde rechtbank als onrechtmatig, onuitvoerbaar of in strijd met de van toepassing zijnde wet beschouwd wordt, zal dit de geldigheid van het overige deel van deze uitsluiting van garantie niet aantasten en zullen alle rechten en plichten worden uitgelegd en ten uitvoer worden gebracht alsof deze uitsluiting van garantie het betreffende ongeldig verklaarde gedeelte niet bevatte.

## Norsk

### Instruksjoner for bruk

Sterilt, kun til engangsbruk. For bruk med 0,64 mm (0,025 in) ledavaier og ClosureRFG-generator.

**Merk!** Les nøye gjennom alle instruksjonene, inkludert brukerhåndboken for ClosureRFG-radiofrekvensgeneratorer, før bruk av ClosureFast-systemet. Ta hensyn til alle advarsler, forholdsregler og forsiktigheitsregler i denne bruksanvisningen. Hvis du ikke gjør det, kan det føre til pasientkomplikasjoner.

### ClosureFast-katetre

De tre ClosureFast-katetermodellene er ClosureFast-katetrene med et varmeelement på 7 cm (modellnummer: CF7-7-60 og CF7-7-100) og ClosureFast-kateteret med et varmeelement på 3 cm (modellnummer: CF7-3-60). I Tabell 1 finner du informasjon om produktkonfigurasjon.

### Beskrivelse av ledningen

ClosureFast-systemet består av 2 hovedkomponenter: et ClosureFast-kateter og en ClosureRFG-radiofrekvensgenerator. Kateteret og den integrerte tilkoblingskabelen leveres sterile og er til engangsbruk. Kateterets funksjon er å tilføre termisk energi til det ønskede behandlingsstedet via radiofrekvensoppvarming av kateterets varmeelement og føre temperaturen tilbake til radiofrekvensgeneratoren. Radiofrekvensgeneratoren er plassert utenfor det sterile feltet under bruk og leveres steriel. Kateteret kobles til radiofrekvensgeneratoren via tilkoblingskabelen.

### Tiltenkt formål

ClosureFast-kateteret er beregnet for bruk sammen med ClosureRFG-generatoren for å okkludere det behandlede karet gjennom fibrotisk forseglung.

### Tiltenkt pasientpopulasjon

Denne enheten er beregnet for bruk hos voksne pasienter med kronisk venøs insuffisians.

### Indikasjoner for bruk

ClosureFast-kateteret er indisert for endovaskulær koagulasjon av blodkar hos pasienter med overfladisk venøs refluks.

### Kontraindikasjoner

ClosureFast-kateteret er kontraindisert for bruk hos pasienter med trombe i venesegmentet som skal behandles.

**Merk!** Det foreligger ingen data vedrørende bruk av dette kateteret hos pasienter med dokumentert perifer arteriesydom. Utvis samme forsiktighet ved behandling av pasienter med signifikant perifer arteriesydom som ved tradisjonell veneligering og -stripping.

### Kliniske fordele

De kliniske fordelene ved lukking av vene med ClosureFast-kateteret ved behandling av overfladisk venøs refluks, er følgende:

- opphør av symptomene på kronisk venøs insuffisians
- tilheling av venøse leggsår
- forbedret livskvalitet
- økt mobilitet

### Tiltenkte brukere

ClosureFast-kateteret er beregnet for bruk av leger som er kjent med duplexultralyd, vaskulær intervension og kronisk venøs insuffisians.

### Ytelsesegenskaper

ClosureFast-systemet består av 2 hovedkomponenter: et ClosureFast-kateter og en ClosureRFG-radiofrekvensgenerator. Kateteret tilfører termisk energi for segmentvis ablasjon på det ønskede behandlingsstedet, via radiofrekvensoppvarming av kateterets varmeelement. Kateteret fører temperaturen tilbake til radiofrekvensgeneratoren slik at radiofrekvensgeneratoren automatisk kan regulere RF-energien og opprettholde den forhåndsinnstilte temperaturen. Kateteret og den integrerte tilkoblingskabelen leveres steril og er til engangsbruk. Kateteret kobles til radiofrekvensgeneratoren via tilkoblingskabelen.

### Advarsler

- Denne enheten er kun beregnet på engangsbruk. Enheten må ikke brukes, bearbeides eller steriliseres flere ganger. Hvis enheten brukes, bearbeides eller steriliseres flere ganger, kan det påvirke enhetens strukturelle integritet eller skape en risiko for kontaminering, som kan føre til at patienten skades, blir syk eller dør.
- Behandling av en vene som befinner seg nær hudovertaten, kan føre til hudforbrenning hvis huden ikke er beskyttet med væskeinfiltrasjon.
- Det kan oppstå nerveskade ved termisk skade på tilgrensende nerver. Risikoen for nerveskade kan være høyere ved behandling ved eller under kneet, eller uten perivenøs væskeinfiltrasjon.

### Forholdsregler

- Kateteret må ikke bøyes for mye. Kateteret kan skades ved knekk på skafet.
- Sørg for at ledavaieren ikke stikker ut av katetertuppen når kateteret føres inn i venen.
- Venevegggen kan være tynnere i et aneurismesegment. For å oppnå effektiv okklusjon av en vene med et aneurismesegment kan det være nødvendig med ytterligere tumescensinfiltrasjon over aneurismesegmentet. Behandlingen av venen skal omfatte segmenter proksimalt og distalt for aneurismesegmentet.

### Mulige bivirkninger

Mulige komplikasjoner omfatter, men er ikke begrenset til, følgende liste:

- skade på nerver i nærværet
- hematom eller serom
- infeksjon
- inflamasjon
- smerte
- flebbitt
- lungeemboli
- forbrenning eller misfarging av hud
- Trombose
- karperforasjjon

Hvis det oppstår en alvorlig hendelse relatert til enheten, skal du umiddelbart rapportere hendelsen til Medtronic og gjeldende kompetente myndigheter eller tilsynsorgan.

### Leveringsform

Enheten leveres steril og er sterilisert med etylenoksid.

### Oppbevaring

Oppbevar enheten på et tørt sted som er beskyttet mot sollys.

### Anbefalt tilbehør og utstyr

- vippebord
- duplex ultralydkanner
- steril ultralydgel
- steril deksel for ultralydtransducer
- perkutan tilgangsnål
- 7 F innføringshylse (7 cm eller 11 cm lengde)
- 0,64 mm (0,025 in) ledavaier

### Oppsett av generator

**Merk!** Se brukerhåndboken for ClosureRFG-generatoren.

1. Koble generatoren til strømforsyningen.
2. Slå på strømmen med strømbryteren.
3. Bekrefte programvareversjonen på skjerm bildet. Du finner informasjon om kompatible programvareversjoner i Tabell 1.
4. Standard måltemerinnstilling er 120 °C for ClosureFast-kateteret.

**Merk!** Ved bruk av RFG2-modellen kan brukeren velge innenfor et område på 95 °C til 120 °C. Vær oppmerksom på at standardinnstillingene ikke vises for et kateter er tilkoblet radiofrekvensgeneratoren. Behandlingsinnstillingene kan justeres i henhold til legens preferanse (kun RFG2). I brukerhåndboken for radiofrekvensgeneratoren finner du instruksjoner for hvordan du endrer innstillingene.

**Tabell 1.** Spesifikasjoner for ClosureFast-systemet

Katetermodell	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Innføringshylse (minimum ID-størrelse)	7 F (2,3 mm)	7 F (2,3 mm)	7 F (2,3 mm)
Innsettbar lengde	60 cm	100 cm	60 cm
Varmeelement, diameter	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Varmeelement, lengde	7 cm	7 cm	3 cm
Maksimal strominnstilling	40 W	40 W	18 W
Standardinnstilling for målt temperatur	120 °C	120 °C	120 °C
Programvareversjon	RFG2-modell RFG3-modell	4.0.0 eller nyere 1.11.0 eller nyere	4.0.0 eller nyere 1.11.0 eller nyere

## Bruksanvisning

**Merk!** Bruk aseptisk teknikk.

### Klaringjøring av pasienten

- Skyl engangstilbehøret med steril fysiologisk saltvann (0,9 % natriumklorid).
- Hvis det brukes lokalbedøvelse, administreres lokalbedøvelsen ved venens tilgangssted. Det kan også gis et mildt beroligende middel.
- Merk!** Venespasme kan hindre muligheten til å få tilgang til mälvenen. Unngå eventuelle faktorer som fremkalte venespasme, for eksempel visse legemidler, kalde omgivelser eller engstelse hos pasienten.
- Posisjonier pasienten for venetilgang. Venens diameter øker hvis pasienten ligger med beina lavere enn hjertet, og dermed kan det bli lettere å få tilgang til venen.
- Få tilgang til venen som skal behandles, via et perkutant innstikk med en tilgangsnål eller via en liten cut-down.
- Klarginjør og plasser en innføringshylse i henhold til produsentens bruksanvisning.

### Klaringjøring og kontroll av kateteret

- Kontroller om det er synlige skader på den ytre esken. Ta posen ut av esken, og kontroller om det er skader på posen (for eksempel rifter eller hull).
- Forsiktig!** Kontroller den sterile pakningen og enheten nøyne før bruk. Enheten skal ikke brukes hvis emballasjen eller enheten er skadet.
- Åpne posen og ta ut brettet.
- Kontroller kateteret.
- Bruk aseptisk teknikk til å koble kablene til radiofrekvensgeneratoren.
- Forsiktig!** La ikke kabelkoblingen komme i kontakt med væske.
- Ta kateteret ut av brettet og plasser kateteret i det sterile feltet.
- Bruk steril fysiologisk saltvann til å skylle og fylle kateterlumenet, steng av lumenet ved håndtaket og tørk av den utvendige overflaten på kateterskaftet.
- Forsiktig!** Ved gjennomskylling av kateteret mens varmeelementet er aktivt, blir væsken som kommer ut i enden av kateteret, oppvarmet. Unngå væskeutførsel gjennom kateteret når tuppen av kateteret er nær et område som ikke skal utsettes for termisk koagulasjon.
- Før kateteret inn i innføringshylsen og for katertuppren frem til det mest proksimale behandlingspunktet. Naviger kateteret frem til behandlingsstedet ved hjelp av ultralydveiledning, palpasjon eller ledevaier.
- Hvis en ledevaier i det midtre lumenet brukes som et hjelpeinstrument ved fremføring av kateteret, skal du se produsentens instruksjoner for bruk av ledevaieren. Etter at ledevaieren er fjernet, skal du på nytt skylle kateterlumenet med steril fysiologisk saltvann og stenge av lumenet i enden av kateteret.
- Forsiktig!** Før ikke frem kateteret eller ledevaieren ved motstand, ettersom venen da kan bli perforert.

### Tumescensinfiltrasjon og katertuppens posisjon

- Bruk tumescensinfiltrasjon av fortynnet lokalbedøvelse eller saltvann i det perivaskulære rommet for å danne et væskelag rundt hele karet som skal behandles. For å oppnå kontakt mellom kateteret varmeelement og veneveggen anbefales det å bruke et volum på circa 10 cm<sup>3</sup> per cm av venen som skal behandles. Infiltrer opp til cirka 5 cm distalt for overgangen mellom vena saphena og vena femoralis eller overgangen mellom vena saphena og vena poplitea. Infiltrasjon utover dette punktet utføres etter bekrefteleggelse av tuppens endelige posisjon.
- Merk!** Når venen befinner seg nær hudenoverflaten, skal det dannes en subkutan avstand på > 1 cm mellom den anteriore veneveggen og huden ved hjelp av tumescensinfiltrasjon av saltvann eller fortynnet lokalbedøvelse.
- Kontroller katertuppens posisjon ved hjelp av ultralydapparats linjaler. Ved behandling av enten vena saphena magna eller vena saphena parva plasserer du tuppen 2 cm inferior for overgangen.
- Infiltrer tumescensvæske utover overgangen ved hjelp av ultralydveiledning.

### Behandling

- Plasser pasienten med beina høyere enn hjertet for å legge til rette for venekollaps, apposisjon og blodtømming (Trendelenburgs leie).
- Opprett behandel katertuppens posisjon, og trek innføringshylsen delvis tilbake til hylsemuffen er innrettet med den første synlige skafmarkøren, eller lag et merke på huden ved nivået for den første synlige skafmarkøren. Fest hylsen til huden (valgfritt).
- Lag et nesten blodtomt felt ved å påføre ekstern kompresjon langs hele varmeelementets lengde ved hjelp av ultralydtransduseren, som holdes innrettet med varmeelementet i lengderetningen, pluss kompresjon med 2-3 fingertupper (for å oppnå tilnærmet samme lengde som varmeelementet) distalt for transduseren.
- Forsiktig!** Hvis venen ikke komprimeres langs hele varmeelementets lengde, kan det føre til ujevn effekt eller mulig kateterskafe.
- Lag et nesten blodtomt felt ved å påføre ekstern kompresjon langs hele varmeelementets lengde ved hjelp av ultralydtransduseren, som holdes innrettet med varmeelementet i lengderetningen, pluss kompresjon med 2-3 fingertupper (for å oppnå tilnærmet samme lengde som varmeelementet) distalt for transduseren.
- Forsiktig!** Hvis venen ikke komprimeres langs hele varmeelementets lengde, kan det føre til ujevn effekt eller mulig kateterskafe.
- Aktiver tilførsel av radiofrekvensenergi ved å trykke på knappen "RF Power" (RF-effekt) på radiofrekvensgeneratoren. Dette fører til at knappen "RF Power" (RF-effekt) begynner å blinke. Hvis knappen "RF Power" (RF-effekt) ikke begynner å lyse eller blinke, skal du se om det vises en melding og respondere på denne. Du finner mer informasjon i brukerhåndboken for radiofrekvensgeneratoren (RFG2).
- Start tilførsel av radiofrekvensenergi ved å trykke på knappen på kateterhåndtaket. Energitilførselen kan slås av under behandlingen ved å trykke på knappen på kateterhåndtaket en gang til. (Kun RFG2: Tilførsel av radiofrekvensenergi kan startes med knappen "START RF". Tilførsel av

radiofrekvensenergi kan slås av med knappen "STOP RF" (Stopp RF) eller knappen "RF Power" (RF-effekt.)

**Merk!** For ClosureFast-kateteret med varmeelement på 7 cm er den innledende effekten vanligvis 40 W, og den faller til under 20 W i løpet av 10 sekunder hvis kompresjonen er riktig plassert og det aktuelle venesegmentet er tilstrekkelig tømt for blod. For ClosureFast-kateteret med varmeelement på 3 cm er den innledende effekten vanligvis 18 W, og den faller til under 10 W i løpet av 10 sekunder hvis kompresjonen er riktig plassert og det aktuelle venesegmentet er tilstrekkelig tømt for blod.

**Merk!** Hvis innstilt temperatur ikke nås innen 5 sekunder etter at tilførselen av radiofrekvensenergi er startet, eller hvis effekten holder seg på et høyt nivå, kan det skyldes blodstrom inne i venen, som kjeler ned behandlingssegmentet. Stopp tilførselen av radiofrekvensenergi, kontroller blodtømmingsmetodenes effektivitet og tuppens posisjon, korrigér om nødvendig og start behandlingen av segmentet på nytt.

**Merk!** Kontinuerlige temperaturavlesninger under den innstilte temperaturen kan føre til ufullstendig behandling. Hvis dette skjer, skal du stoppe behandlingen og på nytt kontrollere at kretsens apposisjon til kateterets varmeelement er optimal, og at det ikke er blodgjennomstrømning i venesegmentet som skal behandles. Påfør mer bestemt ekstern kompresjon om nødvendig, og behandle segmentet på nytt.

**Forsiktig!** Hvis behandlingen stanser på grunn av ujevn temperatur, skal du fjerne kateteret og kontrollere om varmeelementet er skadet. Hvis kateteret er skadet, skal det byttes ut.

**Forsiktig!** Hvis du ikke responderer på varsler, kan det føre til alvorlig skade på kateteret.

- Etter behandlingens tidsintervall stopper tilførselen av radiofrekvensenergi automatisk. Ved bruk av et ClosureFast-kateter med varmeelement på 7 cm skal det tilføres en ekstra energisyklus til segmentet som er nærmest overgangen mellom vena saphena og vena femoralis. Ved bruk av et ClosureFast-kateter med varmeelement på 3 cm kan det tilføres en ekstra energisyklus etter legens skjønn.

- Tilførselen av radiofrekvensenergi kan gjentas i et gitt venesegment etter legens skjønn.

**Forsiktig!** Tilfør ikke mer enn 3 energisykluser til ett enkelt venesegment, ettersom den termiske ablasjonsdybden ikke vil øke signifikant.

**Forsiktig!** For ikke kateteret frem på nytt gjennom et venesegment som nettopp er behandlet.

- Trek kateteret raskt tilbake til neste synlige skafmarkører etter tilførselen av radiofrekvensenergi.
- Behandle neste venesegment i henhold til *Trinn 3 til og med Trinn 8*, og gjenta kompresjon, behandling og indekseringsssekvens til alle segmenter er behandlet. De diagonale linjene og de trykte tallene på utsiden av kateterskaftet, som korrelerer med innføringshylsens lengde, angir det siste fullstendige behandlingssegmentet når de er helt synlige.

**Merk!** Et trippelt skafmerke som befinner seg 3 cm fra varmeelementet, kan brukes til å fastslå minimumsavstanden fra varmeelementet til punktsjonsstedet.

**Forsiktig!** Behandling med varmeelementet inni hylsen eller utenfor kroppen kan føre til huforbrennin eller kateterskafe.

- Fjern kateteret og innføringshylsen fra venen, og slå av radiofrekvensgeneratoren. Evaluér de behandelte venesegmentene med ultralyd for å fastslå behandlingsresultatet.

**Forsiktig!** Det finnes ingen algoritme for gjentatt behandling med ClosureFast-kateteret. Før ikke kateteret frem på nytt gjennom et venesegment som nettopp er behandlet.

- Sørg for hemostase på tilgangsstedet.

- Legg på kompresjonsforbindning i flere lag fra fot til lyske.

### Oppfølgende pleie

- Instruer pasienten om å bevege seg rundt mye og unngå anstrengende aktiviteter og tunge løft i flere dager.
- Postoperativ kompresjon i minst 1 uke anbefales.
- En oppfolgingsundersøkelse innen 72 timer skal omfatte en vurdering for å sikre at ingen tromber strekker seg inn i de dype venene.

### Kassere enheten

**Forsiktig!** Kassér enheten i samsvar med gjeldende lover, forskrifter og sykehushets rutiner, inkludert rutiner vedrørende biologisk farlig avfall, mikrobielle farer og smittefarlige stoffer.

### Ansvarsfraskrivelse

**Advarselene som finnes i produktmerkingen, inneholder mer detaljert informasjon og skal betraktes som et utskillelig del av denne ansvarsfraskrivelsen. Selv om produktet er produsert under noye kontrollerte forhold, har ikke Medtronic noen kontroll over forholdene som produktet brukes under. Medtronic frasrer seg derfor alt garantiansvar, både uttrykt og underforstått, for dette produktet, inkludert, men ikke begrenset til enhver underforstått garanti om salgbart eller egnethet til et bestemt formål. Medtronic påtar seg ikke ansvar overfor noen person eller juridisk enhet for medisinske utgifter eller direkte eller tilfeldige skader eller følgeskader forårsaket av bruk eller defekt, svikt eller feil på produktet, enten kravet om slik erstatning er basert på garanti, kontrakt, erstatningskrav utenfor kontraktsforhold eller annet. Ingen har myndighet til å binde Medtronic til noen representasjon eller garanti vedrørende dette produktet.**

Unntakene og begrensningene som er angitt ovenfor, er ikke ment å omgå obligatoriske bestemmelser i gjeldende lov og skal heller ikke tolkes slik. Hvis en kompetent domstol finner at en del eller betingelse i denne ansvarsfraskrivelsen er ulovlig, ikke kan håndheves eller er i strid med gjeldende lov, skal ikke gyldigheten av de øvrige delene av ansvarsfraskrivelsen berøres, og alle retter og plikter skal tolkes og håndheves som om denne ansvarsfraskrivelsen ikke inneholder den bestemte delen eller betingelsen som ble funnet å være ugyldig.

### Polski

#### Instrukcja obsługi

Jakość, wyłącznie do jednorazowego użytku. Do użytku z prowadnikiem 0,64 mm (0,025 cala) i generatorem ClosureRFG.

**Uwaga:** Przed rozpoczęciem użytkowania systemu ClosureFast należy dokładnie przeczytać całą instrukcję, w tym instrukcję obsługi generatora energii o częstotliwości radiowej ClosureRFG. Należy przestrzegać wszystkich ostrzeżeń i środków ostrożności podanych w tej instrukcji. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może spowodować powikłania u pacjenta.

#### Cewniki ClosureFast

Trzy modele cewników ClosureFast to cewniki ClosureFast z elementem grzejnym o długości 7 cm (numer modelu: CF7-7-60 i CF7-7-100) oraz cewnik ClosureFast z elementem grzejnym o długości 3 cm (numer modelu: CF7-3-60). Szczegółowy konfiguracji produktu zawiera Tab. 1.

#### Opis urządzeń

System ClosureFast składa się z 2 głównych elementów: cewnika ClosureFast i generatora energii o częstotliwości radiowej ClosureRFG. Cewnik oraz zintegrowany przewód łączący są dostarczane w postaci jalowej i są urządzeniami przeznaczonymi do jednorazowego użytku. Cewnik służy do dostarczania energii cieplnej do zaplanowanego miejsca leczenia, poprzez nagrzewanie prądem

o częstotliwości radiowej (RF) elementu grzejnego cewnika, i do zwrotnego przekazywania wyniku pomiaru temperatury do generatora RF. Generator RF pozostaje w trakcie użytkowania poza polem jałowym i jest dostarczany w postaci niejałowej. Cewnik jest podłączony do generatora RF za pomocą przewodu łączącego.

## Przewidziane zastosowanie

Cewnik ClosureFast jest przeznaczony do użytku w połączeniu z generatorem ClosureRFG w celu zamknięcia leczonego naczynia przez uszczelnienie zwłoknieniowe.

## Pacjenci, dla których wyroby są przeznaczone

Wyrób ten jest przeznaczony do stosowania u dorosłych pacjentów z przewlekłą niewydolnością żylną.

## Wskazania do stosowania

Cewnik ClosureFast jest przeznaczony do wewnętrznej koagulacji naczyń krwionośnych u pacjentów z refluksem w obrębie żył powierzchniowych.

## Przeciwwskazania

Stosowanie cewnika ClosureFast jest przeciwwskazane u pacjentów z zakrzepem w odcinku żylnym przeznaczonym do leczenia.

**Uwaga:** Brak danych na temat stosowania tego cewnika u pacjentów z rozpoznana chorobą tętnic obwodowych. Podczas leczenia pacjentów z istotną chorobą tętnic obwodowych należy zachować takie same środki ostrożności jak podczas wykonywania tradycyjnego zabiegu podwiązywania żył i strippingu.

## Korzyści kliniczne

Do klinicznych korzyści z zamknięcia żył cewnikiem ClosureFast w leczeniu refluksu żył powierzchniowych należą:

- Ustąpienie objawów przewlekłej niewydolności żylniej
- Wygojenie owrzodzenia żylnego nóg
- Poprawa jakości życia
- Poprawa mobilności

## Użytkownicy, którzy mogą obsługiwać produkt

Cewnik ClosureFast jest przeznaczony do użytku przez lekarzy posiadających wiedzę w zakresie ultrasonografii duplexowej, interwencji naczyniowych i przewlekłej niewydolności żylniej.

## Charakterystyka działania

System ClosureFast składa się z 2 głównych elementów: cewnika ClosureFast i generatora energii o częstotliwości radiowej ClosureRFG. Cewnik zapewnia dopływ energii cieplnej w celu dostarczenia ablacji segmentowej do zaplanowanego miejsca leczenia, poprzez nagrzewanie prądem o częstotliwości radiowej elementu grzejnego cewnika. Cewnik przekazuje temperaturę z powrotem do generatora częstotliwości radiowych, aby generator częstotliwości radiowych automatycznie kontrolował moc RF i utrzymywał ustawnioną temperaturę. Cewnik oraz zintegrowany przewód łączący są dostarczane w postaci jałowej i są urządzeniami przeznaczonymi do jednorazowego użytku. Cewnik jest podłączony do generatora RF za pomocą przewodu łączącego.

## Ostrzeżenia

- Urządzenie to jest przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku. Niniejszego urządzenia nie należy ponownie stosować, przetwarzać ani sterylizować. Ponowne użycie, przygotowanie do ponownego użycia lub ponowna sterylizacja mogą naruszyć integralność strukturalną urządzenia lub doprowadzić do jego skażenia, co może spowodować uraz, chorobę lub zgon pacjenta.
- Leczenie żyły przebiegającej blisko powierzchni skóry może spowodować oparzenie skóry, jeśli skóra nie zostanie zabezpieczona przed infiltracją płynu nasiennego.
- Uszkodzenie termiczne przyległych nerwów może prowadzić do uszkodzenia nerwów. Ryzyko urazu nerwów może być większe podczas leczenia na wysokości lub poniżej kolana, lub jeśli nie zastosuje się okolozylne płynu nasiennego.

## Środki ostrożności

- Nie wolno zaginać cewnika w tleku o małym promieniu. Zagięcie trzonu może spowodować uszkodzenie cewnika.
- Należy upewnić się, że podczas wprowadzania cewnika do żyły prowadnik nie wystaje z końcówki cewnika.
- Ściana żyły może być cierpiszą w tleniakowo poszerzonym odcinku. Skuteczne zamknięcie żyły z tleniakowo poszerzonym odcinkiem może wymagać podania dodatkowej objętości płynu nasiennego w okolicy zmienionego odcinka naczynia. Leczenie żyły powinno obejmować odcinki położone proksymalnie i dystalnie w stosunku do tleniakowo zmienionego odcinka.

## Możliwe zdarzenia niepożądane

Do możliwych powikłań należą między innymi:

- Uraz lub uszkodzenie przylegających nerwów
- Krwiak lub miejscowe nagromadzenie płynu surowiczego
- Zakażenie
- Zapalenie
- Ból
- Zapalenie żył
- Zator płucny
- Oparzenie lub przebarwienie skóry
- Zakrapeka.
- Perforacja naczynia

W przypadku wystąpienia poważnego incydentu związanego z urządzeniem należy bezzwłocznie zgłosić ten fakt do firmy Medtronic oraz do właściwej instancji lub organu regulacyjnego.

## Sposób dostarczania

Urządzenie jest sterylizowane tlenkiem etylenu i dostarczane w stanie jałowym.

## Przechowywanie

Urządzenie należy przechowywać w suchym miejscu bez dostępu światła słonecznego.

## Zalecane materiały i sprzęt

- Stół z możliwością regulacji pochylenia
- Duplexowy ultrasonograf dopplerowski
- Jałowy żel do ultrasonografii
- Jałowa osłona głowicy ultrasonograficznej

- Igła do dostępu przezskórne
- Koszulka naczyniowa 7 Fr (o długości 7 cm lub 11 cm)
- Prowadnik 0,64 mm (0,025 cala)

## Konfiguracja generatora

**Uwaga:** Należy się zapoznać z instrukcją obsługi generatora ClosureRFG.

1. Podłączyć generator do gniazda zasilania.
2. Włączyć zasilanie za pomocąłącznika zasilania.
3. Sprawdzić wyświetlaną na ekranie wersję oprogramowania. Informacje dotyczące zgodności wersji oprogramowania zamieszczono w Tab. 1.
4. Domyślana temperatura docelowa dla cewnika ClosureFast wynosi 120 °C.

**Uwaga:** W przypadku używania modelu RFG2 użytkownik może wybrać temperaturę w zakresie od 95 °C do 120 °C. Należy pamiętać, że ustawienia domyslne zostaną wyświetlone dopiero po podłączeniu cewnika do generatora RF. Ustawienia parametrów terapii można zmienić zgodnie z preferencjami lekarza (dotyczy tylko generatora RFG2). Wskazówki dotyczące zmiany ustawień zawiera instrukcja obsługi generatora RF.

Tabela 1. Dane techniczne systemu ClosureFast

Model cewnika	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Koszulka naczyniowa (minimalna średnica wewnętrzna)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Długość wprowadzania	60 cm	100 cm	60 cm
Srednia elementu grzejnego	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Długość elementu grzejnego	7 cm	7 cm	3 cm
Maksymalne ustawienie mocy	40 W	40 W	18 W
Domyślne ustawienie temperatury docelowej	120 °C	120 °C	120 °C
Wersja oprogramowania	Model RFG2 Model RFG3	4.0.0 lub nowsza 1.11.0 lub nowsza	4.0.0 lub nowsza 1.11.0 lub nowsza
		4.4.0 lub nowsza 1.11.0 lub nowsza	4.4.0 lub nowsza 1.11.0 lub nowsza

## Instrukcja użycia

**Uwaga:** Należy stosować zasady aseptyki.

## Przygotowanie pacjenta

1. Przepłukać jednorazowe akcesoria jałową solą fizjologiczną (0,9% roztwór chlorku sodu).
2. Jeśli stosowany jest środek miejscowo znieczulający, należy go podać w miejscu dostępu żylnego. Ponadto można zastosować lagodną sedację.
- Uwaga:** Skurcz żylny może utrudnić dostęp do żyły docelowej. Należy unikać czynników, które mogą indukować skurcz żylny, takich jak niektóre leki, niska temperatura otoczenia lub niepokój pacjenta.
3. Ułożyć pacjenta w celu uzyskania dostępu żylnego. Obnienie nogi pacjenta ponizej poziomu serca zwiększy średnicę żyły, co może ułatwić uzyskanie dostępu żylnego.
4. Uzyskać dostęp do żyły przeznaczonej do leczenia, wykonując przezskórne nakłucie igłą dostępową lub małe nacięcie.
5. Przygotować i umieścić koszulkę naczyniową zgodnie z instrukcją użycia dostarczoną przez producenta.

## Sprawdzenie i przygotowanie cewnika

1. Obejrzeć opakowanie zewnętrzne pod kątem widocznych uszkodzeń. Wyjąć torbkę z pudelka i sprawdzić, czy nie jest uszkodzona (rozdarci, nakłucia itp.).
- Przestroga:** Przed użyciem należy dokładnie sprawdzić jałowe opakowanie i wyrób. Nie należy używać wyróżu, jeśli opakowanie lub wyrób są uszkodzone.
2. Otworzyć torbkę i wyjąć taśkę.
3. Obejrzeć cewnik.
4. Stosując zasady aseptyki, wysunąć złącze przewodu z taśmy i podłączyć go do generatora RF.
- Przestroga:** Chronić złącze przewodu przed zamoczeniem.
5. Wyjąć cewnik z taśmy i umieścić go w polu jałowym.
6. Używając jałowej soli fizjologicznej, przepłukać i wypełnić kanał cewnika, zamknąć kanał zatyczką od strony uchwytu i przetrzeźwić zewnętrzną powierzchnię trzonu cewnika.
- Przestroga:** Plukanie cewnika, gdy element grzejny jest aktywny, spowoduje ogrzanie płynu wydostającego się z końca cewnika. Nie należy podawać płynu przez cewnik, gdy końcówe cewnika znajdują się w pobliżu okolicy, która nie jest przeznaczona do koagulacji termicznej.
7. Wprowadzić cewnik do koszulki naczyniowej i wsunąć końcówe cewnika do najbardziej proksymalnego punktu obszaru leczenia. Cewnik można przeprowadzić do miejsca leczenia pod kontrolą ultrasonograficzną, palpacyjną lub zastosowaniem prowadnika.
8. W przypadku korzystania z prowadnika wprowadzanego przez środkowy kanał cewnika należy zapoznać się z instrukcją użycowania dostarczoną przez jego producenta. Po usunięciu prowadnika ponownie przepłukać kanał cewnika jałową solą fizjologiczną i zamknąć go, zakładając zatyczkę na końcu cewnika.
- Przestroga:** Nie wolno wsuwać cewnika ani prowadnika, jeśli wyczuwalny jest opór, ponieważ może to spowodować perforację żyły.

## Stosowanie płynu nasiennego i położenie końcówe cewnika

1. W celu wytwarzania okrągłej warstwy płynu wokół naczynia przeznaczonego do leczenia, do przestrzeni okolonej naczynią wstrzyknąć płyn nasienny, będący rozcierczonym środkiem miejscowo znieczulającym lub solą fizjologiczną. Aby uzyskać styczność elementu grzejnego cewnika ze ścianą żyły, zaleca się podanie objętości około 10 cm<sup>3</sup> na cm żyły poddanej leczeniu. Wykonac infiltrację maksymalnie do poziomu około 5 cm dystalnie od ujścia żyły odpłaszczowej do żyły udowej lub żyły odstrzałkowej do żyły podkolanowej; infiltracja ponad połączenie będzie przeprowadzona po potwierdzeniu ostatecznego położenia końcówek.

**Uwaga:** Jeśli żyła znajduje się blisko powierzchni skóry, należy wytworzyć odległość >1 cm w tkance podskórnej pomiędzy przednią ścianą żyły i skórą przy użyciu płynu nasiennego w postaci soli fizjologicznej lub rozcierczonego roztworu środka miejscowo znieczulającego.

2. Sprawdzić umiejscowienie końcówek cewnika przy użyciu linijek pomiarowych ultrasonografii. Podczas leczenia żyły odpłaszczowej lub odstrzałkowej końcówek należy umieścić 2 cm poniżej ujścia.
3. Podać płyn nasienny ponad połączenie pod kontrolą ultrasonograficzną.

## Leczenie

1. Ułożyć nogi pacjenta powyżej poziomu serca (w pozycji Trendelenburga), aby ułatwić zapadnięcie się żył, ich apozycję i opróżnienie z krwi.
2. Zachowując położenie końcówek cewnika, częściowo wyciąć koszulkę naczyniową do zrównania się końcówek koszulki z pierwszym widocznym znacznikiem trzonu lub nanieść oznaczenie na skórę

na poziomie pierwszego widocznego znacznika trzonu. Przymocować koszulkę do skóry (opcjonalnie).

**Przestroga:** Nie wolno stosować elementu grzejnego w układzie żyły głębokich.

3. Wytworzyć pole prawie całkowicie pozbawione krwi poprzez zewnętrzny ucisk wzdłuż całej długości elementu grzejnego, przykładając głowicę ultrasonograficzną równolegle względem elementu grzejnego, łącznie z uciskiem dwoma/trzema palcami (w zależności od długości elementu grzejnego) dystalnie do głowicy.

**Przestroga:** Nieuścierzenie żyły na całej długości elementu grzejnego może spowodować niepełną skuteczność lub możliwość uszkodzenia cewnika.

4. Włączyć dopływ energii RF, naciskając przycisk „RF Power” (Moc RF) na generatorze RF. Podświetlenie przycisku „RF Power” (Moc RF) zacznie migać. Jeśli przycisk „RF Power” (Moc RF) nie zaświeci się lub nie zacznie migać, należy obserwować wyświetlny komunikat i podjąć odpowiednie działania.Więcej szczegółów znajduje się w instrukcji obsługi generatora RF (dotyczy generatora RFG2).

5. Rozpocząć podawanie energii RF, naciskając przycisk na uchwycie cewnika. W trakcie leczenia można wyłączyć dopływy energii, naciskając ponownie przycisk na uchwycie cewnika. (Dotyczy wyłącznie generatora RFG2; energię o częstotliwości radiowej można zainicjować za pomocą przycisku „START RF” (ROZPOCZNIJ RF). Energia o częstotliwości radiowej można wyłączyć za pomocą przycisku „STOP RF” (ZATRZYMAJ RF) lub przycisku „RF Power” (Moc RF)).

**Uwaga:** Dla cewnika ClosureFast z elementem grzejnym 7 cm standardowa początkowa wartość mocy wynosi 40 W i spada ponizej 20 W w ciągu 10 sekund, pod warunkiem prawidłowego przyłożenia ucisku i właściwego usunięcia krwi z leczonego odcinka żyły. Dla cewnika ClosureFast z elementem grzejnym 3 cm standardowa początkowa wartość mocy wynosi 18 W i spada ponizej 10 W w ciągu 10 sekund, pod warunkiem prawidłowego przyłożenia ucisku i właściwego usunięcia krwi z leczonego odcinka żyły.

**Uwaga:** Jeśli w ciągu 5 sekund od rozpoczęcia podawania energii RF nie zostanie osiągnięta ustaliona temperatura lub jeśli wartość mocy będzie pozostać wysoka, może to oznaczać, że wewnętrzny żyły może być obecny przepływ obniżający temperaturę leczonego odcinka. Zakończyć dostarczanie energii RF, sprawdzić skuteczność metod usuwania krwi i właściwe położenie końcówek, w razie potrzeby dokonać korekty i ponownie rozpocząć leczenie danego odcinka naczynia.

**Uwaga:** Jeśli wskazywane odczyty temperatury będą w dalszym ciągu niższe od ustalonej temperatury, wynik leczenia może być niepełny. W takiej sytuacji przerwać leczenie i ponownie potwierdzić przyleganie naczynia do elementu grzejnego cewnika oraz brak przepływu krwi w leczonym odcinku naczynia. W razie konieczności zastosować silniejszy ucisk zewnętrzny i ponownie przeprowadzić leczenie tego odcinka naczynia.

**Przestroga:** Jeśli przerwano leczenie z powodu wahania temperatury, usunąć cewnik i obejrzeć element grzejny pod kątem uszkodzenia. W razie stwierdzenia uszkodzeń wymienić cewnik na nowy.

**Przestroga:** Brak reakcji na alarmy może spowodować poważne uszkodzenie cewnika.

6. Po upływie okresu dostarczania energii nastąpi automatyczne wyłączenie dopływu energii RF. W przypadku użycia cewnika ClosureFast z elementem grzejnym 7 cm zaaplikować drugi cykl emisji energii w jednym odcinku najbliższym ujęcia żyły odpiszczelowej do udowej. W przypadku użycia cewnika ClosureFast z elementem grzejnym 3 cm może zostać zaaplikowany drugi cykl energii, w zależności od decyzji lekarza.

7. Podawanie energii RF można powtórzyć w danym odcinku żyły według uznania lekarza.

**Przestroga:** W danej części żyły stosować nie więcej niż 3 cykle podawania energii, ponieważ głębokość ablacji termicznej nie ulegnie znaczącemu zwiększeniu.

**Przestroga:** Nie wolno ponownie przesuwać cewnika przez świeżo leczony odcinek żyły.

8. Szybko wycofać cewnik do zrównania kolejnego widocznego znacznika trzonu z łącznikiem koszulki.

**Uwaga:** Występowanie niewielkiego tarcia pomiędzy ścianą żyły a cewnikiem po cyklu grzania jest zjawiskiem normalnym i może być wyczekiwane podczas wyczuwania cewnika.

9. Zastosować leczenie kolejnego odcinka żyły zgodnie z krokami od Krok 3 do Krok 8, powtarzając sekwencję ucisku, leczenia i znakowania, aż do zakończenia leczenia wszystkich odcinków. Widoczne w całości skóra linie i liczby wydrukiwanie na zewnętrznej powierzchni trzonu cewnika, korelujące z głębokością koszulki naczyniowej, wskazują ostatni odcinek poddany pełnemu leczeniu.

**Uwaga:** Obecność potrójnego znacznika trzonu umieszczonego w odległości 3 cm od elementu grzejnego może służyć do określenia minimalnej odległości od elementu grzejnego do miejsca naktuca.

**Przestroga:** Prowadzenie leczenia, gdy element grzejny znajduje się wewnętrzny koszulki lub poza ciałem pacjenta, może spowodować oparzenie skóry lub uszkodzenie cewnika.

10. Usunąć cewnik i koszulkę naczyniową z żyły i wyłączyć zasilanie generatora RF. Za pomocą badania ultrasonograficznego leczonych odcinków żyły ocenić wynik leczenia.

**Przestroga:** Nie opracowano algorytmu ponownego leczenia z zastosowaniem cewnika ClosureFast; nie wolno podejmować prób ponownego wprowadzenia cewnika przez świeżo leczony odcinek żyły.

11. Uzyskać hemostazę w miejscu dostępu.

12. Złożyć wielowarstwowy okreżny opatrunkę uciskowy od stopy do pachwiny.

## Opieka po zabiegu

1. Pouczyć pacjenta o konieczności częstego chodzenia, powstrzymywania się od dużego wysiłku fizycznego i podnoszenia ciężkich przedmiotów przez kilka dni.

2. Zaleca się stosowanie ucisku przez co najmniej 1 tydzień po zabiegu.

3. W ciągu 72 godzin po zabiegu należy wykonać badanie kontrolne, którego zadaniem jest wykluczenie poszerzania strefy zakrapu na naczynia niebędące celem leczenia, w tym na układ żyły głębokich.

## Utylizacja

**Przestroga:** Urządzenie należy utylizować zgodnie z odpowiednimi przepisami, zarządzeniami i procedurami obowiązującymi w szpitalu, w tym dotyczącymi zagrożeń biologicznych, zagrożeń mikrobiologicznych i substancji zakaźnych.

## Wyłączenia gwarancji

Ostrzeżenia podane na etykietach produktu zawierają bardziej szczegółowe informacje i stanowią integralną część niniejszego wyłączenia gwarancji. Niezależnie od faktu, że niniejszy produkt został wyprodukowany w starnie kontrolowanych warunkach, firma Medtronic nie ma żadnej kontroli nad warunkami, w jakich ten produkt jest używany. Firma Medtronic niniejszym wyklucza wszelkie gwarancje w odniesieniu do produktu, zarówno wyraźne, jak i dorozumiane, w tym między innymi wszelkie dorozumiane gwarancje przydatności handlowej lub przydatności do określonego celu. Firma Medtronic nie ponosi odpowiedzialności wobec żadnej osoby ani innego podmiotu za żadne koszty medyczne ani żadne bezpośrednie, przypadkowe ani wtórne szkody spowodowane dowolnym zastosowaniem, wadą, awarią lub nieprawidłowym działaniem produktu, bez względu na to, czy roszczenie z tytułu takich szkód zostanie wysunięte na podstawie gwarancji, umowy, odpowiedzialności za szkodę wyrządzoną czynem niedozwolonym lub inny sposób. Nikomu nie przysługuje prawo do zobowiązania firmy Medtronic do wydania oświadczenie lub gwarancji w związku z produktem.

Wyżej określone wyłączenia i ograniczenia nie mają na celu naruszania obowiązkowych uregulowań stosowanego prawa i nie należy ich tak interpretować. Jeśli którakolwiek część lub warunek niniejszego

wyłączenia gwarancji zostaną uznane przez właściwy sąd za sprzeczne z prawem, niemożliwe do wyegzekwowania lub stojące w konflikcie z obowiązującym prawem, fakt ten nie wpłynie na ważność pozostałej części wyłączenia gwarancji, a wszelkie prawa i zobowiązania będą interpretowane i egzekwowane tak, jak gdyby niniejsze wyłączenie gwarancji nie zawiązało danej części lub warunku uznanego za nieważny.

## Português (Portugal)

### Instruções de utilização

Estéril, utilização única. Para utilização com um fio-guia de 0,64 mm (0,025 in [pol.]) e o gerador ClosureRFG.

**Nota:** Leia atentamente todas as instruções, incluindo o manual do operador do gerador de radiofrequência ClosureRFG, antes de utilizar o sistema ClosureFast. Respeite todos os avisos, precauções e advertências indicados ao longo destas instruções. Caso contrário, tal poderá resultar em complicações para o doente.

### Cateteres ClosureFast

Os três modelos de cateteres ClosureFast são os cateteres ClosureFast com um elemento de aquecimento de 7 cm (números de modelo: CF7-7-60 e CF7-7-100) e o cateter ClosureFast com um elemento de aquecimento de 3 cm (número de modelo: CF7-3-60). Para detalhes sobre a configuração dos produtos, consulte a Tabela 1.

### Descrição do dispositivo

O sistema ClosureFast é constituído por 2 componentes principais: um cateter ClosureFast e um gerador de radiofrequência ClosureRFG. O cateter e o cabo de ligação integrado são fornecidos esterilizados e são dispositivos descartáveis para uma única utilização. A função do cateter é fornecer energia térmica ao local de tratamento desejado através de aquecimento por radiofrequência do elemento de aquecimento do cateter e enviar informação de temperatura de volta para o gerador de radiofrequência. O gerador de radiofrequência permanece fora do campo estéril durante a utilização e é fornecido não esterilizado. O cateter liga-se ao gerador de radiofrequência através do cabo de ligação.

### Finalidade prevista

O cateter ClosureFast destina-se a ser utilizado em conjunto com o gerador ClosureRFG para obstruir o vaso tratado através de uma vedação fibrótica.

### População de doentes a que se destina

Este dispositivo deve ser utilizado em doentes adultos com insuficiência venosa crónica.

### Indicações de utilização

O cateter ClosureFast destina-se à coagulação endovascular de vasos sanguíneos em doentes com refluxo venoso superficial.

### Contraindicações

O cateter ClosureFast é contraindicado para utilização em doentes com trombo no segmento da veia-alvo.

**Nota:** Não existem dados relacionados com a utilização deste cateter em doentes com doença arterial periférica documentada. No tratamento de doentes com doença arterial periférica significativa empregue os mesmos cuidados a utilizar no procedimento tradicional de laqueação e stripping de veias.

### Benefícios clínicos

Os benefícios clínicos do encerramento da veia com o cateter ClosureFast no tratamento do refluxo venoso superficial incluem o seguinte:

- Resolução dos sintomas da insuficiência venosa crónica
- Cicatrização da úlcera venosa da perna
- Melhor qualidade de vida
- Maior mobilidade

### Utilizadores previstos

O cateter ClosureFast destina-se a ser utilizado por médicos familiarizados com ultrassonografia duplex, intervenções vasculares e insuficiência venosa crónica.

### Características de desempenho

O sistema ClosureFast é constituído por 2 componentes principais: um cateter ClosureFast e um gerador de radiofrequência ClosureRFG. O cateter fornece energia térmica para administrar ablação por segmentos no local de tratamento pretendido, através de aquecimento por radiofrequência do elemento de aquecimento do cateter. O cateter indica os dados de temperatura ao gerador de radiofrequência para que este controle automaticamente a potência de RF e mantenha a temperatura predefinida. O cateter e o cabo de ligação integrado são fornecidos esterilizados e são dispositivos descartáveis, de utilização única. O cateter liga-se ao gerador de radiofrequência através do cabo de ligação.

### Avisos

- Este dispositivo foi concebido apenas para utilização única. Não reutilize, reprocesse nem reesterilize este dispositivo. A reutilização, o reprocessamento ou a reesterilização poderão comprometer a integridade estrutural do dispositivo ou criar um risco de contaminação, o que poderá resultar em lesões, doença ou morte do doente.
- O tratamento de uma veia situada perto da superfície da pele pode resultar em queimadura cutânea se a pele não estiver protegida por infiltração de fluidos.
- Poderão ocorrer lesões nos nervos devido a danos térmicos em nervos adjacentes. O risco de lesão dos nervos poderá ser superior no tratamento ao nível ou abaixo do joelho, ou sem infiltração perivenosa de fluido.

### Precauções

- Não dobre o cateter num raio apertado. A dobragem da haste poderá danificar o cateter.
- Ao inserir o cateter na veia, certifique-se de que o fio-guia não é projetado para além da ponta do cateter.
- A parede da veia poderá ser mais fina num segmento com aneurisma. Paracluir eficazmente uma veia que possua um segmento com aneurisma, poderá ser necessária uma infiltração tumescente adicional neste segmento. O tratamento da veia deve incluir os segmentos proximal e distal ao segmento com aneurisma.

### Possíveis efeitos adversos

As possíveis complicações incluem, mas não se limitam ao seguinte:

- Lesão do nervo adjacente ou danos nos nervos
- Hematoma ou seroma
- Infecção

- Inflamação
- Dor
- Flebite
- Embolia pulmonar
- Queimadura ou descoloração cutânea
- Trombose
- Perforação de vasos sanguíneos

Se ocorrer um incidente grave relacionado com o dispositivo, comunique imediatamente o incidente à Medtronic e à autoridade competente ou organismo regulador aplicável.

## Apresentação

O dispositivo é fornecido estéril e é esterilizado com óxido de etileno.

## Armazenamento

Armazene o dispositivo num local seco e afastado da luz solar.

## Equipamento e consumíveis recomendados

- Mesa de inclinação
- Leitor de ecografia duplex
- Gel para ecografia esterilizado
- Cobertura esterilizada para transdutor de ecografia
- Agulha de acesso percutâneo
- Bainha introdutora de 7 Fr (7 cm ou 11 cm de comprimento)
- Fio-guia de 0,64 mm (0,025 in [pol.])

## Instalação do gerador

**Nota:** Consulte o manual do operador do gerador ClosureRFG.

1. Ligue o gerador à fonte de alimentação.
2. Ligue a alimentação utilizando o interruptor de alimentação.
3. Confirme a versão do software no ecrã. Consulte a *Tabela 1* para obter informações sobre a compatibilidade da versão do software.
4. O valor da temperatura-alvo predefinido é de 120 °C para o cateter ClosureFast.

**Nota:** Quando utilizar o modelo RFG2, o utilizador pode selecionar um intervalo entre 95 °C e 120 °C. Tenha em atenção que os ajustes predefinidos só são apresentados quando um cateter é ligado ao gerador de radiofrequência. As definições de tratamento podem ser ajustadas de acordo com a preferência do médico (apenas RFG2). Consulte o manual do operador do gerador de radiofrequência para obter instruções sobre como alterar as definições.

**Tabela 1.** Especificações do sistema ClosureFast

Modelo do cateter	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Bainha introdutora (tamanho mínimo do DI)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Comprimento passível de inserção	60 cm	100 cm	60 cm
Diâmetro do elemento de aquecimento	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Comprimento do elemento de aquecimento	7 cm	7 cm	3 cm
Ajuste de potência máxima	40 W	40 W	18 W
Ajuste da temperatura-alvo predefinida	120 °C	120 °C	120 °C
Versão do software	Modelo RFG2 Modelo RFG3	4.0.0 ou posterior 1.11.0 ou posterior	4.0.0 ou posterior 1.11.0 ou posterior

## Instruções de utilização

**Nota:** Utilize uma técnica asséptica.

### Preparação do doente

1. Enxague os acessórios descartáveis com soro fisiológico estéril (0,9% de cloreto de sódio).
2. Se for utilizada anestesia local, administre a anestesia local no local do acesso venoso. Também pode ser administrada sedação leiga.
- Nota:** Um espasmo venoso pode dificultar o acesso à veia-alvo. Evite quaisquer fatores que possam induzir espasmos venosos, tais como determinados fármacos, um ambiente frio ou ansiedade do doente.
3. Posicione o doente para acesso venoso. A colocação das pernas do doente abaixo do nível do coração aumenta o diâmetro das veias, o que poderá facilitar o acesso venoso.
4. Aceda à veia a tratar através de punção percutânea, utilizando uma agulha de acesso ou através de uma pequena incisão.
5. Prepare e coloque uma bainha introdutora de acordo com as instruções de utilização do fabricante.

### Inspeção e preparação do cateter

1. Ispécione a caixa exterior relativamente a sinais de danos visíveis. Remova a bolsa da caixa e ispecione-a relativamente a danos (tais como fendas ou punções).
- Atenção:** Ispécione cuidadosamente a embalagem esterilizada e o dispositivo antes da utilização. Não utilize o dispositivo se a embalagem ou o dispositivo estiverem danificados.
2. Abra a bolsa e retire a bandeja.
3. Ispécione o cateter.
4. Utilizando uma técnica asséptica, passe o conector do cabo para fora da bandeja e ligue o cabo ao gerador de radiofrequência.
- Atenção:** Não permita que o conector do cabo entre em contacto com qualquer fluido.
5. Retire o cateter da bandeja e coloque o cateter no campo estéril.
6. Utilizando soro fisiológico estéril, irrigue e encha o lumen do cateter, coloque a tampa do lumen na pega e limpe a superfície exterior da haste do cateter.
- Atenção:** Irrigar o cateter enquanto o elemento de aquecimento está ativo aquecerá o fluido que sai pela extremidade do cateter. Evite a administração de fluidos através do cateter quando a ponta do cateter estiver perto de uma área que não deva ser termicamente coagulada.
7. Insira o cateter na bainha introdutora e avance a ponta do cateter até ao ponto mais proximal de tratamento. Desloque o cateter até ao local de tratamento utilizando orientação por ecografia, palpação ou um fio-guia.
8. Se utilizar um fio-guia de lumen central para auxiliar no avanço do cateter, consulte as instruções do fabricante relativas à utilização do fio-guia. Após a remoção do fio-guia, volte a irrigar o lumen do cateter com soro fisiológico estéril e coloque a tampa no lumen na extremidade do cateter.
- Atenção:** Não avance o cateter nem o fio-guia se encontrar resistência; caso contrário, poderá ocorrer perfuração da veia.

### Infiltração tumescente e posição da ponta do cateter

1. Utilize infiltração tumescente de anestésico local diluído ou soro fisiológico para dentro do espaço perivascular e assim criar uma camada circumferencial de fluido em torno do vaso a tratar. Para conseguir um contacto entre o elemento de aquecimento do cateter e a parede da veia, recomenda-se um volume aproximado de 10 cm<sup>3</sup> por cm de veia a tratar. Infiltrar até cerca de 5 cm distalmente à junção safeno-femoral (SFJ) ou à junção safeno-poplítea (SPJ); a infiltração para além da junção será realizada após confirmação da posição final da ponta.

**Nota:** Quando a veia está situada perto da superfície da pele, crie uma distância subcutânea > 1 cm entre a parede da veia anterior e a pele utilizando infiltração tumescente de soro fisiológico ou de solução anestésica local diluída.

2. Verifique o posicionamento da ponta do cateter utilizando os elementos de medição do aparelho de ecografia. Quando tratar a veia safena magna (GSV) ou a veia safena pequena (SSV), coloque a ponta 2 cm abaixo da junção.
3. Infilte fluido para tumescência para além da junção utilizando orientação por ecografia.

### Tratamento

1. Coloque as pernas do doente acima do nível do coração para facilitar o colapso venoso, a aposição e a exsangüinação (posição de Trendelenburg).

2. Enquanto mantém a posição da ponta do cateter, retire parcialmente a bainha introdutora até o conector da bainha ficar alinhado com o primeiro marcador da haste visível ou desenhe uma marcação na pele ao nível do primeiro marcador da haste visível. Fixe a bainha à pele (opcional).

**Atenção:** Não efetue o tratamento com o elemento de aquecimento no sistema venoso profundo. 3. Crie um campo quase isento de sangue, aplicando compressão externa ao longo de toda a extensão do elemento de aquecimento, utilizando o transdutor de ecografia alinhado longitudinalmente com o elemento de aquecimento e ainda 2-3 dedos (para aproximar o comprimento do elemento de aquecimento) para compressão distal do transdutor.

**Atenção:** A não compressão da veia ao longo de toda a extensão do elemento de aquecimento poderá resultar numa eficácia inconsistente ou em eventuais danos no cateter.

4. Ative a aplicação de energia de radiofrequência premindo o botão "RF Power" (Potência de RF) no gerador de radiofrequência. Esta ação fará com que o botão "RF Power" (Potência de RF) fique intermitente. Se o botão "RF Power" (Potência de RF) não se acender ou ficar intermitente, observe a mensagem apresentada e proceda em conformidade. Consulte o manual do operador do gerador de radiofrequência para obter detalhes adicionais (RFG2).

5. Inicie a aplicação de energia de radiofrequência premindo o botão na pega do cateter. Durante o tratamento, a aplicação de energia pode ser desligada premindo novamente o botão existente na pega do cateter. (Apenas para o RFG2: a energia de radiofrequência pode ser iniciada com o botão "START RF" [Iniciar RF]. A energia de radiofrequência pode ser desligada utilizando o botão "STOP RF" [Parar RF] ou o botão "RF Power" [Potência de RF].)

**Nota:** Para o cateter ClosureFast com o elemento de aquecimento de 7 cm, a potência inicia-se geralmente nos 40 W e desce abaixo dos 20 W num período de 10 segundos se a compressão estiver corretamente localizada e tiver sido efetuada exsangüinação adequada do segmento de veia a tratar. Para o cateter ClosureFast com o elemento de aquecimento de 3 cm, a potência inicia-se geralmente nos 18 W e desce abaixo dos 10 W num período de 10 segundos se a compressão estiver corretamente localizada e tiver sido efetuada exsangüinação adequada do segmento de veia a tratar.

**Nota:** Se a temperatura definida não for atingida dentro de 5 segundos após o início da aplicação de energia de radiofrequência, ou se o nível de potência permanecer elevado, poderá existir fluxo dentro da veia que está a arrefecer o segmento de tratamento. Termine a aplicação de energia de radiofrequência, verifique a eficácia dos métodos de exsangüinação e o correto posicionamento da ponta, corrija conforme necessário, e reinicie o tratamento do segmento.

**Nota:** As leituras de temperatura continuamente inferiores à temperatura definida podem resultar num tratamento incompleto. Se tal ocorrer, pare o tratamento e volte a confirmar a aposição do vaso relativamente ao elemento de aquecimento do cateter e a ausência de fluxo sanguíneo no segmento de vaso a tratar. Aplique compressão externa com maior firmeza, se necessário, e volte a tratar o segmento.

**Atenção:** Se o tratamento for interrompido devido a uma temperatura não uniforme, retire o cateter e verifique a existência de danos no elemento de aquecimento. Se o cateter estiver danificado, substitua-o.

**Atenção:** A falta de atuação em caso de alertas pode resultar em danos graves no cateter.

6. Após o intervalo de tempo de tratamento, a aplicação de energia de radiofrequência será terminada automaticamente. Quando utilizar um cateter ClosureFast com o elemento de aquecimento de 7 cm, aplique um segundo ciclo de energia ao segmento mais próximo da SFJ. Quando utilizar um cateter ClosureFast com o elemento de aquecimento de 3 cm, poderá ser aplicado um segundo ciclo de energia de acordo com o critério do médico.

7. A aplicação de energia de radiofrequência pode ser repetida num determinado segmento de veia de acordo com o critério do médico.

**Atenção:** Não utilize mais de 3 ciclos de aplicação de energia num determinado segmento de veia, pois o aumento da profundidade da ablação térmica não será significativo.

**Atenção:** Não volte a avançar o cateter através de um segmento de veia tratado intensivamente.

8. Retire rapidamente o cateter até o próximo marcador da haste visível ficar alinhado com o conector da bainha.

**Nota:** A existência de alguma fricção entre a parede da veia e o cateter após um ciclo de aquecimento é normal, podendo sentir-a quando da remoção do cateter.

9. Trate o segmento de veia seguinte de acordo com o *Passo 3 ao Passo 8*, repetindo a compressão, o tratamento e a sequência de indicação até todos os segmentos serem tratados. As linhas diagonais e os números impressos no exterior da haste do cateter, correlacionados com o comprimento da bainha introdutora, indicam o último segmento de tratamento completo quando se encontram totalmente visíveis.

**Nota:** Utilize a marcação tripla da haste localizada a 3 cm do elemento de aquecimento para determinar a distância mínima do elemento de aquecimento ao local de punção.

**Atenção:** O tratamento com o elemento de aquecimento no interior da bainha ou no exterior do corpo pode resultar em queimaduras cutâneas ou em danos no cateter.

10. Retire o cateter e a bainha introdutora da veia e desligue o gerador de radiofrequência. Avalie os segmentos de veia tratados através de ecografia para determinar o resultado do tratamento.

**Atenção:** Não existe algoritmo de repetição de tratamento com o cateter ClosureFast; não volte a avançar o cateter através de um segmento de veia tratado intensivamente.

11. Obtenha hemostasia no local de acesso.

12. Aplique uma ligadura de compressão de várias camadas desde o pé até à virilha.

### Cuidados de acompanhamento

1. Instrua o doente para que se movimente frequentemente e que evite atividades físicas intensas ou levantamento de cargas pesadas durante vários dias.
2. É recomendada a compressão pós-operatória durante pelo menos 1 semana.
3. O exame de acompanhamento nas 72 horas seguintes deverá incluir uma avaliação para garantir que não existe extensão do trombo para as veias profundas.

## Eliminação

**Atenção:** Elimine o dispositivo de acordo com as leis, os regulamentos e os procedimentos hospitalares aplicáveis, incluindo os relacionados com perigos biológicos e microbiológicos, e substâncias infeciosas.

## Renúncia de garantia

Os avisos contidos nas etiquetas do produto fornecem informações mais detalhadas e são considerados como parte integrante desta renúncia. Embora o produto tenha sido fabricado em condições cuidadosamente controladas, a Medtronic não tem qualquer controlo sobre as condições nas quais este produto é usado. Por conseguinte, a Medtronic renuncia quaisquer garantias, expressas e implícitas, em relação ao produto, incluindo, entre outras, quaisquer garantias implícitas de comercialização ou de adequação a um fim específico. A Medtronic não será responsável, perante nenhuma pessoa ou entidade, por quaisquer despesas médicas ou por quaisquer danos diretos, acidentais ou indiretos causados por qualquer tipo de utilização, defeito, falha ou mau funcionamento do produto, quer a reclamação relativa a tais danos tenha por base a garantia, o contrato, danos ou outros. Nenhuma pessoa possui autoridade para vincular a Medtronic a qualquer tipo de representação ou garantia relativas ao produto.

As exclusões e limitações acima definidas não se destinam a infringir estipulações obrigatórias da lei aplicável e não devem ser interpretadas como tal. Se alguma parte ou termo desta renúncia de garantia for considerado ilegal, não executável ou em conflito com a lei aplicável por parte de um tribunal da jurisdição competente, a validade das restantes partes desta renúncia de garantia não deverá ser afetada e todos os direitos e obrigações devem ser interpretados e executados como se esta renúncia de garantia não contivesse a parte ou termo particular considerado inválido.

## Română

## Instrucțiuni de utilizare

Steril, exclusiv de unică folosință. Pentru utilizare cu un fir de ghidare de 0,64 mm (0,025 in) și generatorul ClosureRFG.

**Notă:** Citiți cu atenție toate instrucțiunile, inclusiv manualul operatorului pentru generatorul de radiofrecvență ClosureRFG, înainte de a utiliza sistemul ClosureFast. Respectați toate avertisamentele, precauțiile și atenționările prezentate în aceste instrucțiuni. Nerespectarea acestei recomandări poate avea drept urmare complicații pentru pacient.

## Catetere ClosureFast

Cele trei modele de catetere ClosureFast sunt cateterele ClosureFast cu element de încălzire de 7 cm (numerele modelelor: CF7-7-60 și CF7-7-100) și cateterul ClosureFast cu element de încălzire de 3 cm (numărul modelului: CF7-3-60). Consultați *Tabelul 1* pentru detaliu despre configurația produselor.

## Descrierea dispozitivului

Sistemul ClosureFast este format din 2 componente principale: un cateter ClosureFast și un generator de radiofrecvență ClosureRFG. Cateterul și cablul de legătură integrat sunt furnizate sterile și sunt dispozitive de unică folosință, care se elimină după utilizare. Funcția cateterului este de a furniza energie termică la locul de tratament dorit, prin încălzirea prin radiofrecvență a elementului de încălzire al cateterului, și de a transmite temperatură înapoi la generatorul de radiofrecvență. Generatorul de radiofrecvență rămâne în afara câmpului steril în timpul utilizării și este furnizat nesteril. Cateterul este conectat la generatorul de radiofrecvență prin intermediu cablului de legătură.

## Scop

Cateterul ClosureFast este destinat pentru utilizare împreună cu generatorul ClosureRFG pentru ocluzionarea vasului tratat prin sigilare fibrotică.

## Populația de pacienți avută în vedere

Acest dispozitiv este destinat pentru utilizare la pacienții adulți cu insuficiență venoasă cronică.

## Indicații de utilizare

Cateterul ClosureFast este utilizat pentru coagularea endovasculară a vaselor de sânge la pacienții cu reflux venos superficial.

## Contraindicații

Cateterul ClosureFast este contraindicat pentru utilizarea la pacienții cu tromboză pe segmentul venos care urmează să fie tratat.

**Notă:** Nu există date cu privire la utilizarea acestui cateter la pacienții cu arteriopatie periferică cunoscută. În tratamentul pacienților cu arteriopatie periferică semnificativă, trebuie exercitată aceeași precauție ca și în procedurile tradiționale de ligaturare venoasă și stripping.

## Beneficii clinice

Beneficiile clinice ale închiderii venoase cu cateterul ClosureFast în tratamentul refluxului venos superficial includ următoarele:

- Rezolvarea simptomelor de insuficiență venoasă cronică
- Vindecarea ulcerului venos al piciorului
- Îmbunătățirea calității vieții
- Creșterea mobilității

## Utilizatori vizuați

Cateterul ClosureFast este destinat pentru utilizare de către medici care sunt familiarizați cu ecografia duplex, intervențiile vasculare și insuficiența venoasă cronică.

## Caracteristici de performanță

Sistemul ClosureFast este format din 2 componente principale: un cateter ClosureFast și un generator de radiofrecvență ClosureRFG. Cateterul furnizează energie termică pentru a efectua ablația segmentală la locul de tratament dorit, prin încălzire prin radiofrecvență a elementului de încălzire al cateterului. Cateterul direcționează căldura înapoi către generatorul de radiofrecvență, pentru ca generatorul de radiofrecvență să controleze automat energia RF și să mențină temperatura prezentată. Cateterul și cablul de legătură integrat sunt furnizate sterile și sunt dispozitive de unică folosință, care se elimină după utilizare. Cateterul este conectat la generatorul de radiofrecvență prin intermediu cablului de legătură.

## Avertismente

- Dispozitivul a fost conceput exclusiv de unică folosință. Nu refolosiți, nu recondiționați și nu resterilizați acest dispozitiv. Refolosirea, recondiționarea sau resterilizarea poate compromite integritatea structurală a dispozitivului sau poate crea un risc de contaminare, ceea ce ar putea conduce la vătămare, la îmbolnăvirea sau la decesul pacientului.
- Tratarea unei vene aflate aproape de suprafața pielii poate determina arsuri tegumentare dacă pielea nu este protejată prin infiltrăție de lichid.

• Există riscul producerii unei leziuni nervoase în urma vătămării termice a nervilor adiacenți. Riscul de leziune nervoasă poate fi mai mare în cazul tratamentului la nivelul genunchiului sau sub acesta, sau în absența infiltrăției perivenoase de lichid.

## Precauții

- Nu îndoiti cateterul într-o rază restrânsă. Distorsarea tijei poate deteriora cateterul.
- Pentru a evita deteriorarea firului de ghidare, asigurați-vă că acesta nu depășește vârful cateterului.
- Este posibil ca vena să fie mai subțire într-un segment afectat de anevrism. Pentru ocluzarea eficace a unei vene cu segment anevrismal, poate fi necesară o infiltrăție tumescență suplimentară la nivelul segmentului anevrismal. Tratamentul venei trebuie să includă segmentele situate proximal și distal față de acest segment.

## Evenimente adverse posibile

Possiblele complicații includ, fără a se limita la, următoarele:

- Vătămarea nervilor din vecinătate
- Hematom sau serom
- Infecție
- Inflamație
- Durere
- Flebită
- Embolie pulmonară
- Arsuri sau decolorări ale pielii
- tromboză
- Perforarea vasului

Dacă are loc un incident grav legat de dispozitiv, raportați imediat incidentul către Medtronic și către autoritatea competentă sau organismul de reglementare aplicabil.

## Cum se livrează

Acest dispozitiv este furnizat steril și este sterilizat cu oxid de etilenă.

## Depozitar

Păstrați dispozitivul într-un loc uscat, ferit de lumina solară.

## Materiale și echipamente recomandate

- Masă basculantă
- Ecograf duplex
- Gel pentru ecografie steril
- Husă sterilă pentru traductor ecografic
- Ac de acces percutanat
- Teacă de introducere de 7 Fr (lungime de 7 cm sau 11 cm)
- Fir de ghidare de 0,64 mm (0,025 in)

## Instalarea generatorului

**Notă:** Consultați manualul operatorului pentru generatorul ClosureRFG.

1. Conectați generatorul în priză.
2. Porniți generatorul utilizând comutatorul de alimentare.
3. Confirmăți versiunea software-ului de pe ecran. Consultați *Tabelul 1* pentru compatibilitatea versiunilor de software.
4. Setarea implicită a temperaturii este de 120 °C pentru cateterul ClosureFast.

**Notă:** Când se utilizează modelul RFG2, utilizatorul poate alege dintr-un interval cuprinzător între 95 °C și 120 °C. Retineți că setările implicate nu apar decât după ce cateterul este conectat la generatorul de radiofrecvență. Setările pentru tratament pot fi reglate după preferința medicalului (numai pentru RFG2). Consultați manualul operatorului pentru generatorul de radiofrecvență, pentru instrucțiuni privind modificarea setărilor.

**Tabelul 1. Specificații sistemului ClosureFast**

Model de cateter	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Teacă de introducere (dimensiune minimă diametru intern)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Lungimea care poate fi introdusă	60 cm	100 cm	60 cm
Diametrul elementului de încălzire	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Lungimea elementului de încălzire	7 cm	7 cm	3 cm
Setarea maximă de putere	40 W	40 W	18 W
Setarea implicită a temperaturii-întări	120 °C	120 °C	120 °C
Versiunea de software	Model RFG2	4.0.0 sau superior	4.0.0 sau superior
	Model RFG3	1.11.0 sau superior	1.11.0 sau superior

## Instrucțiuni de utilizare

**Notă:** Utilizați o tehnică aseptică.

## Pregătirea pacientului

1. Spălați accesorii de unică folosință cu ser fiziologic steril (soluție de clorură de sodiu 0,9%).
2. Dacă utilizați un anestezic local, administrați-l la locul de acces venos. Se poate administra, de asemenea, un sedativ ușor.
3. **Notă:** Venospasmul poate afecta capacitatea de accesare a veinei vizate. Evitați orice factor care pot induce venospasm, de exemplu anumite medicamente, medile cu temperatură scăzută sau anxietatea pacientului.
4. Poziționați pacientul pentru acces venos. Coborărea picioarelor pacientului sub nivelul inimii va dilata diametrul venos, putând facilita accesarea venei.
5. Accesea venei care trebuie tratată prin punte percutanată cu un ac de acces sau printr-o mică incizie.
6. Pregătiți și amplasați teacă de introducere conform instrucțiunilor de utilizare furnizate de fabricant.

## Inspectarea și pregătirea cateterului

1. Inspectați cutia exterioară pentru a detecta orice semne de deteriorare vizibilă. Scoateți punga din cutie și inspectați punga pentru a detecta evenuale deteriorări (de exemplu, rupturi sau înțepături).

**Atenție:** Inspectați cu atenție ambalajul steril și dispozitivul înainte de utilizare. Nu utilizați dispozitivul dacă ambalajul sau dispozitivul sunt deteriorați.

2. Deschideți punga și scoateți tava.

3. Inspectați cateterul.



## Предполагаемые пользователи

К использованию катетера ClosureFast допускаются врачи, знакомые с дуплексным ультразвуковым исследованием, сосудистыми вмешательствами и хронической венозной недостаточностью.

## Рабочие характеристики

Система ClosureFast состоит из 2 основных компонентов: катетера ClosureFast и радиочастотного генератора ClosureRFG. Катетер подает тепловую энергию для сегментарной абляции целевого обрабатываемого участка посредством радиочастотного нагревания нагревательного элемента катетера. Катетер передает сведения о температуре обратно на радиочастотный генератор, чтобы радиочастотный генератор автоматически управлял мощностью РЧ и поддерживал предварительно заданную температуру. Катетер и встроенный соединительный кабель поставляются стерильными; они являются одноразовыми устройствами. Катетер подсоединяется к радиочастотному генератору через соединительный кабель.

## Предупреждения

- Данное изделие предназначено только для однократного применения. Изделие не подлежит повторному использованию, обработке или стерилизации. Повторные использование, обработка или стерилизация могут нарушить структурную целостность изделия или создать риск загрязнения, что может привести к причинению вреда здоровью, заболеванию или смерти пациенту.
- Обработка вен, находящихся около поверхности кожи, может привести к ожогу кожи, если кожа не защищена с помощью инфильтрации жидкостью.
- Термотравма может привести к повреждению прилегающих нервов. При обработке на уровне коленного сустава или ниже или без перивенозной инфильтрации жидкостью риск повреждения нервов повышен.

## Меры предосторожности

- Не сгибайте катетер с малым радиусом. Сгибание стержня может привести к повреждению катетера.
- При введении катетера в вену убедитесь, что проводник не выступает из кончика катетера.
- В аневризматическом сегменте возможно истечение венозной стенки. Для эффективной окклюзии вены в аневризматическом сегменте может потребоваться дополнительная тумесцентная инфильтрация над аневризматическим сегментом. При обработке вены следует захватывать сегменты, находящиеся проксимальнее и дистальнее аневризматического сегмента.

## Возможные нежелательные явления

Некоторые из возможных осложнений указаны в следующем перечне:

- Травма или повреждение прилегающих нервов
- Гематома или серома
- Инфекция
- Воспаление
- боль;
- флебит;
- Тромбоэмболия легочной артерии
- Ожог или изменение цвета кожи
- Тромбоз
- Перфорация сосуда

В случае серьезного происшествия, связанного с работой изделия, немедленно сообщите о произошедшем компании Medtronic и уполномоченному регулирующему органу.

## Способ поставки

Изделие поставляется стерильным, стерилизация этиленоксидом.

## Хранение

Хранить устройство в сухом месте, не допуская попадания солнечных лучей.

## Рекомендуемые расходные материалы и оборудование

- Стол с изменяющимися углом наклона
- Аппарат для дуплексного ультразвукового исследования
- Стерильный гель для УЗИ
- Стерильный чехол для ультразвукового датчика
- Игла для подкожного доступа
- Интродьюсер диаметром 7 Fr (длиной 7 см или 11 см)
- Проводник диаметром 0,64 мм (0,025 in)

## Установка генератора

**Примечание.** См. руководство оператора для генератора ClosureRFG.

- Подключите источник питания к генератору.
- Включите питание с помощью выключателя питания.
- Проверьте версию программного обеспечения на экране. Совместимость версий программного обеспечения см. в Табл. 1.
- Значение целевой температуры, заданное по умолчанию для катетера ClosureFast, составляет 120 °C.

**Примечание.** При использовании модели RFG2 пользователь может выбирать значения в диапазоне от 95 °C до 120 °C. Учитите, что значения, заданные по умолчанию, не отображаются, пока катетер не подсоединен к радиочастотному генератору. Настройки обработки можно изменить в соответствии с предпочтениями врача (только модель RFG2). Инструкции по изменению настроек см. в руководстве оператора для радиочастотного генератора.

## Таблица 1. Технические характеристики системы ClosureFast

Модель катетера	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Интродьюсер (минимальный внутренний диаметр)	7 Fr (2,3 мм)	7 Fr (2,3 мм)	7 Fr (2,3 мм)
Вводимая длина	60 см	100 см	60 см
Диаметр нагревательного элемента	2,3 мм	2,3 мм	2,3 мм
Длина нагревательного элемента	7 см	7 см	3 см
Максимальное значение мощности	40 Вт	40 Вт	18 Вт
Значение температуры, заданное по умолчанию	120 °C	120 °C	120 °C

Таблица 1. Технические характеристики системы ClosureFast (продолжение)

Модель катетера	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Версия программного обеспечения	Модель RFG2	4.0.0 или более поздняя	4.0.0 или более поздняя
	Модель RFG3	1.11.0 или более поздняя	1.11.0 или более поздняя

## Указания по применению

**Примечание.** Соблюдайте требования асептики.

## Подготовка пациента

- Промойте одноразовые принадлежности стерильным физиологическим раствором (натрия хлорид 0,9%).
- Если применяется местный анестетик, введите его в место венозного доступа. Кроме того, можно выполнить легкую седацию.
- Примечание.** При веноспазме доступ к целевой вене может быть затруднен. Исключайте факторы, которые могут вызвать веноспазм, например некоторые препараты, холодная среда или тревожность у пациента.
- Разместите пациента для венозного доступа. При опускании ног пациента ниже уровня сердца диаметр вен увеличивается, что облегчает венозный доступ.
- Создайте доступ к вене, выполнив чрескожный прокол иглой для доступа или небольшой разрез.
- Подготовьте и введите интродьюсер в соответствии с инструкцией по эксплуатации производителя.

## Осмотр и подготовка катетера

- Осмотрите внешнюю коробку на наличие видимых признаков повреждения. Извлеките пакет из коробки и осмотрите его на предмет повреждения (например, разрывов или проколов).
- Внимание!** Перед применением тщательно осмотрите стерильную упаковку и устройство. Не используйте устройство, если упаковка или устройство повреждены.
- Вскройте пакет и извлеките из него лоток.
- Осмотрите катетер.
- Соблюдая требования асептики, вытяните разъем кабеля из лотка и подсоедините к радиочастотному генератору.
- Внимание!** Не допускайте контакта разъема кабеля с жидкостью.
- Извлеките катетер из лотка и поместите катетер в стерильное поле.
- С помощью стерильного физиологического раствора промойте и заполните просвет катетера, закройте просвет колпачком на рукотяке и протрите внешнюю поверхность стержня катетера.
- Внимание!** Промывание катетера с активным нагревательным элементом приводит к нагреванию жидкости, выходящей из кончика катетера. Не допускайте подачу жидкости через катетер, когда кончик катетера находится рядом с областью, которую не следует подвергать термической коагуляции.
- Вставьте катетер в интродьюсер и продвиньте кончик катетера к наиболее проксимальной точке обработки. Подведите катетер к месту обработки под ультразвуковым контролем, с помощью пальпации или проводника.
- Если продвижение катетера осуществляется с помощью проводника в центральном просвете, см. инструкцию по применению производителя проводника. После извлечения проводника снова промойте просвет катетера стерильным физиологическим раствором и закройте просвет на конце катетера колпачком.
- Внимание!** Не продвигайте катетер или проводник при возникновении сопротивления, поскольку это может привести к перфорации вены.

## Тумесцентная инфильтрация и положение кончика катетера

- Для создания периферического слоя жидкости вокруг обрабатываемого сосуда используйте тумесцентную инфильтрацию путем введения местного анестетика или физиологического раствора в околососудистое пространство. Для достижения контакта между нагревательным элементом катетера и венозной стенкой рекомендуется использовать объем около 10 см<sup>3</sup> на см обрабатываемой вены. Инфильтрируйте область, находящуюся приблизительно на 5 см дистальнее сафенофеморального союза (СФС) или сафеноподколенного союза (СПС); инфильтрацию дальше союзья выполняют после подтверждения окончательного положения кончика.
- Примечание.** Если вена находится близко к поверхности кожи, сформируйте подкожное пространство толщиной > 1 см между передней венозной стенкой и кожей с помощью тумесцентной инфильтрации физиологическим раствором или раствором разведенного местного анестетика.
- Проверьте положение кончика катетера с помощью измерителей аппарата УЗИ. При обработке большой подкожной вены (БПВ) или малой подкожной вены (МПВ) поместите кончик на 2 см ниже союзья.
- Выполните тумесцентную инфильтрацию выше союзья под ультразвуковым контролем.

## Лечение

- Уложите ноги пациента выше уровня сердца, чтобы облегчить спадение вен, сближение их стенок и отток крови (положение Тренделенбурга).
- Сохраняя положение кончика катетера, частично извлеките интродьюсер так, чтобы вход интродьюсера совместился с первой видимой отметкой стержня или нанесите на кожу метку на уровне первой видимой отметки стержня. Закрепите интродьюсер на коже (не обязательно).
- Внимание!** Не выполняйте обработку нагревательным элементом в глубокой венозной системе.
- Сформируйте практический бескровное поле, оказывая давление вдоль всей длины нагревательного элемента с помощью ультразвукового датчика, продольно совмещенного с нагревательным элементом, и 2–3 пальцев (приблизительно соответствующих длине нагревательного элемента), оказывая давление дистальное датчика.
- Внимание!** Скать вены не по всей длине нагревательного элемента может привести к недостаточной эффективности или повреждению катетера.
- Включите подачу радиочастотной энергии, нажав кнопку RF Power (Мощность РЧ) на радиочастотном генераторе. В результате этого действия кнопка RF Power (Мощность РЧ) начнет мигать. Если кнопка RF Power (Мощность РЧ) не светится и не мигает, изучите отображаемое сообщение и отреагируйте на него. Для получения дополнительной информации см. руководство оператора для радиочастотного генератора (RFG2).
- Начните подачу радиочастотной энергии, нажав кнопку на рукотяке катетера. Во время обработки подачу энергии можно отключить, нажав кнопку на рукотяке катетера снова. (Только для модели RFG2: подачу радиочастотной энергии можно запускать с помощью











## Odlaganje

**Oprez:** Odložite medicinsko sredstvo u otpad u skladu sa važećim zakonima, propisima i bolničkim procedurama, što obuhvata i one koji se odnose na opasan biološki materijal, opasan infektivni materijal i zarazne materije.

## Odricanje garancije

Upozorenja na oznakama proizvoda pružaju detaljnije informacije i smatruj se sastavnim delom ovog odricanja garancije. Iako je „proizvod”, proizveden u pažljivo kontrolisanim uslovima, kompanija Medtronic nema kontrolu nad uslovima korišćenja ovog proizvoda. Preduzeće Medtronic se zbog toga odrice svih garancija, navedenih i podrazumevanih, u vezi sa proizvodom, uključujući, ali ne ogranicavajući se na podrazumevanu garanciju o mogućnosti prodaje ili primenljivosti za određenu svrhu. Preduzeće Medtronic neće odgovarati bilo kojoj osobi ili entitetu za bilo kakve medicinske troškove ili bilo kakvu direktnu, slučajnu ili posledičnu štetu izazvane upotrebom, nedostatom, greškom ili neispravnim radom proizvoda, bez obzira na to da li je zahtev u vezi sa takvom štetom zasnovan na garantiji, ugovoru, deliktu ili po drugom osnovu. Nijedna osoba nema ovlašćenje da obaveže Medtronic na bilo koju tvrđnju ili garanciju u vezi sa proizvodom.

Svrha gorenavedenih isključenja i ograničenja nije da se suprotstave obaveznim odredbama primenljivog zakona i ne smjeju se tako tumačiti. Ako sud ili merodavna nadležnost utvrdi da je neki deo ili odredba ovog odricanja garancije nezakonita, da se ne može sprovesti ili da je neusaglašena sa primenljivim zakonom, to neće uticati na važenje ostalih delova odricanja garancije, a sva prava i obaveze tumačiće se i sprovoditi kao da ovo odricanje garancije ne sadrži određeni deo ili odredbu koja se smatra nevažećom.

## Svenska

### Bruksanvisning

Steril, embart för engångsbruk. För användning med en 0,64 mm (0,025 in) ledare och generatorn ClosureRFG.

**Observera:** Läs alla anvisningar noggrant, inklusive användarhandboken för RF-generatorn ClosureRFG, innan ClosureFast-systemet används. Beakta alla varningar, försiktighetsåtgärder och försiktighetsuppmannaingar i dessa anvisningar. Om så inte sker kan patientkomplikationer tillståda.

### Katetrarna ClosureFast

De tre katetermodellerna ClosureFast omfattar katetrarna ClosureFast med 7 cm uppvärmningsdel (modellnummer: CF7-7-60 och CF7-7-100) och katatern ClosureFast med 3 cm uppvärmningsdel (modellnummer: CF7-3-60). I Tabell 1 finns information om produktkonfiguration.

### Beskrivning av enheten

ClosureFast-systemet består av två huvudkomponenter: en kateter ClosureFast och RF-generatoren ClosureRFG. Katatern och den integrerade anslutningskabeln tillhandahålls sterila och är avsedda för engångsbruk. Katterns funktion är att tillföra värmeenergi till det valda behandlingsområdet via RF-uppvärmning av katterns uppvärmningsdel samt att förmedla temperatur tillbaka till RF-generatoren. RF-generatorn förblir utanför det sterila fältet under användning och tillhandahålls sterila. Katatern ansluts till RF-generatorn via anslutningskabeln.

### Avsett syfte

Katatern ClosureFast är avsedd att användas tillsammans med generator ClosureRFG för att täppa till det behändlade kärlet med en fibrös förgelsing.

### Avsedd patientpopulation

Den här enheten är avsedd att användas på vuxna patienter med kronisk venös insufficiens.

### Indikationer för användning

Katatern ClosureFast är avsedd för endovaskulär koagulering av blodkärl hos patienter med ytlig venös reflux.

### Kontraindikationer

Katatern ClosureFast är kontraindicerad för användning på patienter med ventrombos i målsegmentet.

**Observera:** Det finns inga data om användning av denna kateter på patienter med dokumenterad perifer artärsjukdom. Iakta samma försiktighet vid behandling av patienter med signifikant perifer artärssjukdom som vid traditionell ligering och stripping av ven.

### Kliniska fördelar

De kliniska fördelarna med att försluta venen med katatern ClosureFast vid behandling av ytlig venös reflux inkluderar följande:

- övergående symptom på kronisk venös insufficiens
- läkning av bensär
- förbättring av livskvaliteten
- ökad rörlighet

### Avsedda användare

Katatern ClosureFast är avsedd att användas av läkare som är förtrogna med duplexultraljud, kärlingrepp och kronisk venös insufficiens

### Prestandaegenskaper

ClosureFast -systemet består av två huvudkomponenter: en kateter ClosureFast och en RF-generator ClosureRFG. Katatern tillför värmeenergi för att åstadkomma segmentalt ablation vid det önskade behandlingsstället via radiofrekvent uppvärmning av katterns uppvärmningsdel. Katatern vidarebefordrar temperaturen till radiofrekvensgeneratorn så att radiofrekvensgeneratorn kan styra RF-effekten automatiskt och bibehålla den förinställda temperaturen. Katatern och den integrerade anslutningskabeln tillhandahålls sterila och är avsedda för engångsbruk. Katatern ansluts till RF-generatorn via anslutningskabeln.

### Varningar

- Enheten är utformad endast för engångsbruk. Enheten får inte återanvändas, omarbetas eller omsteriliseras. Återanvändning, omarbetning eller omsterilisering kan försämra den strukturella integriteten hos enheten eller medföra risk för kontaminerings, vilket kan resultera i skada, sjukdom eller dödsfall hos patienten.
- Behandling av en ven som ligger ytligt mot huden kan medföra brännskada på huden om huden inte skyddas med vätskeinfiltration.
- Nervskada kan uppkomma till följd av termisk skada på närliggande nerver. Risken för nervskada kan öka vid behandling vid eller nedanför knät, eller vid behandling utan perivenös vätskeinfiltration.

## Försiktighetsåtgärder

- Katatern får inte böjas i en snäv radie. Om skafet knicks kan katatern skadas.
- Säkerställ att ledaren inte sticker ut ur kateterspetsen när katatern förs in i en ven.
- Venväggen kan vara tunnare i ett segment med aneurysem. För att effektivt ockludera en ven med ett segment med aneurysem kan det krävas ytterligare tumescensinfiltration över segmentet med aneurysem. Behandlingen av venen ska omfatta segment som ligger proximalt och distalt om segmentet med aneurysem.

## Möjliga komplikationer

Potentiella komplikationer omfattar bland annat de i den här listan:

- skador på intilliggande nerver
- hematom eller serom
- infektion
- inflammation
- smärta
- flebit
- Lungemboli
- brännskada på eller missfärgning av huden
- Trombos
- kärelperforation

Om en allvarlig incident som är förknippad med enheten inträffar ska du omedelbart rapportera incidenten till Medtronic och tillämplig behörig myndighet eller tillsynsmyndighet.

## Leveranssätt

Enheten levereras steril och har steriliseras med etylenoxid.

## Förvaring

Förvara enheten på en torr plats, skyddat från solljus.

## Rekommenderade material och utrustning

- Tippbart bord
- Duplex-ultraljudsskanner
- Steril ultraljudsgel
- Sterilt skydd för ultraljudsomvandlare
- Perkutan åtkomstnål
- 7 Fr införingshylsa (7 cm eller 11 cm lång)
- 0,64 mm (0,025 in) ledare

## Installation av generatorn

**Observera:** Se användarhandboken för generatoren ClosureRFG.

1. Anslut generatoren till strömkällan.
2. Slå på strömmen med strömbrytaren.
3. Bekräfta programvaruversionen på skärmen. Se Tabell 1 för programvarukompatibilitet.
4. Den förinställda mältemperaturen för katatern ClosureFast är 120 °C.

**Observera:** När RFG2-modellen används kan användaren välja inom intervallet 95 °C till 120 °C. Observera att förinställningarna inte visas förrän en kateter anslutits till RF-generatoren. Behandlingsinställningarna kan justeras enligt läkarens önskemål (endast RFG2). I användarhandboken för RF-generatoren finns anvisningar om hur inställningarna ändras.

Tabell 1. Specifikationer för ClosureFast-systemet

Katetermodell	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Införingshylsa (minsta ID-storlek)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Införbar längd	60 cm	100 cm	60 cm
Uppvärmningsdel, diameter	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Uppvärmningsdel, längd	7 cm	7 cm	3 cm
Maximal effektinställning	40 W	40 W	18 W
Förinställd mältemperatur	120 °C	120 °C	120 °C
Programvaruversion	Modell RFG2	4.0.0 eller senare	4.0.0 eller senare
	Modell RFG3	1.11.0 eller senare	1.11.0 eller senare

## Anvisningar för användning

**Observera:** Använd aseptisk teknik.

## Patientförberedelse

1. Spola engångstillbehören med steril, fysiologisk koksaltlösning (0,9 % sodiumchlorid).
2. Om lokalbedövning används ska lokalbedövningsmedlet administreras vid området för venätkomst. Milt lugnande medel kan även administreras.
3. Placer patienten för venätkomst. Om patientens ben sänks till under hjärtlivnivå ökar vendiametern, vilket kan underlättा venätkomst.
4. Åtkomst till venen som ska behandlas erhålls med ett perkutan stick med en åtkomstnål eller via ett litet frälgående snitt.
5. Förbered och placera införingshylsan enligt tillverkarens bruksanvisning.

## Inspektion och förberedelse av katatern

1. Kontrollera ytterkartongen med avseende på eventuella synliga tecken på skador. Ta ut blisterförpackningen ur kartongen och kontrollera den med avseende på skador (t.ex. revor eller stickhål).
2. Obs! Inspektera sterilförpackningen och enheten noggrant före användning. Använd inte enheten om förpackningen eller enheten är skadad.
3. Öppna blisterförpackningen och ta ut brickan.
4. Ta med aseptisk teknik ut kabelanslutningen ur brickan och anslut kabeln till RF-generatoren.
5. Ta ut katatern ur brickan och placera katatern i det sterila fältet.
6. Använd steril, fysiologisk koksaltlösning för att spola och fylla kataterns lumen, stäng lumen vid handtaget och torka av den externa ytan på kateterskafet.

**Obs!** Om katetern spolas när uppvärmningsdelen är aktiverad kommer vätskan som rinner ut ur kateterns ände att värmas upp. Undvik att tillföra vätska via katetern när kateterns spets befinner sig nära ett område som inte ska värmekoauleras.

7. För i katetern i införingshylsan och för fram kateterspetsen till den mest proximala behandlingspunkten. Katetern kan navigeras till behandlingsområdet med ultraljudsstyrning, palpation eller en ledare.
8. Om en ledare används i mittersta kateterlumen för att underlätta framförandet, se tillverkarens anvisningar för hur ledaren används. När ledaren avlägsnats ska kateterns lumen spolas igen med steril, fysiologisk koksaltlösning och lumen stängas i kateteränden.

**Obs!** Katetern eller ledaren får inte föras fram om motstånd uppstår eftersom venperforation då kan inträffa.

### Tumescensinfiltration och placering av kateterspetsen

1. Använd tumescensinfiltration bestående av utspridd lokalbedövningslösning eller koksaltlösning i det perivaskulära området för att skapa ett omgivande vätskelager runt kärlt som ska behandlas. För att uppnå kontakt mellan kateterns uppvärmningsdel och venvägen rekommenderas användning av ungefärl 10 cm<sup>3</sup> per cm ven som ska behandlas. Infiltrera upp till ca 5 cm distalt om safenofemoralia eller safenopopliteala förgreningen. Infiltrera bortom förgreningen utförs sedan den slutliga placeringen har bekräftats.
2. **Observera:** När venen ligger tydligt mot huden ska en subkutan avstånd på > 1 cm skapas mellan den anteriera venvägen och huden med hjälp av tumescensinfiltration bestående av koksaltlösning eller utspridd lokalbedövningslösning.
3. Bekräfts kateterspetsens position med ultraljudsmaskinen skjutmått. Vid behandling av antingen vena saphena magna eller vena saphena parva ska spetsen placeras 2 cm under förgreningen.
4. Infiltrera tumescensvätska bortom förgreningen med hjälp av ultraljudsvägledning.

### Behandling

1. Placerar patientens ben ovanför hjärtats nivå för att underlätta venkollaps, apposition och blodtappning (Trendelenburgläge).
2. Bibehåll kateterspetsens position och dra tillbaka införingshylsan en bit tills hylsans fattning är inriktad mot den första synliga skäftmarkeringen, eller rita ett märke på huden i nivå med den första synliga skäftmarkeringen. Fäst hylsan vid huden (valfritt).
3. **Obs!** Behandla inte med uppvärmningsdelen i det djupa vensystemet.
4. Skapa ett nästan blodtomt fält genom att tillämpa extert tryck längs uppvärmningsdels hela längd med hjälp av ultraljudsomvandlaren inriktad längs med uppvärmningsdelen och två eller tre fingertoppar (för att approximera uppvärmningsdels längd) tryckta distalt om omvandlaren.
5. **Obs!** Om venen inte trycks ihop längs uppvärmningsdels hela längd kan det leda till inkonsekvent effektivitet eller eventuell skada på katetern.
6. Möjliggör tillförsel av RF-energi genom att trycka på knappen "RF Power" (RF-effekt) på RF-generatorn. Knappen börjar att blinka. Om knappen "RF Power" (RF-effekt) varken tänds eller börjar blinka ska du iakta alla meddelanden som visas och agera därefter. I användarhandboken för RF-generator finns ytterligare information (RFG2).
7. Påbörja tillförsel av RF-energi genom att trycka på knappen på kateterns handtag. Energitillförseln kan stängas av under behandlingen genom att knappen på kateterns handtag trycks in igen. (Gäller endast RFG2: radiofrekvent energi kan startas med knappen "START RF" (starta RF). Radiofrekvensenergi kan stängas av med knappen STOP RF" (stoppa RF) eller med knappen "RF Power" (RF-effekt)).

**Observera:** För katetern ClosureFast med 7 cm uppvärmningsdel kommer effekten vanligtvis att starta på 40 W och sjunka till under 20 W inom 10 sekunder om kompressionen är rätt placerad och vensegmentet som behandlas har tappats på blod ordentligt. För katetern ClosureFast med 3 cm uppvärmningsdel kommer effekten vanligtvis att starta på 18 W och sjunka till under 10 W inom 10 sekunder om kompressionen är rätt placerad och vensegmentet som behandlas har tappats på blod ordentligt.

**Observera:** Om den inställda temperaturen inte når inom 5 sekunder efter att tillförseln av RF-energi har påbörjats, eller om effektnivån förblir hög, kan det bero på ett flöde i venen som kyler ned behandlingssegmentet. Avbryt tillförseln av RF-energi, bekräfta att blodtappningen är effektiv och att spetsen är i lämpligt läge, åtgärda enligt behov och påbörja behandlingen av segmentet igen.

**Observera:** Kontinuerliga temperaturvärden under den inställda temperaturen kan medföra ofullständig behandling. Om detta inträffar, ska behandlingen avbrytas. Bekräfts apposition av kärl mot kateterns uppvärmningsdel och frånvaro av blodflöde i det kärsegmentet som ska behandlas. Applicera vid behov hårdare tryck utifrån och behandla segmentet igen.

**Obs!** Om behandlingen avbryts p.g.a. öjämn temperatur ska katetern avlägsnas samt uppvärmningsdelen undersökas med avseende på skador. Byt ut katetern om den är skadad.

**Obs!** Om varningar inte beaktas kan alvarlig skada på katetern uppstå.

8. När behandlingstidsintervallet går ut kommer tillförseln av RF-energi att avbrytas automatiskt. Vid användning av en kateter ClosureFast med 7 cm uppvärmningsdel ska en andra energicykel ges till det enskilda segmentet som är närmast den safenofemorala förgreningen. Vid användning av en kateter ClosureFast med 3 cm uppvärmningsdel kan en andra energicykel ges om läkaren så önskar.
9. Tillförsel av RF-energi kan upprepas i ett visst vensegment om läkaren så önskar.

**Obs!** Administrera inte fler än tre energitillförselcykler till varje givet vensegment, eftersom värmeabsorptionsdjupets omfattning inte kommer att öka signifikant.

**Obs!** Katetern får inte föras i igen genom ett vensegment som nyligen har behandlats.

10. Dra snabbt tillbaka katetern tills nästa synliga skäftmarkering är inriktad mot hylsans fattning.

**Observera:** Det är normalt att viss friktion uppstår mellan venvägen och katetern efter en uppvärmningscykel. Det kan känna nära katetern dras tillbaka.

11. Behandla nästa vensegment enligt steg 3 till Steg 8 ovan, och upprepa sekvensen med hoptryckning, behandling och mätning till samtliga segment har behandlats. När de diagonala linjerna och tryckta siffrorna på utsidan av kateterns skäft, som motsvarar införingshylsans längd, syns fullständigt indikerar de det senaste fullständiga behandlingssegmentet.

**Observera:** Använd trippelmarkering på skafet 3 cm från uppvärmningsdelen för att fastställa det minsta avståndet från uppvärmningsdelen till punktionsstället.

**Obs!** Behandling med uppvärmningsdelen inuti hylsan eller utanför kroppen kan leda till brännskador på huden eller skada på katetern.

12. Avlägsna katetern och införingshylsan från venen och stäng av RF-generatorn. Utvärdera de behandlade vensegmenten med ultraljud för att fastställa behandlingsresultatet.

**Obs!** Det finns ingen återbehandlingsalgoritm för katetern ClosureFast. För inte i katetern på nytt genom ett vensegment som nyligen behandlats.

13. Uppnå hemostas på åtkomststället.

14. Applicera ett tryckförband i flera lager från foten till ljumsken.

### Uppföljningsvård

1. Instruera patienten att gå omkring ofta samt att undvika ansträngande aktiviteter eller tunga lyft under flera dagar.
2. Vi rekommenderar postoperativ kompression i minst 1 vecka.
3. En uppfoljningsundersökning inom 72 timmar ska omfatta en bedömning för att säkerställa att ingen tromb sträcker sig in i de djupa venorna.

### Kassering

**Obs!** Kassera enheten enligt gällande lagar, föreskrifter och sjukhusets rutiner, inklusive sådana som rör biologiska risker, mikrobiella risker och smittsamma ämnen.

### Garantifriskrivning

Varningstexter på produktmärkningen innehåller mera detaljerade upplysningar och utgör en integrerad del av denna friskrivning från ansvar. Oaktat att produkten har tillverkats under noggrant kontrollerade förhållanden har Medtronic ingen kontroll över de förhållanden under vilka produkten används. Medtronic främställer sig därfor alla garantier, såväl uttryckliga som underförstådda, med avseende på produkten, inklusive, men inte begränsat till, eventuella underförstådda garantier om säljbart eller lämplighet för ett visst syfte. Medtronic kan inte hållas ansvarigt gentemot någon fysisk eller juridisk person för några medicinska kostnader eller några direkta skador, oförutsedda skador eller följdskador som orsakats av någon form av användning av eller brist, fel eller funktionsfel hos produkten, oavsett om ett krav gällande sådana skador grundar sig på garanti, avtal, skadegörande handling eller annat. Ingen person har behörighet att binda Medtronic vid någon uttästelse eller garanti som gäller produkten.

Ovan angivna undantag och begränsningar är inte avsedda att stå i strid med tvigande regler i tillämplig lag, och de ska inte heller tolkas så. Skoda friskrivning från ansvar till någon del av behörig domstol anses ofogiltig, verkningslös eller stridande mot tillämplig lag, skall friskrivning från ansvar gälla i övrigt, varvid alla rättigheter och skyldigheter skall bestå, som om avtalet inte innehöll den del av garantin eller friskrivning från ansvar som underkänts.

### Türkçe

#### Kullanım talimatları

Şeril, sadece tek kullanımlık, 0,64 mm (0,025 inç) kılavuz tel ve ClosureRFG jeneratör ile kullanılmaya yönelik.

**Not:** ClosureFast sistemini kullanmadan önce, ClosureRFG radyofrekans jeneratör teknik kullanıcı el kitabı dahil olmak üzere tüm talimatları baştan sona okunuy. Bu talimatların tamamında belirtilen tüm uyarıları, önlemleri ve dikkat edilecek noktaları dikkate alın. Bunların dikkate alınmaması hastada komplikasyonlara neden olabilir.

#### ClosureFast kateterler

ClosureFast kateterlerin üç modeli; 7 cm'lik ısıtma elemanı olan ClosureFast kateterler (model numaraları: CF7-7-60 ve CF7-7-100) ve 3 cm'lik ısıtma elemanı olan ClosureFast kateterdir (model numarası: CF7-3-60). Ürün yapılandırmasına ilişkin ayıntılar için bkz. Tablo 1.

#### Cihaz tanımı

ClosureFast sistemi 2 ana bileşenden meydana gelir: bir adet ClosureFast kateter ve bir adet ClosureRFG radyofrekans jeneratörü. Kateter ve entegre bağlı kablosu steril olarak tedarik edilir ve bunlar tek kullanımlık, atılabilir cihazlardır. Kateterin işlevi, kateter ısıtma elemanın radyofrekanslı ısıtması yoluyla istenen tedavi bölgесine termal enerji sağlamak ve sıcaklığı radyofrekans jeneratörune geri iletmektir. Radyofrekans jeneratörün kullanım sırasında steril alanın dışında kalır ve steril olmayan bir şekilde tedarik edilir. Kateter, bağlı kablosu yoluyla radyofrekans jeneratörune bağlanır.

#### Amaçlanan hedef

ClosureFast kateter, tedavi edilen damarı fibrotik mühür yoluyla tıkmak amacıyla ClosureRFG jeneratör ile birlikte kullanılmaya yönelik.

#### Amaçlanan hasta popülasyonu

Bu cihaz, kronik venöz yetmezliği olan yetişkin hastalarda kullanılmaya yönelik.

#### Kullanım Endikasyonları

ClosureFast kateter, yüzeyel ven reflüsü olan hastalarda kan damarlarının endovasküler koagülasyonuna yönelik.

#### Kontrendikasyonlar

ClosureFast kateterin hedefi ven segmentinde trombus olan hastalarda kullanılması kontrendikedir.

**Not:** Bu kateterin periferik arter hastalığı belgelendiği olan hastalarda kullanımına ilişkin veri bulunmamaktadır. Ciddi periferik arter hastalığı olan hastaların tedavisinde, geleneksel ven bağlama ve siyuma prosedüründe olduğu gibi, aynı ölçüde dikkat gösterin.

#### Klinik faydalari

Yüzeyel ven reflüsü tedavisinde ClosureFast kateter ile ven kapatmanın klinik faydalari şunları içerir:

- Kronik venöz yetmezlik semptomlarının çözümlenmesi
- Venöz bacak ülserinin iyileşmesi
- Yaşam kalitesinde iyileşme
- Hareketlilikte artış

#### Amaçlanan kullanıcılar

ClosureFast kateter; duplex ultrason, vasküler girişimler ve kronik venöz yetmezlik konularına bütünüyle hakim olan hekimler tarafından kullanılmaya yönelik.

#### Performans özellikleri

ClosureFast sistemi 2 ana bileşenden meydana gelir: bir adet ClosureFast kateter ve bir adet ClosureRFG radyofrekans jeneratörü. Kateter, kateter ısıtma elemanın radyofrekanslı ısıtması yoluyla istenen tedavi bölgesi kisimlasi ablaysyon iletmek için termal enerji sağlar. Radyofrekans jeneratörünün RF gücünden otomatik olarak kontrol edebilmesi ve önceden ayarlanan sıcaklığı koruması için kateter, sıcaklığı radyofrekans jeneratörune geri iletmek. Kateter ve entegre bağlı kablosu steril olarak tedarik edilir ve bunlar tek kullanımlık, atılabilir cihazlardır. Kateter, bağlı kablosu yoluyla radyofrekans jeneratörune bağlanır.

#### Uyarılar

- Bu cihaz yalnızca tek kullanımlık için tasarlanmıştır. Bu cihazı yeniden kullanmayı, yeniden işleme veya yeniden sterilize etmeyin. Cihazı yeniden kullanması, yeniden işlenmesi veya yeniden sterilize edilmesi yapısal sağlamlığını tehlilkeye atabilir veya hastanın yaralanması, hastalanması veya ölümüze sonuçlanabilecek bir kontaminasyon riski oluşturabilir.
- Deri yüzeyine yakın bir venin tedavisi, deri sivi infiltrasyonuyla korunmadığı takdirde deride yanığa neden olabilir.
- Komşu sinirlerin isidan zarar görmesi sonucu sinir zedelenmesi meydana gelebilir. Sinir zedelenmesi riski, dizde veya dizin aşağısında ya da perivenöz sivi infiltrasyonu olmadan tedavi uygulanırken daha yüksek olabilir.

## Önlemler

- Kateteri dar bir yarıçapla gelecek şekilde bükmemen. Şaftın bükmemesi katetere hasar verebilir.
- Kateteri venin içine sokarken kılavuz teli kateterin ucundan çıkmadığından emin olun.
- Ven duvarı anevrizmal olan bir segmente daha ince olabilir. Anevrizmal segment bulunan bir veni etkili bir biçimde tikamak için, anevrizmal segment boyunca ilave tümesan infiltrasyonu uygulanması gerekebilir. Venin tedavisi, anevrizmal segmente proksimal ve distal konumdaki segmentleri kapsamlıdır.

## Olası advers olaylar

Olası komplikasyonlar aşağıdaki listeyi içerir, ancak bunlarla sınırlı değildir:

- Komşu sinir zedelenmesi veya sinir hasarı
- Hematom veya seroma
- Enfeksiyon
- İltihaplanma
- Ağrı
- Flebit
- Pulmoner embolizm
- Deride yanık veya renk değişikliği
- Tromboz
- Damar perforasyonu

Cihazla ilgili ciddi bir olay meydana gelirse olayı derhal Medtronic'e ve ilgili yetkili makama veya düzenleyici kuruma bildirin.

## Tedarik biçimi

Cihaz steril bir şekilde tedarik edilmiş ve etilen oksit kullanılarak sterilize edilmiştir.

## Saklama

Cihazı güneş ışığından uzak, kuru bir yerde saklayın.

## Önerilen malzemeler ve ekipman

- Eşik masa
- Duplex ultrason tarayıcısı
- Steril ultrason jeli
- Steril ultrason transdüseri kapağı
- Perkutan girişim iğnesi
- 7 Fr introdüsör kılıf (7 cm veya 11 cm uzunluk)
- 0,64 mm (0,025 inç) kılavuz tel

## Jeneratör kurulumu

**Not:** ClosureRFG jeneratör teknik kullanıcı el kitabına bakın.

1. Güç kaynağını jeneratöre takın.
2. Güç düğmesinden gücü açın.
3. Ekrandaki yazılım sürümünü doğrulayın. Yazılım sürümü uyumluluğu için bkz. *Tablo 1*.
4. Varsayılan hedef sıcaklık ayarı, ClosureFast kateter için 120 °C'dır.

**Not:** RFG2 modeli kullanılırken kullanıcı, 95 °C ile 120 °C aralığında seçim yapabilir. Kateter radyofrekans jeneratörune bağlanıncaya kadar varsayılan ayarların görüntülenmediğini dikkate alın. Tedavi ayarlarında hekimin tercihine göre ayarlama yapılabılır (sadece RFG2). Ayarların nasıl değiştirileceğine dair tıtların içi radyofrekans jeneratörü teknik kullanıcı el kitabına bakın.

**Tablo 1.** ClosureFast sisteminin teknik özellikleri

Kateter modeli	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
İntrodüsör kılıf (minimum İ.C. boyutu)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Yerleştirilebilir uzunluk	60 cm	100 cm	60 cm
İstema elemanı çapı	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
İstema elemanı uzunluğu	7 cm	7 cm	3 cm
Maksimum güç ayarı	40 W	40 W	18 W
Varsayılan hedef sıcaklık ayarı	120 °C	120 °C	120 °C
Yazılım sürümü	RFG2 modeli	4.0.0 veya üstü	4.0.0 veya üstü
	RFG3 modeli	1.11.0 veya üstü	1.11.0 veya üstü

## Kullanım talimatları

**Not:** Aseptik teknik kullanın.

## Hastanın hazırlanması

1. Atilabilen aksesuarları steril, fizyolojik salinle (%0,9 sodyum klorür) yıkayın.
2. Lokal anestetik kullanılıyorsa lokal anestetik vene erişim bölgESİne uygulanıY. Ayrıca hafif sedasyon da uygulanabilir.
3. Not: Venospazm hedef vene erişilebilmesini engelleyebilir. Bazı ilaçlar, soğuk ortam veya hastada kaygı gibi, venospazmi indükleyebilecek herhangi bir etkenin önüne geçin.
4. Hastayı vene erişim için konumlandırmak. Hastanın bacaklarının kalp seviyesinin altına indirilmesi ve çapını artırarak vene erişimi kolaylaştırılır.
5. Tedavi uygulanacak vene, bir girişim iğnesiyle perkutan delme yoluya veya küçük bir cutdown yoluya erişin.
6. İntrodüsör kılıfı imalatının kullanım talimatlarına uygun olarak hazırlayın ve yerleştirin.

## Kateterin incelenmesi ve hazırlanması

1. Dış kutuyu görünür hasar belirtileri açısından inceleyin. Keseyi kutudan çıkarın ve kesede hasar olup olmadığını inceleyin (yırtık veya delik gibi).
2. Kullanılmadan önce steril ambalajı ve cihazı dikkatlice inceleyin. Ambalaj ya da cihaz hasar görmüşse cihazı kullanmayın.
3. Keseyi açın ve tablayı çıkarın.
4. Aseptik teknik kullanarak, kablo konnektörünü tabanın dışına çıkarıp kabloyu radyofrekans jeneratörune bağlayın.
5. Kablo konnektörünün herhangi bir sıvıyla temas etmesine izin vermeyin.
6. Kablo tabanın dışına çıkarıp kateteri steril alana yerleştirin.
7. Steril, fizyolojik salin kullanarak kateter lümenini yıkayıp doldurun, lümene sap kısmında kapak takın ve kateter şartının dış yüzeyini silin.

**Dikkat:** İstema elemanı etkin durumdayken kateter içinden yıkama işlemi gerçekleştirilmesi kateterin ucundan çıkan sıvıyı ıslır. Kateterin ucu termal koagülasyon uygulanmaması gereken bir bölgenin yakınındayken kateter içinden sıvı vermekten kaçının.

7. Kateteri introdüsör kılıfı içine sokun ve kateter ucu en proksimal konumda tedavi noktasına iletin. Ultrason rehberliğinde, elle dokunarak veya kılavuz teli kullanarak kateteri tedavi bölgesine getirin.
8. Kateterin ilerletilmesine yardımcı olmak üzere merkezdeki lümen içinden kılavuz teli kullandırıysa, kılavuz teli kullanımı için imalatçının talimatlarına başvurun. Kılavuz teli çıkarılmasının ardından, kateter lümenini sterili, fizyolojik salinle yeniden yıkayın ve kateterin sonundaki lümené kapak takın.

**Dikkat:** Kateteri veya kılavuz teli dirence karşı ilerletmeyin, aksi takdirde vende perforasyon meydana gelebilir.

## Tümesan infiltrasyonu ve kateter ucunun konumu

1. Tedavi uygulanacak damarın etrafını çember şeklinde çevreleyen bir sıvı tabakası oluşturmak için, perivasküler boşluğa seyrtilmiş lokal anestetik veya salinle tümesan infiltrasyonu uygulayın. Kateter istema elemanı ile ven duvarı arasında temas sağlanmadık için, tedavi uygulanacak venin cm'si başına yaklaşık 10 cm<sup>3</sup>'lik hacim önerilir. Safenofermal bileşkenin (SFB) veya safenopopliteal bileşkenin (SPB) yaklaşık 5 cm distalde kadar infiltrasyon uygulayın; nihai uç konumunu doğrulamasından sonra bileşkenin üzerine ve ilerisini de infiltrasyon uygulanacaktır.
2. Not: Venin yürüyün yakınında bulunduğuanda, salinle veya seyreltilemiş lokal anestetik çözeltisiyle tümesan infiltrasyonu uygulayarak anterior ven duvar ile deri arasında >1 cm'lik subkutan mesafe oluşturun.
3. Ultrason rehberliğinde bileşkenin üzerine ve ilerisine tümesan sıvısını infiltre edin.

## Tedavi

1. Ven kolapsi, apozisyon ve eksanguinasyonu hafifletmek amacıyla hastanın bacaklarını kalp seviyesinden yukarı yerleştirin (Trendelenburg konumu).
2. Kateter ucu konumunu korurken, kılıf göbeği gözle görürün olan ilk şaft belirticile hizalanıncaya dek introdüsör kılıfı kismen geri çekin veya görürün ilk şaft belirtici seviyesinde deri üzerine bir işaret koyn. Kılıf deri sabitleyin (isteğe bağlı).
3. Ultrason transdüseri istema elemanıyla uzunlaşmasına hizalamış şekilde, istema elemanın tam uzunluğu boyunca harici kompresyon uygulayarak ve transdüsere distal konumda 2-3 parmağın ucuyla (istema elemanın uzunluğuna yaklaşacak şekilde) kompresyon uygulayarak, hemen hemen kansız bir bölge oluşturun.
4. Dikkat: İstema elemanın tam uzunluğunu boyunca vene kompresyon uygulanması, etkililiğin tutarsız olmasına veya olası kateter hasarına yol açabilir.
5. Radyofrekans jeneratörünün üzerindeki "RF Power" (RF Gücü) düğmesine basarak radyofrekans enerjisi iletimini etkinleştirin. Buylem "RF Power" (RF Gücü) düğmesinin yanıp sönmeye başlamamasına neden olur. "RF Power" (RF Gücü) düğmesi yanmaz veya yanıp sönmeye başlamazsa, var ise görüntülenen mesaja bakın ve karıştırın. Daha fazla ayrıntı için radyofrekans jeneratörü teknik kullanıcı el kitabına bakın (RFG2).

**Not:** 7 cm'lik istema elemanı olan ClosureFast kateterde, güç genellikle 40 W'tan başlar ve kompresyon doğru konumlandırılınca ve tedavi uygulanmakta olan ven segmenti uygun biçimde kansız bırakılmışsa 10 saniye içinde 20 W'ta artınca düşer. 3 cm'lik istema elemanı olan ClosureFast kateterde, güç genellikle 18 W'tan başlar ve kompresyon doğru konumlandırılınca ve tedavi uygulanmakta olan ven segmenti uygun biçimde kansız bırakılmışsa 10 saniye içinde 10 W'in artına düşer.

**Not:** Radyofrekans enerjisi iletimini başlatıldığından sonra 5 saniye içinde ayarlanan sıcaklığı ulaşamazsa veya güç seviyesi yüksek kalırsa, ven içinde tedavi segmentini soğutmakta olan akış soğukusuna olabilir. Radyofrekans enerjisi iletimini sonlandırdıktan sonra, kansız bırakma yöntemlerinin etkililiğine ve uygun uç konumunu doğrulayın, gerekken şekilde düzeltin ve segmentini yeniden başlatın.

**Not:** Devamlı olarak ayarlanan sıcaklığın altında olan sıcaklık okumaları, yetersiz tedavide sonuclanabilir. Bu durumda tedaviyi durdurun ve kateter istema elemanına damar apozisyonunu ve tedavi uygulanacak ven segmentinde kan akışı olmadığını yeniden teyit edin. Gerekirse daha sıkı harici kompresyon uygulayın ve segmenti yeniden tedavi edin.

**Dikkat:** Tedavi sıcaklığının düzensiz olması nedeniyle durdurulurken kateteri çıkarın ve istema elemanının hasar olup olmadığını inceleyin. Kateter hasarlıysa yenisiyle değiştirin.

**Dikkat:** İkazlara karşılık verilmemesi kateterin ciddi derecede hasar görmesine yol açabilir.

6. Tedavi zaman aralığının ardından, radyofrekans enerjisi iletimi olarak sonlandırılır. 7 cm'lik istema elemanı olan ClosureFast kateter kullanılırken, SFB'ye en yakın olan bir segmentte ikinci bir enerji döngüsü iletin. 3 cm'lik istema elemanı olan ClosureFast kateter kullanılırken, ikinci bir enerji döngüsü hekimin takdirine bağlı olarak verilebilir.
7. Radyofrekans enerjisi iletimi, hekimin takdirine bağlı olarak belirli bir ven segmentinde tekrarlanabilir. **Dikkat:** Termal ablasyon derinliği miktarı öncelliği ölçüde artırmayaçılık, herhangi bir ven segmentinde 3'ten fazla enerji iletimi döngüsü uygulanmayı.
8. Göreliyken bir sonraki şaft belirticile kılıf göbeğine hizalanıncaya dek kateteri hizliza geri çekin. **Dikkat:** Bir istema döngüsünün ardından ven duvarı ile kateter arasında biraz süretnme olması normaldir ve bu, kateter geri çekilenken kat edilebilir.
9. Bir sonraki ven segmentini *Adım 3* ile *Adım 8'e* göre tedavi edin; kompresyon, tedavi ve indeksleme dizisini 3'ün segmentlerle tedavi uygulanıncaya dek tekrarlayın. Kateter şartının dışındaki, introdüsör kılıf uzunluğuna karşılık gelen capraz çizgiler ve baskılı rakamlar tam olarak görünür olduklarında son tam edilen segmentini gösterir.
10. İstema elemanı ile ponksiyon bölgesi arasındaki minimum mesafeyi belirlemek için istema elemanından 3 cm uzakta bulunan üçlü şaft işaretini kullanın.
11. İstema elemanı kılıf içinden tekrar ilerletmeye.
12. Erişim bölgesinde hemostat sağlayın.

## Takip bakımı

1. Hastaya sık sık yüremezi ve birkaç gün boyunca yorucu aktivitelere sahip olmasına rağmen, sakınması yönünde talimat verin.
2. En az 1 hafta boyunca postoperatif kompresyon önerilir.





## Mô tả thiết bị

Hệ thống ClosureFast gồm có 2 thành phần chính: một ống thông ClosureFast và một máy phát tần số vô tuyến ClosureRFG. Ông thông và cáp kết nối tích hợp được cung cấp dưới dạng vô trùng và là những thiết bị dùng một lần. Chức năng của ống thông là cung cấp năng lượng nhiệt đến vị trí điều trị mong muốn thông qua khả năng giàn giật bằng tần số vô tuyến của bộ phận giàn giật của ống thông và chuyển nhiệt độ trở lại máy phát tần số vô tuyến. Máy phát tần số vô tuyến vẫn nằm ngoài khu vực vô trùng trong quá trình sử dụng và được cung cấp dưới dạng không vô trùng. Ông thông được kết nối với máy phát tần số vô tuyến thông qua cáp kết nối.

## Mục đích dự kiến

Ông thông ClosureFast này được thiết kế để sử dụng cùng với máy phát ClosureRFG để gây tắc mạch đã được điều trị thông qua xơ bit kín.

### Nhóm đối tượng bệnh nhân

Thiết bị này được thiết kế để sử dụng cho bệnh nhân người lớn bị suy tĩnh mạch mạn tính.

### Chi định

Ông thông ClosureFast được dùng để làm đông máu nội mạch ở những bệnh nhân bị trào ngược tĩnh mạch nông.

### Chống chỉ định

Ông thông ClosureFast bị chống chỉ định dùng cho những bệnh nhân có huyết khối trong đoạn tĩnh mạch đích.

**Lưu ý:** Không có dữ liệu nào về việc sử dụng ông thông này ở những bệnh nhân được ghi nhận là mắc bệnh động mạch ngoại biên. Khi điều trị bệnh nhân mắc bệnh động mạch ngoại biên nghiêm trọng, hãy chăm sóc giống như đối với thủ thuật thắt và bóc tĩnh mạch truyền thống.

### Lợi ích về mặt lâm sàng

Thủ thuật đóng tĩnh mạch bằng ông thông ClosureFast có các lợi ích lâm sàng sau trong việc điều trị tĩnh trào ngược tĩnh mạch nông:

- Khỏi các triệu chứng của suy tĩnh mạch mạn tính
- Lành vết loét tĩnh mạch ở chân
- Cải thiện chất lượng cuộc sống
- Tăng khả năng vận động

### Đối tượng sử dụng

Ông thông ClosureFast dành cho các bác sĩ đã quen với thủ thuật siêu âm duplex, can thiệp mạch và tình trạng suy tĩnh mạch mạn tính.

### Đặc tính sản phẩm

Hệ thống ClosureFast gồm có 2 thành phần chính: một ống thông ClosureFast và một máy phát tần số vô tuyến ClosureRFG. Ông thông cung cấp năng lượng nhiệt để phát hiện cát đối ứng đoạn đến vị trí điều trị mong muốn thông qua khả năng giàn giật bằng tần số vô tuyến của bộ phận giàn giật của ống thông. Ông thông chuyển nhiệt độ trở lại máy phát tần số vô tuyến để máy phát tần số vô tuyến tự động điều khiển năng lượng RF và duy trì nhiệt độ đặt trước. Ông thông và cáp kết nối tích hợp được cung cấp dưới dạng vô trùng và là những thiết bị dùng một lần. Ông thông được kết nối với máy phát tần số vô tuyến thông qua cáp kết nối.

### Cảnh báo

- Thiết bị này được thiết kế để chỉ dùng một lần. Không tái sử dụng, tái xử lý hoặc tái khử trùng thiết bị này. Việc tái sử dụng, tái xử lý hoặc tái khử trùng có thể làm tăng rủi hoại đến tính toàn vẹn về cấu trúc của thiết bị hoặc gây nguy cơ nhiễm bẩn, có thể dẫn đến thương tổn, bệnh tật hay tử vong cho bệnh nhân.
- Điều trị tĩnh mạch nằm gần bì mặt da có thể gây bóng da nếu da không được bảo vệ bằng thủ thuật tiêm ngầm dung dịch.
- Tổn thương dây thần kinh có thể xảy ra khi các dây thần kinh lân cận tổn thương do nhiệt. Nguy cơ tổn thương dây thần kinh có thể cao hơn khi điều trị tại đầu gối hoặc dưới đầu gối, hoặc khi không sử dụng thủ thuật tiêm ngầm dung dịch quanh tĩnh mạch.

### Thân trọng

- Không uốn cong ống thông thành bán kinh nhỏ hẹp. Vặn xoắn trực có thể làm hỏng ống thông.
- Khi đưa ống thông vào tĩnh mạch, đảm bảo rằng dây dẫn hướng không nhô ra khỏi đầu ống thông.
- Thành tĩnh mạch có thể mỏng hơn ở đoạn phình mạch. Để làm tắc hiệu quả một tĩnh mạch có đoạn phình mạch, có thể cần tiến hành thêm thủ thuật tiêm thẩm tumescent trên đoạn phình mạch. Cần phải tiến hành điều trị tĩnh mạch trên các đoạn gần và xa đoạn phình mạch.

### Biến cố bất lợi tiềm ẩn

Các biến chứng tiềm ẩn bao gồm nhưng không giới hạn ở, danh sách sau đây:

- Tổn thương dây thần kinh lân cận
- Tu máu hoặc tụ dịch
- Nhiễm trùng
- Chứng viêm
- Đau
- Viêm tĩnh mạch
- Thuyên tắc phổi
- Bóng da hoặc đổi màu da
- Huyết khối
- Thủng mạch máu

Nếu ra sự cố nghiêm trọng liên quan đến thiết bị, hãy báo cáo ngay sự cố cho Medtronic và cơ quan quản lý.

### Cách thức cung cấp

Thiết bị này được cung cấp dưới dạng vô trùng và được tiệt trùng bằng ethylene oxide.

### Bảo quản

Bảo quản thiết bị ở nơi khô ráo, tránh ánh nắng mặt trời.

### Vật tư và thiết bị được đề xuất

- Bàn nghỉeng
- Máy siêu âm Duplex
- Gel siêu âm vô trùng
- Túi bọc đầu dò siêu âm vô trùng

- Kim chọc qua da
- Ống dẫn 7 Fr (chiều dài 7 cm hoặc 11 cm)
- Dây dẫn hướng 0,64 mm (0,025 in)

### Thiết lập máy phát

**Lưu ý:** Tham khảo cách hướng dẫn vận hành máy phát ClosureRFG.

- Cắm nguồn điện vào máy phát.
- Bật nguồn bằng cách sử dụng công tắc nguồn.
- Xác nhận phiên bản phần mềm trên màn hình. Tham khảo *Bảng 1* để biết khả năng tương thích với phiên bản phần mềm.
- Cài đặt nhiệt độ mục tiêu mặc định là 120 °C đối với ống thông ClosureFast.

**Lưu ý:** Khi sử dụng model RFG2, người dùng có thể chọn trong phạm vi từ 95 °C đến 120 °C. Lưu ý rằng các chế độ cài đặt mặc định không xuất hiện cho đến khi ông thông được kết nối với máy phát tần số vô tuyến. Chế độ cài đặt điều trị có thể được điều chỉnh theo lựa chọn ưu tiên của bác sĩ (chỉ với model RFG2). Xem hướng dẫn vận hành máy phát tần số vô tuyến để biết hướng dẫn về cách thay đổi chế độ cài đặt.

**Bảng 1.** Thông số kỹ thuật của hệ thống ClosureFast

Model ống thông	CF7-7-60	CF7-7-100	CF7-3-60
Ống dẫn (kích thước ID tối thiểu)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)	7 Fr (2,3 mm)
Chiều dài có thể luồn	60 cm	100 cm	60 cm
Đường kính của bộ phận giàn giật	2,3 mm	2,3 mm	2,3 mm
Chiều dài của bộ phận giàn giật	7 cm	7 cm	3 cm
Giá trị cài đặt công suất tối đa	40 W	40 W	18 W
Giá trị cài đặt nhiệt độ mục tiêu mặc định	120 °C	120 °C	120 °C
Phiên bản phần mềm	Model RFG2 Model RFG3	Từ 4.0.0 trở lên Từ 1.11.0 trở lên	Từ 4.0.0 trở lên Từ 1.11.0 trở lên

### Hướng dẫn sử dụng

**Lưu ý:** Sử dụng kỹ thuật vô trùng.

### Chuẩn bị bệnh nhân

- Xối rửa các phu kiện dùng một lần bằng nước muối sinh lý vô trùng (0,9% natri clorua).
- Nếu sử dụng thuốc gây tê cục bộ, hãy tiến hành gây tê cục bộ tại vị trí tiếp cận tĩnh mạch. Cũng có thể cho bệnh nhân dùng thuốc an thần nhẹ.
- Lưu ý:** Cơ thắt tĩnh mạch có thể cản trở khả năng tiếp cận tĩnh mạch mục tiêu. Tránh bắt kỹ tố nào có thể gây cơ thắt tĩnh mạch, chẳng hạn như một số loại thuốc, môi trường lạnh hoặc bệnh nhân lo lắng.
- Đặt bệnh nhân ở tư thế dễ dàng tiếp cận tĩnh mạch. Việc hạ thấp chân của bệnh nhân xuống dưới tim sẽ làm tăng đường kính tĩnh mạch. Điều này có thể giúp dễ dàng tiếp cận tĩnh mạch.
- Điều chỉnh tần số tiêm để tránh tiêm quá nhanh.
5. Chuẩn bị và đặt một ông dẫn theo hướng dẫn sử dụng của nhà sản xuất.

### Kiểm tra và chuẩn bị ống thông

- Kiểm tra hộp bên ngoài xem có dấu hiệu hư hỏng rõ rệt nào không. Lấy túi ra khỏi hộp và kiểm tra túi xem có bị hư hỏng không (chẳng hạn như vết rách hoặc thủng).
- Thân trọng:** Kiểm tra ký baobì vô trùng và thiết bị trước khi sử dụng. Không sử dụng thiết bị nếu bao bị hoặc thiết bị bị hỏng.
- Mở túi và lấy khay ra.
- Kiểm tra ống thông.
- Sử dụng kỹ thuật vô trùng, đưa đầu nối cáp ra khỏi khay và kết nối cáp với máy phát tần số vô tuyến.
- Thân trọng:** Không để đầu nối cáp tiếp xúc với bất kỳ chất lỏng nào.
- Lấy ống thông ra khỏi khay và đặt ống thông vào khu vực vô trùng.
- Dùng nước muối sinh lý vô trùng xối rửa và đập dồn lòng ống thông, đập nắp lòng ống thông ở tay cầm và lau bì mặt ngoài của trục ống thông.
- Thân trọng:** Xối rửa qua ống thông trong khi bộ phận giàn giật đang hoạt động sẽ làm nóng dung dịch chảy ra từ đầu ống thông. Tránh truyền dung dịch qua ống thông khi đầu ống thông ở gần khu vực không được làm đồng bằng nhiệt.
- Luồn ống thông vào ống dẫn và đẩy đầu ống thông đến điểm điều trị gần nhất. Di chuyển ống thông đến vị trí điều trị theo chỉ dẫn của ánh siêu âm, bằng cách sờ nắn hoặc sử dụng dây dẫn hướng.
- Nếu sử dụng dây dẫn hướng trong lòng ống thông trung tâm để hỗ trợ đẩy ống thông vào, hãy tham khảo hướng dẫn sử dụng dây dẫn hướng của nhà sản xuất. Sau khi rút dây dẫn hướng, xối rửa lại lòng ống thông bằng nước muối sinh lý vô trùng và đập nắp lòng ống thông ở đầu ống thông.
- Thân trọng:** Không đẩy ống thông hoặc dây dẫn hướng vào khi có lực cản, nếu không, tĩnh mạch có thể bị thủng.

### Tiêm thẩm tumescent và vị trí đầu ống thông

- Tiêm hành tiêm thẩm thuốc tê cục bộ pha loãng hoặc nước muối theo kỹ thuật tumescent vào khoảng quanh mạch để tạo ra một lớp chất lỏng vòng tròn quanh mạch cần được điều trị. Đổ bộ phận giàn giật của ống thông tiếp xúc với thành tĩnh mạch, nên sử dụng thể tích khoảng 10 cm<sup>3</sup> trên mỗi cm tĩnh mạch cần được điều trị. Tiêm thẩm đến cách xa khoảng 5 cm so với điểm giao giữa tĩnh mạch hiền và tĩnh mạch đòn (SUF) hoặc điểm giao giữa tĩnh mạch hiền và tĩnh mạch kheo (SPJ); tiêm thẩm ra ngoài điểm giao sẽ được thực hiện sau khi xác nhận vị trí đầu mũi cuống.
- Lưu ý:** Khi tĩnh mạch nằm gần bì mặt da, hãy tạo khoảng cách dưới 1 cm giữa thành trước tĩnh mạch và da bằng cách tiêm thẩm nước muối hoặc dung dịch thuốc tê cục bộ pha loãng theo kỹ thuật tumescent.
- Xác minh vị trí đầu mũi ống thông bằng thước đo của máy siêu âm. Khi điều trị tĩnh mạch hiền (GSV) hoặc tĩnh mạch hiền nhỏ (SSV), hãy đặt đầu mũi thấp hơn 2 cm so với điểm giao.
- Tiêm thẩm dung dịch tumescent ra ngoài điểm giao theo chỉ dẫn của ánh siêu âm.

### Điều trị

- Đặt hai chân của bệnh nhân cao hơn tim để giúp tĩnh mạch dễ dàng xếp, đóng lại và kiết máu (tư thế Trendelenburg).
- Trong khi duy trì vị trí đầu mũi ống thông, rút một phần ống dẫn cho đến khi cổng vào ống bọc được cẩn chỉnh thẳng hàng với vạch đầu tiên có thể nhìn thấy trên trục ống thông hoặc về một vạch đầu dò bằng với vạch đầu tiên có thể nhìn thấy trên trục ống thông. Cố định ống bọc vào da (không bắt buộc).
- Thân trọng:** Không điều trị bằng bộ phận giàn giật trong hệ tĩnh mạch sâu.
- Tạo khe gần như không có máu bằng cách ép từ bên ngoài theo toàn bộ chiều dài của bộ phận giàn giật bằng cách sử dụng đầu dò siêu âm được cẩn chỉnh theo chiều dọc sao cho thẳng hàng với bộ phận giàn giật, cùng với đặt 2-3 đầu ngón tay (che phủ gần hết chiều dài của bộ phận giàn giật) ép lên đầu xa của đầu dò.

**Thận trọng:** Việc không ép tĩnh mạch lên toàn bộ chiều dài của bộ phận gia nhiệt có thể dẫn đến hiệu quả điều trị không ổn định hoặc có thể làm hỏng ống thông.

4. Bắt tinh năng nâng lượng tần số vô tuyến bằng cách nhấn nút "RF Power" (Nâng lượng RF) trên máy phát tần số vô tuyến. Thao tác này sẽ khiến cho nút "RF Power" (Nâng lượng RF) bắt đầu nhấp nháy. Nếu nút "RF Power" (Nâng lượng RF) không sáng hoặc không bắt đầu nhấp nháy, hãy quan sát bất kỳ thông báo nào được hiển thị và trả lời. Tham khảo hướng dẫn vận hành máy phát tần số vô tuyến để biết thêm chi tiết (RFG2).

5. Bắt đầu phát nâng lượng tần số vô tuyến bằng cách nhấn nút này trên tay cầm ống thông. Trong quá trình điều trị, có thể tắt tinh năng phát nâng lượng bằng cách nhấn lại nút này trên tay cầm ống thông. (Chỉ với model RFG2: nâng lượng tần số vô tuyến có thể bắt đầu được phát bằng cách sử dụng nút "START RF" (BẮT ĐẦU PHÁT RF). Có thể tắt nâng lượng tần số vô tuyến bằng cách sử dụng nút "STOP RF" (DỪNG PHÁT RF) hoặc nút "RF Power" (Nâng lượng RF).)

**Lưu ý:** Đối với ống thông ClosureFast có bộ phận già nhiệt 7 cm, công suất thường bắt đầu ở mức 40 W và giảm xuống dưới 20 W trong vòng 10 giây nếu ép ở đúng vị trí và đoạn tĩnh mạch đang được điều trị đã được làm kiệt máu đúng cách. Đối với ống thông ClosureFast có bộ phận già nhiệt 3 cm, công suất thường bắt đầu ở mức 18 W và giảm xuống dưới 10 W trong vòng 10 giây nếu ép ở đúng vị trí và đoạn tĩnh mạch đang được điều trị đã được làm kiệt máu đúng cách.

**Lưu ý:** Nếu không đạt đến nhiệt độ đã đặt trong vòng 5 giây sau khi bắt đầu phát nâng lượng tần số vô tuyến hoặc nếu công suất vẫn ở mức cao, thì có thể có dòng chảy trong tĩnh mạch đang làm mất đoạn mạch được điều trị. Ngừng phát nâng lượng tần số vô tuyến, xác minh hiệu quả của các phương pháp làm kiệt máu và vị trí đầu mũi thích hợp, chỉnh sửa nếu cần và bắt đầu điều trị lại đoạn mạch đó.

**Thận trọng:** Nếu quá trình điều trị bị tạm dừng do nhiệt độ không đồng nhất, hãy rút ống thông ra và kiểm tra bộ phận già nhiệt xem có bị hỏng không. Nếu ống thông bị hỏng, hãy thay thế nó.

**Thận trọng:** Không phà hồi cánh bão có thể dẫn đến việc ống thông bị hỏng nặng.

6. Sau khoảng thời gian điều trị, quy trình phát nâng lượng tần số vô tuyến sẽ tự động chấm dứt. Khi sử dụng ống thông ClosureFast có bộ phận già nhiệt 7 cm, hãy phát một chu kỳ nâng lượng thứ hai đến một đoạn gần SFJ nhất. Khi sử dụng ống thông ClosureFast có bộ phận già nhiệt 3 cm, chu kỳ nâng lượng thứ hai có thể được phát theo quyết định của bác sĩ.

7. Có thể lặp lại quy trình phát nâng lượng tần số vô tuyến ở một đoạn tĩnh mạch nhất định theo quyết định của bác sĩ.

**Thận trọng:** Không thực hiện quá 3 chu kỳ nâng lượng tại bất kỳ đoạn tĩnh mạch nhất định nào vì độ sâu cát đốt bằng nhiệt sẽ không tăng lên đáng kể.

**Thận trọng:** Không đẩy lại ống thông qua đoạn tĩnh mạch đã được điều trị khẩn cấp.

8. Nhanh chóng rút ống thông cho đến khi vạch dấu tiếp theo có thể nhìn thấy trên trực ống thông được cẩn chỉnh thẳng hàng với công vào của ống bọc.

**Lưu ý:** Xuất hiện một chút ma sát giữa thành tĩnh mạch và ống thông sau một chu kỳ già nhiệt là điều hoàn toàn bình thường và có thể nhận thấy khi rút ống thông ra.

9. Điều trị đoạn tĩnh mạch tiếp theo theo *Bước 3* cho đến *Bước 8*, lặp lại trình tự ép, điều trị và chia đoạn cho đến khi tất cả các đoạn mạch được điều trị. Các vạch chéo và số in ở bên ngoài trực ống thông, vốn tương quan với chiều dài của ống dẫn, sẽ cho biết toàn bộ đoạn được điều trị gần nhất khi các vạch chéo và số này xuất hiện rõ.

**Lưu ý:** Sử dụng ba vạch dấu trên trực ống thông nằm cách bộ phận già nhiệt 3 cm để xác định khoảng cách tối thiểu từ bộ phận già nhiệt đến vị trí chọc.

**Thận trọng:** Điều trị bằng bộ phận già nhiệt bên trong ống bọc hoặc bên ngoài cơ thể có thể dẫn đến bong da hoặc làm hỏng ống thông.

10. Tháo ống thông và ống dẫn ra khỏi tĩnh mạch và tắt nguồn máy phát tần số vô tuyến. Đánh giá các đoạn tĩnh mạch được điều trị bằng thủ thuật siêu âm để xác định kết quả điều trị.

**Thận trọng:** Không có thuật toán điều trị lại với ống thông ClosureFast; không đẩy lại ống thông qua đoạn tĩnh mạch đã được điều trị khẩn cấp.

11. Tiến hành cầm máu tại vị trí tiếp cận.

12. Quấn băng ép nhiều lớp từ chân đến háng.

## Chăm sóc theo dõi

1. Hỗ trợ dẫn bệnh nhân đi lại thường xuyên và tránh các hoạt động gắng sức hoặc mang vác nặng trong vài ngày.

2. Nên ép sau khi phẫu thuật trong ít nhất 1 tuần.

3. Tái khám trong khoảng thời gian 72 giờ cần phải bao gồm đánh giá để đảm bảo rằng huyết khối không lan rộng vào các tĩnh mạch sâu.

## Thái bỏ

**Thận trọng:** Thái bỏ thiết bị theo luật pháp, quy định hiện hành và quy trình của bệnh viện, bao gồm cả những thiết bị liên quan đến các mối nguy hiểm sinh học, mối nguy vi khuẩn và các chất truyền nhiễm.

## Tuyên bố từ chối trách nhiệm bảo hành

Các cảnh báo ghi trên nhãn của sản phẩm cung cấp thêm thông tin chi tiết và được coi là một phần không thể tách rời của miễn trừ trách nhiệm bảo hành này. Mặc dù sản phẩm được sản xuất theo điều kiện được kiểm soát kỹ lưỡng, nhưng Medtronic không kiểm soát về điều kiện sử dụng sản phẩm này. Do đó, Medtronic tuyên bố từ chối toàn bộ trách nhiệm bảo hành, cả trường hợp nói rõ hoặc ngầm định, liên quan đến sản phẩm, bao gồm nhưng không giới hạn bất kỳ trách nhiệm bảo hành ngầm định nào đối với khả năng tiêu thụ cũng như sự phù hợp của sản phẩm cho mục đích sử dụng nào đó. Medtronic không chịu trách nhiệm pháp lý với bất kỳ cá nhân hay thực thể nào về mọi chi phí y tế hoặc mọi thiệt hại trực tiếp, vô tình hoặc do hậu quả từ việc sử dụng sản phẩm, lỗi, sự cố hoặc hoạt động sai chức năng của sản phẩm, cho dù khiếu nại về thiệt hại đó được dựa trên chế độ bảo hành, hợp đồng, lỗi cá nhân hay lý do khác. Không cá nhân nào có thẩm quyền ràng buộc Medtronic với bất kỳ tuyên bố hoặc đảm bảo nào liên quan đến sản phẩm.

Các trường hợp loại trừ và giới hạn quy định ở trên không nhằm mục đích, cũng như không được hiểu là, vi phạm các quy định bắt buộc của luật được áp dụng. Nếu bất kỳ phần hoặc điều khoản nào trong tuyên bố từ chối bảo hành này được coi là trái pháp luật, không thể thực thi hoặc xung đột với luật áp dụng của một tòa án có thẩm quyền, thì tính hiệu lực của các phần còn lại trong tuyên bố từ chối bảo hành này sẽ không bị ảnh hưởng và toàn bộ quyền và nghĩa vụ phải được hiểu và thực thi như thể tuyên bố từ chối bảo hành này không có phần hoặc điều khoản không có hiệu lực đó.



# Medtronic



Medtronic, Inc.  
710 Medtronic Parkway  
Minneapolis, MN 55432  
USA  
[www.medtronic.com](http://www.medtronic.com)  
+1 763 514 4000  
LifeLine Technical Support, 24-hour consultation service:  
1 877 526 7890

[EC REP]

Medtronic B.V.  
Earl Bakkenstraat 10  
6422 PJ Heerlen  
The Netherlands  
+31 45 566 8000

[UK REP]

Medtronic Limited  
Building 9, Croxley Park  
Hatters Lane  
Watford  
WD18 8WW  
United Kingdom

