

AEON™ Endoskopinis Nitojas Naudotojo Instrukcijos



PERSKAITYKITE ŠIĄ INFORMACIJĄ ATIDŽIAI PRIEŠ NAUDODAMI PRIETAISĄ.

Naudotojo instrukcijas taip pat galima rasti adresu www.lexington-med.com/IFU

PASTABA: Šios naudotojo instrukcijos yra skirtos padėti naudoti šį produktą - tai nėra chirurginių technikų nuorodų vadovas.

ĮSPĖJIMAS: AEON™ Endoskopinio Nitojo Rankena tiekama **STERILI** ir skirta naudoti **TIK VIENOJE PROCEDŪROJE. IŠMESTI PO NAUDOJIMO. NEPANAUDOTI IŠ NAUJO. NESTERILIZUOTI IŠ NAUJO. NEPERDIRBTI.**

ĮSPĖJIMAS: AEON™ Endoskopinio Nitojo Pakartotinai Įkraunama Dalis tiekama **STERILI** ir skirta **TIK VIENKARTINIAM NAUDOJIMUI. IŠMESTI PO NAUDOJIMO. NEPANAUDOTI IŠ NAUJO. NESTERILIZUOTI IŠ NAUJO. NEPERDIRBTI.** Pakartotinis naudojimas, perdirbimas arba sterilizavimas iš naujo gali pakenkti prietaiso vientisumui ir sukelti paciento sužalojimą, ligą ar mirtį.

PRIETAISO APRAŠYMAS

AEON™ Endoskopinis Nitojas deda dvi trigubai išdėstytas eiles titano spaustukų, tuo pačiu metu pjaudamas tarp dviejų trigubai išdėstytų spaustukų eilių. Spaustukų dydis ir spaustukų linijos ilgis priklauso nuo spalvomis koduotos Nitojo Pakartotinai Įkraunamos Dalies pasirinkimo (2.0 mm/30 mm, 2.0 mm/45 mm, 2.0 mm/60 mm, 2.5 mm/30 mm, 2.5 mm/45 mm, 2.5 mm/60 mm, 3.25 mm/30 mm, 3.25 mm/45 mm, 3.25 mm/60 mm, 4.0 mm/30 mm, 4.0 mm/45 mm, 4.0 mm/60 mm, 5.0 mm/45 mm ir 5.0 mm/60 mm). AEON™ Endoskopinė Nitojo Rankena tinka visoms AEON™ Endoskopinio Nitojo Pakartotinai Įkraunamoms Dalims.

AEON™ Endoskopinė Nitojo Rankena ir AEON™ Endoskopinio Nitojo Pakartotinai Įkraunamos Dalys 2.0 mm/30 mm, 2.0 mm/45 mm, 2.0 mm/60 mm, 2.5 mm/30 mm, 2.5 mm/45 mm, 2.5 mm/60 mm, 3.25 mm/30 mm, 3.25 mm/45 mm, 3.25 mm/60 mm, 4.0 mm/30 mm, 4.0 mm/45 mm ir 4.0 mm/60 mm yra skirtos įvedimui per 12 mm ar didesnį trokarą naudojant konverterį.


AEON™ Endoskopinė Nitojo Rankena, naudojama su AEON™ Endoskopinio Nitojo Pakartotinai Įkraunamomis dalimis 5.0 mm/45 mm ir 5.0 mm/60 mm, turi būti įterpiama per 15 mm trokarą.

AEON™ Endoskopinis Nitojas


PASTABA: Naudojant instrumentą su 5,0 mm/45 mm arba 5,0 mm/60 mm pakartotinai įkraunama dalimi, instrumentas BŪTINAI turi būti įterptas į 15 mm trokarą. Mažesnio dydžio trokaras nepriims 5,0 mm/45 mm arba 5,0 mm/60 mm pakartotinai įkraunamos dalies.

AEON™ endoskopinės niūtės rankena gali būti pakartotinai užkraunama ir paleista iki 25 kartų per vieną procedūrą.

Šios naudojimo instrukcijos taikomos šiems produktams:

ENDOSKOPINIŲ NIŪTĖS RANKENŲ	PRODUKTO KODAS	VELENO ILGIS
	AESH060	TRUMPAS (60mm)
	AESH160	VIDUTINIS (160mm)
	AESH260	ILGAS (260mm)
	AETH060	TRUMPAS (60mm)
	AETH160	VIDUTINIS (160mm)
	AETH260	ILGAS (260mm)

AEON™ Endoskopinis Nitojas

ENDOSKOPINI O NITOJO PAKARTOTINAI ĮKRAUNAMA DALIS	PRODUKTO KODAS	PRIEKALO GALAS	ATIDARYTO S SPAUSTUK O AUKŠTIS	SPAUST UKO LINIJOS ILGIS	UŽDARYT O SPAUSTU KO AUKŠTIS
	AESR30G	Įprastas	2.0mm	30mm	0.75mm
	AESR45G	Įprastas	2.0mm	45mm	0.75mm
	AESR60G	Įprastas	2.0mm	60mm	0.75mm
	AESR30W	Įprastas	2.5mm	30mm	1.0mm
	AESR45W	Įprastas	2.5mm	45mm	1.0mm
	AESR60W	Įprastas	2.5mm	60mm	1.0mm
	AESR30R	Įprastas	3.25mm	30mm	1.5mm
	AESR45R	Įprastas	3.25mm	45mm	1.5mm
	AESR60R	Įprastas	3.25mm	60mm	1.5mm
	AESR30P	Įprastas	4.0mm	30mm	1.8mm
	AESR45P	Įprastas	4.0mm	45mm	1.8mm
	AESR60P	Įprastas	4.0mm	60mm	1.8mm
	AESR45B	Įprastas	5.0mm	45mm	2.2mm
	AESR60B	Įprastas	5.0mm	60mm	2.2mm
	ASR30GC	Išlenktas	2.0mm	30mm	0.75mm
	AESC45G	Išlenktas	2.0mm	45mm	0.75mm
	ASR30WC	Išlenktas	2.5mm	30mm	1.0mm
	AESC45W	Išlenktas	2.5mm	45mm	1.0mm
	AESC60W	Išlenktas	2.5mm	60mm	1.0mm
	ASR30RC	Išlenktas	3.25mm	30mm	1.5mm
	AESC45R	Išlenktas	3.25mm	45mm	1.5mm
	AESC60R	Išlenktas	3.25mm	60mm	1.5mm
	ASR30PC	Išlenktas	4.0mm	30mm	1.8mm
	AESC45P	Išlenktas	4.0mm	45mm	1.8mm
	AESC60P	Išlenktas	4.0mm	60mm	1.8mm
	ASR45BC	Išlenktas	5.0mm	45mm	2.2mm
	ASR30GS	Trumpas	2.0mm	30mm	0.75mm
	ASR30WS	Trumpas	2.5mm	30mm	1.0mm
	ASR60WS	Trumpas	2.5mm	60mm	1.0mm
	ASR30RS	Trumpas	3.25mm	30mm	1.5mm
	ASR60RS	Trumpas	3.25mm	60mm	1.5mm
	ASR30PS	Trumpas	4.0mm	30mm	1.8mm
ASR60PS	Trumpas	4.0mm	60mm	1.8mm	

INDIKACIJOS

AEON™ Endoskopinis Niūtė yra naudojamas bendrojoje, pilvo, ginekologinėje, pediatrinėje ir torakalinėje chirurgijoje rezekcijai, perpjovimui ir anastomozės sukūrimui.

AEON™ Endoskopinis Nitojas

PASTABA: AEON™ Endoskopinės Niūtės Rankena yra suderinama su AEON™ Endoskopinės Niūtės Pakartotinai Įkraunamomis Dalimis 2,0 mm/30 mm, 2,0 mm/45 mm, 2,0 mm/60 mm, 2,5 mm/30 mm, 2,5 mm/45 mm, 2,5 mm/60 mm, 3,25 mm/30 mm, 3,25 mm/45 mm, 3,25 mm/60 mm, 4,0 mm/30 mm, 4,0 mm/45 mm, 4,0 mm/60 mm, 5,0 mm/45 mm ir 5,0 mm/60 mm.

PASTABA: AEON™ Endoskopinės Niūtės Pakartotinai Įkraunama Dalis 4,0 mm/60 mm yra suderinama su Gore® SeamGuard® Bioabsorbable Staple Line Reinforcement modeliu 1BSGTRI60P ir Gunze NEOVEIL™ Absorbable Polyglycolic Acid Felt modeliu NV-ET-M60A-2.

PASTABA: AEON™ Endoskopinės Niūtės Pakartotinai Įkraunama Dalis 5,0 mm/60 mm yra suderinama su Gore® SeamGuard® Bioabsorbable Staple Line Reinforcement modeliu 1BSGTRI60B ir Gunze NEOVEIL™ Absorbable Polyglycolic Acid Felt modeliu NV-ET-M60E-2.

ĮSPĖJIMAS: AEON™ Endoskopinės Niūtės Rankena tiekama **STERILI** ir skirta naudoti **TIK VIENOJE PROCEDŪROJE. IŠMESTI PO NAUDOJIMO. NEPANAUDOTI IŠ NAUJO. NESTERILIZUOTI IŠ NAUJO. NEPERDIRBTI.**

ĮSPĖJIMAS: AEON™ Endoskopinės Niūtės Pakartotinai Įkraunama Dalis tiekama **STERILI** ir skirta **TIK VIENKARTINIAM NAUDOJIMUI. IŠMESTI PO NAUDOJIMO. NEPANAUDOTI IŠ NAUJO. NESTERILIZUOTI IŠ NAUJO. NEPERDIRBTI.** Pakartotinis naudojimas, perdirbimas arba sterilizavimas iš naujo gali pakenkti prietaiso vientisumui ir sukelti paciento sužalojimą, ligą ar mirtį.

ĮSPĖJIMAS: Įsitikinkite, kad niūtės žandikauliuose yra tik struktūros, kurios turi būti pjaustomos ir spaustomos. Netikėtas audinių perpjovimas gali sukelti paciento sužalojimą, ligą ar mirtį.

KONTRAINDIKACIJOS

- 1) AEON™ endoskopinis skustuvas yra kontraindikuotinas naudoti širdyje, centrinėje kraujotakos sistemoje arba centrinėje nervų sistemoje.
- 2) Nenaudokite AEON™ endoskopinio skustuvo 2.0 mm segtukų ant aortos, bet kokio audinio, kuris suspaudžiamas iki mažiau nei 0,75 mm storio, arba bet kokio audinio, kuris nepatogiai suspaudžiamas iki 0,75 mm.
- 3) Nenaudokite AEON™ endoskopinio skustuvo 2.5 mm segtukų ant aortos, bet kokio audinio, kuris suspaudžiamas iki mažiau nei 1,0 mm storio, arba bet kokio audinio, kuris nepatogiai suspaudžiamas iki 1,0 mm.
- 4) Nenaudokite AEON™ endoskopinio skustuvo 3.25 mm segtukų ant aortos, bet kokio audinio, kuris suspaudžiamas iki mažiau nei 1,5 mm storio, arba bet kokio audinio, kuris nepatogiai suspaudžiamas iki 1,5 mm.

AEON™ Endoskopinis Nitojas

- 5) Nenaudokite AEON™ endoskopinių 4.0 mm segtukų ant aortos, bet kokio audinio, kuris suspaudžiamas iki mažiau nei 1,8 mm storio, arba bet kokio audinio, kuris nepatogiai suspaudžiamas iki 1,8 mm.
- 6) Nenaudokite AEON™ endoskopinio skustuvo 5.0 mm segtukų ant aortos, bet kokio audinio, kuris suspaudžiamas iki mažiau nei 2,2 mm storio, arba bet kokio audinio, kuris nepatogiai suspaudžiamas iki 2,2 mm.
- 7) AEON™ endoskopinis skustuvas neturėtų būti naudojamas ant audinio, kurio suspaudžiamumas gali būti destruktivus, pavyzdžiui, kepenyse arba blužnyje.
- 8) Nenaudokite AEON™ endoskopinio skustuvo, jei po taikymo negalima vizualiai patikrinti hemostazės.

ĮSPĖJIMAI

- 1) AEON™ endoskopinio skustuvo rankena tiekama STERILI ir skirta naudoti TIK VIENOJE PROCEDŪROJE. IŠMESKITE PO NAUDOJIMO. NEPANAUDOKITE. NESTERILIZUOKITE IŠ NAUJO. NEPERDIRBKITE.
- 2) AEON™ endoskopinio skustuvo pildymas tiekiamas STERILUS ir skirtas TIK VIENKARTINIAM NAUDOJIMUI. IŠMESKITE PO NAUDOJIMO. NEPANAUDOKITE. NESTERILIZUOKITE IŠ NAUJO. NEPERDIRBKITE. Prieš pritaikdami skustuvą prie audinio, patikrinkite audinio storį. Per storas arba per plonas audinys gali sukelti nepriimtina segtukų formavimą.
- 3) Skustuvas pjaustys ir sujungs bet kokią audinį, indą ar kitą struktūrą, esančią žandikauliuose. Užtikrinkite, kad skustuvo žandikauliuose būtų tik pjaustytinios ir sujungtinios struktūros.
- 4) Užtikrinkite, kad audinys nepasiektų audinio sustojimo taško proksimaliai. Įrankyje, esančiame proksimaliai nuo audinio sustojimo taško, įstumtas audinys gali būti perpjautas be sujungimo.
- 5) Užtikrinkite, kad prieš uždarydami žandikaulius ir paleisdami, skustuvo žandikauliuose nebūtų įtrauktos jokios kliūtys, pvz., spauštukai. Segtukų pritaikymas virš kliūtis gali sukelti nepilną perpjovimą ir/arba neteisingai suformuotus segtukus.
- 6) Užtikrinkite, kad skustuvo pildymas būtų visiškai paleistas. Nepilnas skustuvo pildymo paleidimas gali sukelti nepilną pjūvį ir/arba nepilną segtukų formavimą, dėl ko gali kilti nepakankama hemostazė ir/arba nutekėjimas. Tačiau, jei paleidimo metu patiriate neįprastai didelę paleidimo jėgą, apsvarstykite galimybę sustabdyti paleidimą ir atitraukti skustuvo pildymą. Neįprastai didelė paleidimo jėga gali reikšti, kad audinys yra per storas arba kad žandikauliuose yra kliūtis.
- 7) Paleidus skustuvą, visada patikrinkite segtukų eilutę ir aplinkinę vietą dėl hemostazės ar nutekėjimo. Nedidelį kraujavimą ar nutekėjimą galima kontroliuoti elektrokoaguliacija ar rankiniais siūlais.
- 8) Endoskopines procedūras naudojant šį įrenginį turėtų atlikti tik gydytojai, turintys pakankamai mokymo endoskopinėse chirurginėse technikose.
- 9) Elektrochirurgines ir lazerines procedūras, naudojant šį įrenginį, turėtų atlikti tik gydytojai, turintys pakankamai mokymo šiose technikose. Patikrinkite visų procedūroje naudojamų

AEON™ Endoskopinis Nitojas

prietaisų ir priedų suderinamumą, kad būtų užtikrinta, jog nebus pažeista elektros izoliacija arba įžeminimas nepažeisti.

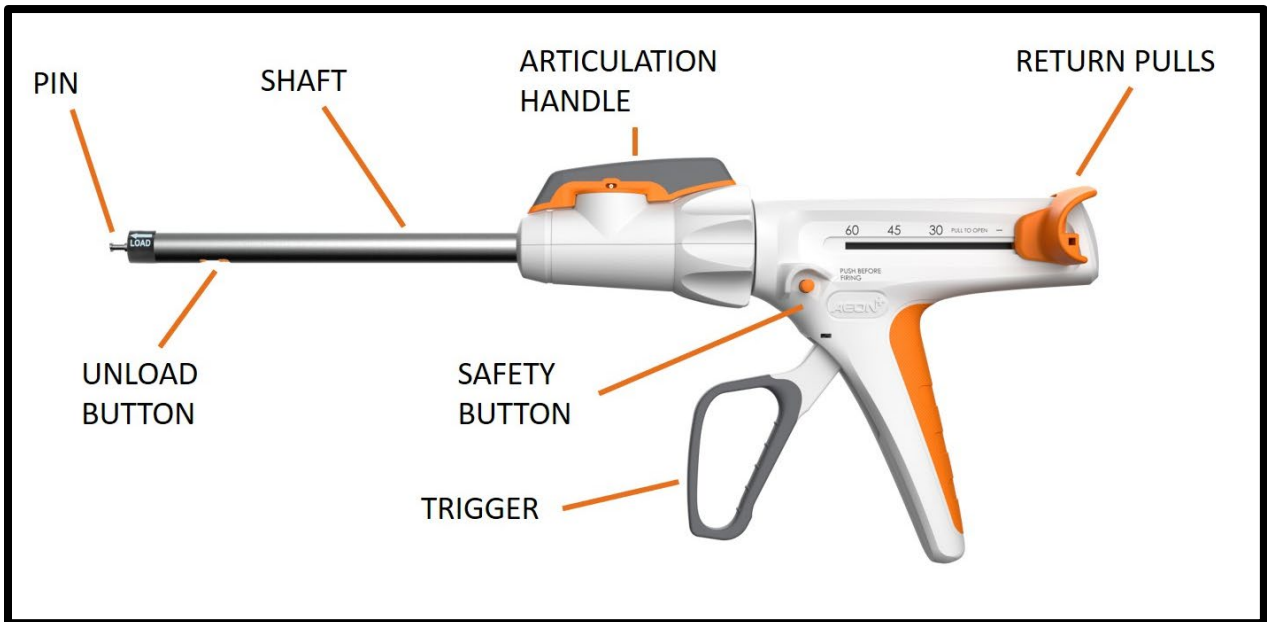
- 10) AEON™ endoskopinio skustuvo rankena tiekama STERILI ir skirta naudoti TIK VIENOJE PROCEDŪROJE. AEON™ endoskopinio skustuvo pildymas tiekiamas STERILUS ir skirtas TIK VIENKARTINIAM NAUDOJIMUI. IŠMESKITE PO NAUDOJIMO. NEPANAUDOKITE. NESTERILIZUOKITE IŠ NAUJO. NEPERDIRBKITE. Naudoti iš naujo, net ir po sterilizavimo, gali sukurti kontaminacijos riziką ir sukelti paciento infekciją. Naudoti iš naujo, perdirbti arba sterilizuoti iš naujo gali pakenkti įrenginio vientisumui ir sukelti paciento sužalojimą, ligą ar mirtį.

PREVENTINĖS PRIEMONĖS

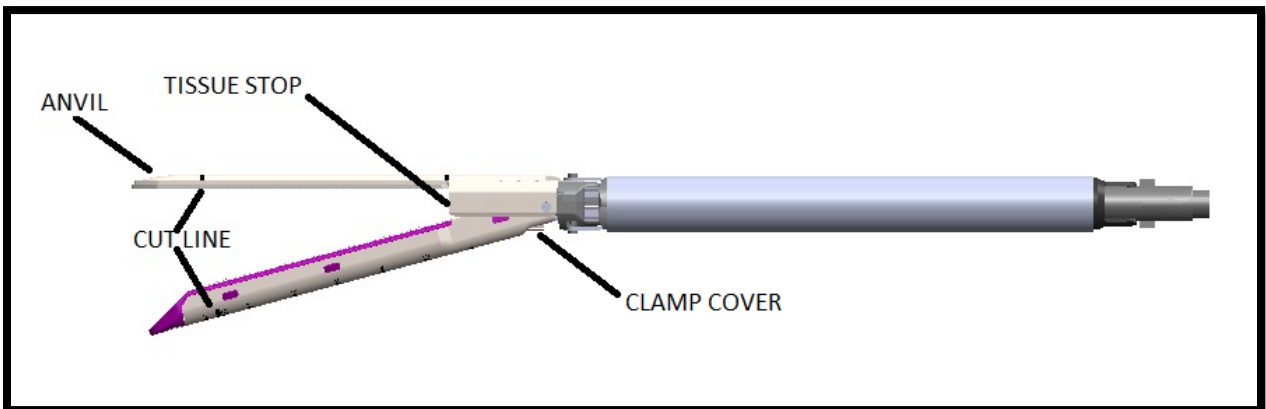
- 1) Priešoperacinė radioterapija gali sukelti pokyčius audinio storio arba sudėties. Reikėtų atsižvelgti į bet kokį priešoperacinį gydymą, renkantis segtuko dydį.
- 2) Bet koks audinys, išsikišęs už pjovimo linijos, nebus perpjautas. Audinio padėtis proksimaliai nuo audinio sustojimų ant skustuvo pildymo gali sukelti skustuvo gedimą.
- 3) Prieš naudodami skustuvą pagrindiniams indams, užtikrinkite, kad būtų numatytos priemonės proksimalinei ir distalinei kontrolei.
- 4) Jei naudojamas stiprinimas, visada įtraukite tiek audinio, tiek stiprinimo medžiagos bendrą storį, renkantis tinkamą skustuvo pildymą.
- 5) Vieno skustuvo rankenos per vieną procedūrą naudokite ne daugiau kaip 25 kartus. Viršijus skustuvo rankenos paleidimo ribą, gali įvykti įrenginio gedimas.
- 6) Nenaudokite skustuvo ant išeminio ar nekrotinio audinio.

AEON™ Endoskopinis Nitojas

NITOJO RANKENA SCHEMA:



NITOJO PAKARTOTINAI ĮKRAUNAMA DALIS SCHEMA:



ĮKROVIMO INSTRUKCIJOS

ĮSPĖJIMAS: Pasirinkite nito papildymą su tinkamo dydžio skliaustais atsižvelgiant į audinio storį. Per storas ar per plonas audinys gali sukelti nepriimtina skliaustų formavimąsi. Jei naudojamas stiprinimas, visada įtraukite tiek audinio, tiek stiprinimo medžiagos bendrą storį renkantis tinkamą nito papildymą.

PASTABA: Nepabandykite pašalinti geltonos/arba oranžinės pristatymo įkalimo iš nito papildymo, kol nito papildymas nebus įkrautas ant nito rankenos. Pašalinus pristatymo įkalimą iš nito papildymo prieš įkraunant nito papildymą ant nito rankenos, gali sutrikti prietaiso veikimas.

PASTABA: Jei yra, prieš naudojimą pašalinkite apsauginę pristatymo kepurę nuo nito rankenos galo.

- 1) Nito papildymas pakuojamas atidarytoje padėtyje – nepabandykite uždaryti nito papildymo žandikaulių.
- 2) Jei yra, pašalinkite apsauginę pristatymo kepurę nuo nito rankenos distalinio galo.
- 3) Įsitinkinkite, kad prietaiso gražinimo traukimo elementai yra visiškai atitraukti į proksimalią padėtį ir kad artikuliacijos rankenėlė yra centruota ant prietaiso.
- 4) Norėdami įkrauti nito papildymą, pirmiausia suderinkite įkrovimo rodyklę ant nito rankenos distalinio galo su įkrovimo rodykle ant nito papildymo proksimalinio galo.
- 5) Suderinus įkrovimo rodykles, įdėkite nito papildymą ant iš nito rankenos distalinio galo išsikišančio smeigtuko.
- 6) Pasukite nito papildymą pagal laikrodžio rodyklę maždaug 45°, kad užrakintumėte jį vietoje.

PASTABA: Prieš uždarant nito papildymo žandikaulius, pašalinkite geltoną/arba oranžinę pristatymo įkalimą.

- 7) Prieš patvirtindami tinkamą įkrovimą ir įterpdami prietaisą į trokarą, pašalinkite geltoną/arba oranžinę pristatymo įkalimą iš nito papildymo.
- 8) Norėdami patvirtinti tinkamą įkrovimą, vieną kartą per visą eilutę suspauskite nito rankenos gaiduką, kad uždarytumėte žandikaulius. Atitraukite gražinimo traukimo elementus ir patikrinkite, ar nito žandikauliai visiškai atsidaro.

IŠKROVIMO INSTRUKCIJOS

- 1) Norėdami iškrauti nito papildymą iš nito rankenos, nito rankenos gražinimo traukimo elementai turi būti visiškai atitraukti į proksimalią padėtį, o artikuliacijos rankenėlė turi būti centruota ant prietaiso.
- 2) Norėdami iškrauti nito papildymą, aktyvuokite iškrovimo mygtuką ant nito rankenos distalinio galo, paslinkdami į proksimalinę padėtį.
- 3) Laikydami iškrovimo mygtuką proksimalinėje padėtyje, pasukite nito papildymą maždaug 45° ir traukite distalinėje kryptimi, kol jis atsijungs nuo nito rankenos.
- 4) Paleiskite iškrovimo mygtuką.

NAUDOJIMO INSTRUKCIJOS

PASTABA: Įsitinkite, kad nito papildymo žandikauliai yra uždaryti prieš įvedant nitą į trokarą.

- 1) Prieš įvedant į Trokarą, vieną kartą per visą eilutę suspauskite Nito Rankenos Gaiduką, kad uždarytumėte žandikaulius.
- 2) Įdėkite nitą į tinkamo dydžio trokarą ir atidarykite nito žandikaulius, visiškai atitraukdami Gražinimo Traukimus į proksimalinę padėtį.

PASTABA: Nito priekalas turi būti visiškai matomas už trokaro distalinio galo prieš atidarant papildymo žandikaulius kūno ertmėje.

PASTABA: Neišspausti Nito Rankenos Gaiduko atitraukiant Gražinimo Traukimus.

AEON™ Endoskopinio Nito Rankenos velenas gali sukurti 360° bet kuria kryptimi ir gali artikuliuoti Nito Papildymo žandikaulius iki maždaug 45° bet kuria kryptimi į kairę-dešinę naudojant Artikuliacijos Rankenėlę.

- 3) Pritaikykite Nito Papildymo žandikaulius prie perpjauti reikiančio audinio. Prietaisas nepjaus audinio už nurodytos Pjovimo Linijos abiejose žandikaulių pusėse. Gali prireikti daugiau nei vieno Nito Papildymo panaudojimo audiniui, viršijančiam segtukų linijos ilgį (30 mm, 45 mm arba 60 mm). Lenkto Galo Nito Papildymams, spausti tik ant struktūrų, kurios neviršija Pjovimo Linijos.
- 4) Uždarykite prietaiso žandikaulius per perpjauti reikiantį audinį, aktyvuodami Nito Rankenos Gaiduką per visą eilutę. Jei reikia, žandikaulius galima perkelti atitraukiant Gražinimo Traukimus į proksimalinę padėtį, kad atidarytumėte žandikaulius, perkeltumėte ir suspaustumėte Gaiduką, kad uždarytumėte žandikaulius.

ĮSPĖJIMAS: Įsitinkite, kad nito žandikauliuose yra tik struktūros, kurios turi būti perpjautos ir sujungtos. Netyčinis audinio perpjovimas gali sukelti paciento sužalojimą, ligą ar mirtį.

ĮSPĖJIMAS: Įsitinkite, kad prieš naudojimą nito žandikauliuose nėra kliūčių, pavyzdžiui, segtukų. Segtukų uždėjimas ant kliūtis gali sukelti nepilną perpjovimą ir/arba neteisingai suformuotus segtukus.

ĮSPĖJIMAS: Įsitinkite, kad audinys neviršija audinio sustojimo proksimaliai. Į prietaisą proksimaliai nuo audinio sustojimo įstumtas audinys gali būti perpjautas be sujungimo.

ATSAKOMYBĖS ATGRAŽINIMAS: Bet koks audinys, viršijantis pjovimo liniją, nebus perpjautas. Audinio padėjimas proksimaliai nuo audinio sustojimų (ant papildymo) gali sukelti nito gedimą.

- 5) Uždarius žandikaulius per perpjauti reikiantį audinį, prieš paleidžiant, būtina aktyvuoti Saugumo Mygtuką paspaudus iš bet kurios Nito Rankenos pusės. Prieš paleidžiant

leiskite audiniui tinkamai suspausti (laukiant maždaug 15 sekundžių po spaudimo gali pasiekti geresnį suspaudimą ir segtukų formavimą).

- 6) Aktyvavus Saugumo Mygtuką, prietaisas paleidžiamas traukiant Gaiduką, kad pradėtų perpjauti audinį ir tuo pačiu metu formuotų segtukus. Paspauskite Gaiduką sekų seka, kol Nito Papildymo Spaustuko Dangtis pasieks žandikaulių distalinį galą ir Nito Rankena užsirakins. Nustokite spausti gaiduką, kai pasiekiamas papildymo distalinis galas ir gaidukas užsirakina. Sekų spaudimų skaičius priklauso nuo Nito Papildymo segtukų linijos ilgio (30 mm, 45 mm arba 60 mm).

Jeį naudoįate Nito Rankeną su „Standard/Thick“ režimo jungikliu:

- „Standard/Thick“ režimo jungiklis ant nito rankenos šono leidžia vartotojui keisti rankenos gaiduko svirties tašką, kuris leidžia prietaisą paleisti su mažesne gaiduko jėga.
- „Standard/Thick“ režimo jungiklį galima aktyvuoti po Saugumo Mygtuko aktyvavimo ar bet kurioje papildymo paleidimo eigos pozicijoje.
- Jei prietaisas atitraukiamas ir perkeliama, jungiklis nustatysi iš naujo į „Standard“ režimą ir jį reikės vėl aktyvuoti.
- Jungiklis automatiškai nustatysi iš naujo į „Standard“ režimą po to, kai gražinimo traukimai atitraukiami.
- **PASTABA:** Jei jungiklis automatiškai nenustatoma iš naujo po atitraukimo, nesitęskite naudoti rankenos, nes gali kilti prietaiso gedimas.
- **PASTABA:** Nenustatykite jungiklio iš „Thick“ režimo į „Standard“ režimą per prietaiso paleidimą, nes tai gali sukelti prietaiso gedimą.

ĮSPĖJIMAS: Įsitinkite, kad Nito Papildymas visiškai paleistas. Nepilnas Nito Papildymo paleidimas sukels nepilną pjovimą ir/arba nepilną segtukų formavimą, dėl ko gali atsirasti nepakankamas hemostazė ir/arba nutekėjimas.

PASTABA: Saugumo užraktas neleidžia tuščiam Nito Papildymui būti paleistam du kartus. Nesistengkite apeiti saugumo užrakto, nes saugumo užrakto apejimas sukels prietaiso gedimą.

- 7) Kai prietaisas visiškai paleistas, atidarykite žandikaulius visiškai atitraukdami Gražinimo Traukimus atgal į proksimalinę padėtį. Švelniai pašalinkite prietaisą iš audinio ir patikrinkite segtukų liniją dėl hemostazės.

AEON™ Endoskopinis Nitojas

- 8) Pašalinus prietaisą iš audinio, uždarykite nito žandikaulius vieną kartą per visą eilutę paspaudus Gaiduką ir centruokite Artikuliacijos Rankenėlę prieš pašalinant prietaisą iš kūno ertmės.
- 9) Pašalinkite prietaisą iš kūno ertmės ir iškraukite Nito Papildymą.
- 10) Išmeskite naudotus instrumentus laikydamiesi galutinio vartotojo medicininių ir biologinių atliekų šalinimo reikalavimų.

PASTABA: Įsitikinkite, kad prieš pašalinant nito iš trokaro, Artikuliacijos Rankenėlė yra centruota ant prietaiso.

ĮSPĖJIMAS: Po nito paleidimo visada patikrinkite segtukų liniją ir aplinkinę vietą dėl hemostazės ar nutekėjimo. Nedidelį kraujavimą ar nutekėjimą galima kontroliuoti elektrokauterizacija ar rankiniais siūlais.

ATSAKOMYBĖS ATGRAŽINIMAS: Neperžengti 25 paleidimų vienam Nito Rankenai per vieną procedūrą. Viršijus Nito Rankenos paleidimo limitą, gali kilti prietaiso gedimas.

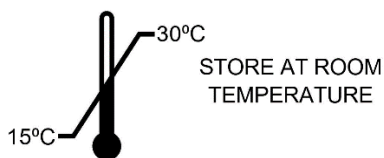
LAISKYTI KAMBARIO TEMPERATŪROJE. VENGTI ILGALAIKIO PAKILUSIOS TEMPERATŪROS PAVEIKIMO

Dėl klientų aptarnavimo ir skundų ar nepageidaujamų reiškinių pranešimo

Naudokite šią informaciją klientų aptarnavimui, įskaitant užsakymus, skundų ar nepageidaujamų reiškinių pranešimą ir bendrą informaciją.

Lexington Medical, Inc.
23 Crosby Drive
Bedford, MA 01730 USA
Direct: +1.617.209.9817

AEON™ Endoskopinis Nitojas



Šis prietaisas parduodamas gydytojo užsakymu arba pagal jo užsakymą.



**SINGLE
PATIENT
USE**



**DO NOT
RESTERILIZE**



**LATEX
FREE**



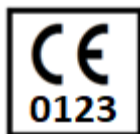
**DO NOT USE
PACKAGE IF
DAMAGED**



**KEEP
DRY**



**CONSULT
INSTRUCTIONS
FOR USE**

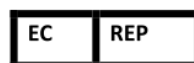


Use by Date



Gaminama:

Lexington Medical, Inc.
23 Crosby Drive
Bedford, MA 01730 USA
+1.617.209.9817



Advena Ltd.
Tower Business Center
2nd Flr., Tower Street
Swatar, BKR 4013 Malta

©2024 LEXINGTON MEDICAL, INC. VISOS TEISĖS SAUGOMOS
Naudotojo Instrukcijos Label P/N 900298 Rev-X