

**EN** Tenckhoff Acute Peritoneal Dialysis Catheters  
**3** and Sets

Instructions for Use

**DA** Tenckhoff katetre og sæt til akut  
**4** peritonealdialyse

Brugsanvisning

**DE** Tenckhoff Katheter und Sets für die  
**6** akute Peritonealdialyse

Gebrauchsanweisung

**EL** Καθετηρες και σετ οξειας περιτοναικης  
**7** καθαρσης Tenckhoff

Οδηγιες χρήσης

**ES** Catéteres y equipos de diálisis peritoneal  
**9** aguda Tenckhoff

Instrucciones de uso

**FR** Cathéters et sets Tenckhoff pour dialyse  
**11** péritonale aiguë

Mode d'emploi

**IT** Set e cateteri per dialisi peritoneale acuta  
**12** Tenckhoff

Istruzioni per l'uso

**NL** Tenckhoff katheters en sets voor acute  
**14** peritoneale dialyse

Gebruiksaanwijzing

**PT** Conjuntos e cateteres Tenckhoff para diálise  
**15** peritoneal aguda

Instruções de utilização

**SV** Tenckhoff katetrar och set för akut  
**17** peritonealdialys

Bruksanvisning



C - T - T A P - R E V 2



# TENCKHOFF ACUTE PERITONEAL DIALYSIS CATHETERS AND SETS

**CAUTION: U.S. federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician (or properly licensed practitioner).**

## DEVICE DESCRIPTION

Tenckhoff Acute Peritoneal Dialysis Catheters are sideported silicone catheters with a single retention cuff, available in a range of lengths and French sizes and in either a straight or spiral tip configuration. Sets also contain an appropriately sized access needle, a wire guide and accessories for use in catheter placement.

## INTENDED USE

Tenckhoff Acute Peritoneal Dialysis Catheters are intended for acute access to the peritoneal cavity.

## MRI INFORMATION

Nonclinical testing has demonstrated that the Tenckhoff Acute Peritoneal Dialysis Catheter is **MR Conditional**. It can be safely scanned after placement under the following conditions:

- Static magnetic field of 3.0 Tesla or less
- Maximum spatial magnetic gradient field of 1600 Gauss/cm or less
- Normal operating mode: Maximum whole-body-averaged specific absorption rate (SAR) of 2.0 W/kg for 15 minutes of scanning or less (i.e., per scanning sequence)

## Static Magnetic Field

The static magnetic field for comparison to the above limits is the static magnetic field that is pertinent to the patient (i.e., outside of scanner covering, accessible to a patient or individual).

## MRI-Related Heating

In nonclinical testing, the Tenckhoff Acute Peritoneal Dialysis Catheter produced a maximum temperature rise of 1.7 °C during 15 minutes of MR imaging (i.e., for one scanning sequence) performed in a MR 3.0 Tesla System (Siemens Magnetom Trio, A Tim System, Software Numaris/4) at an MR system reported whole-body-averaged SAR of 2.1 W/kg (associated with a calorimetry measured whole-body-averaged value of 1.7 W/kg).

## Image Artifact

The image artifact does not extend from the device, but the device lumen is obscured when scanned in nonclinical testing using: GRE sequence in a 3.0 Tesla Siemens Magnetom Trio, A Tim System (Software Numaris/4) MR system with the body coil.

## For US Patients Only

Cook recommends that the patient register the MR conditions disclosed in this IFU with the MedicAlert Foundation. The MedicAlert Foundation can be contacted in the following manners:

Mail: MedicAlert Foundation International  
2323 Colorado Avenue  
Turlock, CA 95382

Phone: 888-633-4298 (toll free)  
209-668-3333 from outside the US

Fax: 209-669-2450

Web: [www.medicalert.org](http://www.medicalert.org)

## CONTRAINDICATIONS

None known

## WARNINGS

None known

## PRECAUTIONS

The product is intended for use by physicians trained and experienced in diagnostic, interventional and surgical techniques. Standard techniques for placement of percutaneous catheters should be employed.

## INSTRUCTIONS FOR USE

1. Select a placement site that avoids both the inferior epigastric artery and any abdominal scars, so as to minimize the risk of entering the bowel adherent to the anterior abdominal wall. Both midline and paramedian abdominal sites below the umbilicus and low lateral sites have been used successfully.
2. After prepping the skin as for any sterile surgical procedure, infiltrate local anesthetic.
3. Make a 1 cm skin incision, followed by minimal blunt dissection down through the subcutaneous tissue.

4. Fill a 20 ml syringe with sterile saline and attach it to the access needle. Advance the needle through the incision until resistance is encountered.  
**NOTE:** At this point, the needle tip should be less than 1 cm from entering the peritoneal cavity.
5. Instruct the patient to tense his or her abdominal muscles, then advance the needle tip into the peritoneal cavity while simultaneously depressing the plunger on the syringe. **NOTE:** Depressing the plunger on the syringe while advancing the needle should result in a jet of saline forcefully exiting the needle tip; this will make damage to any intraperitoneal soft tissues less likely.
6. Leaving the needle in place, remove the syringe and advance the wire guide through the needle and into the peritoneal cavity.
7. Remove the needle.
8. Introduce the Peel-Away® sheath-introducer assembly over the wire guide well into the peritoneal cavity.
9. Remove the wire guide and introducer, leaving the Peel-Away sheath in place.
10. Fill or at least flush the peritoneal dialysis catheter with a heparin solution. This will reduce the likelihood of fibrin formation in the catheter during the insertion procedure.
11. Insert the catheter through the sheath and into the peritoneal cavity, then peel away the sheath. Position the catheter cuff just above the linea alba (for a median insertion) or just above the rectus abdominus muscle (for a paramedian insertion). **NOTE:** Some blunt dissection may be necessary to create a space for the cuff.
12. If necessary, one or two resorbable subcutaneous sutures may be placed before closing the initial surgical skin incision.
13. Test the catheter for inflow and outflow dynamics.

## HOW SUPPLIED

Supplied sterilized by ethylene oxide gas in peel-open packages. Intended for one-time use. Sterile if package is unopened or undamaged. Do not use the product if there is doubt as to whether the product is sterile. Store in a dark, dry, cool place. Avoid extended exposure to light. Upon removal from packages, inspect the product to ensure no damage has occurred.

## REFERENCES

These instructions for use are based on experience from physicians and (or) their published literature. Refer to your local Cook sales representative for information on available literature.

## DANSK

# TENCKHOFF KATETRE OG SÆT TIL AKUT PERITONEALDIALYSE

**FORSIGTIG: I henhold til amerikansk lovgivning må dette produkt kun sælges til en læge (eller en autoriseret behandler) eller efter dennes anvisning.**

## BESKRIVELSE AF PRODUKTET

Tenckhoff akut peritonealdialysekaterer er silikonekatetre med sideporte og en enkelt retentionsmanchet, som fås i en række længder og French-størrelser, og i konfigurationer enten med en lige eller en spiralspids. Sættene indeholder også en indføringskanyle i passende størrelse, en kateterlede og tilbehør til brug ved anlæggelse af katetret.

## TILSIGTET ANVENDELSE

Tenckhoff akut peritonealdialysekaterer er beregnet til akut adgang til peritonealkaviteten.

## INFORMATION OM MR-SCANNING

Ikke-klinisk afprøvning har vist, at Tenckhoff akut peritonealdialysekaterer er **MR Conditional**. Det kan scannes sikkert efter anlæggelse under følgende betingelser:

- Statisk magnetfelt på 3,0 tesla eller mindre
- Maksimal rumlig magnetfeltstyrke for gradient på højst 1600 gauss/cm
- Normal driftstilstand: Maksimal gennemsnitlig absorptionsrate (SAR) for hele kroppen på 2,0 W/kg ved højst 15 minutters scanning (dvs. pr. scanningssekvens)

## Statisk magnetisk felt

Det statiske magnetfelt til sammenligning med ovenstående grænser er det statiske magnetfelt, som vedrører patienten (dvs. uden for scannertildækningen, områder der kan berøres af en patient eller en anden person).

## Opvarmning forbundet med MR-scanning

Ved ikke-klinisk afprøvning producerede Tenckhoff akut peritonealdialysekaterer en maks. temperaturstigning på 1,7 °C ved 15 minutters MR-scanning (dvs. én scanningssekvens) i en 3,0 tesla MR-scanner (Siemens Magnetom Trio, A Tim System, software Numaris/4) ved en gennemsnitlig specifik absorptionsrate (SAR) for hele kroppen på 2,1 W/kg (associeret med en kaliometrisk målt gennemsnitsværdi for hele kroppen på 1,7 W/kg).

## Billedartefakt

Billedartefakten udgår ikke fra produktet, men produktets lumen overskygges under scanning ved ikke-klinisk afprøvning ved brug af: GRE-sekvens i en 3,0 tesla Siemens Magnetom Trio, A Tim System (software Numaris/4) MR-scanner med body-coil.

## Gælder kun for patienter i USA

Cook anbefaler, at patienten registrerer betingelserne for MR-scanning, der er beskrevet i denne brugsanvisning, hos MedicAlert Foundation. MedicAlert Foundation kan kontaktes på følgende måder:

Adresse: MedicAlert Foundation International

2323 Colorado Avenue  
Turlock, CA 95382, USA

Telefon: +1 888-633-4298 (gratis i USA)

+1 209-668-3333 uden for USA

Fax: +1 209-669-2450

Web: [www.medicalert.org](http://www.medicalert.org)

## KONTRAINDIKATIONER

Ingen kendte

## ADVARSLER

Ingen kendte

## FORHOLDSREGLER

Produktet er beregnet til anvendelse af læger med uddannelse og erfaring i diagnostiske, interventionelle og kirurgiske teknikker. Brug standardteknikker til anlæggelse af percutane katetre.

## BRUGSANVISNING

- Vælg et anlæggelsessted, som undgår både a. epigastrica inferior og eventuelle ar på abdomen med henblik på at mindske risikoen for at gå ind i tarmen, der ligger op til den anteriore abdominalväg. Både midtlinje- og paramediane abdominelle steder under umbilicus og lave laterale steder er blevet anvendt med succes.
- Indgiv lokalbedøvelse efter klargøring af huden som for ethvert steril kirurgisk indgreb.
- Foretag en hudincision på 1 cm efterfulgt af minimal stump dissektion ned gennem det subkutane væv.
- Fyld en 20 ml sprøjte med steril saltvand og sæt den på indføringskanylen. Før kanylen frem gennem incisionen, indtil der mødes modstand. **BEMÆRK:** På dette tidspunkt bør kanylespidsen være mindre end 1 cm fra at trænge ind i peritonealkaviteten.
- Instruér patienten i at spænde mavemusklerne og før dernæst kanylespidsen ind i peritonealkaviteten, samtidig med at sprøjtestemplet trykkes ned. **BEMÆRK:** Når sprøjtestemplet trykkes ned, samtidig med at kanylen føres frem bør det medføre, at der afgives en kraftfuld saltvandsstråle fra kanylespidsen. Dette vil mindske sandsynligheden for eventuel beskadigelse af intraperitoneale bløddele.
- Lad kanylen blive siddende, fjern sprøjten og før kateterlederen frem gennem kanylen og ind i peritonealkaviteten.
- Fjern kanylen.
- Indfør Peel-Away® sheathindfører-enheten over kateterlederen og godt ind i peritonealkaviteten.
- Fjern kateterlederen og indføreren, men lad Peel-Away-sheathen blive siddende.
- Fyld eller som minimum skyl peritonealdialysekatetret med en heparinopløsning. Dette vil reducere sandsynligheden for dannelsen af fibrin i katetret under indføringsproceduren.
- Indfør katetret gennem sheathen og ind i peritonealkaviteten, og træk dernæst sheathen af. Placér katetermanchetten lige over linea alba (ved en median indføring) eller lige over m. rectus abdominis (ved en paramedian indføring). **BEMÆRK:** Det kan være nødvendigt med nogen stump dissektion for at skabe plads til manchetten.
- Hvis det er nødvendigt, kan der anlægges en eller to resorberbare subkutane suturer, inden den indledende kirurgiske hudincision lukkes.
- Test katetret for indløbs- og udløbsdynamik.

## LEVERING

Leveres steriliseret med ethylenoxid i peel-open pakninger. Beregnet til engangsbrug. Steril, hvis pakningen er uåbnet eller ubeskadiget. Produktet må ikke bruges, hvis der er tvivl om produktets sterilitet. Opbevares mørkt, tørt og køligt. Undgå længere eksponering for lys. Inspicér produktet efter udtagning fra pakningen for at sikre, at det ikke er beskadiget.

## LITTERATUR

Denne brugsanvisning er baseret på lægers erfaring og (eller) lægers publicerede litteratur. Kontakt den lokale salgsrepræsentant for Cook for at få information om tilgængelig litteratur.

# TENCKHOFF KATHETER UND SETS FÜR DIE AKUTE PERITONEALDIALYSE

**VORSICHT:** Laut US-Gesetzgebung darf dieses Instrument nur von einem Arzt oder im Auftrag eines Arztes gekauft werden.

## BESCHREIBUNG DES INSTRUMENTS

Tenckhoff Katheter für die akute Peritonealdialyse sind Silikonkatheter mit Seitenlöchern und einem Halte-Cuff, die in einer großen Auswahl an Längen und French-Durchmessern sowie mit gerader oder spiralförmiger Spitze zur Verfügung stehen. Sets enthalten zusätzlich eine Punktionskanüle entsprechender Größe, einen Führungsdrähten sowie Zubehör zur Einführung des Katheters.

## VERWENDUNGSZWECK

Tenckhoff Katheter für die akute Peritonealdialyse sind für den akuten Zugang zum Peritonealraum bestimmt.

## MRT-INFORMATIONEN

Nicht klinische Tests haben bewiesen, dass der Tenckhoff Katheter für die akute Peritonealdialyse **bedingt MR-sicher** ist. Nach erfolgter Platzierung kann er unter den folgenden Bedingungen sicher gescannt werden:

- Statisches Magnetfeld von höchstens 3,0 Tesla
- Maximaler räumlicher Magnetfeldgradient von höchstens 1600 Gauss/cm
- Normaler Betriebsmodus: Maximale ganzkörpergemittelte spezifische Absorptionsrate (SAR) von 2,0 W/kg während einer Scan-Dauer von höchstens 15 Minuten (d.h. pro Scan-Sequenz)

## Statisches Magnetfeld

Das statische Magnetfeld zum Vergleich mit den vorstehend genannten Grenzwerten ist das statische Magnetfeld, dem der Patient ausgesetzt ist (d.h. außerhalb der Scanner-Abdeckung, das auf den Patienten oder eine andere Person einwirkt).

## MRT-bedingte Erwärmung

In nicht klinischen Tests erzeugte der Tenckhoff Katheter für die akute Peritonealdialyse während einer 15-minütigen MR-Bildgebung (d.h. pro Scan-Sequenz) mit einem 3,0-Tesla-MR-System (Siemens Magnetom Trio, A Tim System, Software Numaris/4) bei einer vom System ermittelten durchschnittlichen Ganzkörper-SAR von 2,1 W/kg (in Verbindung mit einem mittels Kalorimetrie gemessenen durchschnittlichen Ganzkörperwert von 1,7 W/kg) einen Temperaturanstieg von höchstens 1,7 °C.

## Bildartefakt

Beim Scannen im Rahmen der nicht klinischen Tests mittels Gradientenecho-Sequenz in einem 3,0-Tesla-MR-System (Siemens Magnetom Trio, A Tim System, Software Numaris/4) mit Körperspule erstreckte sich das Bildartefakt nicht über die Vorrichtung hinaus, jedoch wurde das Lumen der Vorrichtung verdeckt.

## Nur für Patienten in den USA

Cook empfiehlt, dass der Patient die in dieser Gebrauchsanweisung angegebenen MR-Bedingungen bei der MedicAlert Foundation registriert. Die MedicAlert Foundation kann wie folgt erreicht werden:

Anschrift: MedicAlert Foundation International  
2323 Colorado Avenue  
Turlock, CA 95382, USA

Telefon: +1-888-633-4298 (gebührenfrei innerhalb der USA),  
+1-209-668-3333 (international)

Fax: +1-209-669-2450

Internet: [www.medicalert.org](http://www.medicalert.org)

## KONTRAINDIKATIONEN

Keine bekannt

## WARNHINWEISE

Keine bekannt

## VORSICHTSMASSNAHMEN

Das Produkt ist nur zur Verwendung durch Ärzte vorgesehen, die über eine entsprechende Ausbildung und Erfahrung mit diagnostischen, interventionellen und chirurgischen Techniken verfügen. Es sind Standardtechniken für die perkutane Kathetereinführung anzuwenden.

## GEBRAUCHSANWEISUNG

1. Eine Einführungsstelle in ausreichendem Abstand sowohl zur A. epigastrica inferior als auch zu eventuell vorhandenen Bauchnarben auswählen, um das Risiko einer Punktion des an der Bauchdecke anhaftenden Darms auf ein Minimum zu reduzieren. Abdominale Punktionsstellen in der Mittellinie und paramedial unterhalb des Nabels sowie tiefe laterale Punktionsstellen sind mit Erfolg angewendet worden.

2. Die Haut wie für einen sterilen Eingriff üblich desinfizieren und anschließend ein Lokalanästhetikum infiltrieren.
3. Eine Hautinzision von 1 cm Länge anlegen und anschließend das subkutane Gewebe minimal stumpf dissezieren.
4. Eine 20-ml-Spritze mit steriler Kochsalzlösung füllen und auf die Punktionskanüle setzen. Die Kanüle durch die Inzision vorschieben, bis ein Widerstand auftritt. **HINWEIS:** Zu diesem Zeitpunkt befindet sich die Kanülen spitze wahrscheinlich weniger als 1 cm vom Peritonealraum entfernt.
5. Den Patienten bitten, die Bauchmusken anzuspannen, und dann gleichzeitig die Kanülen spitze in den Peritonealraum vorschieben und den Kolben der Spritze eindrücken. **HINWEIS:** Durch das Eindrücken des Spritzenkolbens beim Vorschlieben der Kanüle wird ein kräftiger Strahl Kochsalzlösung aus der Kanülen spitze ausgestoßen. Dadurch ist es weniger wahrscheinlich, dass intraperitoneale Weichteile verletzt werden.
6. Die Spritze von der Kanüle abnehmen und entfernen. Den Führungsdraht durch die Kanüle in den Peritonealraum vorschlieben.
7. Die Kanüle entfernen.
8. Die Peel-Away® Einführschleuse über den Führungsdraht vorschlieben, bis sie deutlich im Peritonealraum liegt.
9. Führungsdrat und Einführhilfe entfernen und die Peel-Away Schleuse in situ belassen.
10. Den Peritonealdialyse-Katheter mit einer Heparinlösung füllen bzw. zumindest durchspülen. Dadurch wird die Wahrscheinlichkeit von Fibrinbildung im Katheter bei der Einführung verringert.
11. Den Katheter durch die Schleuse in den Peritonealraum einführen. Anschließend die Schleuse abziehen. Den Cuff des Katheters dicht oberhalb der Linea alba (bei medialer Einführung) bzw. des M. rectus abdominis (bei paramedialer Einführung) platzieren. **HINWEIS:** Um Platz für den Cuff zu schaffen, muss eventuell leicht stumpf disseziert werden.
12. Falls erforderlich, können vor dem Verschluss der ersten Hautinzision eine oder zwei resorbierbare subkutane Nähte gelegt werden.
13. Die Ein- und Ausflussdynamik des Katheters testen.

## LIEFERFORM

Produkt mit Ethylenoxid gassterilisiert; in Aufreißverpackungen. Nur für den einmaligen Gebrauch. Bei ungeöffneter und unbeschädigter Verpackung steril. Produkt nicht verwenden, falls Zweifel an der Sterilität bestehen. An einem dunklen, trockenen, kühlen Ort lagern. Lichteinwirkung möglichst vermeiden. Nachdem das Produkt der Verpackung entnommen wurde, auf Beschädigungen überprüfen.

## QUELLEN

Diese Gebrauchsanweisung basiert auf der Erfahrung von Ärzten und/oder auf Fachliteratur. Informationen über verfügbare Literatur erhalten Sie bei Ihrem Cook-Vertreter.

**ΕΛΛΗΝΙΚΑ**

## ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΚΑΙ ΣΕΤ ΟΞΕΙΑΣ ΠΕΡΙΤΟΝΑΪΚΗΣ ΚΑΘΑΡΣΗΣ TENCKHOFF

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Η ομοσπονδιακή νομοθεσία των Η.Π.Α. περιορίζει την πώληση της συσκευής αυτής από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού (ή γενικού ιατρού, ο οποίος να έχει λάβει την κατάλληλη άδεια).

## ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ

Οι καθετήρες οξείας περιτοναϊκής κάθαρσης Tenckhoff είναι καθετήρες σιλικόνης με πλευρικές θύρες, με μονό δακτύλιο συγκράτησης που διατίθενται σε ποικιλία μηκών και μεγεθών French, σε διαμόρφωση με ευθύ ή σπειροειδές άκρο. Τα σετ περιέχουν επίσης μια βελόνα εισαγωγέα κατάλληλου μεγέθους, ένα συρμάτινο οδηγό και παρελκόμενα για χρήση στην τοποθέτηση του καθετήρα.

## ΧΡΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ

Οι καθετήρες οξείας περιτοναϊκής κάθαρσης Tenckhoff προορίζονται για την οξεία πρόσβαση στην περιτοναϊκή κοιλότητα.

## ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΜΑΓΝΗΤΙΚΗΣ ΤΟΜΟΓΡΑΦΙΑΣ

Μη κλινικές δοκιμές έχουν καταδείξει ότι ο καθετήρας οξείας περιτοναϊκής κάθαρσης Tenckhoff είναι **ασφαλής για μαγνητική τομογραφία υπό προϋποθέσεις**. Μπορεί να σαρωθεί με ασφάλεια μετά από την τοποθέτηση υπό τις ακόλουθες προϋποθέσεις:

- Στατικό μαγνητικό πεδίο μικρότερο ή ίσο με 3,0 Tesla
- Μαγνητικό πεδίο μέγιστης χωρικής βαθμίδωσης μικρότερης ή ίσης με 1600 Gauss/cm
- Κανονικός τρόπος λειτουργίας: Μέγιστος μεσοτιμημένος ρυθμός ειδικής ολοσωματικής απορρόφησης (SAR) 2,0 W/kg για 15 λεπτά σάρωσης ή λιγότερο (δηλαδή ανά ακολουθία σάρωσης)

## **Στατικό μαγνητικό πεδίο**

Το στατικό μαγνητικό πεδίο για σύγκριση με τα παραπάνω όρια είναι το στατικό μαγνητικό πεδίο που αφορά τον ασθενή (δηλαδή εξωτερικά από το κάλυμμα του σαρωτή, σε σημείο προσβάσιμο από τον ασθενή ή κάποιο άτομο).

## **Θέρμανση που σχετίζεται με τη μαγνητική τομογραφία**

Σε μη κλινικές δοκιμές, ο καθετήρας οξείας περιτοναϊκής κάθαρσης Tenckhoff προκάλεσε μέγιστη αύξηση θερμοκρασίας 1,7 °C κατά τη διάρκεια 15 λεπτών απεικόνισης μαγνητικής τομογραφίας (δηλαδή για μία ακολουθία σάρωσης) που πραγματοποιήθηκε σε σύστημα μαγνητικής τομογραφίας 3,0 Tesla (σύστημα Siemens Magnetom Trio, A Tim System, λογισμικό Numaris/4) με αναφερόμενο από το σύστημα μαγνητικής τομογραφίας (MR) μεσοτιμημένο ρυθμό ειδικής ολοσωματικής απορρόφησης (SAR) 2,1 W/kg (που σχετίζεται με μεσοτιμημένη, ολοσωματική τιμή, μετρούμενη με θερμιδομετρία, ίση με 1,7 W/kg).

## **Τέχνημα εικόνας**

Το τέχνημα εικόνας δεν επεκτείνεται πέρα από τη συσκευή, αλλά ο αυλός της συσκευής ασαφοποιείται κατά τη σάρωση σε μη κλινικές δοκιμές με χρήση: ακολουθίας GRE σε ένα σύστημα μαγνητικής τομογραφίας 3,0 Tesla, Siemens Magnetom Trio, A Tim System (λογισμικό Numaris/4) με το πηνίο σώματος.

## **Μόνο για ασθενείς στις Η.Π.Α.**

Η Cook συνιστά την καταχώρηση εκ μέρους του ασθενούς των συνθηκών μαγνητικής τομογραφίας που δίνονται σε αυτές τις οδηγίες χρήσης στο MedicAlert Foundation. Τα στοιχεία επικοινωνίας με το MedicAlert Foundation είναι τα εξής:

Ταχυδρομική διεύθυνση: MedicAlert Foundation International  
2323 Colorado Avenue  
Turlock, CA 95382, Η.Π.Α.

Τηλέφωνο: +1 888-633-4298 (αριθμός τηλεφώνου χωρίς χρέωση από τις Η.Π.Α.),  
+1 209-668-3333, για κλήσεις από χώρες εκτός των Η.Π.Α.

Φαξ: +1 209-669-2450

Ιστοσελίδα: [www.medicalert.org](http://www.medicalert.org)

## **ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ**

Καμία γνωστή

## **ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ**

Καμία γνωστή

## **ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ**

Το προϊόν προορίζεται για χρήση από ιατρούς εκπαιδευμένους και πεπειραμένους σε διαγνωστικές, επεμβατικές και χειρουργικές τεχνικές. Πρέπει να χρησιμοποιούνται πρότυπες τεχνικές για τοποθέτηση διαδερμικών καθετήρων.

## **ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ**

1. Επιλέξτε μία θέση τοποθέτησης η οποία να αποφεύγει τόσο την άνω επιγαστρική αρτηρία και τυχόν ουλές του κοιλιακού τοιχώματος, ούτως ώστε να ελαχιστοποιηθεί ο κίνδυνος εισόδου σε έντερο που είναι προσκολλημένο στο πρόσθιο κοιλιακό τοιχώμα. Τόσο η μέση όσο και η παράμεση κοιλιακή θέση κάτω από τον ομφαλό, καθώς και οι χαμηλές πλάγιες θέσεις έχουν χρησιμοποιηθεί με επιτυχία.
2. Μετά την προετοιμασία του δέρματος, όπως για οποιαδήποτε στείρα χειρουργική επέμβαση, διηθήστε τοπικό αναισθητικό.
3. Κάντε μια εντομή 1 cm στο δέρμα, ακολουθούμενη από ελάχιστη αμβλεία παρασκευή προς τα κάτω διαμέσου του υποδόριου ιστού.
4. Πληρώστε μια σύριγγα των 20 ml με στείρο φυσιολογικό ορό και προσαρτήστε τη σε μια βελόνα εισαγωγέα. Προωθήστε τη βελόνα διαμέσου της εντομής μέχρι να συναντήσετε αντίσταση. **ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Σε αυτό το σημείο, το άκρο της βελόνας θα πρέπει να βρίσκεται σε απόσταση μικρότερη του 1 cm από την είσοδο στην περιτοναϊκή κοιλότητα.
5. Συμβουλεύστε τον/την ασθενή να σφίξει τους κοιλιακούς μύες. Κατόπιν, προωθήστε το άκρο της βελόνας στην περιτοναϊκή κοιλότητα, ενόσω ταυτόχρονα πατάτε το έμβιολο της σύριγγας. **ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Το πάτημα του εμβόλου της σύριγγας, ενόσω προωθείτε τη βελόνα θα πρέπει να προκαλέσει τη βίαιη έξοδο ενός πίδακα φυσιολογικού ορού από το άκρο της βελόνας. Αυτό θα καταστήσει λιγότερο πιθανή τυχόν πρόκληση βλάβης σε οποιουδήποτε μαλακούς ενδοπεριτοναϊκούς ιστούς.
6. Αφήνοντας τη βελόνα στη θέση της, αφαιρέστε τη σύριγγα και προωθήστε το συρμάτινο οδηγό διαμέσου της βελόνας στην περιτοναϊκή κοιλότητα.
7. Αφαιρέστε τη βελόνα.
8. Εισαγάγετε τη διάταξη του διαστολέα/θηκαριού Peel-Away® επάνω από το συρμάτινο οδηγό καλά μέσα στην περιτοναϊκή κοιλότητα.
9. Αφαιρέστε το συρμάτινο οδηγό και τον εισαγωγέα, αφήνοντας το θηκάρι Peel-Away στη θέση του.
10. Πληρώστε ή τουλάχιστον εκπλύνετε τον καθετήρα περιτοναϊκής κάθαρσης με διάλυμα ηπαρίνης. Αυτό θα μειώσει την πιθανότητα σχηματισμού ινικής στον καθετήρα κατά τη διάρκεια της διαδικασίας εισαγωγής.

- Εισαγάγετε τον καθετήρα διαμέσου του θηκαριού στο εσωτερικό της περιποναϊκής κοιλότητας. Κατόπιν, αφαιρέστε το θηκάρι. Τοποθετήστε το δακτύλιο του καθετήρα ακριβώς επάνω από τη λευκή γραμμή (για μέση εισαγωγή) ή ακριβώς επάνω από τον ορθό κοιλιακό μυ (για παράμεση εισαγωγή). **ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Ενδέχεται να είναι απαραίτητη μικρή αμβλεία παρασκευή για τη δημιουργία χώρου για το δακτύλιο.
- Εάν είναι απαραίτητο, είναι δυνατόν να τοποθετηθούν ένα ή δύο υποδόρια απορροφήσιμα ράμματα πριν από τη σύγκλειση της αρχικής χειρουργικής τομής του δέρματος.
- Ελέγξτε τον καθετήρα ως προς τη δυναμική εισροής και εκροής.

## ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ

Παρέχεται αποστειρωμένο με αέριο οξείδιο του αιθυλενίου σε αποκολλούμενες συσκευασίες. Προορίζεται για μία χρήση μόνο. Στείρο, εφόσον η συσκευασία δεν έχει ανοιχτεί ή δεν έχει υποστεί ζημιά. Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν υπάρχει αμφιβολία για τη στειρότητά του. Φυλάσσετε σε σκοτεινό, στεγνό και δροσερό χώρο. Αποφεύγετε την παρατεταμένη έκθεση στο φως. Κατά την αφαίρεση από τις συσκευασίες, επιθεωρείτε το προϊόν, έτσι ώστε να διασφαλίσετε ότι δεν έχει υποστεί ζημιά.

## ΑΝΑΦΟΡΕΣ

Αυτές οι οδηγίες χρήσης βασίζονται στην εμπειρία από ιατρούς ή/και τη δημοσιευμένη βιβλιογραφία τους. Απευθυνθείτε στον τοπικό σας αντιπρόσωπο πωλήσεων της Cook για πληροφορίες σχετικά με τη διαθέσιμη βιβλιογραφία.

**ESPAÑOL**

## CATÉTERES Y EQUIPOS DE DIÁLISIS PERITONEAL AGUDA TENCKHOFF

**AVISO:** Las leyes federales estadounidenses limitan la venta de este dispositivo a médicos o por prescripción facultativa (o a profesionales con la debida autorización).

### DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO

Los catéteres de diálisis peritoneal aguda Tenckhoff son catéteres de silicona con orificios laterales y un manguito de retención; se comercializan con diversas longitudes y varios tamaños French en una configuración de punta recta o espiral. Los equipos contienen también una aguja introductora del tamaño adecuado, una guía y accesorios para su uso en la colocación del catéter.

### INDICACIONES

Los catéteres de diálisis peritoneal aguda Tenckhoff están indicados para el acceso agudo a la cavidad peritoneal.

### INFORMACIÓN SOBRE LA MRI

Las pruebas no clínicas han demostrado que el catéter de diálisis peritoneal aguda Tenckhoff es **MR Conditional** (esto es, seguro bajo ciertas condiciones de la MRI), según la clasificación de la American Society for Testing and Materials. Después de su colocación, puede someterse a MRI de manera segura en las siguientes condiciones:

- Campo magnético estático de 3,0 teslas o menos
- Campo magnético de gradiente espacial máximo de 1600 gauss/cm o menos
- Modo de funcionamiento normal: Promedio de índice de absorción específica (SAR, según sus siglas en inglés) de cuerpo entero máximo de 2,0 W/kg durante 15 minutos de MRI o menos (esto es, por secuencia de MRI)

### Campo magnético estático

El campo magnético estático que ha de compararse con los límites anteriores es el campo magnético estático pertinente al paciente (esto es, fuera de la cubierta del escáner, accesible a un paciente o a otra persona).

### Calentamiento relacionado con la MRI

En las pruebas no clínicas, el catéter de diálisis peritoneal aguda Tenckhoff produjo un aumento de temperatura máximo de 1,7 °C durante 15 minutos de MRI (esto es, durante una secuencia de MRI) en un sistema de MRI de 3,0 teslas (Siemens Magnetom Trio, A Tim System, software Numaris/4) con un promedio de índice de absorción específica (SAR, según sus siglas en inglés) de cuerpo entero indicado por el sistema de MRI de 2,1 W/kg (asociado a un valor promedio de cuerpo entero medido mediante calorimetría de 1,7 W/kg).

### Artefacto de la imagen

El artefacto de la imagen no se extiende desde el dispositivo, pero la luz del dispositivo es oscurecida cuando se hacen MRI en pruebas no clínicas utilizando: secuencia GRE en un sistema de MRI Siemens Magnetom Trio, A Tim System (software Numaris/4) de 3,0 teslas con la bobina de cuerpo.

## **Para pacientes en EE.UU. solamente**

Cook recomienda que el paciente ponga en conocimiento de la MedicAlert Foundation las condiciones de la MRI reveladas en estas instrucciones de uso.

Para ponerse en contacto con la MedicAlert Foundation:

Correo: MedicAlert Foundation International  
2323 Colorado Avenue  
Turlock, CA 95382, EE.UU.

Teléfono: +1 888-633-4298 (llamada gratuita desde EE.UU.)  
+1 209-668-3333 desde fuera de EE.UU.

Fax: +1 209-669-2450

Web: [www.medicalert.org](http://www.medicalert.org)

## **CONTRAINDICACIONES**

No se han descrito

## **ADVERTENCIAS**

No se han descrito

## **PRECAUCIONES**

El producto está concebido para que lo utilicen médicos con formación y experiencia en técnicas diagnósticas, intervencionistas y quirúrgicas. Deben emplearse las técnicas habituales de colocación de catéteres percutáneos.

## **INSTRUCCIONES DE USO**

1. Seleccione un lugar de colocación que evite tanto la arteria epigástrica inferior como cualquier cicatriz abdominal, a fin de reducir al mínimo el riesgo de introducción en el intestino adherido a la pared abdominal anterior. Se han empleado con éxito lugares de la línea media y paramedianos del abdomen situados por debajo del ombligo y lugares laterales bajos.
2. Despues de preparar la piel como para cualquier procedimiento quirúrgico estéril, infiltre anestésico local.
3. Haga una incisión cutánea de 1 cm y, a continuación, realice una disección roma mínima a través del tejido subcutáneo.
4. Cargue una jeringa de 20 ml con solución salina estéril y acópela a la aguja introductora. Haga avanzar la aguja a través de la incisión hasta que note resistencia. **NOTA:** En este momento, a la punta de la aguja debe quedarle menos de 1 cm para entrar en la cavidad peritoneal.
5. Pida al paciente que tense los músculos abdominales y, a continuación, haga avanzar la punta de la aguja al interior de la cavidad peritoneal mientras oprime simultáneamente el émbolo de la jeringa. **NOTA:** Al oprimir el émbolo de la jeringa mientras se hace avanzar la aguja, debe salir un chorro de solución salina a presión por la punta de la aguja; esto reducirá la probabilidad de que se produzcan lesiones en los tejidos blandos intraperitoneales.
6. Dejando la aguja colocada, retire la jeringa e introduzca la guía en la cavidad peritoneal a través de la aguja.
7. Extraiga la aguja.
8. Introduzca el conjunto de vaina Peel-Away® e introductor sobre la guía hasta que se encuentre bien dentro de la cavidad peritoneal.
9. Extraiga la guía y el introductor, y deje la vaina Peel-Away en posición.
10. Cargue o, al menos, lave el catéter de diálisis peritoneal con una solución de heparina. Esto reducirá la probabilidad de que se forme fibrina en el catéter durante el procedimiento de introducción.
11. Introduzca el catéter en la cavidad peritoneal a través de la vaina y, a continuación, retire la vaina. Coloque el manguito del catéter justo por encima de la línea alba (para una introducción mediana) o justo por encima del músculo recto del abdomen (para una introducción paramediana). **NOTA:** Es posible que sea necesario emplear disección roma para crear espacio para el manguito.
12. Si es necesario, pueden aplicarse uno o dos puntos de sutura subcutánea reabsorbible antes de cerrar la incisión cutánea quirúrgica inicial.
13. Pruebe la dinámica de los flujos de entrada y salida del catéter.

## **PRESENTACIÓN**

El producto se suministra esterilizado con óxido de etileno en envases de apertura pelable. Producto indicado para un solo uso. El producto se mantendrá estéril si el envase no está abierto y no ha sufrido ningún daño. No utilice el producto si no está seguro de que esté estéril. Almacénelo en un lugar fresco, seco y oscuro. Evite la exposición prolongada a la luz. Tras extraerlo de los envases, inspeccione el producto para asegurarse de que no haya sufrido ningún daño.

## **REFERENCIAS**

Estas instrucciones de uso se basan en la experiencia de médicos y en la bibliografía publicada. Si desea más información sobre la bibliografía disponible, consulte a su representante comercial local de Cook.

# CATHÉTERS ET SETS TENCKHOFF POUR DIALYSE PÉRITONÉALE AIGUË

**MISE EN GARDE :** En vertu de la législation fédérale des États-Unis, ce dispositif ne peut être vendu que par un médecin (ou un praticien autorisé) ou sur ordonnance médicale.

## DESCRIPTION DU DISPOSITIF

Les cathéters Tenckhoff pour dialyse péritonéale aiguë sont des cathéters en silicone à orifices latéraux et pourvus d'un manchon de rétention unique qui sont disponibles en plusieurs longueurs et diamètres French, et avec une configuration d'extrémité droite ou spiralée. Les sets contiennent également une aiguille d'introduction, une guide et des accessoires de taille appropriée à utiliser lors du cathétérisme.

## UTILISATION

Les cathéters Tenckhoff pour dialyse péritonéale aiguë sont utilisés dans le cadre d'un accès aigu à la cavité péritonéale.

## INFORMATIONS RELATIVES AUX IRM

Des essais non cliniques ont démontré que le cathéter Tenckhoff pour dialyse péritonéale aiguë est « **MR Conditional** » (compatible avec l'IRM sous certaines conditions). Vous pouvez donc subir une IRM sans danger immédiatement après la mise en place dans les conditions suivantes :

- Champ magnétique statique de 3,0 tesla maximum
- Champ magnétique à gradient spatial de 1600 Gauss/cm maximum
- Mode de fonctionnement normal : Débit d'absorption spécifique (DAS) maximum moyenné sur le corps entier de 2,0 W/kg pour 15 minutes de scanner maximum (c.-à-d., par séquence de scanner)

## Champ magnétique statique

Le champ magnétique statique de comparaison aux limites ci-dessus est le champ magnétique statique associé au patient (c.-à-d., hors du couvercle du scanner, accessible à un patient ou un individu).

## Échauffement lié à l'IRM

Au cours d'essais non cliniques, le cathéter Tenckhoff pour dialyse péritonéale aiguë a produit une élévation de la température maximale de 1,7 °C pendant 15 minutes de scanner IRM (c.-à-d., pour une séquence de scanner) dans un système IRM de 3,0 tesla (système Siemens Magnetom Trio, A Tim System, logiciel Numaris/4) à un DAS moyenné sur le corps entier, rapporté par le système IRM, de 2,1 W/kg (associé à une valeur moyennée sur le corps entier mesurée par calorimétrie de 1,7 W/kg).

## Artéfact de l'image

L'artéfact de l'image ne s'étend pas de l'appareil, mais la lumière de l'appareil est obstruée lors des scanners effectués au cours d'essais non cliniques utilisant : une séquence GRE dans un système IRM de 3,0 tesla Siemens Magnetom Trio, A Tim System (logiciel Numaris/4) avec l'antenne corps.

## Pour les patients américains uniquement

Cook recommande que le patient enregistre auprès de la MedicAlert Foundation les conditions IRM divulguées dans ce mode d'emploi. La MedicAlert Foundation peut être contactée aux coordonnées suivantes :

Adresse postale : MedicAlert Foundation International  
2323 Colorado Avenue  
Turlock, CA 95382, États-Unis

Tél. : +1 888-633-4298 (numéro sans frais aux États-Unis)  
+1 209-668-3333 (en dehors de États-Unis)

Fax : +1 209-669-2450

Adresse Web : [www.medicalert.org](http://www.medicalert.org)

## CONTRE-INDICATIONS

Aucune connue

## AVERTISSEMENTS

Aucun connu

## MISES EN GARDE

Ce produit est destiné à l'usage de médecins ayant acquis la formation et l'expérience nécessaires aux techniques diagnostiques, interventionnelles et chirurgicales. Le praticien procédera selon des méthodes classiques de cathétérisme percutané.

## MODE D'EMPLOI

1. Pour le cathétérisme, sélectionner un site qui évite l'artère épigastrique inférieure et les cicatrices abdominales éventuelles, afin de réduire le risque de pénétrer l'intestin adhérent à la paroi abdominale antérieure.

Des sites abdominaux médians et paramédians sous-ombilicaux ainsi que des sites latéraux inférieurs ont été utilisés avec succès.

2. Après avoir préparé la peau selon le protocole habituel pour une intervention chirurgicale stérile, procéder à une infiltration d'anesthésique local.
3. Pratiquer une incision de 1 cm suivie d'une dissection mousse minimale à travers le tissu sous-cutané.
4. Remplir une seringue de 20 ml avec du sérum physiologique stérile et la raccorder à l'aiguille d'introduction. Avancer l'aiguille par l'incision jusqu'à ce qu'une résistance soit ressentie. **REMARQUE :** À ce stade, la pointe de l'aiguille doit se trouver à moins de 1 cm de la cavité péritonéale.
5. Demander au patient de contracter ses muscles abdominaux, puis avancer la pointe de l'aiguille dans la cavité péritonéale tout en appuyant simultanément sur le piston de la seringue. **REMARQUE :** Le fait d'appuyer sur le piston de la seringue en avançant l'aiguille produit un jet forcé de sérum physiologique par la pointe de l'aiguille, ce qui réduit le risque de lésion des tissus mous intrapéritonéaux.
6. En laissant l'aiguille en place, retirer la seringue et avancer le guide par l'aiguille et dans la cavité péritonéale.
7. Retirer l'aiguille.
8. Introduire l'assemblage de la gaine Peel-Away® et de l'introducteur sur le guide, à fond dans la cavité péritonéale.
9. Retirer le guide et l'introducteur en laissant la gaine Peel-Away en place.
10. Remplir ou au moins rincer le cathéter pour dialyse péritonéale avec une solution héparinée. Cela réduit le risque de formation de fibrine dans le cathéter au cours de la procédure d'introduction.
11. Introduire le cathéter par la gaine et dans la cavité péritonéale, puis retirer la gaine en la déchirant. Positionner le manchon du cathéter juste au-dessus de la ligne blanche (pour une introduction médiane) ou juste au-dessus du muscle grand droit de l'abdomen (pour une introduction paramédiane). **REMARQUE :** Un certain degré de dissection mousse peut être nécessaire afin de ménager un espace pour le manchon.
12. Selon les besoins, une ou deux sutures résorbables peuvent être placées avant de fermer l'incision cutanée chirurgicale initiale.
13. Tester la dynamique des débits d'entrée et de sortie du cathéter.

## **PRÉSENTATION**

Produit(s) fourni(s) stérilisé(s) à l'oxyde d'éthylène, sous emballage déchirable. Produit(s) destiné(s) à un usage unique. Contenu stérile lorsque l'emballage est scellé d'origine et intact. En cas de doute quant à la stérilité du produit, ne pas l'utiliser. Conserver à l'obscurité, au sec et au frais. Éviter une exposition prolongée à la lumière. À l'ouverture des emballages, inspecter le produit afin de s'assurer qu'il est en bon état.

## **BIBLIOGRAPHIE**

Le présent mode d'emploi a été rédigé en fonction de l'expérience de médecins et/ou de publications médicales. Pour des renseignements sur la documentation existante, s'adresser au représentant Cook local.

## **ITALIANO**

# **SET E CATETERI PER DIALISI PERITONEALE ACUTA TENCKHOFF**

**ATTENZIONE - Le leggi federali degli Stati Uniti d'America limitano la vendita del presente dispositivo a medici, a personale autorizzato o a operatori sanitari abilitati.**

## **DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO**

I cateteri per dialisi peritoneale acuta Tenckhoff sono cateteri in silicone muniti di fori laterali, con una singola cuffia di ritenzione, disponibili in una varietà di lunghezze e misure in French, e con configurazione a punta diritta oppure a punta a spirale. I set includono inoltre un ago introttore della misura idonea, una guida e accessori da utilizzare per il posizionamento del catetere.

## **USO PREVISTO**

I cateteri per dialisi peritoneale acuta Tenckhoff sono previsti per l'accesso in acuto alla cavità peritoneale.

## **INFORMAZIONI SULLE PROCEDURE DI MRI**

Test non clinici hanno dimostrato che il catetere per dialisi peritoneale acuta Tenckhoff **può essere sottoposto a MRI in presenza di condizioni specifiche**. Dopo il posizionamento può essere sottoposto a scansione in sicurezza alle seguenti condizioni:

- Campo magnetico statico di 3,0 Tesla o meno
- Campo magnetico a gradiente spaziale massimo di 1600 Gauss/cm o inferiore
- Modalità di funzionamento normale: Rateo di assorbimento specifico (SAR) medio a corpo intero pari a un valore massimo di 2,0 W/kg per 15 minuti di scansione o meno (cioè per sequenza di scansione)

## **Campo magnetico statico**

Il campo magnetico statico per il confronto con i suddetti limiti è quello pertinente al paziente (ovvero, fuori dalla copertura dello scanner, accessibile a un paziente o altra persona).

## Riscaldamento associato alla MRI

In test non clinici, il catetere per dialisi peritoneale acuta Tenckhoff ha prodotto un aumento massimo della temperatura di 1,7 °C nei 15 minuti di MRI (cioè per una sequenza di scansione) eseguita in un sistema MRI da 3,0 Tesla (Siemens Magnetom Trio, A Tim System, Software Numaris/4) ad un rateo di assorbimento specifico (SAR) medio a corpo intero pari a un valore massimo di 2,1 W/kg (associato a un valore medio a corpo intero misurato mediante calorimetria di 1,7 W/kg).

## Artefatti d'immagine

L'artefatto d'immagine non si estende dal dispositivo, ma il lume del dispositivo è oscurato quando sottoposto a scansione in test non clinici che utilizzano: sequenza gradient echo in un sistema MRI da 3,0 Tesla Siemens Magnetom Trio, A Tim System (Software Numaris/4) con la spirale per il corpo.

## Solo per pazienti negli USA

Cook consiglia al paziente di comunicare le condizioni MRI enunciate nelle presenti istruzioni per l'uso alla MedicAlert Foundation. È possibile rivolgersi alla MedicAlert Foundation nei seguenti modi.

Posta: MedicAlert Foundation International  
2323 Colorado Avenue  
Turlock, CA 95382, USA

Telefono: +1-888-633-4298 (numero verde)  
+1-209-668-3333 al di fuori degli USA

Fax: +1 209-669-2450

Web: [www.medicalert.org](http://www.medicalert.org)

## CONTROINDICAZIONI

Nessuna nota

## AVVERTENZE

Nessuna nota

## PRECAUZIONI

Il prodotto deve essere utilizzato solo da medici competenti ed esperti nelle tecniche diagnostiche, interventistiche e chirurgiche. L'inserimento dei cateteri percutanei prevede l'impiego di tecniche standard.

## ISTRUZIONI PER L'USO

1. Selezionare un sito di posizionamento che eviti sia l'arteria epigastrica inferiore, sia eventuali cicatrici addominali, al fine di ridurre al minimo il rischio di penetrare nell'intestino aderente alla parete addominale anteriore. Sono stati usati con ottimi risultati sia i siti addominali lungo la linea media e paramediani sotto l'ombelico, sia i siti laterali bassi.
2. Dopo avere preparato la cute come per qualsiasi procedura chirurgica sterile, infiltrare anestetico locale.
3. Praticare un'incisione cutanea da 1 cm, seguita da una dissezione smussa minima del tessuto sottocutaneo.
4. Riempire una siringa da 20 ml di soluzione fisiologica sterile e collegarla all'ago introduttore. Fare avanzare l'ago nell'incisione fino ad avvertire resistenza. **NOTA** - In questa fase, la punta dell'ago deve trovarsi a meno di 1 cm dall'entrata della cavità peritoneale.
5. Chiedere al paziente di contrarre i muscoli addominali, quindi fare avanzare la punta dell'ago nella cavità peritoneale premendo simultaneamente lo stantuffo della siringa. **NOTA** - La pressione esercitata sullo stantuffo della siringa mentre si fa avanzare l'ago dovrebbe provocare l'energica fuoriuscita di un getto di soluzione fisiologica dalla punta dell'ago; questo riduce il rischio di danneggiare eventuali tessuti molli intraperitoneali.
6. Lasciando l'ago in posizione, rimuovere la siringa e fare avanzare la guida attraverso l'ago e nella cavità peritoneale.
7. Rimuovere l'ago.
8. Fare avanzare sulla guida il gruppo composto dalla guaina Peel-Away® e dall'introduttore fino all'interno della cavità peritoneale.
9. Rimuovere la guida e l'introduttore, lasciando in posizione la guaina Peel-Away.
10. Riempire o perlomeno lavare il catetere per dialisi peritoneale con una soluzione contenente eparina. Così facendo si riduce la probabilità che durante la procedura di inserimento si formi fibrina all'interno del catetere.
11. Introdurre il catetere attraverso la guaina e nella cavità peritoneale, quindi staccare e rimuovere la guaina. Posizionare la cuffia del catetere immediatamente al di sopra della linea alba (per l'inserimento lungo la linea media) o immediatamente al di sopra del muscolo retto dell'addome (per l'inserimento paramediano). **NOTA** - Per creare lo spazio per la cuffia potrebbe essere necessario eseguire una leggera dissezione smussa.
12. Se necessario, prima di chiudere l'incisione cutanea chirurgica iniziale, si possono applicare uno o due punti di sutura sottocutanei riassorbibili.
13. Testare le dinamiche di afflusso ed efflusso del catetere.

## **CONFEZIONAMENTO**

Il prodotto è sterilizzato mediante ossido di etilene ed è fornito in confezione con apertura a strappo. Esclusivamente monouso. Il prodotto è sterile se la sua confezione è chiusa e non danneggiata. Non utilizzare il prodotto in caso di dubbi sulla sua sterilità. Conservarlo in luogo fresco e asciutto, al riparo dalla luce. Evitarne l'esposizione prolungata alla luce. Dopo l'estrazione dalle confezioni, esaminare il prodotto per accertarsi che non abbia subito danni.

## **BIBLIOGRAFIA**

Le presenti istruzioni per l'uso sono basate sull'esperienza di medici e/o sulle loro pubblicazioni specialistiche. Per ottenere informazioni sulla letteratura specializzata disponibile, rivolgersi al rappresentante delle vendite Cook di zona.

## **NEDERLANDS**

# **TENCKHOFF KATHETERS EN SETS VOOR ACUTE PERITONEALE DIALYSE**

**LET OP:** Krachtens de federale wetgeving van de Verenigde Staten mag dit hulpmiddel uitsluitend worden verkocht door, of op voorschrift van, een arts (of een naar behoren gediplomeerde zorgverlener).

## **BESCHRIJVING VAN HET HULPMIDDEL**

Tenckhoff katheters voor acute peritoneale dialyse zijn siliconen katheters met zijopeningen en een enkele retentiecuff, die leverbaar zijn in diverse lengten en French-maten en met een configuratie met rechte of spiraalvormige tip. De sets bevatten ook een introductienaald van de juiste maat, een voerdraad en accessoires voor gebruik bij de plaatsing van de katheters.

## **BEOOGD GEBRUIK**

Tenckhoff katheters voor acute peritoneale dialyse zijn bestemd voor acute toegang tot de peritoneale holte.

## **MRI-INFORMATIE**

In niet-klinische tests is aangetoond dat de Tenckhoff kather voor acute peritoneale dialyse **onder bepaalde voorwaarden MRI-veilig** is. Na plaatsing kan dit hulpmiddel veilig gescand worden onder de volgende voorwaarden:

- Statisch magnetisch veld van 3,0 tesla of minder
- Magnetisch veld met maximale ruimtelijke gradiënt kleiner dan of gelijk aan 1600 gauss/cm
- Normale bedrijfsmodus: maximale specific absorption rate (SAR) van gemiddeld 2,0 W/kg over het gehele lichaam bij maximaal 15 minuten scannen (d.w.z. per scansequentie)

## **Statisch magnetisch veld**

Het statische magnetische veld voor vergelijking met bovenstaande grenzen is het statische magnetische veld dat relevant is voor de patiënt (d.w.z. het magnetische veld buiten de behuizing van de scanner waar een patiënt of individu aan blootstaat).

## **MRI-gerelateerde opwarming**

In niet-klinische tests veroorzaakte de Tenckhoff kather voor acute peritoneale dialyse een maximale temperatuurstijging van 1,7 °C gedurende een 15 minuten durende MRI-scan (d.w.z. gedurende één scansequentie) uitgevoerd in een MRI-systeem van 3,0 tesla (Siemens Magnetom Trio, A Tim System, software Numaris/4) bij een door het MRI-systeem geregistreerde specific absorption rate (SAR) van gemiddeld 2,1 W/kg over het gehele lichaam (gerelateerd aan een calorimetrisch gemeten waarde van gemiddeld 1,7 W/kg over het gehele lichaam).

## **Beeldartefact**

Het beeldartefact komt niet voorbij het hulpmiddel uit, maar verduisterde het lumen van het hulpmiddel in niet-klinische tests waarbij is gescand met gebruik van: gradiënt-echosequentie in een Siemens Magnetom Trio, A Tim System (software Numaris/4) MRI-systeem van 3,0 tesla met de lichaamsspoel.

## **Uitsluitend voor patiënten in de VS**

Cook beveelt aan dat de patiënt de in deze gebruiksaanwijzing gepubliceerde MRI-voorwaarden registreert bij de MedicAlert Foundation. Er kan op de volgende wijzen contact worden opgenomen met de MedicAlert Foundation:

Post: MedicAlert Foundation International  
2323 Colorado Avenue  
Turlock, CA 95382, VS

Tel: +1 888-633-4298 (gratis in VS)  
+1 209-668-3333 van buiten de VS

Fax: +1 209-669-2450

Web: [www.medicalert.org](http://www.medicalert.org)

## **CONTRA-INDICATIES**

Geen, voor zover bekend

## WAARSCHUWINGEN

Geen, voor zover bekend

## VOORZORGSMATREGELEN

Dit product is bestemd voor gebruik door artsen met een opleiding in en ervaring met diagnostische, interventionele en chirurgische technieken. Er dienen standaardtechnieken voor het plaatsen van percutane katheters te worden toegepast.

## GEBRUIKSAANWIJZING

1. Selecteer een plaats voor de plaatsing waarbij zowel de arteria epigastrica inferior als eventuele littekens op de buik worden vermeden, teneinde het risico dat de aan de voorste buikwand verkleefde ingewanden worden gepenetreerd tot een minimum te beperken. Zowel plaatsen op de middellijn van de buik en paramediaan onder de navel als lage laterale plaatsen zijn met goed gevolg gebruikt.
2. Bereid de huid voor zoals bij alle steriele chirurgische ingrepen en infiltrer de huid met een lokaal anestheticum.
3. Maak een huidincisie van 1 cm, gevolgd door minimale stompe dissectie langs het onderhuidse weefsel omlaag.
4. Vul een 20-ml spuit met steriel fysiologisch zout en bevestig deze aan de introductienaald. Voer de naald door de incisie op totdat er weerstand wordt ondervonden. **NB:** Op dit punt zou er nog maar 1 cm zijn voordat de naaldtip de peritoneale holte zou penetreren.
5. Instrukeer de patiënt om de buikspieren aan te spannen en voer de naaldtip vervolgens in de peritoneale holte op terwijl u de plunjer op de spuit tegelijkertijd indrukt. **NB:** Indien de plunjer op de spuit wordt ingedrukt terwijl de naald wordt opgevoerd, moet er met kracht een straaltje fysiologisch zout uit de naaldtip sputten; zo wordt het minder waarschijnlijk dat intraperitoneale weke delen beschadigd raken.
6. Houd de naald op zijn plaats, verwijder de spuit en voer de voerdraad via de naald op tot in de peritoneale holte.
7. Verwijder de naald.
8. Breng de Peel-Away® sheath/introducer-samenstelling over de voerdraad helemaal op tot in de peritoneale holte.
9. Verwijder de voerdraad en de introducer, maar laat de Peel-Away sheath op zijn plaats.
10. Vul – of spoel op zijn minst – de peritoneale dialysekatheter met een heparineoplossing. Zo wordt het minder waarschijnlijk dat er tijdens het inbrengen fibrine in de katheter ontstaat.
11. Breng de katheter via de sheath in de peritoneale holte in en trek de sheath vervolgens weg. Positioneer de cuff van de katheter net boven de linea alba (bij mediane inbrenging) of net boven de musculus rectus abdominis (bij paramediane inbrenging). **NB:** Enige stompe dissectie kan nodig zijn om ruimte voor de cuff te maken.
12. Zo nodig kunnen er onderhuids een of twee resorbeerbare hechtdraden worden aangebracht voordat de initiële huidincisie wordt gesloten.
13. Test de toevoer- en afvoereigenschappen van de katheter.

## WIJZE VAN LEVERING

Wordt steriel (gesteriliseerd met ethyleenoxide) in gemakkelijk open te trekken verpakkingen geleverd. Bestemd voor eenmalig gebruik. Steriel indien de verpakking ongeopend en onbeschadigd is. Gebruik het product niet indien er twijfel bestaat over de steriliteit van het product. Koel, donker en droog bewaren. Vermijd langdurige blootstelling aan licht. Inspecteer het product nadat het uit de verpakking is genomen om te controleren of het niet beschadigd is.

## LITERATUUR

Deze gebruiksaanwijzing is gebaseerd op de ervaringen van artsen en/of hun gepubliceerde literatuur. Neem contact op met uw plaatselijke Cook vertegenwoordiger voor informatie over beschikbare literatuur.

## PORTUGUÊS

## CONJUNTOS E CATETERES TENCKHOFF PARA DIÁLISE PERITONEAL AGUDA

**ATENÇÃO: A lei federal dos EUA restringe a venda deste dispositivo a um médico ou um profissional de saúde licenciado ou mediante prescrição de um destes profissionais.**

## Descrição do dispositivo

Os cateteres Tenckhoff para diálise peritoneal aguda são cateteres de silicone com orifícios laterais e um único cuff de retenção, disponíveis em vários comprimentos e diâmetros French e numa configuração de ponta recta ou em espiral. Os conjuntos também contêm uma agulha introdutora, um fio guia e acessórios de tamanho adequado para utilização na colocação do cateter.

## Utilização prevista

Os cateteres Tenckhoff para diálise peritoneal aguda destinam-se a ser usados no acesso à cavidade peritoneal em situações agudas.

## **INFORMAÇÃO SOBRE RMN**

Testes não clínicos demonstraram que o cateter Tenckhoff para diálise peritoneal aguda é **MR Conditional** (é possível realizar exames de RMN com este stent, desde que sejam respeitadas determinadas condições). Pode realizar-se um exame com segurança após a colocação deste cateter nas seguintes condições:

- Campo magnético estático igual ou inferior a 3,0 Tesla
- Campo do gradiente magnético espacial máximo inferior ou igual a 1600 G/cm
- Modo de funcionamento normal: Valor máximo da taxa de absorção específica (SAR) média calculada para todo o corpo de 2,0 W/kg durante 15 minutos de exame imagiológico (ou seja, por sequência de exame)

### **Campo magnético estático**

O campo magnético estático para comparação com os limites acima indicados é o campo magnético estático relevante para o doente (ou seja, fora da cobertura do aparelho, acessível a um doente ou a um indivíduo).

### **Aquecimento relacionado com RMN**

Em testes não clínicos, o cateter Tenckhoff para diálise peritoneal aguda produziu um aumento máximo de temperatura de 1,7 °C durante 15 minutos de exame de RMN (ou seja, para uma sequência de exame), realizado num sistema de RMN de 3,0 Tesla (sistema Siemens Magnetom Trio, A Tim System, software Numaris/4) numa SAR média calculada para todo o corpo, indicada para o sistema de RMN, de 2,1 W/kg (associada a um valor médio de calorimetria medido para todo o corpo de 1,7 W/kg).

### **Artefactos de imagem**

Os artefactos da imagem não se estendem a partir do dispositivo, mas o lúmen do dispositivo é ocultado quando é feito um exame em testes não clínicos usando: sequência de eco de gradiente num sistema de RMN Siemens Magnetom Trio, A Tim System (software Numaris/4) de 3,0 Tesla com a bobina corporal.

### **Apenas para doentes nos EUA**

A Cook recomenda que o doente registe as condições de RMN divulgadas nestas instruções de utilização junto da MedicAlert Foundation. A MedicAlert Foundation pode ser contactada através das seguintes formas:

Correio: MedicAlert Foundation International

2323 Colorado Avenue

Turlock, CA 95382, EUA

Telefone: +1-888-633-4298 (grátis nos EUA) ou

+1-209-668-3333 (fora dos EUA)

Fax: +1-209-669-2450

Internet: [www.medicalert.org](http://www.medicalert.org)

## **CONTRA-INDICAÇÕES**

Não são conhecidas

## **ADVERTÊNCIAS**

Não são conhecidas

## **PRECAUÇÕES**

O produto deve ser utilizado por médicos experientes e treinados em técnicas de diagnóstico, terapêutica e cirúrgicas. Devem empregar-se técnicas padronizadas para a colocação de cateteres percutâneos.

## **INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO**

1. Selecione um local de colocação que evite a artéria epigástrica inferior e eventuais cicatrizes abdominais, para minimizar o risco de entrada em intestino aderente à parede abdominal anterior. Têm sido usados com êxito locais na linha abdominal média e paramediana abaixo do umbigo e locais em posição lateral baixa.
2. Depois de preparar a pele como para qualquer outro procedimento cirúrgico estéril, anestesie-a com anestésico local.
3. Faça uma incisão cutânea de 1 cm seguida por dissecção romba mínima, para baixo, através do tecido subcutâneo.
4. Encha uma seringa de 20 ml com soro fisiológico estéril e ligue-a à agulha introdutora. Avance a agulha através da incisão até sentir resistência.  
**NOTA:** Neste ponto, a ponta da agulha deve estar a menos de 1 cm de entrar na cavidade peritoneal.
5. Peça ao doente para contrair os músculos abdominais e, em seguida, avance a ponta da agulha para dentro da cavidade peritoneal enquanto carrega simultaneamente no êmbolo da seringa. **NOTA:** Ao carregar no êmbolo da seringa enquanto avança a agulha deverá resultar na saída vigorosa de um jacto de soro fisiológico pela ponta da agulha, o que tornará menos provável lesões nos tecidos moles intraperitoneais.
6. Deixando a agulha em posição, retire a seringa e avance o fio guia através da agulha, para dentro da cavidade peritoneal.
7. Retire a agulha.
8. Introduza o conjunto de bainha Peel-Away®/introdutor sobre o fio guia, bem para dentro da cavidade peritoneal.

9. Retire o fio guia e o introdutor e deixe a bainha Peel-Away devidamente colocada.
10. Encha ou pelo menos irrigue o cateter de diálise peritoneal com uma solução de heparina. Com esta acção, reduzirá a probabilidade de formação de fibrina no cateter durante o procedimento de inserção.
11. Insira o cateter através da bainha para dentro da cavidade peritoneal e, em seguida, destaque a bainha. Posicione o cuff do cateter logo acima da linha alba (no caso de inserção na linha média) ou logo acima do músculo recto abdominal (no caso de inserção paramediana). **NOTA:** Poderá ser necessária alguma dissecção romba para criar um espaço para o cuff.
12. Se necessário, pode colocar uma ou duas suturas reabsorvíveis subcutâneas antes de encerrar a incisão cirúrgica inicial da pele.
13. Teste a dinâmica dos fluxos de entrada e de saída do cateter.

## **APRESENTAÇÃO**

Fornecido esterilizado pelo gás óxido de etileno em embalagens de abertura fácil. Destina-se a uma única utilização. Estéril desde que a embalagem não esteja aberta nem danificada. Se tiver alguma dúvida quanto à esterilidade do produto, não o utilize. Guarde num local protegido da luz, seco e fresco. Evite a exposição prolongada à luz. Depois de retirar o produto da embalagem, inspecione-o para se certificar que não ocorreram danos.

## **BIBLIOGRAFIA**

Estas instruções de utilização baseiam-se na experiência de médicos e/ou na literatura publicada por médicos. Consulte o representante local de vendas da Cook para obter informações sobre a literatura disponível.

**SVENSKA**

## **TENCKHOFF KATETRAR OCH SET FÖR AKUT PERITONEALDIALYS**

**VAR FÖRSIKTIG:** Enligt federal lagstiftning i USA får denna produkt endast säljas av läkare eller på läkares ordination (eller licensierad praktiker).

### **PRODUKTBESKRIVNING**

Tenckhoff katetrar för akut peritonealdialys är silikonkatetrar med sidoportar och enkel retentionskuff som finns i en rad olika längder och Fr.-storlekar med antingen rak eller spiralförmad spets. Set innehåller även en introducernål av lämplig storlek, en ledare och tillbehör för användning vid kateterplacering.

### **AVSEDD ANVÄNDNING**

Tenckhoff katetrar för akut peritonealdialys är avsedda för akut åtkomst till peritonealhålan.

### **MRT-INFORMATION**

Icke-kliniska tester har visat att Tenckhoff katetrar för akut peritonealdialys är **MR Conditional** (godkänd för MR på vissa villkor). Den kan skannas säkert efter placeringen på följande villkor:

- Statiskt magnetfält på högst 3,0 teslas
- Spatialt magnetgradientfält på högst 1600 gauss/cm
- Normalt driftsläge: En specifik absorptionsfrekvens (SAR) för hela kroppen på högst 2,0 W/kg under 15 minuters skanning (dvs. per skanningssekvens)

### **Statiskt magnetfält**

Det statiska magnetfält som ska jämföras med ovanstående gränser är det statiska magnetfältet som är relevant för patienten (dvs. utanför skannerhöljet, åtkomligt för en patient eller person).

### **MRT-relaterad uppvärmning**

Vid icke-kliniska tester gav Tenckhoff katetrar för akut peritonealdialys upphov till en temperaturstegring på 1,7 °C under 15 minuters MR-bildtagning (dvs. under en skanningssekvens) som utfördes i ett 3,0 teslas MR-system (Siemens Magnetom Trio, A Tim System, programvara Numaris/4) med en av MR-systemet rapporterad genomsnittlig helkropps-SAR på 2,1 W/kg (förknippad med ett kalorimetriskt uppmätt genomsnittligt värde för hela kroppen på 1,7 W/kg).

### **Bildartefakt**

Bildartefakten sträckte sig inte från anordningen, men anordningens lumen skymdes när den skannades vid icke-klinisk testning med användning av: GRE-sekvens i ett 3,0 teslas Siemens Magnetom Trio, A Tim System (programvara Numaris/4) MR-system med kroppssspole.

### **Endast för patienter i USA**

Cook rekommenderar att patienten registrerar de MR-förhållanden som anges i denna bruksanvisning hos MedicAlert Foundation. MedicAlert Foundation kan kontaktas på följande sätt:

Post: MedicAlert Foundation International  
2323 Colorado Avenue  
Turlock, CA 95382, USA

Telefon: +1 888-633-4298 (avgiftsfritt)  
+1 209-668-3333 från utanför USA

Faxnr: +1 209-669-2450

Internet: [www.medicalert.org](http://www.medicalert.org)

## KONTRAINDIKATIONER

Inga kända

## VARNINGAR

Inga kända

## FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

Denna produkt är avsedd för användning av läkare utbildade i och med erfarenhet av diagnostiska, interventionella och kirurgiska tekniker. Standardtekniker för placering av percutana katetrar bör användas.

## BRUKSANVISNING

1. Välj ett placeringsställe som undviker både a. epigastrica inferior och eventuella bukärr för att minimera risken för införing i tarmen som är förbunden med den främre bukväggen. Både mittlinje- och paramediana bukområden under naveln och låga laterala områden har använts med framgång.
2. Sedan huden har förberetts som för andra sterila operationsförfaranden ska lokalbedövningsmedel injiceras.
3. Gör ett hudschnitt på 1 cm, efterföljt av minimal trubbig dissektion nedåt längs den subkutana vävnaden.
4. Fyll en 20 ml spruta med steril koksaltlösning och fäst den vid introducernälen. För in nälen genom snittet tills motstånd uppstår.  
**OBS!** I detta skede bör nålspetsen befina sig mindre än 1 cm från attträna in i peritonealhålan.
5. Instruera patienten att spänna sina bukmuskler och för sedan in nålspetsen i peritonealhålan samtidigt som kolven på sprutan trycks ned.  
**OBS!** När kolven på sprutan trycks ned samtidigt som nälen förs in bör det medföra att en kraftig koksaltlösningsstråle trycks ut ur nålspetsen; därmed minskar risken för skada på intraperitoneal mjukvävnad.
6. Lämna kvar nälen på plats samtidigt som sprutan avlägsnas och ledaren sedan förs in genom nälen och in i peritonealhålan.
7. Avlägsna nälen.
8. För enheten med Peel-Away®-hylsan och införaren över ledaren och en bra bit in i peritonealhålan.
9. Avlägsna ledaren och införaren samtidigt som Peel-Away-hylsan lämnas kvar på plats.
10. Fyll eller spola åtminstone igenom kataterna för peritonealdialys med heparinlösning. På så sätt reduceras risken för att fibrin bildas i kataterna under införingsförfarandet.
11. För kataterna genom hylsan och in i peritonealhålan, och skala sedan bort hylsan. Placera kateterkuffen precis ovanför linea alba (för median införing) eller precis ovanför m. rectus abdominis (för paramedian införing). **OBS!** Viss trubbig dissektion kan krävas för att skapa ett utrymme för kuffen.
12. Om det behövs kan en eller två resorberbara subkutana suturer placeras innan det första kirurgiska hudsnyttet tillsluts.
13. Testa kataterna för inflödes- och utflödesdynamik.

## LEVERANSFORM

Levereras i etylenoxidgassteriliserade "peel-open"-förpackningar. Avsedd för engångsbruk. Steril såvida förpackningen är öppnad och oskadad. Använd inte produkten om det är tveksamt att produkten är steril. Förvaras mörkt, torrt och svalt. Undvik långvarig exponering för ljus. Inspektera produkten vid uppackningen för att säkerställa att den inte är skadad.

## REFERENSER

Denna bruksanvisning är baserad på erfarenheter från läkare och/eller deras publicerade litteratur. Kontakta din lokala Cook-representant för information om tillgänglig litteratur.



**MANUFACTURER**

COOK INCORPORATED  
750 Daniels Way  
Bloomington, IN 47404 U.S.A.

[www.cookmedical.com](http://www.cookmedical.com)

© COOK 2013

**EC REPRESENTATIVE**

WILLIAM COOK EUROPE ApS  
Sandet 6, DK-4632  
Bjaeverskov, DENMARK

2013-02

C\_T\_TAP\_REV2