

# D 905 AVANT



**didaco**

**INSTRUCTIONS FOR USE**

**ISTRUZIONI PER L'USO**

**MODE D'EMPLOI**

**GEBRAUCHSANWEISUNG**

**ISTRUCIONES PARA EL USO**

**INSTRUÇÕES PARA USO**

**ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ**

**GEBRUIKSAANWIJZING**

**BRUKSANVISNING**

**BRUGSANVISNING**

**KÄYTTÖOHJEET**

**KULLANMA TALİMATI**

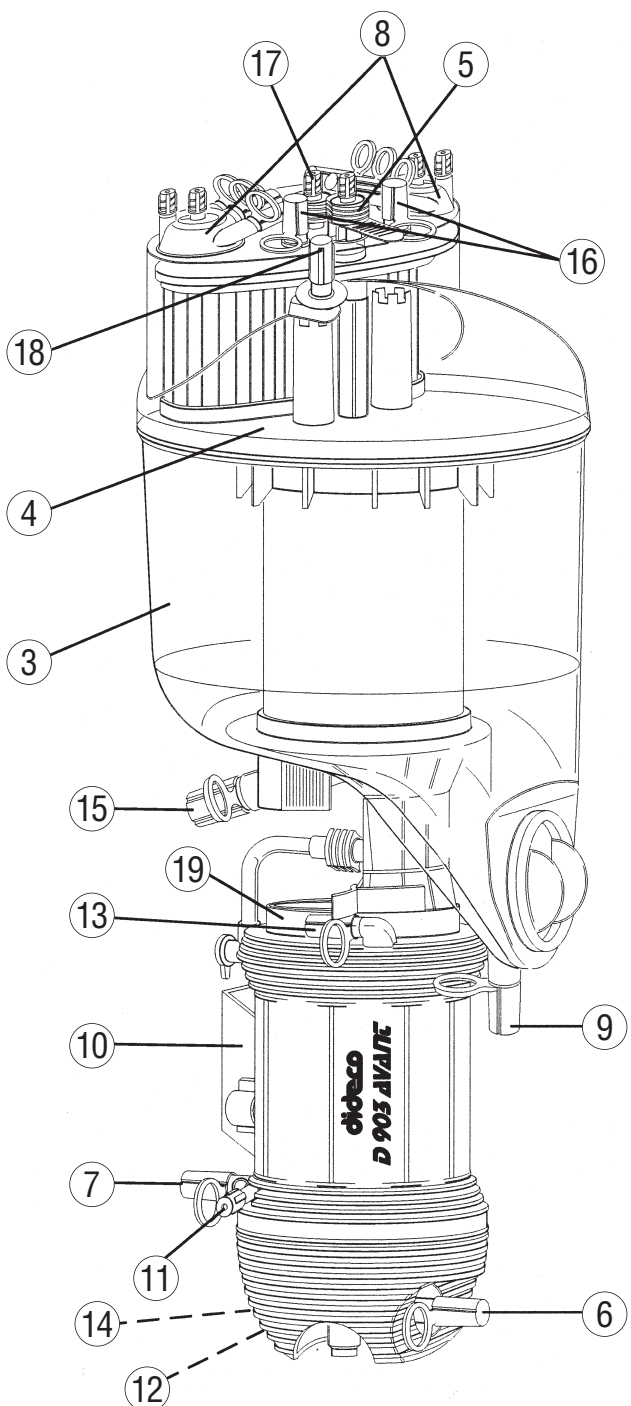


fig. 3

3. Venous Reservoir
4. Cardiotomy Reservoir
5. Connection Key
6. Venous Blood inlet: 3/8" I.D.
7. Arterial Blood outlet: 3/8" I.D.
8. Turrets
9. Venous Cardiotomy Reservoir outlet: 3/8"
10. Sampling Manifold
11. Arterial Temperature Connector Y.S.I. 400 Series Compatible
12. Venous Temperature Connector Y.S.I. 400 Series Compatible
13. Gas Inlet: 1/4 I.D.
14. Gas Escape Connector
15. Venous Return Connector: 1/2 I.D.
16. Cardiotomy Bypass Port
17. Quick Priming Port
18. Gas Scavenging Connector
19. White Interface

# INSTRUCTIONS FOR USE

## I. CONTENTS

- I. Contents
- A. Description
- B. Technical features
- C. Intended use
- D. Safety information
- E. Set up
- F. Priming and recirculation procedure
- G. Initiating bypass
- H. Operation during bypass
- I. Terminating bypass
- J. Blood recovery after bypass
- K. Use of active venous drainage with vacuum
- L. Use of cardiotomy for post-operative autotransfusion
- M. Oxygenator replacement
- N. Medical devices for use with the D 903 AVANT
- O. Return of used products
- P. Limited Warranty

## A. DESCRIPTION

The D 903 AVANT is a microporous hollow fibre membrane oxygenator consisting of a gas exchange module with an integrated heat exchanger and a Hardshell Reservoir divided into two compartments:

- 1. Venous Reservoir (fig. 2, ref.3)
- 2. Cardiotomy Reservoir with integrated cardiotomy filter (fig. 2, ref.4)

These two compartments are connected by means of a connection key (fig. 2, ref. 5). The device is single use, non-toxic, non pyrogenic, supplied **STERILE** and packaged singly. Sterilised by ethylene oxide. The level of ethylene oxide residuals in the device is within the limits established by national regulations in the country of use. The device is available in the following version:

[A] D 903 AVANT with safety valve (30 µm cardiotomy filter)

[B] D 903 AVANT without safety valve (30 µm cardiotomy filter)

## B. TECHNICAL FEATURES

- Recommended max blood flow	7500 ml/min
- Reference blood flow (AAMI Standard)	10000 ml/min
- Membrane type	Microporous Polypropylene
- Membrane surface area	1.7 m <sup>2</sup>
- Heat exchanger surface area	0.14 m <sup>2</sup>
- Hardshell Reservoir Capacity	4700 ml
Venous Reservoir	3500
Cardiotomy Reservoir	1200
- Static priming volume (oxygenating module + heat exchanger)	250 ml
- Connections:	
Venous reservoir return	1/2" (12.7 mm)
Venous reservoir outlet	3/8" (9.53 mm)
Oxygenator venous inlet	3/8"
Oxygenating module arterial outlet	3/8"

## C. INTENDED USE

The D 903 AVANT is intended for use in cardiopulmonary bypass circuits as a device to replace the function of the lungs, (transfer of oxygen and removal of carbon dioxide) to control the arterial/venous temperature and as a venous blood reservoir. The blood to be treated should contain anticoagulant. The D 903 AVANT is an ADULT oxygenator intended for use in procedures on patients with a body weight of less than 130 Kg (286 lb.). The D 903 AVANT should not be used longer than 6 hours. Contact with blood for longer periods is not advised. The D 903 AVANT should be used in combination with medical devices listed in section M (Medical devices for use with the D 903 AVANT).

## D. SAFETY INFORMATION

Information intended to attract the attention of the user to potentially dangerous situations and to ensure correct and safe use of the device is indicated in the text in the following way:

### WARNING

Indicates serious adverse reactions and potential safety hazards for practitioner and/or patient that can occur in the proper use or misuse of the device and also the limitations of use and the measures to be adopted in such cases.

### CAUTION

Indicates any special care to be exercised by a practitioner for the safe and effective use of the device.

### EXPLANATION OF THE SYMBOLS USED ON THE LABELS



For single use only (Do not reuse)



Batch code (number)  
(reference for product traceability)



Use by (Expiry date)



Date of manufacture



Sterile - Ethylene oxide sterilised



Non Pyrogenic



Contains PHTHALATE



Latex free



Warning: Do not resterilize.



Contents sterile only if package is not opened, damaged or broken



Catalogue (code) number



Attention, see instruction for use



This way up



Fragile; handle with care



Quantity



Keep away from heat



Keep dry

The following is general safety information with the aim of advising the operator in preparing to use the device. Also, specific safety information is given in the instructions for use at locations in the text where that information is relevant for correct operation.

### WARNING

- The device must be used in accordance with the instructions for use provided in this manual.
- The device is intended to be used by professionally trained personnel.
- SORIN GROUP ITALIA is not responsible for problems arising from inexperience or improper use.
- FRAGILE, handle with care.
- Do not expose to temperatures below 0°C (32°F) or above 60°C (140°F).
- Keep dry.
- Always give and maintain a correct dose and accurate monitoring

of the anticoagulant before, during and after the bypass.

- For single use and for single-patient use only. During use the device is in contact with human blood, body fluids, liquids or gases for the purpose of eventual infusion, administration or introduction into the body, and due to its specific design it cannot be fully cleaned and disinfected after use. Therefore, reuse on other patients might cause cross-contamination, infection and sepsis. In addition, the reuse increases the probability of product failure (integrity, functionality and clinical effectiveness).
- The device contains phthalates. Considering the nature of contact with the body, the limited duration of contact and the number of treatments per patient, the amount of phthalates which might be released from the device does not raise specific concerns about residual risks. Further information is available on request from SORIN GROUP Italia.
- The device must not undergo any further processing.
- Do not resterilise.
- After use, dispose of the device in accordance with applicable regulations in force in the country of use.
- The device must only be used if sterile. In the event of the device being supplied NOT STERILE (in which case, this is indicated by the wording "NOT STERILE" on the pack) contact SORIN GROUP ITALIA or an authorised dealer to agree on a sterilisation method.
- In the version with safety valve it is inadvisable to apply the vacuum to the cardiotomy/venous reservoir.
- For further information and/or in case of complaint contact SORIN GROUP ITALIA or the authorised local representative.

## CAUTION

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

### E. SET UP

#### 1) POSITION THE HOLDER

Position the D 903 AVANT holder D 630 on the pump structure by means of the clamp at the upper end of the arm (fig.1, ref. 1).

#### 2) FIX THE OXYGENATOR TO THE HOLDER

## WARNING

- Sterility is guaranteed only if the sterile packaging is not wet, opened, damaged or broken. Do not use the device if sterility cannot be guaranteed.
  - Check the expiry date on the label attached. Do not use the device after the date shown.
  - The device must be used immediately after opening the sterile packaging.
  - The device must be handled aseptically.
- Remove the device from the sterile packaging.

## WARNING

- Carry out a visual inspection and carefully check the device before use. Transport and/or storage conditions other than those prescribed may have caused damage to the device.
- Do not use solvents such as alcohol, ether, acetone, etc.: as contact may cause damage to the device.
- Do not allow halogenated liquids such as Halothane and Fluothane to come into contact with the polycarbonate housing of the device. This could cause damage which may compromise the integrity and proper functioning of the device.

Fix the D 903 AVANT onto the holder. The word "OPEN" on the water connectors locking system must be visible. Check that the notches on the water connectors locking system are aligned. Only then you can fix the oxygenator onto the holder. Insert the Hansen connectors and push D 903 AVANT down to the holder and turn the locking lever on "CLOSED" position. The D 903 AVANT will be correctly positioned only when the locking lever shows "CLOSED".

#### 3) THERMOCIRCULATOR SET UP

Connect the water tubes to the holder by means of the female Hansen connectors SORIN GROUP ITALIA code 09028.

## WARNING

- The use of different connectors from those indicated may cause resistance inside the circuit and reduce the efficiency of the heat exchanger.
- Do not obstruct the hole on the heat exchanger lower cover situated near the venous temperature probe. This hole connects the safety channel which helps prevent fluids crossing from one compartment to the other.
- The water temperature at the heat exchanger inlet must not exceed 42°C (108°F).
- The water pressure in the heat exchanger must not exceed 300 KPa (3 bar / 44 psi).

#### 4) CHECK THE HEAT EXCHANGER

## WARNING

Check the heat exchanger by recirculating water inside the heat exchanger for a few minutes. The integrity of the unit is guaranteed if there are absolutely no leaks from the water compartment or from the safety channel hole.

#### 5) CIRCUIT CONNECTIONS

## WARNING

All connections downstream of the pump must be secured by means of ties.

**VENOUS LINE:** Connect a venous line of 1/2" to the connector indicated on the venous reservoir as "VENOUS RETURN" (fig. 2, ref.15). The Venous Return connector can be rotated 180° to find the most convenient position of the venous tubing. This rotation is possible only after removing the polycarbonate insert that fixes the connector.

## CAUTION

Remove the plastic insert only after connecting the venous tubing to the venous return connector.

#### ASPIRATION LINES:

**Without separation of blood recovered by the aspirators:** after removing protective caps from the "filtered" inlet connectors on the top of the Cardiotomy Reservoir (four 1/4" / 6,35 mm connectors, two 3/8" / 9,53 mm connectors), connect the aspiration lines and rotate the turrets (fig. 2, ref. 8) towards the suction pumps.

#### With separation of blood recovered by the aspirators:

connect the two "Y" adaptors found in the convenience kit to the two connectors on the top of the Cardiotomy ("Cardiotomy Bypass Port"s, (fig. 2, ref. 16)). Connect to the inlets of the two adaptors (four 1/4" / 6,35 mm inlets, two Luer lock inlets) any lines that should connect directly to the Venous Reservoir: ventricular aspirators, aortic root aspirator, arterial filter drainage, blood concentrator, Venous Reservoir quick-priming. Finally, connect the remaining suction lines to the filtered inlets on the Cardiotomy Reservoir (fig. 2, ref. 8). During the entire procedure, keep the connection (fig. 2, ref. 5) key closed (positioned at the bottom).

**ARTERIAL LINE:** remove the red cap on the oxygenator arterial outlet indicated as "ARTERIAL OUTLET" (fig. 2, ref. 7) and connect a 3/8" line.

**PUMP LINE:** the pump segment should be set up between the Venous Reservoir outlet connector (fig. 2, ref. 9) and the oxygenator venous inlet connector (fig. 2, ref. 6) taking account of the direction of rotation of the pump.

Remove yellow cap from the gas scavenging connector (fig. 2, rif. 18) of the Cardiotomy Reservoir.

## CAUTION

If oxygenated blood is necessary for blood cardioplegia, remove the red pos lock and connect the 1/4" blood line of the cardioplegia circuit to the D 903 AVANT coronary outlet port using the D523C reducer (provided with the product).

The coronary outlet port has a self-sealing valve which allows connection of the D 523C reducer also during extracorporeal

bypass without any leakage or spillage of fluid.

## **WARNING**

**If a connection is made to the coronary outlet port during bypass, the line to be connected must be unclamped and unpressurised such that blood will flow into it upon connection.**

### **6) SAMPLING MANIFOLD**

When sampling is needed from a more remote position remove the A/V manifold (fig. 2, ref. 10) from its housing and insert the plate in the "D 712 Holder for Sampling Manifold". The tube coil attached to the manifold allows it to be repositioned to a range of approximately 1 metre. Verify the connection of the manifold purge line with the "filtered" luer lock of the Venous Reservoir.

Check that the selector switch is in the "OFF" position.

### **7) CONNECT THE TEMPERATURE PROBES**

The connection for the arterial temperature probe (red - fig. 2, ref. 11) is positioned next to the arterial outlet, while the venous probe site (blue - fig. 2, ref. 12) is at the side of the venous inlet.

SORIN GROUP ITALIA temperature probes have the code 09026.

### **8) CLOSE THE PURGING/RECIRCULATION LINE**

Close the purging/recirculation stopcock (refer to the diagram on the label).

### **9) CONNECT THE GAS LINE**

Remove the green cap from the gas inlet connector indicated as "GAS INLET" (fig. 2, ref. 13) and connect the 1/4" gas line. Ensure that the gas supply is from a suitable air/oxygen mixer such as the Sechrist, code 09046 (available from SORIN GROUP ITALIA) or a system with compatible technical features. A capnograph connector can be found in the centre of "GAS ESCAPE" (fig. 2, ref. 14) connector.

## **CAUTION**

- The "GAS ESCAPE" system is designed to avoid any possible risk of blocking the gas outlet; such blockage could cause the immediate passage of air to the blood compartment.
- SORIN GROUP ITALIA recommends the use of a bubble trap or filter on the arterial line to reduce the risk of emboli transmission to the patient.

### **10) VAPOROUS ANAESTHETICS**

The oxygenator is suitable for use with volatile anaesthetic isoflurane and sevoflurane, by mean of a suitable narcosis gas evaporator. If these vaporous anaesthetics are used, some method of scavenging the gas from the oxygenator should be considered.

The protocol, the concentration and the monitoring of the anaesthetic gases administrated to the patient, is under the sole responsibility of the physician in charge of the treatment.

## **WARNING**

**The only volatile anaesthetics suitable for this use are isofluorane and sevofluorane**

## **WARNING**

**The methods adopted for vaporous anaesthetic gas scavenging should not increase or reduce in any way the pressure level at the oxygenator fibres.**

## **F. PRIMING AND RECIRCULATION PROCEDURE**

## **WARNING**

**Do not use alcoholic priming solutions: such solutions could compromise the proper function of the oxygenating module.**

### **1) KEEP THE GAS FLOW OFF**

### **2) KEEP THE OXYGENATOR PURGING/RECIRCULATION LINE CLOSED**

Check that the purging/recirculation stopcock is closed.

### **3) CLOSE VENOUS AND ARTERIAL LINES**

Clamp the venous line. Clamp the arterial line some centimetres away from arterial outlet connector of the oxygenator.

### **4) CHECK THE HEAT EXCHANGER**

Verify again the integrity of the heat exchanger, paying particular attention to possible water leaks.

### **5) VENOUS RESERVOIR PRIMING**

Secure with ties all aspiration lines connected to the Cardiotomy reservoir. Fill the Cardiotomy Reservoir with sufficient liquid to ensure the intended haematocrit is obtained, taking into account:

- the static priming volume of the oxygenator is 250 ml;
- the 3/8" tube capacity is 72 ml/m;
- the 1/2" tube capacity is 127 ml/m.

Clamp the Venous Reservoir outlet.

In order to fill the Venous Reservoir or if the Cardiotomy Reservoir capacity (1200 mls) is not enough, open the connection to the Venous Reservoir by raising the connection key (fig. 2, ref.5) on the top of the Cardiotomy Reservoir.

### **6) CIRCUIT PRIMING**

## **WARNING**

**The pressure level inside the blood compartment of the oxygenating module shall not exceed 100 KPa (1 bar / 14 psi).**

Clamp the venous reservoir outlet and remove the pump segment from the arterial pump head. Fill the pump segment by keeping it at the same height as the Venous Reservoir and slowly opening the clamp occluding it. By slowly bending downward the tube segment to be filled, the air in the tube will be routed to the oxygenator. The complete priming of the oxygenating module is completed by gravity. Once the D 903 AVANT is filled, place the pump segment in the arterial pump.

### **7) OPEN VENOUS AND ARTERIAL LINES**

Remove the clamp from the venous and arterial lines and increase flow up to 2000 ml/min.

### **8) OPEN THE PURGING/RECIRCULATION LINE**

Once the steps up to and including point 7 have been carried out, increase the arterial pump speed until the flow reaches the maximum value of 7.5 l/min. Open the purging/recirculation stopcock for some seconds in order to prime the oxygenator purging/recirculation line.

### **9) PURGE THE AIR CONTAINED IN THE CIRCUIT**

During this phase it is necessary to tap the entire circuit in order to facilitate the removal of microbubbles from the tube walls.

After some minutes in which the flow is maintained at a high rate, all air will be evacuated.

### **10) PRIME OF THE SAMPLING MANIFOLD**

The removal of the air from the A/V sampling system and from the coronary outlet port is achieved as follows:

- Rotate the manifold selector switch in the "A-V SHUNT" position.
- Check that the A/V sampling line is completely purged.
- Reset the manifold selector switch in the OFF position.

### **11) CLOSE THE PURGING/RECIRCULATION LINE**

After 3-5 minutes in which the flow is maintained at a high rate, all air will be evacuated and it is possible to close the purging/recirculation line from the dedicated stopcock.

### **12) CLOSE THE VENOUS AND ARTERIAL LINES**

## **CAUTION**

- Do not use pulsatile flow during priming.
- Check the correct dosage of anticoagulant in the system before starting the bypass.
- SORIN GROUP ITALIA recommends the use of the pump speed control to reduce or stop the arterial flow slowly.
- Do not use the pump on/off switch until the pump speed is zero.

## **WARNING**

- If the reduction connector (D523C) and a circuit have been connected to the coronary outlet port, check the priming of the connected line.
- Clamp the line some centimetres away from the outlet.
- Do not create a negative pressure at the coronary outlet. Negative pressure in the blood compartment could cause microbubble formation.

## G. INITIATING BYPASS

### 1) OPEN THE ARTERIAL AND VENOUS LINES

Remove first the clamp from the arterial line, then remove the clamp on the venous line. Start bypass with a blood flow appropriate to patient size.

Check constantly the blood level in the Venous Reservoir.

### 2) CHECK THE CORRECT OPERATION OF THE HEAT EXCHANGER

Check the temperature of the venous and arterial blood.

### 3) SELECTION OF THE APPROPRIATE GAS FLOW

The suggested gas/blood flow ratio in normothermia is 1:1 with a  $\text{FiO}_2$  of 80:100%.

#### WARNING

- Always open the gas flow after the blood flow. The gas/blood flow ratio must never exceed 2:1.
- The pressure in the blood compartment must always exceed that of the gas compartment. This is to prevent gas emboli appearing in the blood compartment.

### 4) BLOOD GAS MONITORING

After a few minutes of bypass operation, measure the gas content of the blood. Depending on the values found, adjust the relevant parameters as follows:

High $\text{pO}_2$	→	Decrease $\text{FiO}_2$
Low $\text{pO}_2$	→	Increase $\text{FiO}_2$
High $\text{pCO}_2$	→	Increase gas flow
Low $\text{pCO}_2$	→	Decrease gas flow

## H. DURING BYPASS

### 1) CHECK THE VENOUS RETURN

If a higher venous return flow is necessary lower both the oxygenator and the venous reservoir with respect to the patient position.

#### WARNING

- The ACT (Activated Coagulation Time) must always be longer than or equal to 480 seconds in order to ensure adequate anticoagulation of extracorporeal circuit.
- If administration of anticoagulant to the patient is envisaged, use the "DRUGS PORT" of the sampling stopcock.

### 2) ARTERIAL SAMPLING

- a) Turn the selector switch on the sampling manifold (fig. 2, ref. 10) to the "A-SAMPLE PURGE" position (the arterial line will then be automatically purged).
- b) Insert the syringe into the sampling female luer marked SAMPLE PORT.
- c) Aspirate at least 2 ml of blood (the automatic purge avoids the need to repeat the operation). A self-closing valve will avoid any blood leakage from the luer.

### 3) VENOUS SAMPLING

- a) Turn the selector switch on the sampling stopcock to the "V-SAMPLE PURGE" position.
- b) Insert the syringe into the female luer marked "SAMPLE PORT".
- c) Aspirate and purge the blood sample a couple of times before proceeding to the venous sampling analysis. This double operation (aspiration and purge) can be done whilst maintaining the selector switch in the same position.

### 4) DRUGS INJECTION

- a) Turn the selector switch on the sampling stopcock to the "DRUGS INJECTION" position.
- b) Insert the syringe containing the drug into the female luer marked "DRUGS PORT" and inject the liquid.
- c) Turn the switch to the A-V SHUNT position. The system will be automatically flushed and the drug will flow into the venous line.

### 5) LOW FLOW RECIRCULATION

(Hypothermia associated with circulatory arrest).

- a) Reduce the gas flow to less than 500 ml/min.
- b) Open the recirculation line (lever of the purging/recirculation stopcock in the "RECIRCULATION" position) and clamp the Venous Reservoir inlet line (fig. 2, ref. 15).
- c) Reduce the flow from the arterial pump to 2000 ml/min.
- d) Clamp the oxygenator arterial line (fig. 2, ref. 7).

e) Recirculate at a maximum flow of 2000 ml/min. throughout the patient's circulatory arrest.

f) To restart bypass after circulatory arrest, open the venous and arterial lines and slowly increase the blood flow.

g) Close the recirculation line (lever in "CLOSE" position).

h) Adjust gas flow.

### 6) VENOUS/CARDIOTOMY RESERVOIR MANAGEMENT

As reported in the Description (chapter A), the D903 AVANT enables the separation of the Cardiotomy Reservoir from the Venous Reservoir. This separation is achieved by opening (up position) or closing (down position) the connection lever located on the top of the Cardiotomy Reservoir.

This option is suggested when the liquid from the suckers must be separated from the venous blood in order to be:

1. rejected
2. processed apart

If you need to add priming solution directly into the Venous Reservoir use the indicated port "Cardiotomy Bypass Port" (fig. 2, ref. 16). With the connection key in up position the hardshell reservoir acts as a standard Venous Reservoir.

#### WARNING

### FOR DEVICES EQUIPPED WITH SELF-CLOSING SAFETY VALVE:

- The self-closing safety valve is a safety device to prevent massive air transmission to the patient in case the venous reservoir suddenly empties. The valve works with flows between 1 to 7.5 l/min. However, the self-closing safety valve does not relieve the perfusionist from carefully checking the level in the Venous Reservoir.

More attention has to be paid when emptying the reservoir with low blood level and/or low flows.

- In the case of insufficient venous return flow the self-closing safety valve might collapse. If this happens, consequent negative pressure might cause gas extraction from the blood if the arterial pump is not stopped immediately. To eliminate air from the oxygenating module, proceed as follows:

- 1) Turn the gas flow off.
- 2) Turn the arterial pump off.
- 3) Clamp the arterial line.
- 4) Restore the required volume of liquid into the Venous Reservoir.
- 5) Clamp the venous line.
- 6) Open the purging/recirculation line and recirculate at a rate of 2000 ml/min until air removal from the system is completed.
- 7) Restart bypass by opening the arterial and venous lines.
- 8) Close the purging/recirculation line.
- 9) Open gas flow.

### 7) CONTINUOUS AIR PURGE

The purging/recirculation stopcock in "PURGE" position features the continuous air purge diverting from the gas exchange module during bypass. In this condition and at full arterial blood flow, the continuous purge diverts from the arterial line only few mls/min.

## I. TERMINATING BYPASS

Must be carried out after consideration of each individual patient's state. Act as follows:

- 1) Turn the gas flow off.
- 2) Turn the thermocirculator off.
- 3) Slowly decrease the arterial flow to zero while closing the venous line.
- 4) Clamp the arterial line.
- 5) Open the recirculation line.
- 6) Increase arterial flow until 2000 ml/min.
- 7) In the case of separation of blood recovered by the aspirators:
  - a) remove the pos-lock on the connection key (fig. 2, ref. 5) and connect the adapter D 523C (provided with the product)
  - b) recover the blood collected in the Cardiotomy Reservoir with an autotransfusion machine connected to the adapter with a 1/4" line
  - c) wash the collected blood and reinfuse to the patient

#### CAUTION

- If extracorporeal circulation has to be subsequently restarted, a

**minimum blood flow inside the D 903 AVANT must be maintained (maximum 2000 ml/min).**

- During recirculation do not turn the thermocirculator off.
- Verify that the cardioplegia circuit connected to the coronary outlet port is properly clamped.

## J. BLOOD RECOVERY AFTER BYPASS

- 1) Recover into the Venous Reservoir as much blood as possible from the venous line, as soon as the surgeon has removed the cannulae from the patient's vena cava.
- 2) Deliver blood into the aortic cannulae as required by the patient's condition, slowly decreasing the level in the Venous Reservoir.
- 3) When the reservoir is nearly empty stop the arterial pump and clamp the arterial line.

## K. USE OF ACTIVE VENOUS DRAINAGE WITH VACUUM

This method may be applied at any time during extra-corporeal circulation, provided that the steps below are followed. Using the kit code 086000, or equivalent supplied separately, and a vacuum regulation device, AVANT can be used for active venous drainage using vacuum. This technique constitutes an alternative to venous drainage by gravity and allows the use of shorter venous lines with reduced diameter and smaller-gauged cannulas.

## L. USE OF CARDIOTOMY RESERVOIR FOR POST-OPERATIVE AUTOTRANSFUSION

If the use of the Cardiotomy Reservoir for post-operative autotransfusion is envisaged, act as follows:

1. Disconnect the purging/recirculation line.
2. Separate the venous reservoir from the oxygenating module by removing the white hook .
3. Locate the venous reservoir on the "Post Operative Chest DrainageHolder code 05039" and use one of the following optional kits referring to their respective instructions for use:
  - D 540 AUTOTRANSFUSION CONVERSION KIT code 05053;
  - D 540 W AUTOTRANSFUSION CONVERSION KIT with water seal, code 05062.
4. If wishing to use the full capacity of the reservoir, lock the connection key (fig. 2, ref. 5) with the red clamp found in the convenience kit provided with the product.

## M. OXYGENATOR REPLACEMENT

A spare oxygenator must always be available during perfusion.

After 6 hours of use with blood or if particular situations occur, which may lead the person responsible for perfusion to determine that the safety of the patient may be compromised, (insufficient oxygenator performance, leaks, abnormal blood parameters etc.), proceed as follows for oxygenator replacement.



### CAUTION

**Use sterile methods during all replacement procedure.**

#### Replacement of the oxygenator and the AVANT DUALRESERVOIR

- 1) Turn the gas flow off.
- 2) Close, by means of a double clamp, the venous line (5 centimetres apart).
- 3) Turn the arterial pump off and close, by means of a double clamp, the arterial line (5 centimetres apart) placed next to the oxygenator.
- 4) Turn the thermocirculator off, clamp and remove the water lines.
- 5) Disconnect the gas line, all monitoring and sampling lines.
- 6) Cut the venous return and the arterial lines in the section between the two clamps, leaving a sufficient length of tubing to allow reconnection.
- 7) Remove the D 903 AVANT from the holder and remove the pump segment from the arterial pump.
- 8) Place a new D 903 AVANT on the holder. Connect all lines (i.e. venous to the Venous Reservoir, arterial and gas to the oxygenator, pump line to Venous Reservoir and oxygenator).



### WARNING

**In this phase, keep the venous and arterial lines clamped.**

- 9) Open the water lines on the holder, turn the thermocirculator on

and check the integrity of the new D 903 AVANT.

- 10) Fill the cardiotomy reservoir of the new D 903 AVANT with priming solution through the 1/4" or 3/8" quick prime connectors located on the head of the venous reservoir.
- 11) Prime the new D 903 AVANT and evacuate the microbubbles, as described in the priming and recirculation procedure.
- 12) Verify all connections and secure with ties.
- 13) Remove clamps from the venous and the arterial line, close the purging/recirculation line and start the bypass again.
- 14) The blood remaining in the replaced Venous Reservoir may be recovered by connecting its outlet port to one of the 3/8" inlet connectors of the new reservoir.
- 15) The blood contained in the oxygenator and heat exchanger may be poured into the new Venous Reservoir by connecting the arterial line to one of the 3/8" inlet connectors of the new reservoir.

#### Replacement of only the oxygenating module

- 1) Turn the gas flow off and disconnect the gas line.
- 2) Clamp the venous return.
- 3) Turn the arterial pump off and close, by means of a double clamp, the arterial line (5 centimetres apart) next to the oxygenator.
- 4) Close, by means of a double clamp, the oxygenator inlet line near the oxygenating module connector (5 centimetres apart).
- 5) Turn the thermocirculator off, clamp and remove the water lines.
- 6) Close the purging/recirculation stopcock and disconnect the purging/recirculation line.
- 7) Clamp and disconnect the cardioplegia line, if connected.
- 8) Turn the sampling manifold selector switch to the "OFF" position.
- 9) Disconnect the arterial sampling avoiding any contamination of the sampling stopcock luer lock (i.e. by connecting it to a female luer lock placed on the top of the reservoir).
- 10) Remove all other monitoring and sampling lines from the oxygenating module.
- 11) Cut the oxygenator inlet line and the arterial line in the section between the two clamps, leaving a sufficient length of tubing to allow re-connection.
- 12) Move the water locking system to the "OPEN" position.
- 13) Lift the oxygenator and rotate the hook (fig. 1, ref. 2) on the upper part of the holder.
- 14) Fit the slot of the reservoir into the hook of the holder.
- 15) Uncouple the reservoir from the oxygenating module by means of the white interface (fig. 2, ref.19)
- 16) Remove the oxygenating module from the holder.
- 17) Place a new D 903 AVANT oxygenating module on the holder.
- 18) Fix it by moving the water connector locking system to the "CLOSE" position.
- 19) Connect the oxygenator inlet line and the arterial line to the oxygenating module

#### In this phase, keep the venous and arterial lines clamped.

- 20) Switch on the thermocirculator and check the heat exchanger.
- 21) Lift the reservoir and rotate the hook. Put the reservoir on the oxygenating module. If possible couple the reservoir and the oxygenating module by means of the white interface.
- 22) Connect the gas line, the arterial sampling line and all the monitoring lines.
- 23) Remove the clamp from the venous line.
- 24) Keeping the recirculation line open (purging/recirculation stopcock in "RECIRCULATION" position) prime the oxygenating module through the arterial pump. Purge the air contained in the module at a maximum flow rate of 2000 ml/min.
- 25) Close the recirculation line (purging/recirculation stopcock in "CLOSE" position).
- 26) Remove the clamp from the arterial line and restart the bypass.
- 27) Connect, if necessary, the cardioplegia line and purge it.

## N. MEDICAL DEVICES FOR USE WITH THE D 903 AVANT

For post-operative autotransfusion with the Venous Reservoir one of the two following kits should be used:

- D 540 AUTOTRANSFUSION CONVERSION KIT code 05053.
- D 540 W AUTOTRANSFUSION CONVERSION KIT with water seal, code 05062.

All tubing used to make the circuit connections must be of a diameter

which is compatible with the dimensions of the connectors on the device (3/8", 1/4", 1/2"). Temperature controls must be carried out using SORIN GROUP ITALIA probes, code 09026 compatible to YSI Series 400. Use Sechrist air/oxygen mixer (SORIN GROUP ITALIA code 09046) or a system with compatible technical features. Any heating/cooling system (thermocirculator) may be used, provided that the connectors to the water distributor holder are of the Hansen type (SORIN GROUP ITALIA code 09028).

Currently SORIN GROUP ITALIA is not aware of any contraindications to the use of the device with occlusive or non-occlusive peristaltic pumps or with centrifugal pumps. The use of other types of pump must be agreed with SORIN GROUP ITALIA.

## O. RETURN OF USED PRODUCTS

Should the user be dissatisfied with anything related to the quality of the product, the product distributor or the authorized local SORIN GROUP ITALIA representative should be notified.

All parameters considered critical by the user must be reported with particular care and urgency. The following is the minimum information that should be provided:

- Detailed description of the event and, if pertinent, the conditions of the patient;
- Identification of the product involved;
- Lot number of the product involved;
- Availability of the product involved;
- All the indications the user considers useful in order to understand the origin of the elements of dissatisfaction.

SORIN GROUP ITALIA reserves the right to authorize, if necessary, recall of the product involved in the notification for assessment. If the product to be returned is contaminated, it must be treated, packed and handled in conformity with the provisions of the legislation in force in the country where the product was used.

## CAUTION

**It is the responsibility of the health care institution to adequately prepare and identify the product for return shipment. Do not return products that have been exposed to blood borne infectious diseases.**

## ONLY for US customers

If for any reason the product must be returned to the manufacturer, a returned good authorisation (RGA) number is required from Sorin Group USA cardiovascular Inc. prior to shipping.

If the product has been in contact with blood or blood fluids, it must be thoroughly cleaned and disinfected before packing. It should be shipped in either the original carton or an equivalent carton to prevent damage during shipment, and it should be properly labelled with an RGA number and an indication of the biohazardous nature of the content in the shipment.

The shipping address for returned goods in the US is:

Sorin Group USA, Inc.  
Returned CV Products  
14401 West 65th Way  
Arvada, CO 80004-3599  
FAX (800) 323 4031.

## P. LIMITED WARRANTY

*This Limited Warranty is in addition to any statutory rights of the Purchaser pursuant to applicable law.*

SORIN GROUP ITALIA warrants that all reasonable care has been taken in the manufacture of this medical device, as required by the nature of the device and the use for which the device is intended.

SORIN GROUP ITALIA warrants that the medical device is capable of functioning as indicated in the current instructions for use when used in accordance with them by a qualified user and before any expiry date indicated on the packaging. However, SORIN GROUP ITALIA cannot guarantee that the user will use the device correctly, nor that the incorrect diagnosis or therapy and/or that the particular physical and biological characteristics of an individual patient, do not affect the performance and effectiveness of the device with damaging conse-

quences for the patient, even though the specified instructions for use have been respected. SORIN GROUP ITALIA, whilst emphasizing the need to adhere strictly to the instructions for use and to adopt all the precautions necessary for the correct use of the device, cannot assume any responsibility for any loss, damage, expense, incidents or consequences arising directly or indirectly from the improper use of this device. SORIN GROUP ITALIA undertakes to replace the medical device in the event that it is defective at the time of placing on the market or whilst being shipped by SORIN GROUP ITALIA up to the time of delivery to the final user unless such defect has been caused by mishandling by the purchaser. The above replaces all other warranties explicit or implicit, written or verbal, including warranties of merchantability and fitness for purpose. No person, including any representative, agent, dealer, distributor or intermediary of SORIN GROUP ITALIA or any other industrial or commercial organization is authorized to make any representation or warranty concerning this medical device except as expressly stated herein. SORIN GROUP ITALIA disclaims any warranty of merchantability and any warranty of fitness for purpose with regard to this product other than what is expressly stated herein. The purchaser undertakes to comply with the terms of this Limited Warranty and in particular agrees, in the event of a dispute or litigation with SORIN GROUP ITALIA, not to make claims based on alleged or proven changes or alterations made to this Limited Warranty by any representative, agent, dealer, distributor or other intermediary. The existing relations between the parties to the contract (also in the case that it is not drawn up in writing) to whom this Warranty is given as well as every dispute related to it or in any way connected to it as well as anything related to it or any dispute concerning this Warranty, its interpretation and execution, nothing excluded and/or reserved, are regulated exclusively by the Italian law and jurisdiction.

The court chosen is the Court of Modena (Italy).

# ISTRUZIONI PER L'USO

## I. INDICE

- I. Indice
- A. Descrizione
- B. Caratteristiche tecniche
- C. Destinazione d'uso
- D. Informazioni sulla sicurezza
- E. Montaggio
- F. Procedura di riempimento e ricircolo
- G. Inizio bypass
- H. Durante il bypass
- I. Termine del bypass
- J. Recupero ematico al termine del bypass
- K. Uso del drenaggio venoso attivo con vuoto
- L. Utilizzo della Riserva di Cardiotomia per l'autotrasfusione post-operatoria
- M. Sostituzione dell'ossigenatore
- N. Dispositivi medici da utilizzare con il D903 AVANT
- O. Restituzione di prodotti usati
- P. Condizioni di Garanzia

## A. DESCRIZIONE

Il D903 AVANT è un ossigenatore a membrana del tipo a fibra cava microporosa costituito da un modulo per lo scambio gas con connesso scambiatore di calore integrato e da una riserva rigida composta da due compartimenti:

- 1. Riserva Venosa (fig.2, rif.3).
  - 2. Riserva di Cardiotomia con filtro per cardiotomia (fig.2, rif.4).
- Questi due compartimenti sono collegati attraverso la valvola di connessione (fig. 2, rif. 5). Il dispositivo è monouso, atossico, non pirogeno, fornito **STERILE** in confezione singola. Sterilizzato ad ossido di etilene. Il tenore di ossido di etilene residuo nel dispositivo è conforme a quanto prescritto dalla legislazione vigente nel Paese di utilizzo.
- Il dispositivo è disponibile nelle seguenti versioni:
- [A] D903 AVANT con valvola di sicurezza (filtro per cardiotomia da 30 µm)
  - [B] D903 AVANT senza valvola di sicurezza (filtro per cardiotomia da 30 µm)

## B. CARATTERISTICHE TECNICHE

- Flusso sangue max suggerito	7500 ml/min
- Flusso sangue di riferimento (AAMI Standard)	10000 ml/min
- Tipo di membrana	Polipropilene microporoso
- Superficie della membrana	1,7 m <sup>2</sup>
- Superficie dello scambiatore di calore	0,14 m <sup>2</sup>
- Volume della riserva rigida max Riserva Venosa	4700 ml
Riserva di Cardiotomia	3500 ml
- Volume statico di riempimento (modulo ossigenante + scambiatore di calore)	1200 ml
- Connessioni:	250 ml
Ritorno venoso	1/2" (12,7 mm)
Uscita Riserva Venosa	3/8" (9,53 mm)
Ingresso venoso ossigenatore	3/8"
Uscita arteriosa modulo ossigenante	3/8"

## C. DESTINAZIONE D'USO

Il D903 AVANT deve essere utilizzato nei circuiti per il bypass cardiopolmonare come apparato sostitutivo dei polmoni (trasferimento di ossigeno e rimozione di anidride carbonica), per il controllo della temperatura artero/venosa e quale riserva di sangue venoso. Il sangue da trattare deve contenere anticoagulante. Il D903 AVANT è un ossigenatore ADULTO destinato ad essere utilizzato per interventi su pazienti con peso corporeo fino a 130 Kg (286 lb).

Il D903 AVANT non deve essere utilizzato per più di 6 ore. Il contatto con sangue per un periodo superiore è sconsigliato. Il D903 AVANT deve essere utilizzato in combinazione con i dispositivi medici elencati nel paragrafo M (Dispositivi medici da utilizzare con il D903 AVANT).

## D. INFORMAZIONI SULLA SICUREZZA

Le informazioni dirette a richiamare l'attenzione dell'utilizzatore sulla necessità di prevenire situazioni di pericolo e garantire l'uso corretto e sicuro del dispositivo, sono state riportate nel testo secondo lo schema seguente:

### ATTENZIONE

Indica gravi conseguenze e potenziali pericoli per la sicurezza

dell'utilizzatore e/o del paziente derivanti dall'utilizzo del dispositivo in condizioni d'uso normale o di abuso, unitamente alle limitazioni d'uso ed alle misure da adottare nel caso in cui questi eventi si verifichino.

### PRECAUZIONE

Indica ogni possibile precauzione che l'utilizzatore deve adottare per l'uso sicuro ed efficace del dispositivo.

### SPIEGAZIONE DEI SIMBOLI UTILIZZATI SULLE ETICHETTE



Da usare una sola volta



Numero di lotto (riferimento per la rintracciabilità del prodotto)



Data di scadenza



Data di fabbricazione

### STERILE EO

Sterile - Sterilizzato ad ossido di etilene

### PYROGEN

Non Pirogeno

### PHTHALATE

Contiene Ftalati



Non contiene lattice



Avvertenza: non risterilizzare.



Contenuto sterile solo se la confezione non è stata aperta, danneggiata o rottata

### REF

Numero di codice



Attenzione, leggere le istruzioni per l'uso



Alto



Fragile, maneggiare con cura

ea

Quantità



Tenere lontano da sorgenti di calore



Teme l'umidità

Di seguito sono riportate una serie di informazioni generali sulla sicurezza allo scopo di avvertire l'operatore che si accinge ad utilizzare il dispositivo. Inoltre, informazioni specifiche sulla sicurezza sono collocate nei passaggi delle istruzioni d'uso dove esse possano condizionare l'operazione da effettuare.

### ATTENZIONE

- Il dispositivo deve essere utilizzato seguendo le presenti istruzioni d'uso.
- Il dispositivo è destinato ad un uso professionale.
- SORIN GROUP ITALIA non si assume responsabilità per problemi

derivanti da imperizia o uso improprio.

- FRAGILE, manipolare con cura.
- Non esporre a temperature inferiori a 0°C (32°F) o superiori a 60°C (140°F).
- Teme l'umidità.
- Indurre e mantenere sempre un corretto dosaggio ed un accurato monitoraggio dell'anticoagulante prima, durante e dopo il bypass.
- Da usare una sola volta e su un unico paziente. Durante l'uso, il dispositivo entra in contatto con sangue umano, fluidi corporei, sostanze liquide o gassose eventualmente infuse, somministrate o immesse nell'organismo e dopo l'uso, per le sue caratteristiche di design, non può essere pulito e disinfeccato completamente. Di conseguenza, il successivo utilizzo su altri pazienti può dare luogo a contaminazione crociata, infezioni e sepsi. Inoltre, il riutilizzo aumenta la probabilità di compromettere il prodotto, in termini di integrità, funzionalità ed efficacia clinica.
- Il dispositivo contiene ftalati. Considerata la natura del contatto con il corpo, la durata limitata del contatto e il numero di trattamenti per paziente, la quantità di ftalati potenzialmente rilasciati dal dispositivo non è tale da suscitare preoccupazione riguardo ai rischi residui. Ulteriori informazioni sono disponibili su richiesta presso Sorin Group Italia.
- Non sottoporre ad ulteriori trattamenti.
- Non risterilizzare.
- Dopo l'uso smaltire il dispositivo in accordo alle prescrizioni applicabili vigenti nel Paese di utilizzo.
- Il dispositivo deve essere utilizzato solo se STERILE. Qualora il dispositivo fosse fornito NON STERILE (in tale caso ciò è indicato dalla dicitura "non sterile" presente sul confezionamento) concordare con Sorin Group Italia o un suo rappresentante autorizzato la metodica di sterilizzazione.
- Nella versione con valvola di sicurezza è sconsigliata l'applicazione del vuoto al Cardiotomo/Riserva Venosa.
- Per ulteriori informazioni e/o in caso di reclamo rivolgersi a Sorin Group Italia oppure al rappresentante di zona autorizzato.

## E. MONTAGGIO

### 1) POSIZIONAMENTO DEL SUPPORTO

Posizionare il supporto D630 del D903 AVANT sull'asta stativa della pompa e fissarlo tramite il morsetto preposto che si trova all'estremità superiore del braccio portante (fig. 1, rif. 1).

### 2) FISSAGGIO DELL'OSSIGENATORE SUL SUPPORTO

#### ATTENZIONE

- La sterilità è garantita qualora il confezionamento sterile non sia bagnato, aperto, manomesso o danneggiato.
  - Non utilizzare il dispositivo qualora la sterilità non sia garantita.
  - Verificare la data di scadenza sull'apposita etichetta.
  - Non utilizzare il dispositivo oltre tale data.
  - Il dispositivo deve essere utilizzato immediatamente dopo l'apertura del confezionamento sterile.
  - Il dispositivo deve essere manipolato in modo asettico.
- Rimuovere il dispositivo dal confezionamento sterile.

#### ATTENZIONE

- Ispezionare visivamente e controllare attentamente il prodotto prima dell'uso. Condizioni di trasporto e/o di immagazzinamento non conformi a quanto prescritto possono avere causato danni al prodotto.
- Non utilizzare solventi quali alcool, etere, acetone, ecc.: a contatto con il prodotto possono causare danni allo stesso.
- Evitare che liquidi alieni quali Alotano e Fluotano entrino in contatto con la struttura in policarbonato del dispositivo.
- Ciò provocherebbe danni tali da compromettere l'integrità e la funzionalità del dispositivo.

Fissare il D903 AVANT al supporto. Verificare che nel supporto sul dispositivo di fissaggio dei connettori acqua la scritta "OPEN" sia ben visibile. Verificare che le tacche presenti sul dispositivo di fissaggio dei connettori acqua siano allineate. Solo in questa condizione sarà possibile fissare l'ossigenatore al supporto. Inserire le connessioni Hansen e premere sul D903 AVANT in direzione del supporto e contemporaneamente girare la leva in posizione "CLOSED". Il D903 AVANT sarà correttamente vincolato solamente quando sulla leva di bloccaggio apparirà la scritta "CLOSED".

### 3) PREPARAZIONE DEL TERMOCIRCOLATORE

Connettere i tubi dell'acqua al supporto attraverso i connettori Hansen femmina Sorin Group Italia codice 09028.

#### ATTENZIONE

- Connettori diversi da quelli indicati potrebbero generare resistenze all'interno del circuito tali da ridurre l'efficienza dello scambiatore di calore.
- Non ostruire il foro situato sul coperchio inferiore dello scambiatore di calore, in prossimità del portasonda venoso: esso costituisce lo scarico del canale di sicurezza che evita il passaggio di fluidi fra i due compartimenti.
- La temperatura dell'acqua in ingresso allo scambiatore di calore non deve eccedere i 42°C (108°F).
- La pressione dell'acqua nello scambiatore di calore non deve superare 300 kPa (3 bar / 44 psi).

### 4) CONTROLLO DELLO SCAMBIATORE DI CALORE

Il controllo si realizza ricircolando acqua all'interno dello scambiatore per alcuni minuti. L'integrità della struttura è garantita dalla completa assenza di ogni minimo traflusso dell'acqua dal proprio comparto e dal foro del canale di sicurezza.

### 5) CONNESSIONE DEL CIRCUITO

#### ATTENZIONE

Tutte le connessioni a valle della pompa devono essere assicurate mediante fascette.

**LINEA VENOSA:** è possibile connettere una linea venosa da 1/2" al connettore indicato sulla Riserva Venosa come "VENOUS RETURN" (fig. 2, rif. 15).

Il connettore di ritorno venoso può essere ruotato di 180° in modo da trovare la posizione più conveniente per la linea venosa.

La rotazione è possibile solo dopo la rimozione dell'inserto di policarbonato che fissa il connettore.

#### PRECAUZIONE

Rimuovere l'inserto solo dopo aver connesso la linea venosa al connettore di ritorno venoso.

#### LINEE DI ASPIRAZIONE:

**Senza separazione del sangue degli aspiratori:** dopo aver rimosso le capsule di protezione dagli ingressi filtrati sulla sommità della Riserva di Cardiotomia (4 ingressi da 1/4" / 6,35 mm, 2 ingressi da 3/8" / 9,53 mm), connettervi le estremità dei tubi di aspirazione e ruotare le torrette (fig. 2, rif. 8) orientando gli ingressi filtrati verso le pompe aspiranti.

**Con separazione del sangue degli aspiratori:** connettere i due adattatori ad "Y" del convenience kit ai due connettori sul cardiotomo ("Cardiotomy Bypass Port", (fig. 2, rif. 16)). Connettere agli ingressi dei due adattatori (4 ingressi da 1/4" / 6,35 mm, 2 ingressi luer lock) le linee da mandare direttamente in Riserva Venosa: aspiratori ventricolari, aspiratore radice aortica, spurgo filtro arterioso, emoconcentratore, riempimento veloce Riserva Venosa.

Connettere infine le linee di aspirazione rimanenti agli ingressi filtrati sulla Riserva di Cardiotomia (fig. 2, rif. 8). Durante tutta la procedura mantenere la chiave di connessione (fig. 2, rif. 5) chiusa (posizionata in basso).

**LINEA ARTERIOSA:** rimuovere la capsula rossa dall'uscita arteriosa dell'ossigenatore indicata come "ARTERIAL OUTLET" (fig. 2, rif. 7) e connettere una linea da 3/8".

**LINEA POMPA:** lo spezzone pompa deve essere montato tra il connettore d'uscita della Riserva Venosa (fig. 2, rif. 9) ed il connettore d'ingresso venoso dell'ossigenatore (fig. 2, rif. 6), considerando il senso di rotazione della pompa.

Rimuovere la capsula gialla dal connettore di ventilazione (fig. 2, rif. 18) della Riserva di Cardiotomia.

#### PRECAUZIONE

Qualora sia necessario utilizzare sangue ossigenato per cardioplegia ematica, rimuovere il pos lock rosso e collegare la linea sangue da 1/4" del circuito di cardioplegia all'uscita coronaria del D903 AVANT tramite la riduzione D 523C (fornita con il prodotto).

L'uscita coronaria è dotata di una valvola di sicurezza che rende possibile la connessione della riduzione D 523C senza perdite o

fastidiosi gocciolamenti anche durante la circolazione extracorporea.



## ATTENZIONE

**Se si utilizza l'uscita coronarica durante il bypass la linea da connettere deve essere aperta e non in pressione così che il sangue possa fluire in essa.**

### 6) RUBINETTO DI CAMPIONAMENTO

Qualora si desideri effettuare prelievi da una posizione più distante, rimuovere il rubinetto A/V (fig. 2, rif. 10) dalla sua posizione e montarlo sul supporto "D712 per il rubinetto di campionamento".

Il tubo a corredo del rubinetto ne permette il posizionamento nel raggio di circa 1 metro.

Controllare che la connessione del tubo di spurgo del rubinetto sia fissata al luer filtrato della Riserva Venosa. Verificare che il selettore del rubinetto sia in posizione "OFF".

### 7) CONNESSIONE SONDE DI TEMPERATURA

La connessione per la sonda di temperatura arteriosa (rossa - fig. 2, rif. 11) è posizionata vicino all'uscita arteriosa, mentre il portasonda venoso (blu - fig. 2, rif. 12) è opposto all'ingresso venoso.

Le sonde di temperatura SORIN GROUP ITALIA hanno codice 09026.

### 8) CHIUSURA DELLA LINEA DI RICIRCOLO/SPURGO

Chiudere il rubinetto posto sulla linea di ricircolo/spurgo (riferirsi al disegno sull'etichetta).

### 9) CONNESSIONE LINEA GAS

Togliere la capsula verde dal connettore di ingresso gas indicato come "GAS INLET" (fig. 2, rif. 13) e connettervi la linea gas da 1/4".

Il gas deve essere fornito da un apposito miscelatore aria/ossigeno come il Sechrist codice 09046 (disponibile da SORIN GROUP ITALIA) o un sistema avente caratteristiche tecniche sovrapponibili. Sull'asse centrale del connettore "GAS ESCAPE" (fig. 2, rif. 14) è ottenuta la connessione per un capnografo.



## PRECAUZIONE

- Il sistema "GAS ESCAPE" è realizzato allo scopo di evitare ogni potenziale rischio di occlusione dell'uscita gas; tale occlusione causerebbe l'immediato passaggio di aria nel comparto sangue.
- SORIN GROUP ITALIA raccomanda l'uso di un prendibile o filtro sulla linea arteriosa per ridurre il rischio di infondere emboli al paziente.

### 10) ANESTETICI GASSOSI

L'ossigenatore può essere utilizzato con gli anestetici volatili isofluorano e sevofluorano, impiegando un adeguato vaporizzatore per gas anestetici.

Qualora vengano utilizzati questi anestetici gassosi, è necessario prevedere una modalità di evacuazione del gas dall'ossigenatore.

Il protocollo, la concentrazione e il monitoraggio dei gas anestetici somministrati al paziente sono responsabilità esclusiva del medico incaricato del trattamento.



## ATTENZIONE

Gli unici anestetici volatili idonei all'uso con questo apparecchio sono isofluorano e sevofluorano



## ATTENZIONE

Le tecniche adottate per l'evacuazione dei gas anestetici gassosi non devono in alcun modo provocare l'aumento o la riduzione del livello di pressione nelle fibre dell'ossigenatore.

## F. PROCEDURA DI RIEMPIMENTO E RICIRCOLO



## ATTENZIONE

Non utilizzare soluzioni di riempimento a base alcoolica: ciò comprometterebbe la funzionalità del modulo ossigenante.

### 1) MANTENERE IL FLUSSO GAS CHIUSO

### 2) MANTENERE LA LINEA DI RICIRCOLO/SPURGO DELL' OSSIGENATORE CHIUSA

Verificare che il rubinetto della linea di ricircolo/spurgo sia chiuso.

### 3) OCCLUDERE LE LINEE VENOSA ED ARTERIOSA

Occludere la linea venosa. Occludere la linea arteriosa ad alcuni centimetri dall'uscita arteriosa dell'ossigenatore.

### 4) CONTROLLO DELLO SCAMBIATORE DI CALORE

Verificare ancora una volta l'integrità dello scambiatore di calore,

controllando che non vi siano perdite d'acqua.

### 5) RIEMPIMENTO DELLA RISERVA VENOSA

Assicurare con fascette tutte le linee di aspirazione collegate alla Riserva di Cardiotomia. Riempire la Riserva di Cardiotomia con la quantità di liquido sufficiente ad assicurare l'ematoцитro previsto, considerando che:

- il volume statico di riempimento dell'ossigenatore è di 250 ml;
- il tubo da 3/8" contiene 72 ml/m;
- il tubo da 1/2" contiene 127 ml/m.

Occludere l'uscita della Riserva Venosa. Per riempire la Riserva Venosa o se la capacità della Riserva di Cardiotomia non è sufficiente (1200 ml), aprire la connessione verso la riserva sollevando la valvola di connessione (fig. 2, rif. 5) posizionata sulla sommità della Riserva di Cardiotomia .

### 6) RIEMPIMENTO DEL CIRCUITO

## ATTENZIONE

- La pressione nel compartimento sangue del modulo ossigenante non deve eccedere 100 KPa (1 bar / 14 psi).

Rimuovere il segmento pompa dalla testata della pompa arteriosa. Aprire lentamente la clamp che lo occlude e riempire il tubo che ha funzione di spezzone pompa tenendolo alto quanto la Riserva Venosa. Facendo scorrere verso il basso il tratto di tubo ancora da riempire, l'aria in esso contenuta viene inviata all'ossigenatore.

Il completo riempimento del modulo ossigenante avviene per "gravità". Quando il D903 AVANT è pieno, posizionare il segmento pompa nella pompa arteriosa.

### 7) APERTURA LINEE VENOSA ED ARTERIOSA

Rimuovere le clamp dalle linee venosa ed arteriosa ed aumentare il flusso sino a 2000 ml/min.

### 8) APERTURA LINEA DI RICIRCOLO/SPURGO

Completate le operazioni descritte fino al punto 7, incrementare la velocità della pompa arteriosa fino al flusso massimo di 7,5 l/min. Aprire il rubinetto della linea di ricircolo/spurgo per alcuni secondi al fine di consentire il riempimento della linea di ricircolo/spurgo dell'ossigenatore.

### 9) EVACUAZIONE ARIA DAL CIRCUITO

Durante questa fase è necessario battere l'intero circuito al fine di facilitare il distacco delle micropolle dai tubi. Dopo alcuni minuti di circolazione a flusso elevato tutta l'aria presente sarà stata evacuata.

### 10) RIEMPIMENTO RUBINETTO DI CAMPIONAMENTO

La rimozione dell'aria dal rubinetto di campionamento A/V e dall'uscita coronarica si ottiene come di seguito descritto:

- Ruotare il rubinetto nella posizione "A-V SHUNT".
- Verificare che la linea di campionamento A/V e l'uscita coronarica siano completamente spurate.
- Riportare il selettore del rubinetto nella posizione OFF.

### 11) CHIUSURA DELLA LINEA DI RICIRCOLO/SPURGO

Dopo 3-5 minuti di ricircolo ad alto flusso tutta l'aria residua sarà evacuata e si potrà chiudere il rubinetto della linea di ricircolo/spurgo.

### 12) OCCLUSIONE LINEE VENOSA ED ARTERIOSA

## PRECAUZIONE

- Non usare il flusso pulsatile durante la fase di riempimento.
- Verificare il corretto dosaggio di anticoagulante nel sistema prima di iniziare il bypass.
- SORIN GROUP ITALIA suggerisce di utilizzare il regolatore di velocità della pompa per ridurre o interrompere il flusso arterioso lentamente.
- Non utilizzare l'interruttore di accensione / spegnimento fino a che la velocità della pompa sia zero.

## ATTENZIONE

- Se si è provveduto a connettere la riduzione D523C e un circuito all'uscita coronarica, verificare l'avvenuto riempimento del circuito stesso.

- Occludere con una clamp la linea qualche centimetro dopo l'uscita.

- Non applicare pressioni negative all'uscita coronarica.

Pressioni negative all'interno del compartimento ematico

potrebbero provocare la formazione di microemboli gassosi.

### 6. INIZIO BYPASS

### 1) APERTURA LINEE VENOSA ED ARTERIOSA

Rimuovere la clamp dalla linea arteriosa e successivamente da quella

venosa. Entrare in bypass con un flusso sanguigno adeguato alla taglia del paziente. Controllare costantemente il livello di sangue all'interno della Riserva Venosa.

## 2) VERIFICA FUNZIONAMENTO DELLO SCAMBIATORE DI CALORE

Controllare la temperatura del sangue venoso ed arterioso.

## 3) SELEZIONE DEL FLUSSO GAS ADEGUATO

Il rapporto gas/sangue suggerito in normotermia è 1:1 con una FiO<sub>2</sub> di 80:100%.



- Attivare sempre il flusso gas successivamente al flusso sangue. Il rapporto gas/sangue non deve mai essere superiore a 2:1.
- La pressione del compartimento sangue deve sempre essere superiore a quella del compartimento gas; questo per prevenire la formazione di emboli gassosi nel compartimento sangue.

## 4) GASANALISI DEL SANGUE

Dopo alcuni minuti di bypass, è necessario verificare il contenuto di gas nel sangue. In considerazione dei valori letti, agire come segue:

pO <sub>2</sub> alta	diminuire fa FiO <sub>2</sub>
pO <sub>2</sub> bassa	aumentare la FiO <sub>2</sub>
pCO <sub>2</sub> alta	aumentare il flusso gas
pCO <sub>2</sub> bassa	diminuire il flusso gas

## H. DURANTE IL BYPASS

### 1) CONTROLLO DEL RITORNO VENOSO

Se è necessario un maggiore ritorno venoso abbassare il livello di ossigenatore / Riserva Venosa rispetto al paziente.



- L'ACT (tempo di attivazione della coagulazione) deve sempre essere superiore o uguale a 480 secondi a garanzia di una corretta anticoagulazione del circuito extracorporeo.
- Qualora sia necessario somministrare anticoagulante al paziente, utilizzare la porta "DRUGS PORT" del rubinetto di campionamento.

### 2) CAMPIONAMENTO ARTERIOSO

- a) Ruotare il selettori del rubinetto di campionamento (fig. 2, rif. 10) nella posizione "A-SAMPLE PURGE" (la linea arteriosa viene così automaticamente spurgata).
- b) Inserire la siringa nel luer femmina di campionamento indicato con "SAMPLE PORT".
- c) Aspirare una quantità di sangue non inferiore a 2 ml (lo spurgo automatico evita di dover ripetere l'operazione). Una valvola autooccludente eviterà ogni gocciolamento di sangue dal luer.

### 3) CAMPIONAMENTO VENOSO

- a) Ruotare il selettori del rubinetto di campionamento nella posizione "V-SAMPLE PURGE".
- b) Inserire la siringa nel luer femmina indicato con "SAMPLE PORT".
- c) Aspirare e spurgare il campione di sangue un paio di volte prima di procedere all'analisi del campione venoso. Questa doppia operazione (aspirazione e spurgo) è realizzabile mantenendo il selettori nella medesima posizione.

### 4) INIEZIONE DI FARMACI

- a) Ruotare il selettori del rubinetto di campionamento nella posizione "DRUGS INJECTION".
- b) Inserire la siringa contenente il farmaco nel luer femmina indicato con "DRUGS PORT" ed iniettare il liquido.
- c) Ruotare il selettori del rubinetto di campionamento nella posizione "A-V SHUNT". Il sistema viene automaticamente lavato ed il farmaco fluisce nella linea venosa.

### 5) RICIRCOLO A BASSO FLUSSO

(poterma associata ad arresto di circolo).

- a) Ridurre il flusso gas ad un valore inferiore a 500 ml/min.
- b) Aprire la linea di ricircolo (leva del rubinetto di ricircolo/spurgo in posizione "RECIRCULATION") ed occludere la linea di ingresso della Riserva Venosa (fig. 2, rif. 15).
- c) Ridurre la velocità della pompa arteriosa ad un valore di 2000 ml/min.
- d) Occludere la linea arteriosa del modulo ossigenante (fig. 2, rif. 7).
- e) Ricircolare ad un flusso di 2000 ml/min per tutta la durata dell'arresto di circolo.
- f) Per rientrare in bypass dall'arresto di circolo, aprire le linee venosa ed arteriosa e lentamente aumentare il flusso sanguigno.
- g) Chiudere la linea di ricircolo (leva in posizione orizzontale

"CLOSE").

- h) Allineare il flusso gas.

## 6) GESTIONE DELLE RISERVE VENOSA E DI CARDIOTOMIA

Come riportato nella Descrizione (Paragrafo A), il D903 AVANT presenta la Riserva di Cardiotomia separata dalla Riserva Venosa. Questa separazione è mantenuta con la valvola di connessione situata sulla sommità della Riserva di Cardiotomia in posizione abbassata. Questa opzione è suggerita quando si vuole separare il sangue venoso dal fluido proveniente dagli aspiratori. Quest'ultimo può essere:

- a) scartato
- b) trattato separatamente

Nel caso si voglia aggiungere soluzione di riempimento direttamente nella Riserva Venosa, utilizzare la connessione "Cardiotomy Bypass Port" (fig. 2, rif. 6).

Con la valvola di connessione in posizione alzata la riserva rigida si comporta come una normale Riserva Venosa.



## ATTENZIONE

### PER I DISPOSITIVI DOTATI DI VALVOLA AUTO-OCCLULENTE:

- La valvola auto-occludente è un dispositivo di sicurezza per prevenire l'invio di aria massiva al paziente in caso di svuotamento improvviso della Riserva Venosa. La valvola agisce con flussi da 1 a 7.5 l/min. La presenza della valvola tuttavia non esime il perfusionista da un attento controllo del livello all'interno della Riserva Venosa. In fase di svuotamento della Riserva Venosa a livelli particolarmente bassi e/o a flussi ridotti sarà necessaria maggiore attenzione.
- A seguito di un insufficiente ritorno venoso, la valvola auto-occludente può collabire; in questa situazione, si può verificare l'estrazione di gas dal sangue causata da una pressione negativa a seguito dell'arresto non tempestivo della pompa arteriosa. Per eliminare l'aria introdotta nell'ossigenatore procedere come segue:

- 1) Chiudere il flusso gas.
- 2) Fermare la pompa arteriosa.
- 3) Occludere la linea arteriosa.
- 4) Ripristinare un sufficiente volume di sangue nella Riserva Venosa.
- 5) Occludere la linea venosa.
- 6) Aprire il rubinetto della linea di spurgo/ricircolo per un minuto circa ad un flusso di 2000 ml/min fino alla completa rimozione dell'aria dal sistema.
- 7) Riprendere il bypass aprendo le linee arteriosa e venosa.
- 8) Chiudere la linea di ricircolo/spurgo.
- 9) Riaprire il flusso gas.

## 7) EVACUAZIONE ARIA IN CONTINUO

Con il rubinetto della linea di ricircolo/spurgo in posizione orizzontale "PURGE" è possibile evacuare l'aria in continuo dal modulo ossigenante durante il bypass.

In questa condizione ed a flusso sangue massimo, lo spurgo in continuo sequestra dalla linea arteriosa solo pochi ml/min.

## I. TERMINE DEL BYPASS

Deve essere effettuato in considerazione dello stato di ogni singolo paziente. Agire come di seguito descritto:

- 1) Chiudere il flusso gas.
- 2) Spegnere il termocircolatore.
- 3) Ridurre lentamente la velocità della pompa arteriosa fino a zero e contemporaneamente occludere la linea venosa.
- 4) Occludere la linea arteriosa.
- 5) Aprire il ricircolo.
- 6) Aumentare la velocità della pompa fino ad un flusso di 2000 ml/min.
- 7) In caso di separazione del sangue degli aspiratori:
  - a) rimuovere il pos-lock sulla chiave di connessione (fig. 2, rif. 5) e connettere l'adattatore D 523C (fornito col prodotto)
  - b) recuperare il sangue raccolto nella Riserva di Cardiotomia con una macchina per autotrasfusione collegata all'adattatore con una linea da 1/4"
  - c) lavare il sangue raccolto e quindi reinfonderlo al paziente.



## PRECAUZIONE

- Se la circolazione extracorporea deve essere ripristinata, mantenere un flusso minimo di sangue all'interno del D903 AVANT

(max 2000 ml/min).

- Non spegnere lo scambiatore di calore durante la fase di ricircolo.
- Verificare che l'eventuale circuito di cardioplegia connesso all'uscita coronarica sia opportunamente occluso.

#### J. RECUPERO EMATICO AL TERMINE DEL BYPASS

- 1) Recuperare nella Riserva Venosa tutto il sangue contenuto nella linea venosa, non appena il chirurgo abbia rimosso le cannule dalle vene cave del paziente.
- 2) Profondere attraverso la cannula aortica quanto richiesto dalle condizioni del paziente, facendo diminuire lentamente il livello all'interno della Riserva Venosa.
- 3) Quando la Riserva Venosa è quasi vuota fermare la pompa arteriosa ed occludere la linea arteriosa;

#### K. USO DEL DRENAGGIO VENOSO ATTIVO CON VUOTO

Tale metodica può essere applicata in ogni momento della CEC, fermo restando il rispetto delle prescrizioni sotto indicate. Tramite l'utilizzo del kit codice 086000, o equivalenti forniti separatamente, e di un dispositivo di regolazione del vuoto è possibile utilizzare AVANT con drenaggio venoso attivo con vuoto. Tale tecnica costituisce una alternativa al drenaggio venoso per gravità e consente l'utilizzo di tubi venosi più corti e di diametro ridotto, nonché di cannule di minor calibro.

#### L. UTILIZZO DELLA RISERVA DI CARDIOTOMIA PER L'AUTOTRASFUSIONE POST-OPERATORIA

Per l'autotrasfusione post-operatoria tramite la Riserva Venosa, procedere come di seguito descritto:

1. Sconnettere la linea di ricircolo/spurgo.
2. Separare la Riserva Venosa dal modulo ossigenante spingendo il gancio bianco.
3. Posizionare la Riserva Venosa sul supporto per "Drenaggio Toracico postoperatorio" cod. 05039 ed utilizzare uno dei seguenti dispositivi opzionali, facendo riferimento alle relative istruzioni d'uso:
  - D 540 KIT DI CONVERSIONE AUTOTRASFUSIONE codice 05053;
  - D 540 W KIT DI CONVERSIONE AUTOTRASFUSIONE codice 05062, dotato di valvola ad acqua.
4. Nel caso si voglia utilizzare tutta la capacità della Riserva, bloccare la chiave di connessione (fig. 2, ref. 5) con la clamp rossa all'interno del convenience kit.

#### M. SOSTITUZIONE DELL'OSSIGENATORE

Un ossigenatore di riserva dovrebbe sempre essere disponibile durante la perfusione. Dopo sei ore di utilizzo con sangue o qualora si verifichino situazioni tali che, a giudizio del responsabile della perfusione, siano compromesse le condizioni di sicurezza per il paziente (prestazioni insufficienti dell'ossigenatore, perdite, parametri ematici anomali, etc.), procedere alla sostituzione del dispositivo come di seguito specificato.

#### PRECAUZIONE

Usare tecnica sterile durante l'intera procedura di sostituzione.

#### Sostituzione dell'ossigenatore e dell'AVANT DUAL RESERVOIR

- 1) Chiudere il flusso gas.
- 2) Porre due clamp sulla linea venosa (a 5 cm l'una dall'altra).
- 3) Arrestare la pompa arteriosa e porre due clamp sulla linea arteriosa (a 5 cm l'una dall'altra) vicino all'ossigenatore.
- 4) Spegnere il termocircolatore, occludere e rimuovere le linee acqua.
- 5) Rimuovere la linea gas, tutte le linee di monitoraggio e campionamento.
- 6) Tagliare la linea di ritorno venoso e la linea arteriosa nel punto compreso fra le due clamp, lasciando una adeguata lunghezza di tubo per la connessione successiva.
- 7) Rimuovere dal supporto il D903 AVANT e il segmento pompa dalla pompa arteriosa.
- 8) Posizionare il nuovo D903 AVANT sul supporto. Connettere tutte le linee (venosa alla Riserva Venosa, arteriosa e gas all'ossigenatore, spezzare pompa a Riserva Venosa ed ossigenatore).

#### ATTENZIONE

In questa fase mantenere occluse le linee venosa e arteriosa.

- 9) Aprire le linee dell'acqua del supporto, accendere il termocircolatore e verificare l'integrità del nuovo D903 AVANT.
- 10) Procedere al riempimento veloce con soluzione di priming della Riserva di Cardiotomia del nuovo D903 AVANT attraverso uno dei

due ingresso verticali filtrati da 3/8" o 1/4" posti sulla sommità della Riserva Venosa.

- 11) Riempire il nuovo D903 AVANT ed evacuare le eventuali bolle d'aria, secondo quanto descritto nella procedura di riempimento e ricircolo.
- 12) Verificare le connessioni ed assicurarne la tenuta utilizzando le fascette.
- 13) Rimuovere le clamp dalla linea venosa e arteriosa, chiudere la linea di ricircolo/spurgo e riprendere il bypass.
- 14) Il sangue rimasto nella Riserva Venosa sostituita può essere recuperato connettendone l'uscita con uno degli ingressi da 3/8" della nuova Riserva.
- 15) Il sangue contenuto nell'ossigenatore e nello scambiatore di calore può essere recuperato connettendo la linea arteriosa ad uno degli ingressi da 3/8" della nuova riserva.

#### Sostituzione del solo modulo ossigenante

- 1) Chiudere il flusso gas e scollegare la linea gas.
- 2) Porre una clamp sulla linea di ritorno venosa.
- 3) Arrestare la pompa arteriosa e porre due clamp sulla linea arteriosa (a 5 cm l'una dall'altra) vicino all'ossigenatore.
- 4) Porre due clamp sulla linea di ingresso all'ossigenatore in prossimità del connettore del modulo ossigenante (a 5 cm l'una dall'altra).
- 5) Spegnere il termocircolatore, occludere e rimuovere le linee acqua.
- 6) Chiudere il rubinetto di ricircolo/spurgo e scollegare la linea di ricircolo/spurgo.
- 7) Se è collegato un circuito di cardioplegia, occluderlo con una clamp e scollegarlo.
- 8) Posizionare il selettori del rubinetto di campionamento su "OFF".
- 9) Collegare la linea di campionamento arterioso evitando di contaminare il luer lock del rubinetto di campionamento (ad es. collegandolo ad un luer lock femmina posizionato sulla parte superiore della riserva).
- 10) Rimuovere tutte le altre linee di monitoraggio e di campionamento dal modulo ossigenante.
- 11) Tagliare la linea di ingresso dell'ossigenatore e la linea arteriosa nel punto compreso tra le due clamp lasciando una adeguata lunghezza di tubo per la connessione successiva.
- 12) Posizionare il dispositivo di fissaggio dei connettori acqua su "OPEN".
- 13) Sollevare l'ossigenatore e ruotare il gancio (fig. 1, rif. 2) sulla parte superiore del supporto.
- 14) Fissare la riserva al gancio del supporto.
- 15) Separare la riserva dal modulo ossigenante mediante l'interfaccia bianca (fig. 2, rif. 19).
- 16) Rimuovere il modulo ossigenante dal supporto.
- 17) Posizionare un nuovo modulo ossigenante sul supporto.
- 18) Fissarlo posizionando il dispositivo di fissaggio dei connettori acqua su "CLOSE".
- 19) Collegare la linea di ingresso dell'ossigenatore e la linea arteriosa al modulo ossigenante.

#### ATTENZIONE

In questa fase mantenere occluse le linee venosa e arteriosa.

- 20) Accendere il termocircolatore e controllare lo scambiatore di calore.
- 21) Sollevare la riserva e ruotare il gancio. Posizionare la riserva sul modulo ossigenante. Se possibile, collegare la riserva al modulo ossigenante mediante l'interfaccia bianca.
- 22) Collegare la linea gas, la linea di campionamento arteriosa e tutte le linee di monitoraggio.
- 23) Rimuovere la clamp dalla linea venosa.
- 24) Mantenendo aperta la linea di ricircolo (rubinetto di ricircolo/spurgo in posizione "RECIRCULATION"), riempire il modulo ossigenante mediante la pompa arteriosa. Eliminare l'aria all'interno del modulo ad un flusso max. di 2000 ml/min.
- 25) Chiudere la linea di ricircolo (rubinetto di ricircolo/spurgo in posizione "CLOSE").
- 26) Rimuovere la clamp dalla linea arteriosa e iniziare di nuovo il bypass.
- 27) Collegare, se necessario, il circuito di cardioplegia e spurgarlo.

#### N. DISPOSITIVI MEDICI DA UTILIZZARE CON IL D903 AVANT

Per l'autotrasfusione post-operatoria tramite la Riserva Venosa utilizzare uno dei due dispositivi:

- D 540 KIT DI CONVERSIONE AUTOTRASFUSIONE codice 05053;
- D 540 W KIT DI CONVERSIONE AUTOTRASFUSIONE codice 05062, dotato di valvola ad acqua.

Le connessioni del circuito devono essere eseguite con tubi di diametro

compatibile con le dimensioni dei connettori posti sul dispositivo (3/8", 1/4", 1/2"). Il controllo di temperatura deve essere eseguito con sonde SORIN GROUP ITALIA codice 09026 o YSI Serie 400 compatibili. Come miscelatore aria/ossigeno utilizzare il Sechrist SORIN GROUP ITALIA codice 09046 o un sistema avente caratteristiche tecniche sovrapponibili. Non esistono controindicazioni all'utilizzo di qualsiasi sistema riscaldante/refrigerante (termocirculatore), fatto salvo per le connessioni al supporto distributore acqua che devono essere di tipo Hansen SORIN GROUP ITALIA codice 09028. Alla stessa attuale delle conoscenze SORIN GROUP ITALIA, non esistono controindicazioni all'utilizzo del dispositivo con pompe peristaltiche occlusive, non occlusive o pompe centrifughe. L'utilizzo di altri tipi di pompe dovrà essere concordato con SORIN GROUP ITALIA.

## O. RESTITUZIONE DI PRODOTTI USATI

L'utilizzatore che rilevi elementi di insoddisfazione legati ad aspetti inerenti alla qualità del prodotto può inoltrare la propria segnalazione al distributore del prodotto o al locale rappresentante autorizzato di SORIN GROUP ITALIA. Tutte le segnalazioni ritenute critiche dall'utilizzatore devono essere segnalate con particolare cura ed urgenza. Di seguito sono riportate le informazioni minime da specificare:

- Esauriente descrizione dell'evento e, qualora coinvolto, condizioni del paziente;
- Identificazione del prodotto coinvolto;
- Numero di lotto del prodotto coinvolto;
- Disponibilità del prodotto coinvolto;
- Tutte le indicazioni che l'utilizzatore ritenga utili al fine di comprendere l'origine degli elementi di insoddisfazione.

SORIN GROUP ITALIA si riserva il diritto di autorizzare, se del caso, il rientro per accertamenti del prodotto coinvolto nella segnalazione. Qualora il prodotto da ritornare sia contaminato, esso dovrà essere trattato, imballato e maneggiato in conformità a quanto prescritto dalla legislazione vigente nel paese in cui il prodotto è stato utilizzato.

## PRECAUZIONE

**È responsabilità delle istituzioni sanitarie preparare e identificare i prodotti per le spedizioni di reso. Non inviare prodotti che siano stati a contatto con sangue contaminato da agenti patogeni infettivi.**

## P. CONDIZIONI DI GARANZIA

*Le presenti Condizioni di Garanzia integrano i diritti dell'Acquirente riconosciuti e tutelati dalla vigente legislazione.*

SORIN GROUP ITALIA garantisce che nella produzione del dispositivo medico in oggetto sono state osservate tutte le precauzioni ragionevolmente imposte dalla natura e dall'impiego a cui lo stesso è destinato.

SORIN GROUP ITALIA garantisce che il proprio dispositivo medico è in grado di funzionare come indicato nelle presenti Istruzioni d'Uso quando esso viene utilizzato in conformità a quanto specificato nelle Istruzioni stesse da personale qualificato ed entro la data di scadenza eventualmente indicata sul confezionamento.

Tuttavia SORIN GROUP ITALIA non può garantire che l'utilizzatore usi il dispositivo correttamente, né che la diagnosi o la terapia non esatta e/o le particolari caratteristiche fisiche e biologiche dei singoli pazienti possano, pur nel rispetto delle Istruzioni d'Uso specificate, influire sulle prestazioni e l'efficacia del dispositivo con conseguenze dannose per il paziente.

Pertanto SORIN GROUP ITALIA, nel rinnovare l'invito ad attenersi scrupolosamente alle Istruzioni d'Uso e ad adottare tutte le precauzioni necessarie al corretto utilizzo del dispositivo, non si assume alcuna responsabilità per qualsiasi perdita, danno, spesa, incidente o conseguenza derivanti direttamente o indirettamente dall'uso improprio del dispositivo stesso.

SORIN GROUP ITALIA si impegna a sostituire il dispositivo medico qualora sia difettoso al momento dell'immissione in commercio oppure, nel caso di trasporto a cura di SORIN GROUP ITALIA, al momento della consegna all'utilizzatore finale a meno che l'eventuale difetto sia comunque imputabile all'acquirente. Quanto precede sostituisce qualsiasi garanzia legale, esplicita o implicita, scritta o verbale, incluse garanzie di commercialità e/o funzionalità.

Nessun rappresentante, concessionario, rivenditore o intermediario di SORIN GROUP ITALIA o di altra organizzazione industriale o commerciale, è autorizzato a fare qualsiasi asserzione o fornire ulteriori garanzie differenti da quanto espressamente dichiarato nelle presenti Condizioni di Garanzia.

SORIN GROUP ITALIA declina qualsiasi responsabilità circa eventuali

variazioni alle Condizioni di Garanzia ed alle informazioni/istruzioni di impiego espressamente riportate sul presente documento.

La parte acquirente prenda atto di quanto riportato nelle presenti Condizioni ed accetta, nell'eventualità di controversie o azioni legali di rivalsa nei confronti di SORIN GROUP ITALIA, di non far valere modifiche ed alterazioni, presunte o provate, apportate da chiunque in contrasto e/o in aggiunta a quanto qui convenuto.

I rapporti intercorrenti tra le parti in merito al contratto (anche non stipulato per atto scritto) per il quale è rilasciata la presente garanzia, nonché ogni controversia ad esso relativa o comunque collegata, così come ogni rapporto od eventuale controversia riguardante la presente garanzia, sua interpretazione ed esecuzione, nulla escluso e/o riservato, sono regolate esclusivamente dalla legislazione e dalla giurisdizione italiana. Il Foro eletto per le predette eventuali controversie sarà esclusivamente il Tribunale di Modena (Italia).

# MODE D'EMPLOI

## I. INDEX

- I. Index
- A. Description
- B. Caractéristiques techniques
- C. Domaines d'application
- D. Informations sur la sécurité
- E. Montage
- F. Procédure de remplissage et recirculation
- G. Début de la circulation extra-corporelle
- H. Pendant la circulation extra-corporelle
- I. Fin de la circulation extra-corporelle
- J. Récupération hématoire à la fin de la circulation extra-corporelle
- K. UTILISATION DU DRAINAGE VEINEUX ACTIF PAR VIDE
- L. Utilisation du réservoir de cardiotomie pour l'autotransfusion post-opératoire
- M. Remplacement de l'oxygénateur
- N. Dispositifs médicaux à utiliser avec le D 903 AVANT
- O. Restitution de produits utilisés
- P. Conditions de garantie

## A. DESCRIPTION

Le D 903 AVANT est un oxygénateur à membrane du type à fibres creuses microporeuses, constitué par un module pour l'échange du gaz ayant un échangeur thermique connecté et par un réservoir rigide comprenant deux compartiments:

- 1. Réservoir veineux (fig. 2, réf. 3)
  - 2. Réservoir de cardiotomie avec filtre pour cardiotomie (fig. 2, réf. 4).
- Ces deux compartiments sont reliés par une soupape de connexion (fig. 2, réf. 5). Le dispositif est jetable, atoxique, apyrogène, fourni STERILE en conditionnement individuel. Stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
- La teneur en oxyde d'éthylène résiduel dans le dispositif est conforme à ce qui est prescrit par la législation en vigueur dans le Pays d'utilisation. Le dispositif est disponible dans les versions suivantes:
- [A] D 903 AVANT avec valve de sécurité (filtre pour cardiotomie à 30 µm).
  - [B] D 903 AVANT sans valve de sécurité (filtre pour cardiotomie à 30 µm).

## B. CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

- Débit sang max suggéré	7500 ml/min
- Débit sang de référence (AAMI Standard)	9500 ml/min
- Type de membrane	Polypropylène microporeux
- Surface de la membrane	1,7 m <sup>2</sup>
- Surface de l'échangeur thermique	0,14 m <sup>2</sup>
- Volume du réservoir rigide	max 4800 ml
- Réservoir veineux	3500 ml
- Réservoir de cardiotomie	1300 ml
- Volume statique de remplissage (module d'oxygénation + échangeur thermique)	250 ml
- Connexions:	
Retour veineux	1/2" (12,7 mm)
Sortie réservoir veineux	3/8" (9,53 mm)
Entrée veineuse oxygénateur	3/8"
Sortie artérielle module d'oxygénation	3/8"

## C. DOMAINES D'APPLICATION

Le D 903 AVANT doit être utilisé dans les circuits pour la circulation extra-corporelle cardio-pulmonaire comme appareil remplaçant les poumons (transfert d'oxygène et élimination de l'anhydride carbonique), pour contrôler la température artério/veineuse et en tant que réservoir de sang veineux. Le sang à traiter doit contenir de l'anticoagulant.

Le D 903 AVANT est un oxygénateur ADULTE qui doit être utilisé pour des opérations sur des patients ayant un poids corporel jusqu'à 130 Kg (286 lb). Le D 903 AVANT ne doit pas être utilisé pendant plus de 6 heures. Le contact avec le sang pendant une période plus longue est à déconseiller. Le D 903 AVANT doit être utilisé combiné avec les dispositifs médicaux énumérés au paragraphe M (Dispositifs médicaux à utiliser avec le D 903 AVANT).

## D. INFORMATIONS SUR LA SECURITE

Les informations contenues dans le texte visant à attirer l'attention de l'utilisateur sur la nécessité de prévenir les situations de danger et de garantir l'utilisation correcte et sûre du dispositif sont précédées des mentions suivantes.

### ATTENTION

Indique de graves conséquences et des dangers potentiels pour la sécurité de l'utilisateur et/ou du patient découlant de l'emploi du

dispositif dans des conditions d'utilisation normale ou d'abus, conjointement aux limitations d'utilisation et aux mesures à adopter au cas où ces événements se vérifieraient.

### PRECAUTION

Indique toute précaution possible à adopter par l'utilisateur pour une utilisation sûre et efficace du dispositif.

### EXPLICATION DES SYMBOLES UTILISES SUR LES ETIQUETTES



A usage unique (ne pas réutiliser)



Numéro de lot (référence permettant la traçabilité du dispositif)



Utiliser avant le (date de péremption)



Date de fabrication



STERILE EO



Apyrogène



Contient du phtalate



Ne contient pas de latex



Avertissement: Ne pas stériliser plusieurs fois.



Contenu stérile seulement si l'emballage n'a pas été ouvert, endommagé ou brisé daucune manière.



REF Numéro de catalogue (code)



Attention, lire le mode d'emploi



Haut



FRAGILE, manipuler avec précaution



Quantité



Crain la chaleur



Crain l'humidité

On fournit ci-après une série d'informations générales sur la sécurité dans le but d'avertir l'opérateur qui s'apprête à utiliser ce dispositif. De plus, des informations spécifiques sur la sécurité ont été insérées dans les passages du mode d'emploi où l'opération à effectuer peut être conditionnée par les instructions d'utilisation.

### ATTENTION

- Le dispositif doit être utilisé selon les présentes instructions d'utilisation.
- Ce dispositif est destiné à une utilisation professionnelle.
- SORIN GROUP ITALIA n'assume aucune responsabilité pour des problèmes dus à l'inaptitude ou à une utilisation imprécise.

- **FRAGILE**, manipuler avec soin.
- Ne pas exposer à des températures inférieures à 0°C (32°F) ou supérieures à 60°C (140°F).
- Crain l'humidité.
- Induire et maintenir toujours un dosage correct et un monitorage soigné de l'anticoagulant avant, pendant et après la circulation extra-corporelle.
- Réservez à un usage unique et à un patient unique. Durant l'utilisation, le dispositif est appelé à entrer en contact avec le sang humain, les fluides corporels, des liquides ou des gaz suite à une perfusion, administration ou introduction éventuelle dans le corps, et sa conception spécifique fait qu'il est impossible de le nettoyer et de le désinfecter à fond après utilisation. Par conséquent, sa réutilisation sur d'autres patients peut être la cause de contamination croisée, d'infections et de sepsie. De plus, toute réutilisation accroît la probabilité d'un produit défectueux (intégrité, fonctionnalité et efficacité clinique).
- Le dispositif contient des phthalates. Considérant la nature du contact avec le corps, la durée limitée de ce contact et le nombre de traitements par patient, le nombre de phthalates pouvant se dégager du dispositif ne pose pas de problèmes spécifiques en matière de risques résiduels. De plus amples informations sont disponibles auprès de Sorin Group Italia.
- Ne pas soumettre à des traitements ultérieurs.
- Ne pas stériliser de nouveau.
- Après l'utilisation, se débarrasser du dispositif selon les prescriptions applicables en vigueur dans le Pays d'utilisation.
- Le dispositif ne doit être utilisé que s'il est STERILE. Si le dispositif était fourni NON-STERILE (dans ce cas, cela est indiqué par la mention "non stérile" sur le conditionnement) concerne la méthode de stérilisation avec SORIN GROUP ITALIA ou avec un de ses représentants agréés.
- Dans la version avec valve il est déconseillé l'application du vide au Cardiotome/Réservoir Veineux
- Pour d'ultérieures informations et/ou en cas de réclamation, s'adresser à SORIN GROUP ITALIA ou au représentant de zone agréé.

## E. MONTAGE

### 1) POSITIONNEMENT DU SUPPORT

Positionner le support D630 du D 903 AVANT sur le m.t de la pompe et le fixer grce au clamp spécial qui se trouve à l'extrémité supérieure du bras (fig. 1, réf. 1).

Pour toute information complémentaire concernant le montage du support voir les consignes d'utilisation correspondantes.

### 2) FIXATION DE L'OXYGENATEUR SUR SON SUPPORT

#### ATTENTION

- La stérilité est garantie si le conditionnement stérile n'est pas mouillé, ouvert, abîmé ou endommagé.
- Ne pas utiliser ce dispositif si la stérilité n'est pas garantie.
- Vérifier la date de péremption sur l'étiquette apposée à cet effet.
- Ne pas utiliser le dispositif après cette date.
- Le dispositif doit être utilisé immédiatement après l'ouverture du conditionnement stérile.
- Le dispositif doit être manipulé de façon aseptique.

Enlever le dispositif du conditionnement stérile.

#### ATTENTION

- Inspecter visuellement et contrôler attentivement le produit avant son utilisation. Des conditions de transport et/ou de stockage non conformes à ce qui est prescrit peuvent avoir endommagé le produit.
- Ne pas utiliser de solvants tels qu'alcool, éther, acétone, etc.: en contact avec le produit, ils peuvent l'endommager.
- Eviter que des liquides halogénés tels que Halothane et Fluothane entrent en contact avec la coque en polycarbonate du dispositif. Cela provoquerait des dommages tels que l'intégrité et la fonctionnalité du dispositif en seraient compromises.

Fixer le D903 AVANT au support. Contrôler que dans le support, sur le dispositif de fixation des connecteurs eau, l'inscription "OPEN" est bien visible sur le levier de blocage. Vérifier que les encoches, placées sur le dispositif de fixation des connecteurs eau, sont alignées. Ce n'est que dans ces conditions qu'il est possible de fixer l'oxygénéateur sur le support. Insérer les connexions Hansen et

appuyer sur le D903 AVANT vers le support tout en tournant le levier sur la position "CLOSED". Le D903 AVANT ne sera correctement fixé que lorsque l'inscription "CLOSED" s'affichera sur le levier.

### 3) PREPARATION DU GENERATEUR THERMIQUE

Raccorder les tuyaux de l'eau au support au moyen des raccords Hansen femelles SORIN GROUP ITALIA code 09028.

#### ATTENTION

- Des connecteurs différents de ceux qui sont indiqués pourraient générer des résistances à l'intérieur du circuit telles que l'efficacité de l'échangeur thermique serait réduite.
- Ne pas obstruer l'orifice situé sur le couvercle inférieur de l'échangeur thermique, près du porte-sonde veineux: il constitue l'évacuation du canal de sécurité qui évite le passage de fluides entre les deux compartiments.
- La température de l'eau à l'entrée de l'échangeur thermique ne doit pas dépasser les 42°C (108°F).
- La pression de l'eau dans l'échangeur thermique ne doit pas dépasser 300 kPa (3 bars / 44 psi).

### 4) CONTROLE DE L'ECHANGEUR THERMIQUE

Le contrôle est effectué en faisant recirculer l'eau à l'intérieur de l'échangeur thermique pendant quelques minutes. L'intégrité de la coque est garantie par l'absence totale de la moindre perte d'eau de son compartiment et du trou du canal de sécurité.

### 5) CONNEXION DU CIRCUIT

#### ATTENTION

Toutes les connexions en aval de la pompe doivent être assurées par des colliers.

**LIGNE VEINEUSE:** on peut connecter une ligne veineuse à 1/2" au raccord indiqué sur le réservoir veineux comme "VENOUS RETURN" (fig. 2, réf. 15). Le connecteur de retour veineux peut être tourné à 180° afin de trouver la position la plus appropriée pour la ligne veineuse. La rotation n'est possible qu'après avoir enlevé l'élément en polycarbonate fixant le connecteur.

#### PRECAUTION

N'enlever l'élément qu'après avoir connecté la ligne veineuse au connecteur de retour veineux.

#### LIGNES D'ASPIRATION:

**Sans séparation du sang des aspirateurs:** après avoir enlevé les capsules de protection des entrées filtrées au sommet du réservoir veineux (4 entrées à 1/4" / 6,35 mm, 2 entrées à 3/8"), raccorder les extrémités des tuyaux aspirateurs, tourner les toulées (fig. 2, réf. 8) du réservoir de cardiotomie et orienter les entrées filtrées vers les pompes aspirantes.

**Avec séparation du sang des aspirateurs:** Avec séparation du sang des aspirateurs connecter les deux adaptateurs à "Y" du convenience kit aux deux connecteurs sur le Réservoir de Cardiotomie ("Cardiotomy Bypass Port", (fig. 2, réf. 16)). Connecter aux entrées des deux adaptateurs (4 entrées à 1/4" / 6,35 mm, 2 entrées à luer lock) les lignes à envoyer directement au Réservoir Veineux: aspirateurs ventriculaires, aspirateur racine de l'aorte, purge filtre artériel, hémodéconcaténateur, remplissage rapide Réservoir Veineux. Enfin, connecter les lignes d'aspiration restantes aux entrées filtrées sur le Réservoir de Cardiotomie (fig. 2, réf. 8). Pendant toute la procédure laisser la clé de connexion (fig. 2, réf. 5) fermée (positionnée bas).

**LIGNE ARTERIELLE:** enlever la capsule rouge de la sortie artérielle de l'oxygénéateur indiquée comme "ARTERIAL OUTLET" (fig. 2, réf. 7) et connecter une ligne à 3/8".

**LIGNE POMPE:** le corps de pompe doit être monté entre le raccord de sortie du réservoir veineux (fig. 2, réf. 9) et le raccord d'entrée veineuse de l'oxygénéateur (fig. 2, réf. 6) en considérant le sens de rotation de la pompe.

Enlever la capsule jaune du connecteur de ventilation (fig. 2, réf. 18) du réservoir de cardiotomie.

#### PRECAUTION

S'il était nécessaire d'utiliser du sang oxygéné pour la cardioplégie hémodynamique, enlever le pos lock rouge et brancher la ligne du sang à 1/4" du circuit de cardioplégie à la sortie coronarienne du D 903

AVANT au moyen de l'adaptation D 523C (fournie avec le produit). La sortie coronarienne est munie d'une soupape de sécurité qui rend possible la connexion de l'adaptation D 523C sans pertes ou égouttements fastidieux même pendant la circulation extra-corporelle.

## ATTENTION

**Si l'on utilise la sortie coronarienne pendant le pontage la ligne à connecter doit être ouverte et non sous pression, afin que le sang puisse s'écouler dans cette dernière.**

### 6) ROBINET D'ECHANTILLONNAGE

Si l'on veut effectuer des prélèvements en se trouvant plus loin, il faut enlever le robinet A/V (fig. 2, réf. 10) de son emplacement et le monter sur le support "D712 pour le robinet d'échantillonage".

Le tuyau fourni avec le robinet en permet le positionnement jusqu'à une distance d'environ 1 mètre. Contrôler que la connexion du tuyau de purge du robinet est fixée au luer filtré du Réservoir Veineux. Vérifier que le sélecteur du robinet est sur la position "OFF".

### 7) RACCORD DES SONDES DE TEMPERATURE

Le raccord pour la sonde de température artérielle (rouge - fig. 2, réf. 11) est positionné près de la sortie artérielle, alors que le porte-sonde veineux (bleu - fig. 2, réf. 12) est opposé à l'entrée veineuse. Les sondes de température SORIN GROUP ITALIA portent le code 09026.

### 8) VERIFICATION DE LA LIGNE DE RECIRCULATION/PURGE

Vérifier que le robinet, situé sur la ligne de recirculation/purge se trouvant entre la partie supérieure du module d'oxygénation et le Réservoir Veineux, est sur la position "OFF" (voir le dessin sur l'étiquette).

### 9) RACCORD DE LA LIGNE GAZ

Enlever la capsule verte du connecteur d'entrée du gaz indiqué comme "GAS INLET" (fig. 2, réf. 13) et y raccorder la ligne du gaz à 1/4". Le gaz doit être fourni par un mélangeur spécial air/oxygène comme le Sechrist code 09046 (disponible chez SORIN GROUP ITALIA) ou par un système ayant des caractéristiques techniques superposables. Sur la tige centrale du connecteur "GAS ESCAPE" (fig. 2, réf. 14) on obtient le raccord pour un capnographe.

## PRECAUTION

- Le système "GAS ESCAPE" est réalisé pour éviter tout risque potentiel d'occlusion de la sortie du gaz; cette occlusion causerait un passage immédiat de l'air dans le compartiment sanguin.
- SORIN GROUP ITALIA recommande d'utiliser un piège à bulle ou un filtre sur la ligne artérielle pour réduire le risque de provoquer des embolies chez le patient.

### 10) ANESTHÉSIQUES SOUS FORME DE VAPEUR

L'oxygénéateur peut être utilisé avec de l'isoflurane et du sévoflurane anesthésiant volatile au moyen d'un évaporateur de gaz narcotique approprié.

Si ces gaz vaporeux anesthésiants sont utilisés, il convient d'envisager une méthode visant à extraire le gaz de l'oxygénéateur.

Le protocole, la concentration et le monitorage appliqués aux gaz anesthésiants administrés au patient sont de la seule responsabilité du médecin chargé du traitement.

## ATTENTION

**Les seuls anesthésiques volatiles appropriés à cet usage sont l'isoflurane et le sévoflurane.**

## PRECAUTION

Les méthodes adoptées pour l'extraction des gaz anesthésiants sous forme de vapeur ne doivent d'aucune manière augmenter ou réduire le niveau de pression sur les fibres de l'oxygénéateur.

## F. PROCEDURE DE REMPLISSAGE ET DE RECIRCULATION

## ATTENTION

**Ne pas utiliser de solutions de remplissage à base alcoolique: ceci compromettrait la fonctionnalité du module d'oxygénation.**

### 1) MAINTENIR LE FLUX DU GAZ FERME

### 2) MAINTENIR LA LIGNE DE RECIRCULATION/PURGE DE L'OXYGENATEUR FERMEE

Vérifier que le robinet placé sur la ligne de recirculation/purge est fermé.

### 3) BOUCHER LES LIGNES VEINEUSE ET ARTERIELLE

Boucher la ligne veineuse. Boucher la ligne artérielle à quelques centimètres de la sortie artérielle de l'oxygénéateur.

### 4) CONTROLE DE L'ECHANGEUR THERMIQUE

Vérifier encore une fois l'intégrité de l'échangeur thermique, en contrôlant qu'il n'y a pas de pertes d'eau.

### 5) REMPLISSAGE DU RESERVOIR VEINEUX

Assurer avec des colliers toutes les lignes d'aspiration raccordées au réservoir de cardiotorie. Remplir le réservoir de cardiotorie avec la quantité de liquide suffisante pour assurer l'hématocrite prévu, en considérant que:

- le volume statique de remplissage de l'oxygénéateur est de 250 ml;
- le tuyau à 3/8" contient 72 ml/ml;
- le tuyau à 1/2" contient 127 ml/ml.

Occlure le tuyau de sortie du Réservoir Veineux. Pour remplir le Réservoir Veineux ou si la capacité du Réservoir de Cardiotomie est insuffisante (1300 ml), ouvrir la connexion vers la réserve en soulevant la soupape de connexion (fig. 2, réf. 5) placée sur le sommet du Réservoir de Cardiotomie (position ouverte).

### 6) REMPLISSAGE DU CIRCUIT

## ATTENTION

**- La pression dans le compartiment sanguin du module d'oxygénation ne doit jamais dépasser 100 KPa (1 bar / 14 psi).**

Enlever le corps de pompe de la tête de la pompe artérielle. Ouvrir lentement le clamp qui le ferme et remplir le tuyau qui fonctionne comme un corps de pompe en le tenant aussi haut que le réservoir veineux. En faisant coulisser vers le bas la partie du tuyau encore à remplir, l'air qui y est contenu est envoyé à l'oxygénéateur. Le remplissage complet du module d'oxygénation a lieu par "gravité". Lorsque le D903 AVANT est plein, positionner le segment de pompe dans la pompe artérielle.

### 7) OUVERTURE DES LIGNES VEINEUSE ET ARTERIELLE

Enlever les clamps des lignes veineuse et artérielle et augmenter le débit jusqu'à 2000 ml/min.

### 8) OUVERTURE DE LA LIGNE DE RECIRCULATION/PURGE

Lorsque l'opération, décrite au point 7, est terminée augmenter la vitesse de la pompe artérielle jusqu'au débit maximum de 7,5 l/min. Ouvrir le robinet de la ligne de recirculation/purge pendant quelques secondes pour permettre le remplissage de la ligne de recirculation/purge de l'oxygénéateur.

### 9) ELIMINATION DE L'AIR DU CIRCUIT

Pendant cette phase, il faut tapoter tout le circuit pour faciliter le détachement des micro-bulles des tuyaux. Après quelques minutes de circulation à débit élevé, tout l'air existant aura été purgé.

### 10) REMPLISSAGE DU ROBINET D'ECHANTILLONNAGE

On obtient la purge de l'air du robinet d'échantillonage A/V et de la sortie coronarienne comme décrit ci-dessous :

- Tourner le robinet dans la position "A-V SHUNT".
- Vérifier que la ligne d'échantillonage A/V et la sortie coronarienne sont complètement purgées.
- Reporter le sélecteur du robinet dans la position OFF.

### 11) FERMETURE DE LA LIGNE DE RECIRCULATION/PURGE

Après 3-5 minutes de recirculation à débit élevé, tout l'air résidu sera purgé et on pourra fermer le robinet de recirculation/purge.

### 12) OCCLUSION DES LIGNES VEINEUSE ET ARTERIELLE

## PRECAUTION

**- Ne pas utiliser le flux pulsatif pendant la phase de remplissage.**

Vérifier le dosage correct d'anticoagulant dans le système avant de commencer la circulation extra-corporelle.

- SORIN GROUP ITALIA suggère d'utiliser le régulateur de vitesse de la pompe pour réduire ou interrompre lentement le flux artériel.

**- Ne pas utiliser l'interrupteur de marche / arrêt tant que la vitesse de la pompe n'est pas à zéro.**

## ATTENTION

**- Si on a veillé à connecter l'adaptation D 523C et un circuit à la sortie coronarienne, vérifier que ce circuit a bien été rempli.**

**- Boucher avec un clamp la ligne, quelques centimètres après la sortie.**

**- Ne pas appliquer de pressions négatives à la sortie coronarienne. Des pressions négatives à l'intérieur du**

compartiment hématique pourraient provoquer la formation de micro-emboles gazeux.

## PRECAUTION

Si on doit utiliser la sortie coronarienne, dévisser le pos lock rouge et connecter le circuit de cardioplegie au moyen de l'adaptation D 523C.

## G. DEBUT DE LA CIRCULATION EXTRA-CORPORELLE

### 1) OUVERTURE DES LIGNES VEINEUSE ET ARTERIELLE

Enlever le clamp de la ligne artérielle, puis de la ligne veineuse.

Entrer en circulation extra-corporelle avec un débit du sang proportionné à la taille du patient. Contrôler constamment le niveau du sang à l'intérieur du réservoir veineux.

### 2) VERIFICATION DU FONCTIONNEMENT DE L'ECHANGEUR THERMIQUE

Contrôler la température du sang veineux et artériel.

### 3) SELECTION DU DEBIT DE GAZ ADEQUAT

Le rapport gaz/sang suggéré en normothermie est de 1:1 avec une FiO<sub>2</sub> de 80-100%.

## ATTENTION

- Activer toujours le flux du gaz après le flux du sang. Le rapport gaz/sang ne doit jamais dépasser 2:1.
- La pression du compartiment sanguin doit toujours dépasser celle du compartiment du gaz pour prévenir la formation d'emboles gazeux dans le compartiment sanguin.

### 4) ANALYSE DU GAZ DANS LE SANG

Après quelques minutes de circulation extra-corporelle, il faut vérifier le contenu en gaz du sang. En considération des valeurs lues, agir comme il suit:

pO <sub>2</sub> élevée	→ diminuer la FiO <sub>2</sub>
pO <sub>2</sub> basse	→ augmenter la FiO <sub>2</sub>
pCO <sub>2</sub> élevée	→ augmenter le débit gaz
pCO <sub>2</sub> basse	→ diminuer le débit gaz

## H. PENDANT LA CIRCULATION EXTRA-CORPORELLE

### 1) CONTROLE DU RETOUR VEINEUX

Si on a besoin d'un retour veineux plus important, baisser le niveau de l'oxygénateur/réservoir veineux par rapport au patient.

## ATTENTION

- L'ACT (temps d'activation de la coagulation) doit toujours être supérieur ou égal à 480 secondes pour garantir une correcte anticoagulation du circuit extra-corporel.
- S'il faut administrer de l'anticoagulant au patient, utiliser la porte "DRUGS PORT" du robinet d'échantillonnage.

### 2) ECHANTILLONNAGE ARTERIEL

- a) Tourner le sélecteur du robinet d'échantillonnage (fig. 2, réf. 10) dans la position "A-SAMPLE PURGE" (la ligne artérielle est ainsi automatiquement purgée).
- b) Introduire la seringue dans le luer femelle d'échantillonnage indiqué par "SAMPLE PORT".
- c) Aspirer une quantité de sang non inférieure à 2 ml (la purge automatique évite de devoir répéter l'opération). Une soupape auto-bouchante évitera tout gouttement de sang du luer.

### 3) ECHANTILLONNAGE VEINEUX

- a) Tourner le sélecteur du robinet d'échantillonnage dans la position "V-SAMPLE PURGE".
- b) Introduire la seringue dans le luer femelle indiqué par "SAMPLE PORT".
- c) Aspirer et purger l'échantillon de sang deux fois avant de procéder à l'analyse de l'échantillon veineux. Cette double opération (aspiration et purge) peut être faite en maintenant le sélecteur dans la même position.

### 4) INJECTION DE DROGUES

- a) Tourner le sélecteur du robinet d'échantillonnage dans la position "DRUGS INJECTION".
- b) Introduire la seringue contenant la drogue dans le luer femelle indiqué par "DRUGS PORT" et injecter le liquide.
- c) Tourner le sélecteur du robinet d'échantillonnage dans la position "A-V SHUNT". Le système est lavé automatiquement et la drogue

s'écoule dans la ligne veineuse.

### 5) RECIRCULATION A FAIBLE DEBIT

(Hypothermie associée à l'arrêt de circulation).

- a) Réduire le débit du gaz à une valeur inférieure à 500 ml/min.
- b) Ouvrir la ligne de recirculation (levier du robinet de recirculation/purge en position "RECIRCULATION") et boucher la ligne d'entrée du réservoir veineux (fig. 2, réf. 15).
- c) Diminuer la vitesse de la pompe artérielle à une valeur de 2000 ml/min.
- d) Boucher la ligne artérielle du module d'oxygénation (fig. 2, réf. 7).
- e) Recirculer à un débit de 2000 ml/min pendant toute la durée de l'arrêt de circulation.
- f) Pour rentrer en circulation extra-corporelle à partir de l'arrêt de circulation, ouvrir les lignes veineuse et artérielle et augmenter lentement le débit du sang.
- g) Fermer la ligne de recirculation (levier en position horizontale "CLOSE").
- h) Aligner le flux du gaz.

### 6) GESTION DES RESERVOIRS VEINEUX ET DE CARDIOTOMIE

Come cela est indiqué dans la Description (Paragraphe A), le D903 AVANT à la Réservoir de Cardiotomie séparé du Réservoir Veineux. Cette séparation est maintenue gr ce à la soupape de connexion, située sur le sommet du Réservoir de Cardiotomie, en position baissée. Cette option est proposée lorsqu'on veut séparer le sang veineux du liquide provenant des aspirateurs. Ce dernier peut être:

- a) isolé
  - b) traité séparément
- Si l'on veut ajouter la solution de remplissage directement dans le Réservoir Veineux, il faut utiliser la connexion "Cardiotomy Bypass Port" (fig. 2, réf. 6). Avec la soupape de connexion en position haute la réserve rigide se comporte comme un Réservoir Veineux normal.

## ATTENTION

### POUR LES DISPOSITIFS EQUIPES DE LA SOUPAPE AUTO-BOUCHANTE:

- La soupape auto-bouchante est un dispositif de sécurité pour prévenir l'envoi d'air massif au patient en cas de vidange soudaine du Réservoir Veineux. La soupape agit avec des débits allant de 1 à 7,5 l/min. Néanmoins, la présence de la soupape ne dispense nullement le perfusioniste d'effectuer un contrôle minutieux du niveau dans le Réservoir Veineux. Lors de la vidange du Réservoir Veineuse à des niveaux particulièrement bas et/ou des débits réduits il faudra faire plus attention.
- A la suite d'un retour veineux insuffisant, la soupape auto-bouchante peut être collabée; dans ce cas, l'extraction de gaz du sang à cause d'une pression négative due à un arrêt trop lent de la pompe artérielle peut se produire. Pour évacuer l'air entré dans l'oxygénéateur procéder comme suit:
  - 1) Fermer le débit du gaz.
  - 2) Arrêter la pompe artérielle.
  - 3) Occlure la ligne artérielle.
  - 4) Rétablir le retour veineux afin qu'un volume de sang suffisant soit présent dans le Réservoir Veineux.
  - 5) Occlure la ligne veineuse.
  - 6) Ouvrir le robinet de la ligne de purge recirculation pendant une minute environ a un débit de 2000 ml/min jusqu'à l'élimination complète de l'air du système.
  - 7) Reprendre la C.E.C. en ouvrant les lignes, artérielle et veineuse.
  - 8) Fermer la ligne de recirculation/purge.
  - 9) Ouvrir de nouveau le débit gaz.

### 7) EVACUATION AIR EN CONTINU

A l'aide du robinet de la ligne de recirculation/purge sur la position horizontale "PURGE" il est possible d'évacuer l'air en continu du module d'oxygénation pendant la C.E.C..

Dans ces conditions et avec un débit sanguin de 4 l/min, le débit de purge vers le Réservoir Veineux est d'environ 150 ml/min.

### I. FIN DE LA CIRCULATION EXTRA-CORPORELLE

Elle devra être effectuée en considérant l'état de chaque patient.

Agir comme décrit ci-dessous:

- 1) Fermer le flux du gaz.
- 2) Eteindre le générateur thermique.
- 3) Réduire lentement la vitesse de la pompe artérielle jusqu'à zéro et en même temps boucher la ligne veineuse.

- 4) Boucher la ligne artérielle.
- 5) Ouvrir la recirculation.
- 6) Augmenter la vitesse de la pompe jusqu'à un débit de 2000 ml/min.
- 7) En cas de **séparation du sang des aspirateurs**:
  - a) enlever le pos-lock sur la clé de connexion (fig. 2, réf.5) et connecter l'adaptateur D 523C (fourni avec le produit)
  - b) récupérer le sang recueilli dans le Réservoir de Cardiotomie à l'aide d'une machine pour autotransfusion, reliée à l'adaptateur par la ligne de 1/4"
  - c) laver le sang recueilli, puis le réinfuser au patient.

## PRECAUTION

- Si la circulation extra-corporelle doit être rétablie, maintenir un flux minimum de sang à l'intérieur du D 903 AVANT (max 2000 ml/min).
- Ne pas éteindre l'échangeur thermique pendant la phase de recirculation.
- Vérifier que l'éventuel circuit connecté à la sortie coronarienne est opportunément bouché.

## J. RECUPERATION HEMATIQUE A LA FIN DE LA CIRCULATION EXTRA-CORPORELLE

- 1) Récupérer dans le réservoir veineux tout le sang contenu dans la ligne veineuse, et cela dès que le chirurgien aura enlevé les canules des veines caves du patient.
- 2) Perfuser à travers la canule aortique ce qui est requis par les conditions du patient, en faisant diminuer le niveau à l'intérieur du réservoir veineux.

## K. UTILISATION DU DRAINAGE VEINEUX ACTIF PAR VIDE

Cette méthode peut être appliquée à tout moment de la circulation extra-corporelle, à condition que les étapes ci-dessous soient respectées. A l'aide du kit code 086000, ou d'un kit équivalent fourni séparément, et d'un régulateur de vide, il est possible d'utiliser AVANT pour le drainage veineux actif par vide. Cette technique constitue une alternative au drainage veineux par gravité et permet le recours à des lignes veineuses plus courtes au diamètre réduit et à des cathéters de calibre moindre.

## L. UTILISATION DU RESERVOIR DE CARDIOTOMIE POUR L'AUTOTRANSFUSION POSTOPERATOIRE

Pour l'autotransfusion post-opératoire au moyen du réservoir veineux, procéder comme décrit ci-après :

1. Débrancher la ligne de recirculation/purge.
2. Séparer le réservoir veineux du module d'oxygénéation.
3. Positionner le réservoir veineux sur le support pour "Drainage Thoracique post-opératoire" code 05039 et utiliser l'un des dispositifs optionnels suivants, en se référant aux instructions pour son utilisation:
  - D 540 KIT DE CONVERSION D'AUTOTRANSFUSION code 05053;
  - D 540 W KIT DE CONVERSION D'AUTOTRANSFUSION code 05062, muni de soupape à eau.
4. Si l'on veut utiliser toute la capacité du Réservoir, bloquer la clé de connexion (fig. 2, réf. 5) à l'aide du clamp rouge à l'intérieur du convenience kit fourni avec le produit.

## M. REMPLACEMENT DE L'OXYGENATEUR

Un oxygénateur de réserve devrait toujours être disponible pendant la perfusion. Après six heures d'utilisation avec du sang ou si on se trouve face à des situations telles que, selon l'avis du responsable de la perfusion, les conditions de sécurité pour le patient sont compromises (prestations insuffisantes de l'oxygénateur, pertes, paramètres hématiques anormaux, etc.), procéder au remplacement de l'appareil comme précisé ci-dessous.

## PRECAUTION

Utiliser une technique stérile pendant toute la procédure de remplacement.

### Remplacement de l'oxygénateur et de l'AVANT DUAL RESERVOIR

- 1) Fermer le flux du gaz.
- 2) Mettre deux clamps sur la ligne veineuse (à 5 cm l'un de l'autre).
- 3) Arrêter la pompe artérielle et mettre deux clamps sur la ligne artérielle (à 5 cm l'un de l'autre) près de l'oxygénateur.
- 4) Interrompre le flux de l'eau à l'échangeur thermique, boucher et enlever les lignes d'eau.

- 5) Enlever la ligne du gaz et toutes les lignes de monitorage et d'échantillonnage.
- 6) Couper la ligne de retour veineux et la ligne artérielle dans le point compris entre les deux clamps en laissant une longueur de tuyau appropriée pour la connexion suivante.
- 7) Enlever du support le D 903 AVANT et le segment pompe de la pompe artérielle.
- 8) Positionner le nouveau D 903 AVANT sur le support. Brancher toutes les lignes (veineuse au réservoir veineux, artérielle et de gaz à l'oxygénateur, corps de pompe entre le réservoir veineux et l'oxygénateur).

## ATTENTION

Dans cette phase maintenir bouchées les lignes veineuse et artérielle.

- 9) Ouvrir les lignes de l'eau du support, actionner l'échangeur thermique et contrôler le bon état du nouveau D903 AVANT.
- 10) Effectuer le remplissage rapide, avec une solution de d'amorçage, dans le Réservoir de Cardiotomie du nouveau D903 AVANT par l'une des deux entrées verticales filtrées de 3/8" ou 1/4" situées au sommet pivotant du Réservoir Veineux.
- 11) Remplir le nouveau D 903 AVANT et purger les éventuelles bulles d'air, selon ce qui est décrit dans la procédure de remplissage et recirculation.
- 12) Contrôler les raccords et en garantir l'étanchéité en utilisant les colliers.
- 13) Enlever les clamps des lignes veineuse et artérielle, fermer la ligne de recirculation/purge et reprendre la circulation extra-corporelle.
- 14) Le sang qui est resté dans le réservoir veineux remplacé peut être récupéré en raccordant la sortie à 3/8" du nouveau réservoir.
- 15) Le sang dans l'oxygénateur et dans l'échangeur thermique peut être récupéré en raccordant la ligne artérielle à une des entrées à 3/8" du nouveau réservoir.

### Seulement remplacement du module oxygénant

- 1) Fermer le flux du gaz et déconnecter la ligne gaz.
- 2) Placer deux clamps sur la ligne de retour veineux.
- 3) Arrêter la pompe artérielle et placer un clamp sur la ligne artérielle (à 5 cm l'un de l'autre) près de l'oxygénateur.
- 4) Placer deux clamps sur la ligne d'entrée de l'oxygénateur près du connecteur du module oxygénant (à 5 cm l'un de l'autre).
- 5) Arrêter le flux de l'eau à l'échangeur thermique, boucher et retirer les ligne d'eau.
- 6) Fermer le robinet de recirculation/purge et déconnecter la ligne de recirculation/purge.
- 7) Si un circuit de cardiopédiatrie est connecté, le fermer avec un clamp, puis le déconnecter.
- 8) Positionner le sélecteur du robinet d'échantillonnage sur "OFF".
- 9) Déconnecter la ligne d'échantillonnage artériel en évitant de contaminer le luer lock du robinet d'échantillonnage (par ex. en le raccordant à un luer lock femelle positionné sur la partie supérieure du réservoir).
- 10) Enlever toutes les autres lignes de monitorage et d'échantillonnage du module oxygénant.
- 11) Couper la ligne d'entrée de l'oxygénateur au point situé entre les deux clamps en laissant une longueur de tuyau appropriée pour la connexion suivante.
- 12) Positionner le dispositif de fixation des connecteurs d'eau sur "OPEN".
- 13) Soulever l'oxygénateur et tourner le crochet (fig.1, réf. 2) sur la partie supérieure du support.
- 14) Fixer le réservoir sur le crochet du support.
- 15) Séparer le réservoir du module oxygénant à l'aide de l'interface blanche (fig. 2, réf. 19).
- 16) Retirer le module oxygénant du support.
- 17) Positionner un nouveau module oxygénant sur le support.
- 18) Le fixer en plaçant le dispositif de fixation des connecteurs d'eau sur CLOSE".
- 19) Connecter la ligne d'entrée de l'oxygénateur et la ligne artérielle au module oxygénant

## ATTENTION

Pendant cette phase maintenir bouchées les lignes veineuse et artérielle.

- 20) Actionner le flux de l'eau à l'échangeur thermique et le contrôler.
- 21) Soulever le réservoir et tourner le crochet. Positionner le réservoir sur le module oxygénant. Si possible, connecter le réservoir au module oxygénant à l'aide de l'interface blanche.

- 22) Connecter la ligne du gaz, la ligne d'échantillonnage artérielle et toutes les lignes de monitorage.
- 23) Retirer le clamp de la ligne veineuse.
- 24) En maintenant ouverte la ligne de recirculation (robinet de recirculation/purge sur la position "RECIRCULATION"), remplir le module oxygénant à l'aide de la pompe artérielle. Éliminer l'air à l'intérieur du module à un débit maxi. de 2000 ml/min.
- 25) Fermer la ligne de recirculation (robinet de recirculation/purge sur la position "CLOSE").
- 26) Retirer le clamp de la ligne artérielle et reprendre la circulation extra-corporelle.
- 27) Le cas échéant, connecter le circuit de cardiopédiatrie et le purger.

## N. DISPOSITIFS MEDICAUX A UTILISER AVEC LE D903 AVANT

Pour l'autotransfusion post-opératoire à travers le réservoir veineux utiliser un des deux dispositifs:

- D 540 KIT DE CONVERSION D'AUTOTRANSFUSION code 05053;
- D 540 W KIT DE CONVERSION D'AUTOTRANSFUSION code 05062, muni de soupape à eau.

Pour la récupération hématique à la fin de la circulation extra-corporelle, utiliser le dispositif D542 KIT POUR LA RECUPERATION DU SANG code 05057. Les connexions du circuit doivent être faites avec des tuyaux ayant un diamètre compatible avec les dimensions des connecteurs placés sur le dispositif (3/8", 1/4", 1/2"). Le contrôle de la température doit être fait avec des sondes SORIN GROUP ITALIA code 09026 ou YSI Série 400 compatibles. Comme mélangeur air/oxygène, utiliser le Sechrist SORIN GROUP ITALIA code 09046 ou un système ayant des caractéristiques techniques superposables. Il n'y a pas de contre-indications à l'utilisation de quelque système de chauffage/réfrigération que ce soit (générateur thermique), à l'exception des connexions au support distributeur eau, qui doivent être du type Hansen SORIN GROUP ITALIA code 09028. A l'état actuel des connaissances de SORIN GROUP ITALIA, il n'y a pas de contre-indications à l'utilisation du dispositif avec des pompes péristaltiques occlusives, non occlusives ou avec des pompes centrifuges. L'utilisation d'autres types de pompes devra être convenue avec SORIN GROUP ITALIA.

## O. RESTITUTION DE PRODUITS UTILISÉS

En cas d'insatisfaction de l'utilisateur portant sur des aspects inhérents à la qualité du produit, ce dernier est invité à contacter le distributeur du produit ou bien le représentant local agréé de SORIN GROUP ITALIA.

Toutes les valeurs qui revêtent un caractère critique pour l'utilisateur doivent être signalées avec soin et diligence. Les informations ci-dessous doivent être fournies au minimum :

- Description exhaustive de l'incident, complétée, si besoin est par les conditions du patient;
- Identification du produit en question;
- Numéro de lot du produit en question;
- Disponibilité du produit en question;
- Toutes les indications que l'utilisateur estime nécessaires afin de remonter aux sources du problème.

SORIN GROUP ITALIA se réserve le droit d'autoriser, si besoin est, le rappel du produit objet la signalisation afin de procéder aux contrôles qui s'imposent. En cas de contamination du produit restitué, ce dernier devra être traité, conditionné et manipulé conformément aux dispositions législatives en vigueur dans le pays dans lequel il a été utilisé.

### PRECAUTION

Il appartient à l'établissement de santé de préparer et d'identifier le produit de manière adéquate en vue de sa restitution. Ne pas renvoyer de produits qui ont été exposés à des maladies infectieuses transmissibles par voie sanguine.

## P. CONDITIONS DE GARANTIE

Cette Garantie Limitée s'ajoute aux droits légaux conférés à l'acquéreur par la législation applicable.

SORIN GROUP ITALIA garantit qu'ont été observées lors de la fabrication de ce dispositif médical toutes les précautions requises par sa nature et par l'utilisation à laquelle il est destiné.

SORIN GROUP ITALIA garantit ce dispositif médical comme capable de fonctionner de la façon indiquée dans les présentes instructions, s'il est utilisé conformément à celles-ci et par un utilisateur qualifié, et ce jusqu'à la date d'expiration indiquée sur l'emballage.

SORIN GROUP ITALIA ne peut en revanche garantir ni que ce dispositif sera utilisé correctement, ni que des diagnostics et thérapies incorrects, ou les particularités physiques et biologiques propres à un patient donné n'aient une incidence sur les performances et l'efficacité du dispositif, avec d'éventuelles conséquences néfastes pour le patient, même dans les cas où les instructions d'utilisation ont été respectées.

Tout en insistant sur la nécessité de respecter rigoureusement les instructions d'utilisation, et de prendre toutes les précautions voulues pour utiliser correctement le dispositif, SORIN GROUP ITALIA décline toute responsabilité pour les pertes, dommages, frais, incidents et conséquences découlant directement ou non d'une mauvaise utilisation de ce dispositif.

SORIN GROUP ITALIA s'engage à remplacer le dispositif médical en cas de défaut apparu au moment de sa commercialisation ou pendant le transport aux soins de SORIN GROUP ITALIA, et jusqu'au moment de la livraison à l'utilisateur final, à moins que le dit défaut ne résulte du fait de l'acquéreur. Ce qui précède remplace toute autre garantie, explicite ou non, verbale ou par écrit, y compris celles portant sur la valeur marchande ou l'adéquation à l'usage.

Personne, y compris les représentants, agents, concessionnaires, distributeurs et intermédiaires de SORIN GROUP ITALIA, ou quelque entreprise industrielle ou commerciale que ce soit, n'est autorisé à formuler une quelconque déclaration de garantie à propos de ce dispositif médical, à l'exception de ce qui est expressément mentionné dans les présentes. SORIN GROUP ITALIA exclut, en ce qui concerne ce produit, toute garantie de valeur marchande ou d'adéquation à l'usage autre que celles expressément mentionnées dans les présentes.

L'acquéreur accepte de se conformer aux termes de cette Garantie Limitée, et accepte en particulier, en cas de désaccord ou de litige avec SORIN GROUP ITALIA, de renoncer à tout recours reposant sur une quelconque modification apportée à cette Garantie Limitée par un quelconque représentant, agent, concessionnaire, distributeur ou autre intermédiaire. Les relations qui existent entre les parties prenantes au contrat (qu'il soit ou non dressé par écrit) auxquelles la présente Garantie est donnée, ainsi que tout litige y afférent, ou lié à lui d'une façon quelconque, ainsi que toute matière relative à ce contrat ou à cette Garantie, à son interprétation ou à son exécution, sont, sans exclusion ni réserve, régis de façon exclusive par la loi et les tribunaux italiens. Il est fait élection du tribunal de Modena (Italie).

# GEBRAUCHSANWEISUNG

## I. INHALTSVERZEICHNIS

- I. Inhaltsverzeichnis
- A. Beschreibung
- B. Technische Daten
- C. Vorgesehener Gebrauch
- D. Hinweise zur Sicherheit
- E. Aufbau des Gerätes
- F. Füllvorgang und Rezirkulation
- G. Beginn des Bypasses
- H. Während des Bypasses
- I. Beendigung des Bypasses
- J. Rückgewinnung des Blutes nach Beendigung des Bypasses
- K. Verwendung der Aktiven venösen drainage mit Vakuum.
- L. Verwendung des Kardiotomie-Reservoirs für die postoperative Autotransfusion
- M. Wechsel des Oxygenators
- N. Medizinische Geräte zur Verwendung mit D 903 AVANT
- O. Rückgabe gebrauchter Produkte
- P. GARANTIEBEDINGUNGEN

## A. BESCHREIBUNG

Der D 903 AVANT ist ein Membran-Oxygenator mit mikroporösen Hohlfasern, der aus einem Gasaustauschmodul mit integriertem Wärmeaustauscher und aus einem Hartschalenreservoir besteht.

Das Reservoir unterteilt sich in zwei Bereiche:

- 1. Venösem Reservoir (Abb. 2, Pos. 3)
  - 2. Kardiotomie-Reservoir mit Kardiotomie-Filter (Abb. 2, Pos. 4)
- Diese beiden Teile sind über das Anschlußventil verbunden (Abb. 2, Pos. 5). Das Gerät ist für den Einmalgebrauch bestimmt, es ist atoxisch und pyrogenfrei und wird **STERIL** einzeln verpackt geliefert. Es ist Ethylenoxid sterilisiert. Der Restgehalt an Ethylenoxid im Gerät entspricht den im jeweiligen Verwendungsland gültigen Gesetzesvorschriften.

Das Gerät ist in den folgenden Versionen erhältlich:

- [A] D 903 AVANT mit Sicherheitsventil (Kardiotomiefilter 30 µm)
- [B] D 903 AVANT ohne Sicherheitsventil (Kardiotomiefilter 30 µm)

## B. TECHNISCHE DATEN

- Blutflußrate - empfohlenes Maximum	7500 ml/min
- Blutflußrate - Richtwert 9500 ml/min (AAMI-Standard)	
- Membrantyp	Mikroporöses Polypropylen
- Membranoberfläche	1,7 m <sup>2</sup>
- Oberfläche des Wärmeaustauschers	0,14 m <sup>2</sup>
- Volumen des starren Reservoirs max.	4800 ml
- Venöses Reservoir	3500 ml
- Kardiotomie-Reservoir	1300 ml
- Statisches Füllvolumen (Oxygenatormodul + Wärmeaustauscher)	250 ml
- Anschlüsse:	
Venöser Rückfluß	1/2" (12,7 mm)
Austritt am venösen Reservoir	3/8" (9,53 mm)
Venöser Eintritt am Oxygenator	3/8"
Arterieller Austritt am Oxygenatormodul	3/8"

## C. VORGESEHENER GEBRAUCH

Der D 903 AVANT ist ein Membran-Oxygenator für den kardiopulmonalen Bypass als Lungenersatzapparatur zu verwenden (Überführen von Sauerstoff und Entfernen von Kohlendioxid). Er dient weiterhin der Steuerung der arteriell/venösen Temperatur und als Speicherreservoir des venösen Blutes. Das zu behandelnde Blut soll Antikoagulanzen enthalten. Der D 903 AVANT ist ein Oxygenator für ERWACHSENE für Eingriffe an Patienten mit einem Körpergewicht bis zu 130 kg (286 lb). Der D 903 AVANT darf nicht mehr als 6 Stunden in Gebrauch sein. Von einem Kontakt mit Blut über den genannten Zeitraum hinaus wird abgeraten. Der D 903 AVANT ist in Kombination mit den in Abschnitt M aufgeführten medizinischen Geräten zu verwenden (Medizinische Geräte zur Verwendung mit 903 AVANT).

## D. HINWEISE ZUR SICHERHEIT

Die Informationen, mit denen der Benutzer auf die Vorbeugung von Gefahrensituationen und die Gewährleistung des richtigen und sicheren Gebrauchs des Gerätes aufmerksam gemacht werden soll, sind im Text wie folgt gekennzeichnet:

### **WARNUNG**

Hinweis auf schwerwiegende Folgen und potentielle Gefahren für die

Sicherheit des Benutzers/des Patienten durch die Verwendung des Gerätes unter Bedingungen der normalen oder mißbräuchlichen Benutzung, in Verbindung mit den Benutzungseinschränkungen und den erforderlichen Maßnahmen bei Eintreten dieser Fälle.

### **ZU BEACHTEN**

Hinweis auf jede mögliche Vorsichtsmaßnahme, die der Benutzer für die sichere und wirksame Verwendung des Gerätes anzuwenden hat.

### ERKLÄRUNG DER SYMbole AUF DEN ETIKETTEN

	Zum einmaligen Gebrauch bestimmt
	Chargennummer (Kennzahl für die Rückverfolgbarkeit des Produkts)
	Verwendbar bis
	Herstellungsdatum
<b>STERILE EO</b>	Steril - mit Äthylenoxid sterilisiert
<b>PYROGEN</b>	Nicht pyrogen
<b>PHTHALATE</b>	Enthält Phtalate
<b>LATEX</b>	Latexfrei
	Warnung: Nicht erneut sterilisieren. Die Sterilität ist nur gewährleistet, wenn die Schutzhütte nicht geöffnet, beschädigt oder eingerissen ist.
<b>REF</b>	Artikelnummer
	Achtung, Gebrauchsanleitung lesen
	Hoch
	Zerbrechlich, mit Vorsicht behandeln.
	ea
	Von Wärmequellen fern halten
	Trocken Lagern

Nachstehend werden allgemeine Hinweise zur Sicherheit, auf die vor Benutzung des Gerätes zu achten ist, aufgeführt. Darüberhinaus werden in den Abschnitten der Bedienungsanweisungen spezielle Sicherheitshinweise gegeben, wenn sie für den jeweils auszuführenden Schritt eine Voraussetzung bilden.

### **WARNUNG**

- Das Gerät ist nach der vorliegenden Bedienungsanleitung zu benutzen.
- Das Gerät ist für den fachgerechten Gebrauch bestimmt.
- SORIN GROUP ITALIA übernimmt keine Haftung für Probleme infolge von Unerfahrenheit im Umgang mit derartigen Geräten oder vor dem unsachgemäßen Gebrauch.

- **ZERBRECHLICH**, mit Vorsicht handhaben.
- Keinen Temperaturen unter 0°C (32°F) oder über 60°C (140°F) aussetzen.
- Vor Feuchtigkeit und Nässe schützen.
- Vor, während und nach dem Bypass ist stets eine korrekte Dosierung und eine sorgfältige Überwachung der Antikoagulanzen vorzunehmen und aufrechtzuerhalten.
- Für die einmalige Verwendung an einem einzigen Patienten bestimmt. Während des Gebrauchs gelangt die Vorrichtung in Kontakt zu menschlichem Blut, Körperflüssigkeiten oder Gasen, die für eine mögliche Infusion, Verarbeitung oder Einführung in den Körper bestimmt sind. Aufgrund ihrer spezifischen Ausführung kann die Vorrichtung nach Gebrauch nicht vollständig gereinigt und desinfiziert werden. Daher kann eine Verwendung an anderen Patienten zu Kreuzkontaminationen, Infektionen und Sepsis führen. Außerdem erhöht sich bei einer Wiederverwendung die Gefahr von Produktdefekten (Unversehrtheit, Funktionstüchtigkeit und klinische Wirksamkeit).
- Die Vorrichtung enthält Phthalate. Angesichts der Art des Körperkontakts, der beschränkten Dauer des Kontakts und der Anzahl von Behandlungsvorgängen pro Patient stellt die Phthalatmenge, die von der Vorrichtung abgegeben werden könnte, keinen Anlass zur Besorgnis über Risiken dar. Nähere Informationen sind auf Anfrage bei Sorin Group Italia verfügbar.
- Das Gerät darf keine weiteren Behandlungen erfahren.
- Das Gerät darf nicht resterilisiert werden.
- Das Gerät ist nach dem Gebrauch entsprechend der im Verwendungsland gültigen Vorschriften zu entsorgen.
- Das Gerät darf nur verwendet werden, wenn es STERIL ist. Falls das Gerät UNSTERIL geliefert wird (Angabe "UNSTERIL" auf der Verpackung), ist aufgrund des anzuwendenden Sterilisationverfahrens mit SORIN GROUP ITALIA oder einem autorisierten SORIN GROUP ITALIA-Vertreter Rücksprache zu halten.
- In der Version mit Sicherheitsventil wird von der Anwendung des Vakuums am Kardiotorum/venösen Reservoir abgeraten.
- Für weitere Informationen/bei Reklamationen wenden Sie sich bitte an SORIN GROUP ITALIA oder an den autorisierten Gebietsvertreter.

## E. AUFBAU DES GERÄTES

### 1) POSITIONIERUNG DER HALTERUNG

Die Halterung D630 des D 903 AVANT am Stativstab der Pumpe anbringen und mittels der dafür vorgesehenen Klemme befestigen, die sich am oberen Ende des Tragarms (Abb. 1, Pos. 1) befindet.  
Nehmen Sie für weitere Informationen zur Montage der Halterung auf die entsprechende Bedienungsanleitung Bezug.

### 2) BEFESTIGUNG DES OXYGENATORS AN DER HALTERUNG

#### **WARNUNG**

- Die Sterilität ist nur dann gewährleistet, wenn die sterile Verpackung nicht naß, geöffnet, aufgebrochen oder beschädigt ist.
- Das Gerät darf nicht verwendet werden, wenn die Sterilität nicht gewährleistet ist.
- Das Verfallsdatum auf dem entsprechenden Etikett prüfen.
- Das Gerät darf nicht nach dem Verfallsdatum verwendet werden.
- Das Gerät ist sofort nach Öffnung der sterilen Verpackung zu verwenden.
- Die Handhabung des Gerätes hat unter aseptischen Bedingungen zu erfolgen.

Das Gerät aus der sterilen Verpackung nehmen.

#### **WARNUNG**

- Vor dem Gebrauch ist eine sorgfältige Sichtkontrolle des Gerätes vorzunehmen, um Geräteschäden infolge nicht vorschriftsgemäßer Transport-/Lagerbedingungen auszuschließen.
- Es dürfen keine Lösungsmittel wie Alkohol, Äther, Aceton usw. verwendet werden, da sie das Produkt beschädigen können.
- Darauf achten, daß keine flüssigen Inhalationsanästhetika wie Halothan und Enfluran mit dem Polycarbonatgehäuse des Gerätes in Berührung kommen, da diese zu Schäden am Gerät führen, die seine Unversehrtheit und Funktionstüchtigkeit beeinträchtigen.

Den D903 AVANT an der Halterung anbringen. Den oberen Teil der Halterung in den entsprechenden ausgesparten Sitz im venösen Reservoir (Abb. 2, Pos. 4) einsetzen. Überprüfen, ob die Aufschrift "OPEN" in der Halterung der Vorrichtung zur Befestigung der Wasserbehälter auf dem Sperrhebel gut sichtbar ist. Überprüfen, ob die Kerben auf der Vorrichtung zur Befestigung der Wasserbehälter ausgerichtet sind. Nur unter dieser

Voraussetzung ist es möglich, den Oxygenator an der Halterung zu befestigen. Die Hansen-Anschlüsse einsetzen und den D 903 AVANT in Richtung der Halterung drücken und gleichzeitig den Hebel in die Position "CLOSED" drehen. Der D 903 AVANT ist nur dann ordnungsgemäß befestigt, wenn auf dem Sperrhebel die Aufschrift "CLOSED" erscheint.

### 3) VORBEREITUNG DES HYPO-HYPERTHERMIEGERÄTES

Die Wasserschläuche an die Halterung über die weiblichen Hansen-Konnektoren, SORIN GROUP ITALIA Art.-Nr. 09028, anschließen.

#### **WARNUNG**

- Konnektoren in Abweichung von den angegebenen Typen könnten innerhalb des Kreissystems Widerstände bewirken, die den Wirkungsgrad des Wärmeaustauschers herabsetzen.
- Die Öffnung am unteren Deckel des Wärmeaustauschers in der Nähe des venösen Temperaturfühlers darf nicht verschlossen werden, da sie die Auslaßöffnung des Sicherheitskanals ist, der den Flüssigkeitsaustausch zwischen den beiden Kamern verhindert.
- Für die Wassereintrittstemperatur am Wärmeaustauscher sind maximal 42°C (108°F) zulässig.
- Für den Wasserdruck im Wärmeaustauscher sind maximal 300 kPa (3 bar / 44 psi) zulässig.

### 4) KONTROLLE DES WÄRMEAUSTAUSCHERS

Zur Kontrolle soll das Wasser im Wärmeaustauscher über einige Minuten zirkulieren. Der Wärmeaustauscher ist unversehrt, wenn an der Wasserseite und aus der Auslaßöffnung des Sicherheitskanals kein Leckwasser austritt.

### 5) ANSCHLUSS DES KREISSYSTEMS

#### **WARNUNG**

Alle Anschlüsse hinter der Pumpe sind mit Schellen zu sichern.

**VENÖSE LINIE:** An den Konnektor des venösen Reservoirs mit der Bezeichnung "VENOUS RETURN" (Abb. 2, Pos. 15) kann eine venöse 1/2"-Linie angeschlossen werden. Der Konnektor des venösen Rücklaufs kann um 180° gedreht werden, um die bequemere Position für die venöse Leitung zu finden. Das Drehen ist nur nach der Entfernung des Polykarbonateinsatzes möglich, der den Konnektor hält.

#### **ZU BEACHTEN**

Den Einsatz nur entfernen, nachdem die venöse Leitung am Konnektor des venösen Rücklaufs angeschlossen worden ist.

#### SAUGLINIEN:

**Ohne Trennung des Blutes von den Saugleitungen:** Nachdem die Schutzkappen von den Eintritten mit Filter an der Oberseite des Kardiotorum-Reservoirs entfernt wurden (4 1/4"-Eintritte, 6,35 mm, 2 3/8"-Eintritte), sind die Saugschläuche anzuschließen. Anschließend sind die Drehköpfe (Abb. 2, Pos. 8) zu verdrehen, so daß die Eintritte mit Filter zu den Saugpumpen gerichtet sind.

**Mit Trennung des Blutes von den Saugleitungen:** Die beiden "Y"-Adapter des Convenience Kits an die beiden Konnektoren auf dem Kardiotorum anschließen ("Cardiotomy Bypass Port", (abb. 2, pos. 16)). Die Leitungen, die direkt in das venöse Reservoir zu führen sind, an die Eintritte der beiden Adapter (4 1/4"-Eintritte, 6,35 mm, 2 Luer-Lock-Eintrittskonnektoren) anschließen: Ventrikularsaugleitungen, Aortenwurzel-Saugleitung, Entlüftung des arteriellen Filters, Hämokonzentrator, schnelles Füllen des venösen Reservoirs. Schließlich die übrigen Absaugleitungen an die Eintritte mit Filter auf dem Kardiotorum-Reservoir anschließen (abb. 2, pos. 8). Während des gesamten Vorgangs ist der Verbindungsschlüssel (abb. 2, pos. 5) geschlossen (unter Position) zu lassen.

**ARTERIELLE LINIE:** Vom als "ARTERIAL OUTLET" (Abb. 2, Pos. 7) gekennzeichneten arteriellen Austritt des Oxygenators die rote Schutzkappe entfernen und eine 3/8" Linie anschließen.

**PUMPENLINIE:** Das Pumpensegment ist zwischen dem Austrittskonnektor des venösen Reservoirs (Abb. 2, Pos. 9) und dem venösen Eintrittskonnektor des Oxygenators (Abb. 2, Pos. 6) unter Berücksichtigung des Pumpendrehsinns anzuschließen.

Die gelbe Schutzkappe vom Entlüftungskonnektor (Abb. 2, Pos. 18) des Kardiotorum-Reservoirs entfernen.

#### **ZU BEACHTEN**

Soffern die Verwendung von oxygeniertem Blut für die hämatische Kardioplegie erforderlich ist, die rote Positionssperre entfernen und die 1/4"-Blutlinie des Kardioplegiesystems an den Koronaraustritt des D 903

## **AVANT über den Reduktionsadapter D 523C (mit dem Gerät mitgeliefert) anschließen.**

Der Koronaraustritt ist mit einem Sicherheitsventil ausgestattet, das den Anschluß des Reduktionsadapters D 523C ohne Leck- oder Tropfverluste auch während der extrakorporalen Zirkulation ermöglicht

### **WARNUNG**

Falls der Koronarausgang während des Bypass verwendet wird, so muss die anzuschließende Leitung offen sein und sie darf nicht unter Druck stehen, so daß das Blut in sie fließen kann.

### **6) BLUTENTNAHMEHAHN**

Falls die Entnahme in einer weiter entfernt gelegenen Position vorgenommen werden soll, den Hahn A/V (Abb. 2, Pos. 10) aus seiner Position entfernen auf in der Halterung "D712 für den Entnahmehahn" einsetzen. Der mit dem Hahn gelieferte Schlauch gestattet die Positionierung mit einem Radius von ca. 1 Meter. Kontrollieren, daß der Anschluß der Spülleitung des Hahns am gefilterten Luerkonnektor des venösen Reservoirs befestigt ist. Sicherstellen, daß der Wahlschalter des Hahns sich in der Position "OFF" befindet.

### **7) ANSCHLUSS DER TEMPERATURFÜHLER**

Der Anschluß für den arteriellen Temperaturfühler (rot - Abb. 2, Pos. 11) befindet sich beim arteriellen Austritt, der venöse Temperaturfühler (blau - Abb. 2, Pos. 12) liegt hingegen dem venösen Eintritt gegenüber.

Die Temperaturfühler von SORIN GROUP ITALIA haben die Art.-Nr. 09026.

### **8) ÜBERPRÜFUNG DES VERSCHLUSSES DER REZIRKULATIONS/SPÜLLINIE**

Überprüfen, ob der Hahn in der Rezirkulations/Spülleitung zwischen dem oberen Teil des Oxygenatormoduls und dem venösen Reservoir sich in der Position "OFF" befindet (auf die Zeichnung auf dem Etikett Bezug nehmen).

### **9) ANSCHLUSS DER GASLINIE**

Vom Gaseintrittskonnektor mit der Bezeichnung "GAS INLET" (Abb. 2, Pos. 13) die grüne Schutzkappe abnehmen und die 1/4"-Gaslinie anschließen. Das Gas soll von einem speziell dafür vorgesehenen Luft/Sauerstoff-Blender zugeleitet werden, z.B. Sechrist, Art.-Nr. 09046 (bei SORIN GROUP ITALIA orderbar), oder ein System mit gleichen technischen Eigenschaften. Am Mittelansatz des Konektors "GAS ESCAPE" (Abb. 2, Pos. 14) kann ein Kapnograph angeschlossen werden.

### **ZU BEACHTEN**

- Das System "GAS ESCAPE" soll verhindern, daß der Gasaustritt verschlossen wird. Der Verschluß würde den sofortigen Luftübertritt in das blutseitige System bewirken.
- SORIN GROUP ITALIA empfiehlt, an der arteriellen Linie eine Blasenfalle oder einen Filter einzusetzen, damit das Risiko der Zuleitung von Gasblasen zum Patienten herabgesetzt wird.

### **10) DAMPPFFÖRMI GE ANÄSTHETIKA**

Der Oxygenator ist für den Gebrauch mit den volatilen Anästhetika Isofluran und Sevofluran mittels eines geeigneten Narkosegasverdampfers geeignet. Wenn diese dampfförmigen Anästhetika verwendet werden, müssen einige Methoden zum Spülen des Gases aus dem Oxygenator beachtet werden. Das Protokoll, die Konzentration und die Überwachung des dem Patienten zugeführten Anästhesiegases unterliegen der alleinigen Verantwortung des behandelnden Arztes.

### **WARNUNG**

Die einzigen für diesen Gebrauch geeigneten volatilen Anästhetika sind Isofluran und Sevofluran.

### **WARNUNG**

Die zum Spülen des dampfförmigen Anästhesiegases verwendeten Methoden dürfen in keinem Fall das Druckniveau in den Oxygenatorfasern erhöhen oder senken.

### **F. FÜLLVORGANG UND REZIRKULATION**

### **WARNUNG**

Das System darf nicht mit alkoholhaltigen Lösungen gefüllt werden, da andernfalls die Funktionstüchtigkeit des Oxygenatormoduls beeinträchtigt werden würde.

#### **1) DER GASFLUSS SOLL ABGESTELLT SEIN**

#### **2) DIE REZIRKULATIONS/SPÜLLINIE DES OXYGENATORS SOLL ABGEKLEMMT SEIN**

Überprüfen, ob der Hahn der Rezirkulations/Spülleitung geschlossen ist.

### **3) DIE VENÖSE UND ARTERIELLE LINIE ABKLEMmen**

Die venöse Linie abklemmen. Die arterielle Linie einige Zentimeter hinter dem arteriellen Austritt des Oxygenators abklemmen.

### **4) KONTROLLE DES WÄRMEAUSTAUSCHERS**

Nochmals die Unversehrtheit des Wärmeaustauschers prüfen und kontrollieren, daß kein Leckwasser vorhanden ist.

### **5) FÜLLUNG DES VENÖSEN RESERVOIRS**

Alle Sauglinien, die an das Kardiotorium-Reservoir angeschlossen sind, mit Schellen sichern. Das Kardiotorium-Reservoir mit einer Flüssigkeitsmenge füllen, die den vorgesehenen Hämatokritwert gewährleistet, hierbei sind die folgenden Faktoren zu beachten:

- Das statische Volumen des Oxygenators beträgt 250 ml;
- Der 3/8"-Schlauch enthält 72 ml/m;
- Der 1/2"-Schlauch enthält 127 ml/m.

Den Schlauch des Ausgangs des venösen Reservoirs verschließen.

Zum Füllen des venösen Reservoirs oder wenn das Fassungsvermögen des Kardiotorium-Reservoirs (1300 ml) nicht ausreichend ist, den Anschluß zum Reservoir öffnen, indem das Anschlußventil (Abb. 2, Pos. 5) oben am Kardiotorium-Reservoir angehoben wird (offene Position).

### **6) AUFPÜLLEN DES KREISSYSTEMS**

### **WARNUNG**

**- Für den blutseitigen Druck im Oxygenatormodul sind maximal 100 kPa (1 bar / 14 psi) zulässig.**

Das Pumpensegment vom Kopf der arteriellen Pumpe entfernen. Langsam die Klemme öffnen und den Schlauch verschließen, der als Pumpensegment dient, füllen, wobei er auf der Höhe des venösen Reservoirs zu halten ist. Der noch zu füllende Schlauchabschnitt soll abwärts verlaufen, damit die noch enthaltene Luft in den Oxygenator strömt. Die vollständige Füllung des Oxygenatormoduls erfolgt durch "Schwerkraft". Wenn der D 903 AVANT gefüllt ist, ist das Pumpensegment in die arterielle Pumpe einzusetzen.

### **7) ÖFFNUNG DER VENÖSEN UND ARTERIELLEN LINIE**

Die Klemmen von den venösen und von der arteriellen Linie entfernen und die Flußrate auf 2000 ml/min erhöhen.

### **8) ÖFFNUNG REZIRKULATIONS/SPÜLLINIE**

Nach Abschluß der bis Punkt 7 beschriebenen Arbeitsschritte ist die Leistung der arteriellen Pumpe bis auf eine maximale Flußrate von 7,5 l/min zu erhöhen. Den Hahn der Rezirkulations/Spülleitung einige Sekunden öffnen, damit sich die Rezirkulations/Spülleitung des Oxygenators füllen kann.

### **9) ENTLÜFTUNG DES SYSTEMS**

Während dieser Phase ist das gesamte Kreissystem abzuklopfen, damit sich die winzigen Bläschen von den Schlauchwänden lösen.

Im System soll einige Minuten eine Zirkulation mit einer hohen Flußrate aufrechterhalten werden, damit es vollständig entlüftet wird.

### **10) FÜLLEN DES BLUTENTNAHMEHAHNS**

Der AV-Blutentnahmehahn und der Koronaraustritt werden wie folgt entlüftet:

- Den Hahnschalter auf die Position "A-V SHUNT" stellen.
- Prüfen, daß die A/V-Blutentnahmeline vollständig entlüftet ist.
- Den Hahnschalter wieder auf die Position "OFF" zurückstellen.

### **11) SCHLIESSEN DER REZIRKULATIONS/SPÜLLINIE**

Nach 3-5 Minuten Rezirkulation mit einer hohen Flußrate ist die gesamte Restluft entwichen und der Hahn der Rezirkulations/Spülleitung kann geschlossen werden.

### **12) ABKLEMmen DER VENÖSEN UND DER ARTERIELLEN LINIE**

### **ZU BEACHTEN**

- Während der Füllphase darf nicht der pulsierende Fluß verwendet werden.

- Vor Beginn des Bypasses die ordnungsgemäße Dosierung der Antikoagulanzen im System prüfen.

- SORIN GROUP ITALIA empfiehlt, den Geschwindigkeits-regler der Pumpe zur langsamen Verringerung oder Unterbrechung des arteriellen Flusses zu verwenden.

- Nicht den Ein/Aus-Schalter verwenden, solang die Pumpengeschwindigkeit nicht Null ist.

### **WARNUNG**

- Nach dem Anschluß des Reduktionsadapters D 523C und eines Kreissystems an den Koronaraustritt ist zu prüfen, daß das System

gefüllt ist.

- Die Linie einige Zentimeter hinter dem Austritt abklemmen.
- Am Koronaraustritt darf kein Unterdruck anliegen.
- Blutseitige Unterdrücke können die Bildung von winzigen Gasblasen zur Folge haben.

## G. BEGINN DES BYPASSES

### 1) ÖFFNUNG DER VENÖSEN UND ARTERIELLEN LINIE

Die Klemme zuerst von der arteriellen und anschließend von der venösen Linie entfernen. Den Bypass mit einer Blutflußrate beginnen, die dem Körpergewicht des Patienten entspricht.

Ständig den Blutstand im venösen Reservoir kontrollieren.

### 2) FUNKTIONSPRÜFUNG DES WÄRMEAUSTAUSCHERS

Die venöse und arterielle Bluttemperatur kontrollieren.

### 3) WAHL DER ENTSPRECHENDEN GASFLUSSRATE

Das in der Normothermie empfohlene Gas/Blut-Verhältnis beläuft sich auf 1:1 mit einer inspiratorischen Sauerstoff-Fraktion ( $\text{FiO}_2$ ) von 80–100%.

## **WARNUNG**

- Der Gasfluß ist stets erst nach dem Blutfluß zu öffnen.
- Das Gas/Blut-Verhältnis darf niemals größer als 2:1 sein.
- Der blutseitige Druck muß immer höher als der gasseitige Druck sein, da sich andernfalls Gasblasen in der Blutkammer bilden können.

### 4) BLUTGASANALYSE

Einige Minuten nach Bypassbeginn ist eine Blutgasanalyse vorzunehmen. In Abhängigkeit von den Analysewerten ist wie folgt vorzugehen:

pO <sub>2</sub> hoch	→	FiO <sub>2</sub> senken
pO <sub>2</sub> niedrig	→	FiO <sub>2</sub> erhöhen
pCO <sub>2</sub> hoch	→	Gasfluß erhöhen
pCO <sub>2</sub> niedrig	→	Gasfluß verringern

## H. WÄHREND DES BYPASSES

### 1) KONTROLLE DES VENÖSEN RÜCKLAUFS

Bei Erfordernis eines stärkeren venösen Rücklaufs den Höhenunterschied des Oxygenators/venösen Reservoirs im Verhältnis zum Patienten verringern.

## **WARNUNG**

- Die ACT (Activated Coagulation Time - aktivierte Gerinnungszeit) soll stets gleich oder größer als 480 Sekunden sein, um eine ordnungsgemäße Antikoagulation im extrakorporalen Kreislauf zu gewährleisten.
- Zur Antikoagulanzen-Gabe an den Patienten den Ansatz des Entnahmehahns mit der Bezeichnung "DRUGS PORT" benutzen.

### 2) ARTERIELLE BLUTENTNAHME

- a) Den Schalter des Blutentnahmehahns (Abb. 2, Pos. 10) auf die Position "A-SAMPLE PURGE" stellen (die arterielle Linie wird damit automatisch entlüftet).
- b) Die Spritze in den weiblichen Luer-Blutentnahmeansatz mit der Bezeichnung "SAMPLE PORT" einsetzen.
- c) Eine Blutmenge von mindestens 2 ml entnehmen (aufgrund der selbsttätigen Entlüftung braucht der Vorgang nicht wiederholt zu werden). Ein selbstschließendes Ventil verhindert das Austropfen von Blut aus dem Luer-Ansatz.

### 3) VENÖSE BLUTENTNAHME

- a) Den Schalters des Blutentnahmehahns auf die Position "V-SAMPLE PURGE" stellen.
- b) Die Spritze in den weiblichen Luer-Ansatz mit der Bezeichnung "SAMPLE PORT" einsetzen.
- c) Die Blutprobe mehrmals aufsaugen und entlüften, bevor sie analysiert wird. Dieser Doppelvorgang (Aufsaugung und Entlüftung) ist bei gleichbleibender Einstellung des Hahns möglich.

### 4) INJEKTION Von PHARMAKA

- a) Den Schalter des Blutentnahmehahns auf die Position "DRUGS INJECTION" stellen.
- b) Die Spritze mit dem Medikament in den weiblichen Luer-Ansatz mit der Bezeichnung "DRUGS PORT" einsetzen und die Flüssigkeit einspritzen.
- c) Den Schalter des Blutentnahmehahns auf die Position "A-V SHUNT" stellen. Das System wird automatisch gespült und das Medikament strömt zur venösen Linie.

### 5) REZIRKULATION BEI NIEDRIGER FLUSSRATE

(Hypothermie mit Kreislaufstillstand)

- a) Den Gasfluß auf einen Wert unter 500 ml/min senken.
- b) Die Rezirkulationslinie öffnen (Hebel Rezirkulation/Spülen in Position

"RECIRCULATION") und die Eingangslinie des venösen Reservoirs (Abb. 2, Pos. 15) verschließen.

- c) Die Leistung der arteriellen Pumpe auf 2000 ml/min reduzieren.
- d) Die arterielle Linie des Oxygenatormoduls (Abb. 2, Pos. 7) abklemmen.
- e) Während des gesamten Kreislaufstillstandes eine Rezirkulation mit einer Flußrate von 2000 ml/min durchführen.
- f) Zur Wiederaufnahme des Bypasses aus dem Kreislaufstillstand ist die venöse und die arterielle Linie zu öffnen und langsam der Blutfluß zu erhöhen.
- g) Die Rezirkulationslinie schließen (Hebel in horizontale Position "CLOSED").
- h) Den Gasfluß entsprechend abstimmen.

## 6) STEUERUNG DES VENÖSEN RESERVOIRS UND DES KARDIOTOMIE-RESERVOIRS

Wie in der Beschreibung (Abschnitt A), weist der D903 AVANT ein vom venösen Reservoir getrenntes Kardiotomie-Reservoir auf. Diese Trennung erfolgt durch ein Anschlußventil oben am Kardiotomie-Reservoir in abgesenkten Stellung. Dies ist angezeigt, wenn das venöse Blut von der von den Aspiratoren stammenden Flüssigkeit getrennt werden soll. Diese kann:

- a) ausgeschieden werden
- b) separat behandelt werden

Falls Lösung durch direktes Einfüllen in das venöse Reservoir hinzugefügt werden soll, so wird der Anschluß "Cardiotomy Bypass Port" (Abb. 2, Pos. 6) verwendet. Mit Anschlußventil in der angehobenen Position verhält sich das starre Reservoir wie ein gewöhnliches venöses Reservoir.

## **WARNUNG**

### FÜR DIE MIT SELBSTSCHLIESSENDEN VENTIL AUSGESTATTETEN VORRICHTUNGEN:

Das selbstschließende Ventil ist eine Sicherheitsvorrichtung, die das massive Strömen von Luft zum Patienten verhindert, wenn sich das venöse Reservoir plötzlich entleert. Der Arbeitsbereich des Ventils liegt zwischen von 1 und 7,5 l/min. Das Vorhandensein des Ventils enthebt den Kardiotechniker jedoch nicht von seiner Aufgabe, den Füllstand im venösen Reservoir genau zu kontrollieren. Bei der Entleerung des venösen Reservoirs auf besonders niedrige Füllstände/auf niedrige Flußraten ist eine größere Aufmerksamkeit erforderlich. Infolge eines ungenügenden venösen Rücklaufs kann das selbstschließende Ventil kollabieren. In diesem Fall kann der Gasentzug aus dem Blut festgestellt werden, der von einem Unterdruck infolge des nicht rechtmäßigen Abschaltens der arteriellen Pumpe verursacht wird. Zur Entfernung der in den Oxygenator eingeleiteten Luft ist wie folgt vorzugehen:

- 1) Den Gasfluß abstellen.
- 2) Die arterielle Pumpe abschalten.
- 3) Die arterielle Linie abklemmen.
- 4) Den venösen Rücklauf wiederherstellen, damit im venösen Reservoir ein ausreichendes Blutvolumen vorhanden ist.
- 5) Die venöse Linie abklemmen.
- 6) Den Hahn der Rezirkulations/Spülleitung mit einem Fluss von ca. 2.000 ml/min. für ca. eine Minute öffnen, bis die im System vorhanden Luft vollständig entfernt ist.
- 7) Den Bypass wieder aufzunehmen, indem die arterielle und die venöse Linie wieder geöffnet wird.
- 8) Die Rezirkulations/Spülleitung schließen.
- 9) Den Gasfluß wieder öffnen.

### 7) EVAKUIERUNG DER LUFT IM DAUERBETRIEB

Mit Hahn der Rezirkulations/Spülleitung in der horizontalen Position "PURGE" kann die Luft durch den Bypass im Dauerbetrieb aus dem Oxygenatormodul evakuiert werden. Dabei beträgt der Blutfluß 4 l/min, der Spülfluß zum venösen Reservoir kann vernachlässigt werden.

## I. BEENDIGUNG DES BYPASSES

Der Bypass ist unter Beachtung des Zustandes jedes einzelnen Patienten zu beenden. Hierbei ist wie folgt vorzugehen:

- 1) Den Gasfluß absperren.
- 2) Das Hypo-/Hyperthermiegerät ausschalten.
- 3) Die Leistung der arteriellen Pumpe langsam bis auf Null herabsetzen und gleichzeitig die venöse Linie abklemmen.
- 4) Die arterielle Linie abklemmen.
- 5) Die Rezirkulationslinie öffnen.
- 6) Die Leistung der Pumpe bis auf eine Flußrate von 2000 ml/min erhöhen.
- 7) Im Falle der Trennung des Blutes von den Saugleitungen:

- a) die Positionssperre an dem Verbindungsschlüssel (Abb. 2, Pos. 5) entfernen und den mitgelieferten Adapter D 523C anschließen
- b) das in dem Kardiotorie-Reservoir gesammelte Blut mit einer Maschine zur Selbsttransfusion, die mit einer 1/4"-Leitung an den Adapter angeschlossen ist, zurückgewinnen
- c) das gesammelte Blut waschen und es dann dem Patienten wieder zuführen.

### ZU BEACHTEN

- Wenn die Wiederaufnahme der extrakorporalen Zirkulation vorgesehen ist, ist im AVANT ein minimaler Blutfluß aufrechtzuerhalten (max. 2000 ml/min).
- Der Wärmeaustauscher darf während der Rezirkulationsphase nicht ausgeschaltet werden.
- Prüfen, daß das eventuell an den Koronaraustritt angeschlossene Kreissystem entsprechend abgeklemmt ist.

### J. RÜCKGEWINNUNG DES BLUTES NACH BEENDIGUNG DES BYPASSES

- 1) Im venösen Reservoir ist das gesamte in der venösen Linie enthaltene Blut aufzufangen, sobald der Chirurg die Kanülen aus den Hohlvenen des Patienten entfernt hat.
- 2) Die Perfusion ist über die Aortenkanüle entsprechend der Konditionen des Patienten vorzunehmen, wobei der Füllstand im venösen Reservoir langsam abgesenkt wird.
- 3) Die arterielle Pumpe anhalten, wenn das venöse Reservoir fast leer ist und die arterielle Linie verschließen.

### K. VERWENDUNG DER AKTIVEN VENÖSEN DRAINAGE MIT VAKUUM

Diese Methode kann jederzeit während der extrakorporalen Zirkulation angewendet werden, vorausgesetzt, die unten beschriebenen Schritte werden befolgt. Unter Verwendung des Kits Art.-Nr. 086000 bzw. eines gleichwertigen, separat erhältlichen Kits, und einer Vakuum-Regulievorrichtung kann der AVANT für die aktive venöse Drainage mit Vakuum eingesetzt werden. Diese Technik ist eine Alternative zur venösen Drainage durch Schwerkraft und ermöglicht die Verwendung kürzerer venöser Linien mit kleinerem Durchmesser und einer kleinen Kanülengröße.

### L. VERWENDUNG DES KARDIOTORIE-RESERVOIRS FÜR DIE POSTOPERATIVE AUTOTRANSFUSION

Für postoperative Autotransfusionen über das venöse Reservoir sind die folgenden Schritte auszuführen:

1. Die Rezirkulations/Spüllinie abstellen.
2. Das venöse Reservoir durch Druck des weißen Hakens vom Oxygenator trennen.
3. Das venöse Reservoir an der Halterung für die "postoperative Thoraxdrainage" Bestellnummer 05039 einsetzen und eine der folgenden Optionseinrichtungen entsprechend der diesbezüglichen Anweisungen benutzen:
  - D 540 AUTOTRANSFUSIONS-UMBAUKIT, Art.-Nr. 05053;
  - D 540 W AUTOTRANSFUSIONS-UMBAUKIT, Art.-Nr. 05062, mit Wasserventil.
4. Soll die gesamte Reservoirkapazität genutzt werden, den Verbindungsschlüssel (Abb. 2, Pos. 5) mit der roten Klemme in dem mitgelieferten Convenience Kit feststellen.

### M. WECHSEL DES OXYGENATORS

Während der Perfusion sollte stets ein Reserveoxygenator bereithalten werden. Nach sechsständiger Verwendung mit Blut oder bei Auftreten von Situationen, bei denen nach Ansicht des Kardiotechnikers die Sicherheit des Patienten beeinträchtigt wird (unzureichende Leistung des Oxygenators, Leckstellen, anormale Blutwerte usw.), ist das Gerät gemäß der nachstehenden Anweisungen auszuwechseln.

### ZU BEACHTEN

Der gesamte Wechsel hat unter sterilen Bedingungen zu erfolgen.  
Den Oxygenator und das AVANT DUAL RESERVOIR ersetzen.

- 1) Den Gasfluß absperrn.
- 2) Die venöse Linie zweifach abklemmen (Klemmenabstand 5 cm).
- 3) Die arterielle Pumpe stoppen, und die arterielle Linie in der Nähe des Oxygenators zweifach abklemmen (Klemmenabstand 5 cm).
- 4) Den Wasserfluß am Wärmeaustauscher abstellen, anschließend die

- Wasserlinien abklemmen und entfernen.
- 5) Die Gaslinie sowie alle Monitoring- und Blutentnahmelinien entfernen.
- 6) Die venöse Rücklauflinie und die arterielle Linie zwischen den beiden Klemmen durchschneiden und hierbei den Schlauch auf einer angemessenen Länge für den späteren Anschluß lassen.
- 7) Den D 903 AVANT aus der Halterung und das Pumpensegment aus der arteriellen Pumpe entnehmen.
- 8) Den neuen D 903 AVANT in die Halterung einsetzen. Alle Linien anschließen (venöse Linie zum venösen Reservoir, arterielle und Gaslinie zum Oxygenator, Pumpensegment zum venösen Reservoir und zum Oxygenator).

### WARNUNG

- In dieser Phase sollen die venöse und die arterielle Linie abgeklemmt sein.
- 9) Die Wasserlinien der Halterung öffnen, das Hypo-/Hyperthermiegerät einschalten und prüfen, daß der neue D 903 AVANT unversehrt ist.
  - 10) Die Schnellfüllung des Kardiotorie-Reservoirs des neuen D 903 AVANT über einen der vertikalen Eintritte mit Filter, 3/8" oder 1/4", an der Oberseite des venösen Reservoirs vornehmen.
  - 11) Den neuen D 903 AVANT füllen und die eventuellen Luftblasen entfernen, wie es weiter oben zur Füll- und Rezirkulationsphase beschrieben ist.
  - 12) Die Anschlüsse prüfen und deren Dichtigkeit durch Schellen sichern.
  - 13) Von der venösen und der arteriellen Linie jeweils die Klemmen entfernen, die Rezirkulations/Spüllinie schließen und den Bypass wieder aufnehmen.
  - 14) Das Blut, das im ausgewechselten venösen Reservoir verblieben ist, kann zurückgewonnen werden, indem der Austritt des alten Reservoirs an den 3/8"-Eintritt des neuen Reservoirs angeschlossen wird.
  - 15) Das im Oxygenator und im Wärmeaustauscher enthaltene Blut kann zurückgewonnen werden, indem die arterielle Linie an den 3/8"-Eintritt des neuen Reservoirs angeschlossen wird.

#### Ersatzung nur des Oxygenierungsmoduls

- 1) Den Gasfluß schließen und die Gaslinie abklemmen.
- 2) Eine Klemme auf die Linie des venösen Rücklaufs setzen.
- 3) Die arterielle Pumpe anhalten und in der Nähe des Oxygenators (in einem Abstand von 5 cm voneinander) zwei Klemmen auf die arterielle Linie setzen.
- 4) In der Nähe des Anschlusses des Oxygenierungsmoduls (in einem Abstand von 5 cm voneinander) zwei Klemmen auf die Eingangslinie des Oxygenators setzen.
- 5) Die Wärmepumpe abschalten, abklemmen und die Wasserlinien entfernen.
- 6) Den Rezirkulations- und Spülhahn schließen und die Rezirkulations- und Spüllinie abklemmen.
- 7) Falls ein Kardioplegiekreislauf angeschlossen ist, denselben mit einer Klemme verschließen oder entfernen.
- 8) Den Wahlschalter des Entnahmehahns auf "OFF" stellen.
- 9) Die arterielle Entnahmelinie abklemmen und vermeiden, daß der Luer-Lock des Entnahmehahns kontaminiert wird (zum Beispiel durch Anschließen an eine Luer-Lock-Kupplung am oberen Teil des Reservoirs).
- 10) Alle sonstigen Monitoring- und Entnahmelinien von Oxygenierungsmodul entfernen.
- 11) Die Eingangslinie des Oxygenierungsmoduls sowie die arterielle Linie zwischen den beiden Klemmen durchschneiden und eine ausreichende Schlauchlänge für den anschließenden Anschluß lassen.
- 12) Die Befestigungsvorrichtung der Wasserkontakte auf "OPEN" stellen.
- 13) Den Oxygenator anheben und den Haken (Abb. 1, Pos. 2) auf den oberen Teil der Halterung heben.
- 14) Das Reservoir am Haken der Halterung befestigen.
- 15) Das Reservoir mit einer weißen Schnittstelle (Abb. 2, Pos. 19) vom Oxygenierungsmodul trennen.
- 16) Das Oxygenierungsmodul von der Halterung entfernen.
- 17) Ein neues Oxygenierungsmodul auf der Halterung positionieren.
- 18) Dasselbe befestigen, indem die Befestigungsvorrichtung der Wasserkontakte auf "CLOSED" positioniert wird.
- 19) Die Eingangslinie des Oxygenators und die arterielle Linie an das Oxygenierungsmodul anschließen.

### WARNUNG

- In dieser Phase die venöse sowie die arterielle Linie verschlossen halten.
- 20) Die Wärmepumpe einschalten und den Wärmetauscher kontrollieren.
  - 21) Das Reservoir anheben und den Haken drehen. Das Reservoir auf dem Oxygenierungsmodul positionieren. Das Reservoir falls möglich mit einer weißen Schnittstelle am Oxygenierungsmodul anschließen.

- 22) Die Gaslinie, die arterielle Entnahmeline sowie sämtliche Monitoringlinien anschließen.
- 23) Die Klemme von der venösen Linie entfernen.
- 24) Die Rezirkulationslinie (Rezirkulations- und Spülhahn in Position "RECIRCULATION") offen halten und das Oxygenierungsmodul mit der arteriellen Pumpe füllen. Die Luft im Innern des Moduls mit einem Fluß von 2.000 ml/min entfernen.
- 25) Die Rezirkulationslinie schließen (Rezirkulations- und Spülhahn in Position "CLOSED").
- 26) Die Klemme der arteriellen Linie entfernen und den Bypass erneut beginnen.
- 27) Falls erforderlich den Kardioplegiekreislauf anschließen und durchspülen.

## N. MEDIZINISCHE GERÄTE ZUR VERWENDUNG MIT D 903 AVANT

Für die postoperative Autotransfusion über das venöse Reservoir ist eine der beiden folgenden Vorrichtungen zu verwenden:

- D 540 AUTOTRANSFUSIONS-UMBAUKIT, Art.-Nr. 05053;
- D 540 W AUTOTRANSFUSIONS-UMBAUKIT, Art.-Nr. 05062, mit Wasserventil.

Die Anschlüsse des Kreissystems sind mit Schläuchen auszuführen, deren Durchmesser mit den Größen der Konnektoren am Gerät übereinstimmt (3/8", 1/4", 1/2"). Die Temperaturkontrolle ist mit SORIN GROUP ITALIA-Temperaturfühlern, Art.-Nr. 09026, oder kompatiblen YSI Serie 400 vorzunehmen. Als Luft/Sauerstoff-Blender ist Modell Sechrist, SORIN GROUP ITALIA Art.-Nr. 09046, oder ein System mit den gleichen technischen Eigenschaften zu verwenden. Für die Verwendung eines beliebigen Heiz-/Kühlsystems (Hyper-/Hyperthermiegerät) bestehen keine Gegenanzeichen, sofern am Halter des Wasserverteilers SORIN GROUP ITALIA-Anschlüsse vom Typ Hansen, Art.-Nr. 09028 verwendet werden. Entsprechend dem derzeitigen Kenntnisstand von SORIN GROUP ITALIA bestehen keine Gegenanzeichen zur Verwendung des Gerätes mit absperrenden oder nicht absperrenden Peristaltikpumpen oder Kreiselpumpen. Die Verwendung von anderweitigen Pumpentypen darf nur nach Absprache mit SORIN GROUP ITALIA erfolgen.

## O. RÜCKGABE GEBRAUCHTER PRODUKTE

Wenn der Anwender Beschwerden zu Qualitätsaspekten des Produkts vorbringen möchte, kann er seine Hinweise an den Vertreiber des Produkts oder an den örtlichen Vertragshändler der SORIN GROUP ITALIA senden.

Alle vom Anwender als kritisch betrachtete Hinweise müssen mit besonderer Sorgfalt und Dringlichkeit weitergeleitet werden. Im Folgenden sind die Informationen aufgeführt, die mindestens in der Meldung enthalten sein sollten:

- Ausführliche Beschreibung des Vorfalls und, insofern betroffen, des Zustands des Patienten;
- Kennung des betroffenen Produkts;
- Chargennummer des betroffenen Produkts;
- Verfügbarkeit des betroffenen Produkts;
- Alle Hinweise, die der Anwender zum Verständnis des Ursprungs der Beschwerden für nützlich erachtet.

SORIN GROUP ITALIA behält sich das Recht vor, das betroffene Produkt für weitere Kontrollen ggf. zurückzurufen. Sollte das Produkt, das zurückgesendet werden soll, kontaminiert sein, muss es gemäß den Gesetzesvorschriften des Landes, in dem das Produkt verwendet wurde, behandelt, verpackt und gehandhabt werden.

### ZU BEACHTEN

Es obliegt den Gesundheitsinstitutionen, die Produkte für die Rücksendung vorzubereiten und zu kennzeichnen. Keine Produkte senden, die mit Blut in Berührung gekommen sind, das von infektiösen Krankheitserregern kontaminiert wurde.

## P. GARANTIEBEDINGUNGEN

Diese begrenzte Gewährleistung wird zusätzlich zu den nach geltenden Bestimmungen bestehenden gesetzlich verbrieften Rechten erteilt.

SORIN GROUP ITALIA gewährleistet, daß die Herstellung dieses medizinischen Geräts mit aller angemessener Sorgfalt erfolgte, wie sie durch die grundsätzliche Beschaffenheit des Geräts und den intendierten Einsatzbereich gefordert wird.

SORIN GROUP ITALIA erteilt die Zusicherung, daß das medizinische Gerät das in den aktuellen Gebrauchsanweisungen beschriebenen Funktionen erfüllt, wenn sie in Übereinstimmung mit diesen Anleitungen durch eine qualifizierte Person vor dem auf der Verpackung angegebenen Verfallsdatum verwendet wird.

SORIN GROUP ITALIA kann allerdings keine Gewähr dafür übernehmen, daß das Gerät sachgemäß verwendet wird noch dafür, daß eine falsche Diagnose oder Therapie und/oder die spezifischen physischen und biologischen Charakteristika eines einzelnen Patienten die Leistung und Wirksamkeit des Geräts unbeeinflußt lassen und keine negativen Konsequenzen für den Patienten haben werden, selbst wenn die angegebenen Gebrauchsanweisungen beachtet wurden. Während nachhaltig betont wird, daß den Gebrauchsanweisungen streng Folge zu leisten ist und daß alle für die richtige Verwendung des Geräts erforderlichen Vorsichtsmaßnahmen ergriffen werden müssen, kann SORIN GROUP ITALIA jedoch keinerlei Verantwortung für jeden Verlust, Schaden, Aufwendungen, Vorfall oder Konsequenzen übernehmen, die mittelbar oder unmittelbar aus der unsachgemäßen Verwendung dieses Geräts entstehen.

SORIN GROUP ITALIA verpflichtet sich, das medizinische Gerät für den Fall zu ersetzen, daß sie zum Zeitpunkt der Ausbietung auf dem Markt oder während des Versands durch SORIN GROUP ITALIA bis zum Zeitpunkt der Auslieferung an den Verwender fehlerhaft sein/werden sollte, außer daß ein solcher Mangel durch unsachgemäße Handhabung durch den Käufer verursacht wurde.

Die oben genannten Bedingungen ersetzen alle sonstigen ausdrücklichen oder stillschweigenden, schriftlichen oder mündlichen Gewährleistungen einschließlich der Zusicherung handelsüblicher Qualität und der Tauglichkeitsgewährleistung.

Keine Person, einschließlich von Repräsentanten, Agenten, Händlern, Vertriebsunternehmen oder Zwischenhändlern der SORIN GROUP ITALIA oder jedweder anderen industriellen oder kommerziellen Organisation ist bevollmächtigt, wie auch immer geartete Erklärungen oder Gewährleistungen bezüglich dieses medizinischen Geräts abzugeben, die von den hierin ausdrücklich angegebenen abweichen.

Außer den in diesem Dokument ausdrücklich niedergelegten Feststellungen werden durch SORIN GROUP ITALIA bezüglich dieses Erzeugnisses sämtliche Zusicherungen zur handelsüblichen Qualität und Tauglichkeitsgewährleistung ausgeschlossen.

Der Käufer verpflichtet sich, den Bedingungen dieser Begrenzten Gewährleistung Folge zu leisten und stimmt insbesondere zu, bei einem Streitfall oder einer gerichtlichen Auseinandersetzung mit SORIN GROUP ITALIA keinerlei Forderungen auf der Grundlage angeblicher oder nachweislicher Änderungen oder Umgestaltungen dieser Begrenzten Gewährleistung durch jedweden Repräsentanten, Agenten, Händler, Vertriebsunternehmen oder anderen Zwischenhändler vorzubringen. Das zwischen den Vertragsparteien (auch in dem Fall, daß es nicht schriftlich niedergelegt ist), denen diese Gewährleistung zugesichert wird, bestehende Verhältnis unterliegt ebenso wie jede hiermit zusammenhängende oder in welcher Weise auch immer verbundene Auseinandersetzung sowie jeder auf diese Gewährleistung bezogene oder mit dieser verknüpfte Streitfall zusammen mit seiner Interpretation und Ausführung vollkommen vorbehaltlos und/oder ohne jeglichen Ausschluß italienischem Gesetz und ist der italienischen Gerichtsbarkeit unterstellt.

Der Gerichtsstand ist Modena (Italien).

# ISTRUCCIONES PARA EL USO

## I. INDICE

- I. Índice
- A. Descripción
- B. Características técnicas
- C. Uso específico
- D. Informaciones sobre la seguridad
- E. Montaje
- F. Procedimiento de llenado y recirculación
- G. Comienzo del bypass
- H. Durante el bypass
- I. Finalización del bypass
- J. Recuperación hemática al final del bypass
- K. Uso del drenaje venoso activo por vacío
- L. Uso del reservorio venoso para el drenaje post-operatorio
- M. Sustitución del oxigenador
- N. Dispositivos médicos para utilizar con D 903 AVANT
- O. Devolución de productos usados
- P. Garantía limitada

## A. DESCRIPCION

D 903 AVANT es un oxigenador de membrana del tipo de fibra hueca microporosa constituido por un módulo para el intercambio de gases conectado a un cambiador de calor y por un reservorio rígido compuesto por dos elementos:

- 1. Reservorio venoso (fig. 2, ref. 3).
- 2. Reservorio de cardiotomía con filtro para cardiotomía (fig. 2, ref. 4). Estos dos compartimientos se conectan a través de la válvula de conexión (fig. 2, ref. 5). El dispositivo se usa una sola vez, es atóxico, apirógeno, y se suministra ESTERIL en envase individual. Esterilizado mediante óxido de etileno. El contenido de óxido de etileno residual en el dispositivo responde a la ley vigente en el país donde se utiliza.

El dispositivo se suministra en las siguientes versiones:

- [A] D 903 AVANT con válvula de seguridad (filtro para cardiotomía de 30 µm)
- [B] D 903 AVANT sin válvula de seguridad (filtro para cardiotomía de 30 µm)

## B. CARACTERISTICAS TECNICAS

- Flujo de sangre máx. Aconsejado	7500 ml/min
- Flujo de sangre de referencia (AAMI Standard)	9500 ml/min
- Tipo de membrana	Polipropileno microporoso
- Superficie de la membrana	1,7 m <sup>2</sup>
- Superficie del cambiador de calor	0,14 m <sup>2</sup>
- Volumen del reservorio rígido	máx. 4800 ml
- Reservorio venoso	3500 ml
- Reservorio de cardiotomía	1300 ml
- Volumen estático de llenado (módulo oxigenante + cambiador de calor)	250 ml
- Conexiones:	
Retorno venoso	1/2" (12,7 mm)
Salida reservorio venoso	3/8" (9,53 mm)
Entrada venosa oxigenador	3/8"
Salida arterial módulo oxigenante	3/8"

## C. USO ESPECIFICO

D 903 AVANT se utiliza en circuitos para bypass cardiopulmonar como aparato sustitutivo de los pulmones (transferencia de oxígeno y eliminación del anhídrido carbónico), para el control de la temperatura arteriovenosa y como depósito de sangre venosa. La sangre que se va a tratar debe contener anticoagulante. D 903 AVANT es un oxigenador para ADULTOS destinado a utilizarse en intervenciones quirúrgicas con pacientes de hasta 130 Kgs. (286 lb). D 903 AVANT no debe ser utilizado por más de 6 horas. El contacto con la sangre por un período mayor no es aconsejable. D 903 AVANT debe ser utilizado en combinación con los dispositivos médicos mencionados en el punto M. (Dispositivos médicos para utilizar con 903 AVANT).

## D. INFORMACIONES SOBRE LA SEGURIDAD

Las informaciones destinadas a llamar la atención del usuario con el fin de prevenir situaciones de peligro y garantizar el uso correcto y seguro del dispositivo han sido señaladas en el texto de acuerdo con el siguiente esquema:

## ADVERTENCIAS

Indica potenciales peligros y graves consecuencias para la seguridad

del usuario y/o del paciente derivadas del empleo del dispositivo en condiciones de uso normales o de abuso. Indica además los límites de utilización y las medidas que se deben adoptar en caso de que se verifiquen dichos problemas.

## PRECAUCION

Indica todas las precauciones posibles que el usuario debe adoptar para el empleo seguro y eficaz del dispositivo.

## EXPLICACION DE LOS SIMBOLOS DE LAS ETIQUETAS

	Usar una sola vez (no volver a usar)
	Código lote (número) (referencia para la trazabilidad del producto)
	Fecha de caducidad
	La fecha de fabricación.
<b>STERILE EO</b>	Estéril - Esterilizado con óxido de etileno
<b>PYROGEN</b>	Non pirogénico
<b>PHTHALATE</b>	Contiene ftalato
	No contiene látex
	Advertencias: No volver a esterilizar.
	Estéril únicamente si el envase no está abierto, dañado o roto.
<b>REF</b>	Número catálogo (código)
	Atención, leer las instrucciones de uso
	Mantener en posición vertical (posición correcta de transporte y almacenaje)
	Frágil; Manejar con cuidado
<b>ea</b>	Unidades
	Mantener alejado del calor
	Mantener seco

A continuación se señala una serie de informaciones generales sobre la seguridad destinadas al operador que deberá utilizar el dispositivo. En las instrucciones de uso, existen también otras informaciones específicas sobre la seguridad que condicionan la operación a efectuar.

## ADVERTENCIAS

- El dispositivo debe ser utilizado de acuerdo con las presentes instrucciones de uso.
- El dispositivo es destinado exclusivamente al uso profesional.
- SORIN GROUP ITALIA no asume la responsabilidad por problemas

debidos a impericia o uso inapropiado.

- FRAGIL, manejar con cuidado.
- No exponer a temperaturas inferiores a 0°C (32°F) o superiores a 60°C (140°F).
- Evitar la humedad.
- Llevar a cabo y mantener constantemente una dosificación correcta y una atenta monitorización del anticoagulante antes, durante y después del bypass.
- Para un solo uso y en un solo paciente. Durante la utilización, el dispositivo entra en contacto con la sangre humana y otros fluidos, líquidos y gases corporales al objeto de posibles infusiones, administraciones o introducciones en el cuerpo y, debido a su diseño concreto, no puede limpiarse y desinfectarse totalmente después de usarlo. Por tanto, la reutilización en otros pacientes podría provocar contaminación cruzada y sepsis. Además, la reutilización aumenta la probabilidad de fallo del producto (integridad, funcionalidad y eficacia clínica).
- El dispositivo contiene ftalatos. Teniendo en cuenta la naturaleza del contacto con el cuerpo, la limitada duración del contacto y el número de tratamientos por paciente, la cantidad de ftalatos que puede liberar el dispositivo no genera ninguna preocupación concreta sobre riesgos residuales. Sorin Group Italia dispone de información adicional y puede proporcionarla a petición.
- No efectuar otros tratamientos.
- No esterilizar nuevamente.
- Después del uso, eliminar el dispositivo de acuerdo con las normativas vigentes en el país donde se utiliza.
- El dispositivo debe ser utilizado solo en caso de ser ESTERIL. Si el mismo fuera entregado NO ESTERIL (en cuyo caso se encuentra la indicación "no esteril" en el envoltorio), consultar al fabricante SORIN GROUP ITALIA o un representante autorizado para establecer el método de esterilización.
- En la versión dotada de válvula de seguridad se aconseja aplicar el vacío al Reservorio de cardiotomía/venoso
- Para mayores informaciones y/o en caso de reclamación dirigirse a SORIN GROUP ITALIA o bien al representante de zona autorizado.

## E. MONTAJE

### 1) COLOCACION DEL SOPORTE

Colocar el soporte D 630 del D 903 AVANT en la barra de soporte de la bomba y sujetarlo mediante la abrazadera correspondiente situada en el extremo superior del brazo portante (fig. 1, ref. 1).

Para mayor información sobre el montaje del soporte, referirse a las relativas instrucciones de uso.

### 2) FIJACION DEL OXIGENADOR AL SOPORTE

#### ADVERTENCIAS

- Se garantiza la esterilidad del envase siempre que el mismo no se encuentre mojado, abierto, adulterado o dañado.
- No utilizar el dispositivo si la esterilidad no está garantizada.
- Verificar la fecha de vencimiento situada en la etiqueta correspondiente. No utilizar el dispositivo después de dicha fecha.
- El dispositivo debe ser utilizado inmediatamente después de la apertura del envase estéril.
- El dispositivo debe ser manipulado de manera aséptica.

Extraer el dispositivo del envase estéril.

#### ADVERTENCIAS

- Inspeccionar visualmente y controlar atentamente el producto antes de su empleo. Si las condiciones de transporte y/o almacenamiento no han respondido a lo indicado, pueden haber causado daños al producto.
- No utilizar solventes como por ejemplo alcohol, éter, acetona, etc., los cuales pueden causar daños al producto si entran en contacto con el mismo.
- Evitar el contacto entre la estructura de policarbonato del dispositivo y líquidos halógenos como Halotano y Fluotano, los cuales comprometerían la integridad y funcionalidad del dispositivo mismo.

Asegurar D903 AVANT al soporte. Controlar que en el soporte relativo al dispositivo de fijación de las llaves de conexión del agua sea bien visible la palabra "OPEN" en la palanca de bloqueo.

Controlar que las marcas presentes en el dispositivo de fijación de las llaves de conexión del agua se encuentren bien alineadas.

Sólo de ese modo será posible fijar el oxigenador al soporte.

Colocar las conexiones Hansen y presionar el D 903 AVANT hacia el soporte, girando simultáneamente la palanca hacia la palabra "CLOSED". D903 AVANT estará bien acoplado sólo cuando se visualice la palabra "CLOSED" en la palanca de bloqueo.

### 3) PREPARACION DEL MODULO INTERCAMBIADOR DE CALOR

Conectar los tubos del agua al soporte mediante las llaves de conexión Hansen hembra SORIN GROUP ITALIA código 09028.

#### ADVERTENCIAS

- Otras llaves de conexión distintas de las indicadas pueden generar resistencias dentro del circuito reduciendo la eficiencia del cambiador de calor.
- No obstruir el orificio situado en la tapa inferior del cambiador de calor; cerca del portasonda venoso: se trata de la descarga del canal de seguridad que evita el paso de fluidos entre los dos compartimientos.
- La temperatura del agua que entra en el cambiador de calor no debe exceder los 42°C (108°F).
- La presión del agua en el cambiador de calor no debe superar los 300 kPa (3 bar / 44 psi).

### 4) CONTROL DEL CAMBIADOR DE CALOR

El control se efectúa haciendo recircular el agua por algunos minutos dentro del cambiador. La integridad de la estructura se comprueba ante la total ausencia de pérdidas de agua en el compartimento y en el orificio del canal de seguridad.

### 5) CONEXION DEL CIRCUITO

#### ADVERTENCIAS

Todas las conexiones que provienen de la bomba deben estar aseguradas mediante abrazaderas.

**LÍNEA VENOSA:** Se puede conectar una línea venosa de 1/2" a la llave de conexión "VENOUS RETURN" del reservorio venoso (fig. 2, ref. 15). La llave de conexión del retorno venoso puede girarse 180° para encontrar la posición más apropiada para la línea venosa. La rotación es posible sólo después de haber extraído el encastre de policarbonato que fija la llave de conexión.

#### PRECAUCION

Extraer el encastre sólo después de haber conectado la línea venosa a la conexión del retorno venoso.

#### LÍNEAS DE ASPIRACIÓN:

**Sin separación de la sangre de los aspiradores:** Despues de haber extraído los capuchones de protección de las entradas con filtro que se encuentran sobre el extremo superior del reservorio (4 entradas de 1/4" - 6,35 mm; 2 entradas de 3/8"), conectar los extremos de los tubos de aspiración, rotar las torretas (fig. 2, ref. 8) y orientar las entradas con filtro hacia las bombas de aspiración.

**Con separación de la sangre de los aspiradores:** Conectar los dos adaptadores en "Y" del conveniente kit a los dos conectores del Reservorio de Cardiotomía ("Cardiotomy Bypass Port", (fig. 2, ref. 16). Conectar en las entradas de los dos adaptadores (4 entradas de 1/4" / 6,35 mm, 2 entradas iuer lock) las líneas que se dirigen directamente al Reservorio Venoso: aspiradores ventriculares, aspirador raíz aórtica, purga filtro arterial, hemocoentrador, cebado veloz Reservorio Venoso. Por último, conectar las restantes líneas de aspiración a las entradas con filtro del Reservorio de Cardiotomía (fig. 2, ref. 8). Mantener la llave de conexión (fig. 2, ref. 5) cerrada (colocada hacia abajo) durante todo el procedimiento.

**LÍNEA ARTERIAL:** Extraer el capuchón rojo de la salida arterial del oxigenador denominada "ARTERIAL OUTLET" (fig. 2, ref. 7) y conectar una línea de 3/8".

**LÍNEA DE LA BOMBA:** El segmento de bomba debe montarse entre la llave de conexión de salida del reservorio venoso (fig. 2, ref. 9) y la llave de conexión de entrada venosa del oxigenador (fig. 2, ref. 6) teniendo en consideración el sentido de rotación de la bomba.

Extraer el capuchón amarillo de la llave de ventilación (fig. 2, ref. 18) del Reservorio de Cardiotomía.



## PRECAUCION

Si fuera necesario el empleo de sangre oxigenada para cardioplejía hemática, extraer el pos lock rojo y conectar la línea de sangre de 1/4" del circuito de cardioplejía a salida coronaria del D 903 AVANT mediante el reductor D 523C (suministrado con el producto).

La salida coronaria cuenta con una válvula de seguridad que permite la conexión del reductor D 523C evitando molestas pérdidas o goteos aún durante la circulación extracorpórea.



## ADVERTENCIAS

Si se utiliza la salida coronaria durante el bypass, la línea a conectarse debe estar abierta y sin presión para que la sangre pueda fluir dentro de la misma.

### 6) LLAVE DE EXTRACCION DE MUESTRAS

Si se desea efectuar las extracciones desde una posición más alejada, sacar la llave A/V (fig. 2, ref. 10) de su posición y montarla en el soporte "D712" para la llave de extracción de muestras. El tubo que presenta la llave permite su ubicación en el radio aproximado de 1 metro. Controlar que la conexión del tubo de purga de la llave A/V se encuentre fijada al luer con filtro del Reservorio Venoso. Controlar que el selector de la llave se encuentre en posición "OFF".

### 7) CONEXION SONDAS DE TEMPERATURA

La conexión para la sonda de temperatura arterial (roja: fig. 2, ref. 11) se encuentra situada cerca de la salida arterial y el portasonda venoso (azul: fig. 2, ref. 12) está en posición opuesta a la entrada venosa. Las sondas de temperatura SORIN GROUP ITALIA tienen el código 09026.

### 8) CONTROL DEL CIERRE DE LA LINEA DE RECIRCULACION/PURGA

Controlar que la llave situada en la línea de recirculación/purga entre la parte superior del módulo oxigenante y el Reservorio Venoso se encuentre en posición "OFF" (véase la ilustración en la etiqueta).

### 9) CONEXION LINEA GAS

Extraer el capuchón verde de la llave de conexión de alimentación del gas indicada con la leyenda "GAS INLET" (fig. 2, ref. 13) y conectar allí la línea gas de 1/4". El gas debe provenir de un mezclador aire/oxígeno como por ejemplo el Sechrist código 09046 (disponible SORIN GROUP ITALIA) o bien de un sistema con características técnicas similares. En el eje central de la llave de conexión "GAS ESCAPE" (fig. 2, ref. 14) se puede conectar un capnógrafo.



## PRECAUCION

- El sistema "GAS ESCAPE" está realizado con la finalidad de evitar todo posible riesgo de oclusión de la evacuación del gas; la cual provocaría la entrada inmediata de aire en el compartimento de sangre.

- SORIN GROUP ITALIA aconseja el uso de un anti-burbujas o de un filtro en la línea arterial para reducir así el riesgo de introducir émbolos en el paciente.

### 10) ANESTÉSICOS VOLÁTILES

El oxigenador es apto para el uso con los anestésicos volátiles isoflurano y sevoflurano por medio de un evaporador de gases narcóticos adecuado. Si se utilizan estos anestésicos, hay que tomar en consideración algún método de recuperación del gas en el oxigenador. El protocolo, la concentración y la monitorización de los gases anestésicos suministrados al paciente son responsabilidad exclusiva del médico responsable del tratamiento.



## ADVERTENCIAS

Los únicos anestésicos volátiles aptos para esta utilización son isoflurano y sevoflurano.



## ADVERTENCIAS

Los métodos de recuperación del gas anestésico volátil no deben aumentar ni reducir de manera alguna el nivel de presión en las fibras del oxigenador.

## F. PROCEDIMIENTO DE LLENADO Y RECIRCULACION



## ADVERTENCIAS

No utilizar soluciones de llenado con base alcohólica; ello compro-

materia la funcionalidad del módulo oxigenante.

- 1) MANTENER CERRADO EL FLUJO DE GAS
- 2) MANTENER CERRADA LA LINEA DE RECIRCULACION/PURGA DEL OXIGENADOR

Controlar que la llave de la línea de recirculación/purga se encuentre cerrada.

### 3) OCCLUIR LAS LINEAS VENOSA Y ARTERIAL

Ocluir la línea venosa. Ocluir la línea arterial a algunos centímetros de la salida arterial del oxigenador.

### 4) CONTROL DEL CAMBIADOR DE CALOR

Verificar nuevamente la integridad del cambiador de calor, controlando que no se verifiquen pérdidas de agua.

### 5) LLENADO DEL RESERVORIO VENOSO

Asegurar con abrazaderas todas las líneas de aspiración conectadas al reservorio de cardiotomía. Llenar el reservorio de cardiotomía con la cantidad de líquido suficiente para asegurar el hematocrito previsto, teniendo en consideración lo siguiente:

- El volumen estático de llenado del oxigenador es de 250 ml.
- El tubo de 3/8" contiene 72 ml/m.
- El tubo de 1/2" contiene 127 ml/m.

Ocluir el tubo de salida del Reservorio Venoso. Para llenar el Reservorio Venoso o si la capacidad del Reservorio de Cardiotomía no es suficiente (1300 ml), abrir la conexión hacia el reservorio levantando la válvula de conexión (fig. 2, ref. 5) situada en el extremo superior del Reservorio de Cardiotomía (posición abierta).

### 6) LLENADO DEL CIRCUITO

## ADVERTENCIAS

- La presión en el compartimento de sangre del módulo oxigenante no debe superar los 100 KPa (1 bar / 14 psi).

Quitar el segmento de bomba del extremo superior de la bomba arterial. Abrir lentamente el clamp que lo ocluye y llenar el tubo que cumple la función de segmento de bomba teniéndolo a la misma altura que la del reservorio venoso. Haciendo deslizar hacia abajo la porción de tubo que todavía se debe llenar, el aire que contiene pasará al oxigenador. El llenado completo del módulo oxigenante se produce por "gravedad". Cuando D 903 AVANT esté lleno, colocar el segmento de bomba en la bomba arterial.

### 7) APERTURA DE LAS LINEAS VENOSA Y ARTERIAL

Quitar los clamps de las líneas venosa y arterial y aumentar el flujo hasta 2000 ml/min.

### 8) APERTURA DE LA LINEA DE RECIRCULACION/PURGA

Una vez finalizadas las operaciones descritas en el punto 7, aumentar la velocidad de la bomba arterial hasta obtener el flujo máximo de 7,5 l/min. Abrir la llave de la línea de recirculación/purga por algunos segundos con el propósito de permitir el llenado de la línea de recirculación/purga del oxigenador.

### 9) EVACUACION DEL AIRE DEL CIRCUITO

Durante esta fase es necesario golpear todo el circuito para facilitar el desprendimiento de las microburbujas localizadas en los tubos. Después de algunos minutos de circulación a flujo elevado se habrá eliminado todo el aire residual.

### 10) LLENADO DE LA LLAVE DE EXTRACCION DE MUESTRAS

Para eliminar el aire de la llave de extracción de muestras A/V y de la salida coronaria proceder de la siguiente manera:

- Llevar la llave a la posición "A-V SHUNT".
- Verificar que la línea de extracción de muestras A/V se encuentra completamente purgada.

- Llevar la llave nuevamente a la posición "OFF".

### 11) CIERRE DE LA LINEA DE RECIRCULACION/PURGA

Después de 3-5 minutos de recirculación a flujo elevado se habrá eliminado todo el aire residual y se podrá cerrar la llave de la línea de recirculación/purga.

### 12) OCCLUSION DE LAS LINEAS VENOSA Y ARTERIAL

## PRECAUCION

- No utilizar flujo pulsatil durante la fase de llenado.
- Verificar la dosis correcta de anticoagulante en el sistema antes de comenzar el bypass.
- SORIN GROUP ITALIA sugiere servirse del regulador de velocidad de la bomba para reducir o interrumpir lentamente el flujo arterial.
- No utilizar el interruptor de encendido/apagado hasta que la

velocidad de la bomba no llegue al valor cero.

## ADVERTENCIAS

- Si en la salida coronaria se ha conectado el reductor D 523C y un circuito, verificar que éste último se encuentre lleno.
- Ocluir la línea con un clamp algunos centímetros después de la salida.
- No aplicar presiones negativas a la salida coronaria; las mismas pueden provocar la formación de microémbolos gaseosos dentro del compartimento hemático.

## G. COMIENZO DEL BYPASS

### 1) APERTURA DE LAS LINEAS VENOSA Y ARTERIAL

Quitar el clamp de la línea arterial y luego el de la venosa. Comenzar el bypass con el flujo de sangre correspondiente a la talla del paciente. Controlar constantemente el nivel de sangre dentro del reservorio venoso.

### 2) CONTROL DE FUNCIONAMIENTO DEL CAMBIADOR DE CALOR

Controlar la temperatura de la sangre venosa y arterial.

### 3) SELECCION DEL FLUJO DE GAS ADECUADO

La relación gas/sangre sugerida en normotermia es de 1:1 con una FiO<sub>2</sub> del 80%±100%.

## ADVERTENCIAS

- Activar el flujo de gas siempre después del flujo de sangre. La relación gas/sangre no debe superar nunca el valor 2:1.
- La presión del compartimento de sangre debe ser siempre superior a la del compartimento de gas con el fin de prevenir la formación de émbolos gaseosos en el primero.

### 4) ANALISIS DE GAS EN LA SANGRE

Después de algunos minutos de bypass es necesario verificar el contenido de gas en la sangre. De acuerdo con los valores obtenidos, proceder de la siguiente manera:

- |                          |   |                                 |
|--------------------------|---|---------------------------------|
| pO <sub>2</sub> elevada  | → | disminuir la FiO <sub>2</sub>   |
| pO <sub>2</sub> baja     | → | incrementar la FiO <sub>2</sub> |
| pCO <sub>2</sub> elevada | → | aumentar el flujo gas           |
| pCO <sub>2</sub> baja    | → | disminuir el flujo gas          |

## H. DURANTE EL BYPASS

### 1) CONTROL DEL RETORNO VENOSO

Si se requiere un mayor retorno venoso proceder, bajar el nivel del oxigenador / reservorio venoso respecto al paciente.

## ADVERTENCIAS

- El ACT (tiempo de activación de la coagulación) debe mantenerse en un valor igual o superior a 480 segundos con el fin de garantizar una correcta anticoagulación del circuito extracorpóreo.
- Si fuese necesaria la suministración de anticoagulante al paciente, utilizar la puerta "DRUGS PORT" de la llave de extracción.

### 2) MUESTRAS DE SANGRE ARTERIAL

- a) Llevar el selector de la llave de extracción (fig. 2, ref. 10) a la posición "A-SAMPLE PURGE". (De esta manera, la línea arterial se purga automáticamente).
- b) Introducir la jeringa en el luer hembra "SAMPLE PORT".
- c) Tomar una cantidad de sangre no inferior a 2 ml (la purga automática evita la repetición del procedimiento). En el luer existe una válvula de auto-oclusión que impide el goteo de sangre a través del mismo.

### 3) MUESTRAS DE SANGRE VENOSA CON D 890 LLAVE DE 4 VIAS

- a) Llevar el selector de la llave de extracción a la posición "V-SAMPLE PURGE".
- b) Introducir la jeringa en el luer hembra "SAMPLE PORT".
- c) Tomar y purgar la muestra de sangre un par de veces antes de proceder al análisis de la muestra venosa. Esta doble operación (aspiración y purga) se realiza manteniendo la llave en la misma posición.

### 4) INYECCION DE MEDICAMENTOS CON D 890 LLAVE DE 4 VIAS

- a) Llevar la llave de extracción a la posición "DRUGS INJECTION".
- b) Introducir la jeringa con el medicamento en el luer hembra "DRUGS PORT" e inyectar el líquido.
- c) Llevar la llave de extracción a la posición "A-V SHUNT". El sistema se lava automáticamente y el medicamento entra en la línea venosa.

## 5) RECIRCULACION A BAJO FLUJO

(Hipotermia asociada a paro circulatorio)

- a) Reducir el flujo de gas hasta un valor inferior a los 500 ml/min.
- b) Abrir la línea de recirculación (palanca de la llave de recirculación/purga en posición "RECIRCULATION") y ocluir la línea de entrada del Reservorio Venoso (fig. 2, ref. 15).
- c) Reducir la velocidad de la bomba arterial hasta llegar a 200 ml/min.
- d) Ocluir la línea arterial del módulo oxigenante (fig. 2, ref. 7).
- e) Efectuar la recirculación a un flujo de 2000 ml/min durante toda la fase de paro circulatorio.
- f) Para reestablecer el bypass a partir del paro circulatorio, abrir las líneas venosa y arterial y aumentar lentamente el flujo de sangre.
- g) Cerrar la línea de recirculación (palanca en posición horizontal "CLOSE")
- h) Restablecer el flujo del gas adecuado.

## 6) CONTROL DEL RESERVORIO VENOSO Y DE CARDIOTOMIA

Como indicado en la Descripción (Punto A), D903 AVANT presenta el Reservorio de Cardiotomía separado del Reservorio Venoso.

Esta separación se mantiene con la válvula de conexión situada en el extremo superior del Reservorio de Cardiotomía en posición baja.

Esta posibilidad se sugiere cuando se desea separar la sangre venosa del fluido proveniente de los aspiradores. Este fluido puede ser:

- a) desecharlo
  - b) tratado separadamente
- Si se desea agregar solución de llenado directamente en el Reservorio Venoso, servirse de la conexión "Cardiotomy Bypass Port" (fig. 2, ref. 6). Con la válvula de conexión en posición alta, el reservorio rígido se comporta como un normal Reservorio Venoso.

## ADVERTENCIAS

### PARA LOS DISPOSITIVOS DOTADOS DE VÁLVULA DE AUTO-OCLUSIÓN:

La válvula de auto-oclusión es un dispositivo de seguridad que previene la entrada masiva de aire al paciente en caso de que el reservorio venoso se vacíe imprudamente. La válvula funciona con flujos de 1 a 7.5 l/min. Sin embargo, no obstante la presencia de la válvula, el perfusionista debe controlar atentamente el nivel de sangre dentro del reservorio venoso.

Mayor atención aún deberá prestarse durante el vaciado de dicho reservitorio a niveles particularmente bajos y/o a flujos reducidos.

## ADVERTENCIAS

Si la válvula de auto-oclusión puede llegar al colapso como consecuencia de un insuficiente retorno venoso y no se detuviese rápidamente la bomba arterial, se podría producir la extracción de gas de la sangre a causa de una presión negativa. Para eliminar el aire introducido en el oxigenador proceder de la siguiente manera:

- 1) Cerrar el flujo de gas.
- 2) Detener la bomba arterial.
- 3) Ocluir la línea arterial.
- 4) Restablecer el retorno venoso para que haya un suficiente volumen de sangre en el reservorio venoso.
- 5) Ocluir la línea venosa.
- 6) Abrir la válvula multiposición de recirculación por aproximadamente un minuto a un flujo de 800 ml/min hasta la completa eliminación de aire en el sistema.
- 7) Comenzar nuevamente el bypass abriendo las líneas arterial y venosa.
- 8) Cerrar la válvula multiposición de recirculación.

## 7) EVACUACION AIRE EN MODO CONTINUO

Con la llave de la línea de recirculación/purga en posición horizontal "PURGE" es posible evacuar el aire del módulo oxigenante durante el bypass en modo continuo. En esta condición y con un flujo de sangre de 4 l/min, el flujo de purga hacia el Reservorio Venoso es insignificante.

## I. FINALIZACION DEL BYPASS

Debe ser efectuado de acuerdo con las condiciones de cada paciente. Proceder de la siguiente manera:

- 1) Cerrar el flujo gas.
- 2) Apagar el módulo intercambiador de calor.
- 3) Reducir lentamente la velocidad de la bomba arterial hasta llegar a cero y al mismo tiempo cerrar la línea venosa.
- 4) Ocluir la línea arterial.

- 5) Abrir la recirculación.
- 6) Aumentar la velocidad de la bomba hasta obtener un flujo de 2000 ml/min.
- 7) En caso de **separación de la sangre de los aspiradores**:
  - a) Remover el pos-lock de la llave de conexión (fig. 2, ref. 5) y conectar el adaptador D 523C (suministrado con el producto).
  - b) Recuperar la sangre recogida en el Reservorio de Cardiotomía con una máquina de autotransfusión conectada al adaptador mediante una línea de 1/4".
  - c) Lavar la sangre recogida y volver a infundirla en el paciente.

## PRECAUCION

- Si se debe restablecer la circulación extracorpórea, mantener un flujo mínimo de sangre dentro del D 903 AVANT (máx. 2000 ml/min).
- No apagar el cambiador de calor durante la fase de recirculación.
- Controlar que el eventual circuito conectado a la salida coronaria se encuentre cerrado en modo oportuno.

## J. RECUPERACION HEMATICA AL FINAL DEL BYPASS

- 1) Recuperar toda la sangre de la línea venosa dirigiéndola al reservorio venoso una vez el cirujano haya extraído las cánulas de las venas cava del paciente.
- 2) Pasar a través de la cánula aórtica la cantidad necesaria de sangre de acuerdo con las condiciones del paciente, haciendo disminuir lentamente su nivel dentro del reservorio venoso.
- 3) Cuando el Reservorio Venoso se encuentre prácticamente vacío detener la bomba arterial y ocluir la línea arterial.

## K. USO DEL DRENAJE VENOSO ACTIVO POR VACÍO

Este método se puede aplicar en cualquier momento durante la circulación extracorpórea, a condición de que se sigan los pasos indicados a continuación. Mediante el dispositivo código 086000, o equivalente suministrado por separado, y un dispositivo de regulación del vacío, AVANT se puede utilizar para el drenaje venoso activo mediante vacío. Esta técnica constituye una alternativa al drenaje venoso por gravedad y permite utilizar líneas venosas más cortas con diámetro reducido y cánulas de menor calibre.

## L. USO DEL RESERVORIO VENOSO PARA EL DRENAJE POST-OPERATORIO

Para la autotransfusión post-operatoria mediante el reservorio venoso, proceder de la siguiente manera:

- 1) Desconectar la línea de recirculación/purga.
- 2) Separar el reservorio venoso del módulo oxigenante empujando el gancho blanco.
- 3) Colocar el reservorio venoso en el soporte para "Drenaje Torácico post-operatorio" cód. 05039 y utilizar uno de los siguientes dispositivos opcionales, tomando como referencia las correspondientes instrucciones de empleo:
  - D 540 EQUIPO DE CONVERSION AUTOTRANSFUSION código 05053
  - D 540 W EQUIPO DE CONVERSION AUTOTRANSFUSION código 05062, dotado de válvula de agua
- 4) Si se desea utilizar toda la capacidad del Reservorio, trabar la llave de conexión (fig. 2, ref. 5) con la clamp roja dentro del convenience kit suministrado con el producto.

## L. SUSTITUCION DEL OXIGENADOR

Durante la perfusión, es importante tener a disposición un oxigenador de reserva. Después de seis horas de uso con sangre o si se debieran verificar situaciones que, según el responsable de la perfusión, pudieran comprometer las condiciones de seguridad para el paciente (funcionamiento insuficiente del oxigenador, pérdidas, parámetros hemáticos anómalos, etc.), proceder a la sustitución del dispositivo de la siguiente manera.

## PRECAUCION

Emplear una técnica estéril durante todo el procedimiento de sustitución.

### Sustitución del oxigenador y del AVANT DUAL RESERVOIR

- 1) Cerrar el flujo de gas.
- 2) Colocar dos clamps en la línea venosa (uno a 5 cm del otro).
- 3) Detener la bomba arterial y colocar dos clamps en la línea arterial

- 4) cerca del oxigenador (uno a 5 cm del otro).
- 5) Interrumpir el flujo de agua en el cambiador de calor, ocluir y quitar las líneas del agua.
- 6) Quitar la línea del gas y todas las de monitorización y extracción de muestras.
- 7) Cortar las líneas de retorno venoso y arterial en el segmento comprendido entre los dos clamps.
- 8) Extraer el D 903 AVANT del soporte y el segmento de bomba de la bomba arterial.
- 9) Colocar el nuevo D 903 AVANT en el soporte. Conectar todas las líneas (la venosa al reservorio venoso, la arterial y la del gas oxigenador, el segmento de bomba al reservorio venoso y al oxigenador).

## ADVERTENCIAS

Durante esta fase, es necesario mantener cerradas las líneas venosa y arterial.

- 9) Extraer los clamps de la línea del agua y poner en funcionamiento el módulo intercambiador de calor y verificar la integridad del nuevo D 903 AVANT.
- 10) Proceder al llenado veloz con solución de priming del Reservorio de Cardiotomía del nuevo D903 AVANT a través de una de las entradas verticales con filtro de 3/8" ó 1/4" situadas en el extremo superior del Reservorio Venoso.
- 11) Llenar el nuevo D 903 AVANT y evacuar las burbujas de aire siguiendo las instrucciones señaladas en el procedimiento de llenado y recirculación.
- 12) Controlar las conexiones y asegurar su estanqueidad utilizando abrazaderas.
- 13) Quitar los clamps de la línea venosa y arterial, cerrar la línea de recirculación/purga y retomar el bypass.
- 14) La sangre que queda en el reservorio venoso sustituido puede ser recuperada conectando la salida del mismo a la entrada de 3/8" del nuevo reservorio.
- 15) La sangre que queda en el circuito oxigenador y en el cambiador de calor puede ser recuperada conectando la línea arterial a la entrada de 3/8" del nuevo reservorio.

### Sustitución del módulo oxigenante:

- 1) Cerrar el flujo de gas y desconectar la línea relativa.
- 2) Colocar un clamp en la línea de retorno venoso.
- 3) Detener la bomba arterial y colocar dos clamps en la línea arterial cerca del oxigenador (uno a 5 cm del otro).
- 4) Colocar dos clamps en la línea de entrada del oxigenador, cerca del conector del módulo oxigenante (uno a 5 cm del otro).
- 5) Apagar el termocirculador, ocluir y quitar las líneas del agua.
- 6) Cerrar la llave de recirculación/purga y desconectar la línea relativa.
- 7) Si hay conectado un circuito de cardioplejia, ocluirlo con un clamp y desconectarlo.
- 8) Poner el selector de la llave de extracción de muestras en la posición "OFF".
- 9) Desconectar la línea de muestra arterial, evitando contaminar el conector luer-lock de la llave de extracción de muestras (p.ej.: conectándolo a un conector luer lock hembra ubicado en la parte superior del reservorio).
- 10) Quitar todas las otras líneas de monitorización y extracción de muestras del módulo oxigenante.
- 11) Cortar la línea de entrada al oxigenador y la línea arterial en el segmento comprendido entre los dos clamps, dejando la longitud de tubo necesaria para la siguiente conexión.
- 12) Colocar el dispositivo de fijación de las llaves de agua en la posición "OPEN".
- 13) Levantar el oxigenador y girar el gancho (fig. 1, ref. 2) en la parte superior del soporte.
- 14) Fijar el reservorio en el gancho del soporte.
- 15) Separar el reservorio del módulo oxigenante mediante la interfaz blanca (fig. 2, ref. 19).
- 16) Quitar el módulo oxigenante del soporte.
- 17) Colocar un nuevo módulo oxigenante en el soporte.
- 18) Fijarlo colocando el dispositivo de fijación de las llaves de agua en la posición "CLOSE".
- 19) Conectar la línea de entrada del oxigenador y la línea arterial al módulo oxigenante.

## ADVERTENCIAS

**En esta fase, mantener cerradas las líneas venosa y arterial.**

- 20) Encender el termocirculador y controlar el intercambiador de calor.
- 21) Levantar el reservorio y girar el gancho. Colocar el reservorio en el módulo oxigenante. Si es posible, conectar el reservorio al módulo oxigenante mediante la interfaz blanca.
- 22) Conectar la línea de gas, la de muestra arterial y todas las líneas de monitorización.
- 23) Quitar el clamp de la línea venosa.
- 24) Manteniendo abierta la línea de recirculación (llave de recirculación/purga en posición "RECIRCULATION"), llenar el módulo oxigenante mediante la bomba arterial. Eliminar el aire del módulo a un flujo máx. de 2000 ml/min.
- 25) Cerrar la línea de recirculación (llave de recirculación/purga en posición "CLOSE").
- 26) Quitar el clamp de la línea arterial y comenzar nuevamente el by-pass.
- 27) Si es necesario, conectar el circuito de cardioplejía y purgarlo.

## **N. DISPOSITIVOS MEDICOS PARA UTILIZAR CON D 903 AVANT**

Para la autotransfusión post-operatoria mediante el reservorio venoso utilizar uno de los siguientes dispositivos:

- D 540 EQUIPO DE CONVERSION AUTOTRANSFUSION código 05053
- D 540 W EQUIPO DE CONVERSION AUTOTRANSFUSION código 05062, dotado de válvula de agua

Para las muestras de sangre arterial y venosa y para la inyección de medicamentos servirse del dispositivo D 890 LLAVE DE 4 VIAS código 05490. Para la recuperación hemática al final del bypass, servirse del dispositivo D 542 EQUIPO PARA LA RECUPERACION SANGRE código 05057. Las conexiones del circuito deben efectuarse con tubos de diámetro compatible con las dimensiones de las llaves de conexión situadas en el dispositivo (3/8" - 1/4" - 1/2"). El control de la temperatura debe ser efectuado con sondas SORIN GROUP ITALIA código 09026 o bien YSI Serie 400 compatibles. Como mezclador de aire y oxígeno utilizar el Sechrist SORIN GROUP ITALIA código 09046 o bien un sistema con características técnicas similares. No existen contraindicaciones por lo que respecta el uso de cualquier sistema de calefacción/refrigeración (módulo intercambiador de calor), excepto por lo que respecta a las conexiones al soporte distribuidor de agua, que deben ser del tipo Hansen SORIN GROUP ITALIA código 09028.

Por el momento, para SORIN GROUP ITALIA no existen contraindicaciones por lo que respecta el uso del dispositivo con bombas peristálticas oclusivas, no oclusivas o bombas centrífugas. El uso de otros tipos de bomba deberá ser acordado con SORIN GROUP ITALIA.

## **O. DEVOLUCIÓN DE PRODUCTOS USADOS**

Si el usuario no queda satisfecho con algún aspecto de la calidad del producto, debe notificarlo al distribuidor del producto o al representante local autorizado de SORIN GROUP ITALIA.

Todos los parámetros considerados críticos por parte del usuario deben ser notificados con particular atención y urgencia. A continuación se indica la información mínima que debe proporcionarse:

- Descripción detallada del suceso y, si es pertinente, las condiciones del paciente.
- Identificación del producto en cuestión.
- Número de lote del producto en cuestión.
- Disponibilidad del producto en cuestión.
- Todas las indicaciones que el usuario considere útiles para comprender el origen de los motivos de insatisfacción.

SORIN GROUP ITALIA se reserva el derecho de autorizar, si es necesario, la retirada del producto en cuestión para su evaluación. Si el producto en devolución estuviese contaminado, deberá ser tratado, embalado y manejado de conformidad con las prescripciones de la legislación vigente en el país donde se usó el producto.

## **P. CONDICIONES DE GARANTIA**

*Esta Garantía Limitada es adicional a cualquiera de los derechos estatutarios del Comprador de acuerdo con la ley aplicable.*

SORIN GROUP ITALIA garantiza que se ha adoptado todo el cuidado razonable en la fabricación de este dispositivo médico, según lo requiere la naturaleza del dispositivo y el uso para el cual está destinado.

SORIN GROUP ITALIA garantiza que el dispositivo médico es capaz de funcionar según se indica en las instrucciones de uso actuales cuando son usadas de conformidad con las mismas por un usuario calificado y antes de la fecha de caducidad indicada en el envase.

No obstante, SORIN GROUP ITALIA no puede garantizar que el usuario utilizará de manera correcta el dispositivo, ni que el diagnóstico o tratamiento incorrecto y/o que las características físicas y biológicas particulares de un paciente individual no afectarán el funcionamiento y la eficacia del dispositivo con resultados perjudiciales para el paciente, incluso cuando hayan sido observadas las instrucciones de uso especificadas. Aunque subrayando la necesidad de observar estrictamente las instrucciones de uso y de adoptar todas las precauciones necesarias para el uso correcto del dispositivo, SORIN GROUP ITALIA no asume ninguna responsabilidad por cualquier pérdida, daño, gasto, incidentes o consecuencias que surjan directa o indirectamente del uso impropio de este dispositivo.

SORIN GROUP ITALIA se compromete a sustituir el dispositivo médico en el caso de que sea defectuoso en el momento de ponerlo a la venta o mientras es enviado por SORIN GROUP ITALIA hasta el momento de su entrega al usuario final a menos que tal defecto haya surgido a consecuencia de manejo incorrecto por parte del comprador.

Lo anterior sustituye todas las demás garantías explícitas o implícitas, escritas o verbales, incluidas garantías de vendibilidad y conveniencia para el propósito.

Ninguna persona, incluido cualquier representante, agente, concesionario, distribuidor o intermediario de SORIN GROUP ITALIA, ni cualquier otra organización industrial o comercial, está autorizada a hacer cualquier representación o garantía referente a este dispositivo médico excepto según se declara expresamente en la presente.

SORIN GROUP ITALIA repudia cualquier garantía de vendibilidad y cualquier garantía de conveniencia para el propósito referente a este producto que no sea lo declarado expresamente en la presente.

El comprador se compromete a cumplir con los términos de esta Garantía Limitada y en particular está de acuerdo, en el caso de disputa o litigio con SORIN GROUP ITALIA, en no hacer reclamaciones basadas en cambios o alteraciones pretendidos o probados hechos en esta Garantía Limitada por cualquier representante, agente, concesionario, distribuidor u otro intermediario.

Las relaciones existentes entre las partes contratantes (también en el caso de que no estén expresadas por escrito) a las cuales se otorga esta Garantía, así como cada disputa relacionada con la misma o en cualquier modo conectada con la misma, así como con cualquier cosa relacionada con ella o con cualquier disputa acerca de esta Garantía, su interpretación y ejecución, nada excluido y/o reservado, son reguladas exclusivamente por la ley y jurisdicción italianas.

El tribunal elegido es el Tribunal de Modena (Italia).

## PRECAUCION

La institución sanitaria tiene la responsabilidad de preparar e identificar adecuadamente el producto para su envío de retorno. No devuelva productos que hayan estado expuestos a enfermedades infecciosas hemotransmitidas.

# INSTRUÇÕES PARA USO

## I. ÍNDICE

- I. Índice
- A. Descrição
- B. Características técnicas
- C. Utilização
- D. Informações sobre Segurança
- E. Instalação
- F. Enchimento e recirculação
- G. Início do bypass
- H. Funcionamento durante o bypass
- I. Fim do bypass
- J. Recuperação do sangue após o bypass
- K. Utilização da dranagem venosa activa com vácuo
- L. Utilização do reservatório de cardiotomia para autotransfusão pós-operatória
- M. Substituição do oxigenador
- N. Dispositivos médicos para utilização com o mod. D903 AVANT
- O. Devolução de produtos usados
- P. Condições de garantia

## A. DESCRIÇÃO

O AVANT D903 é um oxigenador de membrana, de fibra capilar microporosa, consistindo num módulo para troca de gases com um comutador de calor a ele ligado e num reservatório rígido formado por dois compartimentos:

1. Reservatório venoso (fig. 2, ref.3).  
2. Reservatório de cardiotomia com filtro para cardiotomia (fig. 2, ref. 4). Estes dois compartimentos estão ligados entre si por uma válvula de conexão (fig. 2, ref. 5). O dispositivo é de uso único, não tóxico, não pirogénico, fornecido ESTERILIZADO e em embalagem individual. É esterilizado por óxido de etileno. O nível dos resíduos do óxido de etileno no dispositivo está dentro dos limites estabelecidos pelas regulamentações do país onde é utilizado. O dispositivo é apresentado nas versões seguintes:

[A] AVANT D903 com válvula de segurança (filtro de cardiotomia de 30 µm)

[B] AVANT D903 sem válvula de segurança (filtro de cardiotomia de 30 µm)

## B. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

- Fluxo sanguíneo máximo recomendado	7500 ml/min
- Fluxo sanguíneo de referência (Normas AAMI)	9500 ml/min
- Tipo de membrana	Polipropileno microporoso
- Área da membrana	1,7 m <sup>2</sup>
- Área do comutador de calor	0,14 m <sup>2</sup>
- Volume máximo do reservatório de sistema fechado	4.800 ml
- Reservatório venoso	3.500 ml
- Reservatório de cardiotomia	1.300 ml
- Volume de enchimento estático (módulo de gás + permutador de calor)	250ml
- Conexões: Retorno do reservatório venoso	1/2" (12.7mm)
Saída do reservatório venoso	3/8" (9.53mm)
Entrada venosa do oxigenador	3/8"
Saída arterial do módulo de gás	3/8"

## C. UTILIZAÇÃO

O AVANT D903 foi concebido para ser utilizado nos circuitos de bypass cardiopulmonares, para substituir a função dos pulmões (transferência de oxigénio e remoção do anidrido carbónico) de modo a controlar a temperatura artério-venosa e para servir de reservatório de sangue venoso. O sangue a ser tratado deverá conter anticoagulante.

O AVANT D903 é um oxigenador ADULTO para ser utilizado em pacientes com peso inferior a 130 kg. (286 lb.). Este dispositivo não deve ser utilizado mais de 6 horas. Não é aconselhável o contacto com o sangue por períodos mais longos. Este dispositivo deverá ser usado com os dispositivos médicos indicados na secção M (Dispositivos médicos para utilização com o AVANT D903).

## D. INFORMAÇÕES SOBRE A SEGURANÇA

As informações destinadas a chamar a atenção do utilizador sobre a necessidade de prevenir situações de perigo e garantir o uso correcto e seguro do dispositivo, foram transcritas no texto segundo o seguinte esquema:

## ATENÇÃO

Indica graves consequências e perigos potenciais para a segurança do utilizador e/ou do paciente derivantes da utilização do dispositivo em condições de uso normal ou abusivo, juntamente com as limitações de uso e as medidas a adoptar no caso destes se verificarem.

## PRECAUÇÃO

Indica todas as possíveis precauções que o utilizador deve adoptar para o uso seguro e eficaz do dispositivo.

## SIGNIFICADO DOS SÍMBOLOS UTILIZADOS NOS RÓTULOS



Usar uma só vez (Não reutilizar)



Número de lote (número)  
(referência para identificação do produto)



Utilizar até (data de validade)



Data de fabrico



Estéril - Esterilizado com óxido de etileno



Não é pirogénico



contém ftalatos



Sem latex



Atenção: Não volte a esterilizar.



A esterilidade só é garantida, quando a embalagem não for aberta nem danificada.



Número do catálogo (código)



Atenção, ler as instruções de utilização



Este lado para cima



Frágil; manejar com cuidado



Quantidade



Proteger do calor



Manter seco

## ATENÇÃO

- O dispositivo deve ser usado de acordo com as instruções de utilização deste manual.

- O dispositivo deve ser utilizado por pessoal devidamente treinado para o efeito.
- A SORIN GROUP ITALIA não se responsabiliza por problemas que advêm de um uso inexperiente ou inadequado.
- FRAGIL, manusear com cuidado.
- Não expor a temperaturas abaixo de 0°C (32°F) ou acima de 60°C (140°F).
- Manter seco.
- Aplicar e manter sempre uma dose correcta e um controlo preciso do anticoagulante antes, durante e após o bypass.
- Apenas para uma única utilização e um único paciente. Durante a utilização o dispositivo está em contacto com sangue humano, fluidos corpóreos, líquidos ou gases tendo como objectivo a eventual infusão, administração ou introdução no corpo e devido ao seu desenho específico não pode ser completamente limpo e desinfetado após a utilização. Portanto a sua reutilização em outros pacientes pode causar contágio, infecção e septicemia. Para além disso, a sua reutilização aumenta a probabilidade de avarias do produto (integridade, funcionamento e eficácia clínica).
- O dispositivo contém fílatos. Em virtude do tipo de contacto com o corpo, a duração limitada do contacto e o número dos tratamentos por paciente, a quantidade de fílatos que podem ser libertados do dispositivo não levanta preocupações específicas sobre riscos residuais. Mais informações podem ser solicitadas à Sorin Group Itália.
- O dispositivo não deve ser utilizado num outro processamento.
- Não re-esterilizar.
- Após a utilização, deitar fora o dispositivo num recipiente adequado, em conformidade com as normas em vigor no País de utilização.
- O dispositivo só deve ser utilizado se estiver ESTÉRIL. No caso do dispositivo ser fornecido NÃO ESTÉRIL (em tal caso esse facto vem assinalado na embalagem com a inscrição "não estéril") combinar com a SORIN GROUP ITALIA ou com um seu representante autorizado o método de esterilização a utilizar.
- Na versão com válvula de segurança, desaconselha-se a aplicação de vácuo no Reservatório de Cardiotomia/Venoso
- Para outras informações e/ou no caso de reclamações, contactar o representante local.

## E. INSTALAÇÃO

### 1) POSICIONAMENTO DO SUPORTE

Posicionar o suporte D630 do AVANT D903 na estrutura da bomba por meio de um clamp situado na extremidade superior do braço de sustentação (fig. 1, ref. 1). Para mais informações sobre a montagem do suporte, consultar as instruções de utilização do suporte.

### 2) FIXAÇÃO DO OXIGENADOR AO SUPORTE

#### ATENÇÃO

- A esterilidade só é garantida se a embalagem esterilizada não estiver molhada, aberta, estragada ou quebrada. Não usar o dispositivo se não puder garantir a sua esterilidade.
  - Verificar a data de validade na etiqueta junta. Não usar o dispositivo após esta data limite.
  - O dispositivo deve ser usado imediatamente após a abertura da embalagem.
  - O dispositivo deve ser manuseado de uma forma asséptica.
- Retirar o dispositivo da embalagem esterilizada.

#### ATENÇÃO

- Verificar com cuidado o dispositivo antes de ser usado. O seu transporte e/ou armazenamento noutras condições que não as prescritas, pode danificá-lo.
- Não usar solventes tais como álcool, éter, acetona, etc., pois o seu contacto pode danificar o dispositivo.
- Não deixar que líquidos halogenados, tais como Halotano e Fluotano toquem na parede em policarbonato do dispositivo. Isto poderá prejudicar a sua integridade e o seu funcionamento adequado.

Fixar o AVANT D903 no suporte. Verificar se a palavra "OPEN" existente no sistema de fixação dos conectores da água, é bem visível na alavanca de travagem. Verificar se as marcas existentes no dispositivo de fixação dos conectores da água estão alinhadas. Só assim será possível fixar o oxigenador ao suporte. Inserir os conectores Hansen e empurrar o AVANT D903 contra o suporte e

rodar simultaneamente, a alavanca para a posição "CLOSED". O AVANT D903 só estará bem instalado quando na alavanca de travagem aparecer a inscrição "CLOSED".

### 3) INSTALAÇÃO DO TERMOCIRCULADOR

Ligar os tubos da água ao suporte por meio dos conectores fêmea Hansen SORIN GROUP ITALIA, ref. 09028.

#### ATENÇÃO

- O uso de conectores diferentes dos indicados pode provocar resistência dentro do circuito e reduzir a eficácia do Comutador de calor.
- Não obstruir o orifício situado na tampa inferior do comutador de calor, próximo do porta-sonda venoso; este orifício funciona como a descarga do canal de segurança que faz com que os líquidos não passem de um compartimento para o outro.
- A temperatura da água à entrada do comutador de calor não deve exceder os 42°C (108°F).
- A pressão da água no comutador de calor não deve exceder 300 KPa (3 bar/44 psi).

### 4) TESTE DO COMUTADOR DE CALOR

Testar o comutador de calor recirculando a água dentro deste durante alguns minutos. A integridade do envólucro é garantida se não houver fugas do compartimento da água nem do orifício do canal de segurança.

### 5) CONEXÕES DO CIRCUITO

#### ATENÇÃO

Todas as conexões por baixo da bomba devem estar presas por meio de tiras de aperto.

**LINHA VENOSA:** É possível ligar uma linha venosa de 1/2" ao conector indicado no reservatório venoso como "VENOUS INLET" (fig. 2, ref. 15).

O conector de retorno venoso pode ser rodado 180° a fim de encontrar a posição mais conveniente para a linha venosa.

Só é possível fazer a rotação depois da remoção da inserção de policarbonato que está a fixar o conector.

#### PRECAUÇÃO

Remover a inserção só depois de ter ligado a linha venosa ao conector de retorno venoso.

#### LINHAS DE ASPIRAÇÃO:

**Sem separação do sangue dos aspiradores:** Após a remoção das tampas protectoras dos conectores de entrada "filtrados" no topo do reservatório de cardiotomia (quatro conectores 1/4" / 6,35 mm, duas entradas de 3/8"), ligar as linhas de aspiração e rodar as torres (fig. 2, ref. 8) rodando os conectores de entrada "filtrados" em direcção das bombas de sucção.

**Com separação do sangue dos aspiradores:** ligar os dois adaptadores em "Y" do convenience kit aos dois conectores do reservatório de cardiotomia ("Cardiotomy Bypass Port", fig. 2, ref. 16)). Ligar às duas entradas dos dois adaptadores (4 entradas de 1/4" / 6,35 mm, 2 entradas luer lock) as linhas que deverão ser ligadas directamente ao Reservatório Venoso: aspiradores ventriculares, aspirador da raiz áortica, linha de purgação do filtro de sangue arterial, hemocentrador, enchimento rápido do Reservatório Venoso. No final, ligar as linhas de aspiração que estão por ligar às entradas filtradas do Reservatório de Cardiotomia (fig. 2, ref. 8). Durante todo o processo, manter a chave de conexão (fig. 2, ref. 5) fechada (para baixo).

**LINHA ARTERIAL:** Remover a tampa vermelha da saída arterial do oxigenador, indicada como "ARTERIAL OUTLET" (fig. 2, ref. 7), e ligar uma linha de 3/8".

**LINHA DA BOMBA:** o segmento da bomba deverá ser instalado entre o conector da saída do reservatório venoso (fig. 2, ref. 9) e o conector da entrada venosa do oxigenador (fig. 2, ref. 6) tendo em conta a direcção da rotação da bomba.

Remover a tampa amarela do conector das impurezas dos gases (fig. 2, ref. 18) do reservatorio de cardiotomia.

#### PRECAUÇÃO

Se for necessário sangue oxigenado para a cardioplegia do sangue, remover o pos lock vermelho e ligar a linha de sangue de 1/4" do

**círculo da cardioplegia à porta de saída das coronárias AVANT D903 utilizando o redutor D 523C (fornecido com o produto).**

A porta de saída das coronárias tem uma válvula auto-vedante para ligar também o redutor D 523 C durante o bypass extracorpóral sem qualquer fuga ou derrame de líquido.

## ATENÇÃO

**Se for feita uma ligação à porta de saída das coronárias durante o bypass, a linha a ser ligada deve ser desclampada e despressurizada de modo a que o sangue fluia nela após a ligação.**

### 6) DISPOSITIVO DE AMOSTRAS

No caso de se desejar fazer colheitas de sangue de uma posição mais afastada, retirar a torneira A/V (fig. 2, ref. 10) da posição em que se encontra e montá-la no suporte "D712 destinado à torneira de amostras" O tubo que é fornecido com a torneira permite a colocação desta no raio de 1 metro, aproximadamente.

Verificar se a conexão do tubo de purgação da torneira está fixada ao luer filtrado do Reservatório Venoso. Verificar se o botão de seleção da torneira está na posição "OFF".

### 7) CONEXÃO DAS SONDAS DE TEMPERATURA

A conexão da sonda de temperatura arterial (vermelha - fig. 2, ref. 11) está posicionada a seguir à saída arterial, enquanto o local da sonda venosa (azul - fig. 2, ref. 12) se encontra na posição oposta à entrada venosa. As sondas de temperatura SORIN GROUP ITALIA têm a ref. 09026.

### 8) CONTROLO DO FECHO DA LINHA DE RECIRCULAÇÃO/PURGA

Verificar se a torneira disposta na linha de recirculação/purga, entre a parte de cima do módulo de gás e o Reservatório Venoso, está na posição "OFF" (utilize como referência o desenho da etiqueta).

### 9) LIGAÇÃO DA LINHA DE GÁS

Remover a tampa verde do conector indicado como "GAS INLET" (fig. 2, ref. 13) e ligar a linha de gás de 1/4". Certifique-se que a alimentação do gás vem de um misturador adequado ar/oxigénio, como por exemplo, o Sechrist, ref. 09046 (fornecido por SORIN GROUP ITALIA) ou de um sistema com características técnicas compatíveis. Um conector capnógrafo pode ser encontrado no centro do conector "GAS ESCAPE" (fig. 2, ref. 14).

## PRECAUÇÃO

- O sistema "GAS ESCAPE" foi concebido para evitar qualquer possível risco de bloqueio da saída do gás; tal bloqueio pode causar a passagem imediata do ar para o compartimento do sangue.
- A SORIN GROUP ITALIA recomenda o uso de um caça bolhas ou filtro na linha arterial para reduzir o risco de transmissão de êmbolos ao paciente.

### 10) GASES ANESTÉSICOS

O oxigenador é indicado para utilização com anestésico volátil isofluorano e sevofluorano, através de um vaporizador de gás narcotizante adequado. Se forem utilizados estes gases anestésicos, deverá ser considerado algum método de captura do gás proveniente do oxigenador. O protocolo, a concentração e a monitorização dos gases anestésicos administrados ao paciente são da exclusiva responsabilidade do médico responsável pelo tratamento.

## ATENÇÃO

**Os únicos anestésicos indicados para este fim são o isofluorano e o sevofluorano.**

## ATENÇÃO

**Os métodos utilizados para a captura do gás anestésico vaporizado não deverá, de forma alguma, aumentar ou reduzir o nível de pressão nas fibras do oxigenador.**

### F. ENCHIMENTO E RECIRCULAÇÃO

## ATENÇÃO

**Não usar soluções de enchimento alcoólicas: tais soluções podem comprometer o bom funcionamento do módulo de gás.**

### 1) MANTER DESLIGADO O FLUXO DO GÁS

### 2) MANTER A LINHA DE RECIRCULAÇÃO/PURGA DO OXIGENADOR FECHADA

Verificar se a torneira da linha de recirculação/purga está fechada.

### 3) FECHO DAS LINHAS VENOSA E ARTERIAL

Clampar a linha venosa. Clampar a linha arterial a alguns centímetros de distância do conector de saída arterial do oxigenador.

### 4) TESTE DO COMUTADOR DE CALOR

Verificar de novo a integridade do comutador de calor, tendo uma atenção especial a possíveis fugas de água.

### 5) ENCHIMENTO DO RESERVATÓRIO VENOSO

Prender com tiras de aperto todas as linhas de aspiração ligadas ao reservatório de cardiotomia. Encher o reservatório de cardiotomia com líquido suficiente para se certificar que se obteve o hematocrito desejado, tendo em atenção que:

- o volume de enchimento estático do oxigenador é de 250 ml;
- a capacidade do tubo de 3/8" é de 72 ml/min;
- a capacidade do tubo de 1/2" é de 127 ml/min.

Clampar o tubo de saída do Reservatório Venoso. Para encher o Reservatório Venoso ou se a capacidade do Reservatório de Cardiotomia não for suficiente (1300 ml), abrir a conexão em direcção ao reservatório, levantando a válvula de conexão (fig. 2, ref. 5) disposta no topo do Reservatório de Cardiotomia (posição aberta).

### 6) ENCHIMENTO DO CIRCUITO

## ATENÇÃO

- O nível da pressão dentro do compartimento do sangue do módulo de gás não excederá 100 KPa (1 bar / 14 PSI).**

Remover o segmento da bomba da cabeça da bomba arterial.

Abrir lentamente o clamp que o occlude, e encher o segmento da bomba mantendo-o à mesma altura do reservatório venoso. Inclinando vagarosamente para baixo o segmento do tubo para ser cheio, o ar no tubo será conduzido para o oxigenador. O enchimento completo do módulo de gás é feito por acção da gravidade.

Quando o AVANT D903 está cheio, colocar o segmento de bomba na bomba arterial.

### 7) ABERTURA DAS LINHAS VENOSA E ARTERIAL

Remover o clamp das linhas venosa e arterial e aumentar o fluxo até 2000 ml/min.

### 8) ABERTURA DA LINHA DE RECIRCULAÇÃO/PURGA

Após terem sido seguidos os passos descritos na posição 7, aumentar a velocidade da bomba arterial até que o fluxo atinja o valor máximo de de 7.5 l/min. Abrir a torneira da linha de recirculação/purga por alguns segundos para encher a linha de recirculação/purga do oxigenador.

### 9) PURGA DO AR CONTIDO NO CIRCUITO

Durante esta fase é necessário bater levemente em todo o circuito de modo a facilitar a remoção das microbolhas das paredes do tubo. Após alguns minutos em que o fluxo é mantido numa frequência elevada, todo o ar será evacuado.

### 10) ENCHIMENTO DO DISPOSITIVO DE AMOSTRAS DE 4 VIAS

A remoção do ar do sistema de amostras A/V e da porta de saída das coronárias é conseguida do seguinte modo:

- Rodar o interruptor selector do dispositivo para a posição "A-V SHUNT".
- Verificar se as linhas das amostras A/V estão completamente purgadas.
- Desligar o interruptor selector do dispositivo.

### 11) FECHO DA LINHA DE RECIRCULAÇÃO/PURGA

Após 3-5 minutos do fluxo ser mantido a uma frequência elevada, todo o ar será evacuado e é possível fechar a torneira da linha de recirculação/purga.

### 12) FECHO DAS LINHAS VENOSA E ARTERIAL

## PRECAUÇÃO

- Não usar o fluxo pulsátil durante o enchimento.
- Verificar se a dose do anticoagulante no sistema é a correcta antes de se iniciar o bypass.
- A SORIN GROUP ITALIA recomenda que se utilize o controlo da velocidade da bomba para reduzir ou parar o fluxo arterial.
- Não usar o interruptor "on/off" da bomba até que a velocidade da bomba esteja a zero.

## ATENÇÃO

- Se o conector redutor (D523C) e um circuito tiverem de ser ligados à porta de saída das coronárias, verificar o enchimento da linha ligada.
- Clampar a linha alguns centímetros distanciada da saída.
- Não criar uma pressão negativa na saída das coronárias. Uma pressão negativa no compartimento do sangue poderá provocar a formação de microbolhas.

## G. INÍCIO DO BYPASS

### 1) ABERTURA DAS LINHAS ARTERIAL E VENOSA

Remover em primeiro lugar o clamp da linha arterial, e de seguida o clamp da linha venosa. Iniciar o bypass com um fluxo sanguíneo apropriado ao tamanho do paciente. Verificar constantemente o nível do sangue no reservatório venoso.

### 2) VERIFICAÇÃO DO FUNCIONAMENTO CORRECTO DO COMUTADOR DE CALOR

Verificar a temperatura do sangue venoso e arterial.

### 3) SELEÇÃO DO FLUXO DE GÁS APROPRIADO

A proporção do fluxo de gás/sangue sugerido em normotermia é 1:1 com um FiO<sub>2</sub> de 80:100%.

## ATENÇÃO

- Abrir sempre o fluxo de gás a seguir ao fluxo sanguíneo. A proporção de fluxo gás/sangue nunca deve exceder 2:1.
- A pressão no compartimento de sangue deve ultrapassar sempre a do compartimento do gás. Isto serve para evitar o aparecimento de embólos gasosos no compartimento do sangue.

### 4) MONITORIZAÇÃO DO GÁS NO SANGUE

Após alguns minutos de operação do bypass, medir o conteúdo do gás no sangue. Dependendo dos valores encontrados, ajustar os parâmetros relevantes do seguinte modo:

pO <sub>2</sub> alto	→	Diminui o FiO <sub>2</sub>
pO <sub>2</sub> baixo	→	Aumenta o FiO <sub>2</sub>
pCO <sub>2</sub> alto	→	Aumenta o fluxo do gás
pCO <sub>2</sub> baixo	→	Diminui o fluxo do gás

## H. DURANTE O BYPASS

### 1) TESTE DO RETORNO VENOSO

Se for necessário um fluxo de retorno venoso mais elevado baixar tanto o oxigenador como o reservatório venoso relativamente à posição do paciente.

## ATENÇÃO

- O ACT (Tempo de Coagulação Activado) deve ser sempre superior ou igual a 480 segundos, de modo a assegurar uma anticoagulação adequada do circuito extracorpóral.
- Se se quiser administrar anticoagulante ao paciente, utilizar a porta "DRUGS PORT" do dispositivo de amostras.

### 2) AMOSTRAS ARTERIAIS

- a) Rodar o interruptor do selector na torneira das amostras (fig. 2, ref. 10) para a posição "A-SAMPLE PURGE" (a linha arterial será então automaticamente purgada).
- b) Inserir a seringa no luer fêmea das amostras marcada "SAMPLE PORT".
- c) Aspirar 2 ml de sangue, no mínimo (a purga automática evita que se repita a operação). Uma válvula auto-vedante evitará que o sangue saia do luer.

### 3) AMOSTRAS VENOSAS

- a) Rodar o interruptor do selector na torneira das amostras para a posição "V-SAMPLE PURGE".
- b) Inserir a seringa no luer fêmea das amostras marcado "SAMPLE PORT".
- c) Aspirar e purgar a amostra de sangue duas vezes antes de continuar para a análise das amostras venosas. Esta dupla operação (aspiração e purga) pode ser feita enquanto se mantiver o interruptor do selector na mesma posição.

### 4) ADMINISTRAÇÃO DE MEDICAMENTOS

- a) Rodar o interruptor do selector na torneira das amostras para a posição "DRUGS INJECTION".
- b) Inserir a seringa contendo o medicamento no luer fêmea marcado

"DRUGS PORT" e injetar o líquido.

c) Rodar o interruptor para a posição "A-V SHUNT". O sistema será automaticamente irrigado e o medicamento entrará na veia.

### 5) RECIRCULAÇÃO DE FLUXO BAIXO

(Hipotermia associada à paragem circulatória).

- a) Reduzir o fluxo do gás para menos de 500 ml/min.
- b) Abrir a linha de recirculação (alavanca da torneira de recirculação/purgação na posição de "RECIRCULATION") e clampar a linha de entrada do Reservatório Venoso (fig. 2, ref. 15).
- c) Reduzir o fluxo da bomba arterial para cerca de 2000 ml/min.
- d) Clampar a linha arterial do módulo de gás (fig. 2, ref. 7).
- e) Recircular a um fluxo máximo de 2000 ml/min. durante a paragem circulatória do paciente.
- f) Para re-iniciar o bypass, após a paragem circulatória, abrir as linhas arterial e venosa e vagarosamente aumentar o fluxo do sangue.
- g) Fechar a linha de recirculação (alavanca na posição horizontal, "CLOSE").
- h) Ajustar o fluxo do gás.

### 6) GESTÃO DOS RESERVATÓRIOS VENOSO E DE CARDIOTOMIA

Conforme referido na Descrição (Parágrafo A), o D903 AVANT apresenta-se com o Reservatório de Cardiotomia separado do Reservatório Venoso. Este isolamento dos dois reservatórios é mantido pela válvula de conexão, disposta no topo do Reservatório de Cardiotomia, em posição abaixada. Esta opção vem sugerida para quando se quer separar o sangue venoso do fluido proveniente dos aspiradores. Este último poderá ser:

- a) eliminado
- b) tratado separadamente

No caso de se querer adicionar directamente a solução de enchimento no Reservatório Venoso, utilizar a conexão "Cardiotomy Bypass Port" (fig. 2, ref. 6). Com a válvula de conexão em posição levantada, o reservatório rígido comporta-se como um Reservatório Venoso normal.

## ATENÇÃO

### PARA OS DISPOSITIVOS DOTADOS COM VÁLVULA DE SEGURANÇA AUTO-VEDANTE:

A válvula de segurança auto-vedante é um dispositivo de segurança que evita a transmissão maciça do ar para o paciente no caso do reservatório venoso se esvaziar repentinamente. A válvula trabalha com fluxos entre 1 a 7.5 l/min. No entanto, a válvula de segurança auto-vedante não libera o perfusionista da verificação cuidadosa do nível no reservatório venoso. Tem de ser prestada mais atenção durante a fase de esvaziamento ao baixo nível do reservatório venoso e / ou fluxos baixos. No caso de fluxo de retorno venoso insuficiente, a válvula de segurança auto-vedante pode colapsar. Se isto acontecer, uma pressão negativa consequente pode causar uma extração de gás do sangue se a bomba arterial não for imediatamente parada. Para eliminar o ar do módulo de oxigénio, proceder do modo seguinte:

- 1) Desligar o fluxo de gás.
- 2) Desligar a bomba arterial.
- 3) Clampar a linha arterial.
- 4) Repor o volume de líquido necessário no reservatório venoso.
- 5) Clampar a linha venosa.
- 6) Abrir a torneira da linha de purga/recirculação durante cerca de um minuto, com um fluxo de 2000 ml/min, até à eliminação total do ar do sistema.
- 7) Re-iniciar o bypass abrindo as linhas arterial e venosa.
- 8) Fechar a linha de recirculação/purga.
- 9) Abrir de novo o fluxo de gás.

### 7) EVACUAÇÃO CONTÍNUA DO AR

Durante o bypass, é possível fazer a evacuação contínua do ar do módulo de gás, colocando para tal a torneira da linha de recirculação/purga na posição horizontal "PURGE".

Nestas condições e com um fluxo de sangue de 4 l/min, o fluxo de purga para o Reservatório Venoso é desprezível.

## I. FIM DO BYPASS

Deve ser feito após se considerar o estado de cada paciente. Agir do seguinte modo:

- 1) Desligar o fluxo do gás

- 2) Desligar o termocirculador.
- 3) Diminuir lentamente o fluxo arterial para zero enquanto se fecha a linha venosa.
- 4) Clampar a linha arterial.
- 5) Abrir a linha de recirculação.
- 6) Aumentar a velocidade da bomba até obter um fluxo de 2000 ml/min.
- 7) Em caso de separação do sangue dos aspiradores:
  - a) retirar o pos-lock da chave de conexão (fig. 2, ref. 5) e ligar o adaptador D 523C (fornecido juntamente com o produto)
  - b) recuperar o sangue recolhido no Reservatório de Cardiotomia com uma máquina para autotransfusão ligada ao adaptador com uma linha de 1/4"
  - c) lavar o sangue colhido e depois fazer a reinfusão deste no doente.

## PRECAUÇÃO

- Se a circulação extracorpóral tiver de ser recomeçada subsequentemente, deve ser mantida no interior do AVANT D903 um fluxo mínimo de sangue (máximo 2000 ml/min).
- Durante a recirculação não desligar o termocirculador.
- Verificar se o circuito de cardioplegia ligado à porta de saída das coronárias está bem clampado.

## J. RECUPERAÇÃO DO SANGUE APÓS O BYPASS

- 1) Recuperar tanto sangue quanto possível da linha venosa assim que o cirurgião tenha removido a cânula da veia cava do paciente.
- 2) Fornecer sangue à cânula aórtica de acordo com a situação do paciente, diminuindo lentamente o nível do reservatório venoso.
- 3) Quando a Reserva Venosa estiver quase vazia, parar a bomba arterial e clampar a linha arterial.

## K. UTILIZAÇÃO DA DRENAGEM VENOSA ACTIVA COM VÁCUO

Este método pode ser aplicado em qualquer momento durante a circulação extracorpóral, desde que as indicações abaixo indicadas sejam respeitadas. Utilizando o kit código 086000, ou equivalente fornecido separadamente, e um dispositivo de regulação de vácuo, o AVANT pode ser utilizado para a drenagem venosa activa com vácuo. Esta técnica constitui uma alternativa à drenagem venosa por gravidade e permite a utilização de tubos venosos mais curtos com um diâmetro reduzido, bem como cânulas de calibre mais pequeno.

## L. UTILIZAÇÃO DO RESERVATÓRIO DE CARDIOTOMIA PARA AUTOTRANSFUSÃO POS-OPERATORIA

Se se pensar utilizar o reservatório venoso para uma autotransfusão pós-operatória, agir do modo seguinte:

1. Desligar a linha de recirculação/purga.
2. Separar o reservatório venoso do módulo de gás empurrando o gancho branco.
3. Colocar o reservatório venoso no suporte para "Drenagem Torácica pós-operatória" cód. 05039 e usar um dos seguintes dispositivos opcionais, tendo em atenção as instruções de utilização:
  - CONJUNTO CONVERSOR DE AUTOTRANSFUSÃO D 540, ref. 05053
  - CONJUNTO CONVERSOR DE AUTOTRANSFUSÃO D 540 W, com vedante da água, ref. 05062
4. O caso de se desejar usar a capacidade total do Reservatório, bloquear a chave de conexão (fig. 2, ref. 5) com o clamp vermelho dentro do convenience kit fornecido com o produto.

## M. SUBSTITUIÇÃO DO OXIGENADOR

Durante a perfusão deve-se ter sempre disponível um oxigenador de substituição. Após 6 horas de uso com sangue ou no caso de ocorrerem situações particulares, que possam levar a pessoa responsável pela perfusão a determinar se a segurança do paciente pode ser comprometida (desempenho insuficiente do oxigenador, fugas, parâmetros de sangue anormais, etc.), proceder do modo que se segue para a substituição do oxigenador.

## PRECAUÇÃO

Utilizar métodos de esterilização durante todo o procedimento de substituição.

### Substituição do oxigenador e do RESERVATÓRIO AVANT DUAL

- 1) Desligar o fluxo do gás.
- 2) Fechar, por meio de um duplo clamp, a linha venosa (a 5 cms. uma da outra).

- 3) Desligar a bomba arterial e fechar, por meio de um duplo clamp, a linha arterial (a 5 cms. uma da outra) colocada a seguir à saída do oxigenador.
- 4) Desligar o termocirculador, clampar e remover as linhas de água.
- 5) Desligar a linha de gás, e todas as linhas de monitorização e de amostras.
- 6) Fechar as linhas de retorno venoso e arterial na secção entre os dois clamps, deixando um comprimento suficiente de tubo para permitir a reconexão.
- 7) Retirar o AVANT D903 do suporte e extraír o segmento debomba da bomba arterial.
- 8) Colocar um novo AVANT D903 no suporte. Ligar todas as linhas (p. ex.: a venosa ao reservatório venoso, a arterial e a do gás ao oxigenador, a linha da bomba ao reservatório venoso e oxigenador).

## ATENÇÃO

Nesta fase, manter fechadas as linhas arterial e venosa.

- 9) Abrir as linhas da água no suporte, ligar o termocirculador e verificar se o novo AVANT D903 está em condições.
- 10) Encher com a solução de enchimento o reservatório de cardiotomia do novo AVANT D903 através dos conectores rápidos de 1/4" e 3/8" localizados na cabeça do reservatório venoso.
- 11) Encher o novo AVANT D903 e evacuar as microbolhas, conforme descrito no procedimento de enchimento e recirculação.
- 12) Verificar todas as conexões e prendê-las com tiras de aperto.
- 13) Remover os clamps das linhas arterial e venosa, fechar a linha de recirculação/purga e recomeçar o bypass.
- 14) O sangue que permanece no reservatório venoso substituído pode ser recuperado ligando a sua porta de saída a um dos conectores de entrada de 3/8" do novo reservatório.
- 15) O sangue contido no oxigenador e no comutador de calor pode ser vertido para o novo reservatório venoso ligando a linha arterial a um dos conectores de entrada de 3/8" do novo reservatório.

### Substituição só do módulo de gás

- 1) Interromper o fluxo de gás e desligar a linha de gás.
- 2) Colocar uma braçadeira na linha de retorno venoso.
- 3) Desligar a bomba arterial e colocar duas braçadeiras na linha arterial (a 5 cm uma da outra), próximo do oxigenador.
- 4) Colocar duas braçadeiras na linha de entrada do oxigenador, próximo do conector do módulo de gás (a 5cm uma da outra).
- 5) Desligar o termocirculador, fechar e extraír as linhas de água
- 6) Fechar a torneira de recirculação/purgação e desligar a linha de recirculação/purgação
- 7) Se houver algum circuito de cardioplegia ligado ao sistema, é necessário fechá-lo com uma braçadeira e desligá-lo.
- 8) Colocar o selector da torneira de amostragem na posição "OFF"
- 9) Desligar a linha de amostras de sangue arterial, evitando contaminar o fecho luer da torneira de amostragem (ligando-o, por ex., a um fecho luer fêmea na parte de cima do reservatório)
- 10) Extraír as restantes linhas de monitorização e de amostragem do módulo de gás
- 11) Cortar a linha de entrada do oxigenador e a linha arterial num ponto compreendido entre as duas braçadeiras, deixando um comprimento de tubo suficiente para a próxima conexão.
- 12) Colocar o dispositivo de fixação dos conectores de água na posição de "OPEN"
- 13) Levantar o oxigenador e rodar o gancho (fig. 1, ref. 2) na parte de cima do suporte
- 14) Fixar o reservatório no gancho do suporte
- 15) Separar o reservatório do módulo de gás mediante a interface branca (fig. 2, ref. 19)
- 16) Retirar o módulo de gás do suporte.
- 17) Colocar um módulo de gás novo no suporte.
- 18) Fixá-lo, colocando o dispositivo de fixação dos conectores de água na posição de "CLOSE".
- 19) Ligar a linha de entrada do oxigenador e a linha arterial no módulo de gás

## ATENÇÃO

Durante esta fase é necessário manter as linhas venosa e arteriai fechadas.

- 20) Ligar o termocirculador e controlar o comutador de calor.
- 21) Levantar o reservatório e rodar o gancho. Colocar o reservatório no módulo de gás. Se possível, ligar o reservatório ao módulo de gás mediante a interface branca.
- 22) Ligar a linha de gás, a linha de amostras de sangue arterial e todas as linhas de monitorização
- 23) Retirar a braçadeira da linha venosa
- 24) Mantendo a linha de recirculação aberta (torneira de recirculação/purgação na posição de "RECIRCULATION"), encher o módulo de gás por meio da bomba arterial. Eliminar o ar do interior do módulo com um fluxo máx. de 2000 ml/min.
- 25) Fechar a linha de recirculação (torneira de recirculação/purgação na posição de "CLOSE")
- 26) Retirar a braçadeira da linha arterial e recomeçar o bypass.
- 27) Se necessário, ligar o circuito de cardioplegia e purgá-lo.

## N. DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA USO COM O AVANT MOD. D903

Para autotransfusão pós-operatória com o reservatório venoso deverá usar-se um dos dois dispositivos seguintes:

- CONJUNTO CONVERSOR PARA AUTOTRANSFUSÃO D 540, REF. 05053
- CONJUNTO CONVERSOR PARA AUTOTRANSFUSÃO D 540 W com vedante para água, ref. 05062

Toda a tubagem usada para fazer as ligações do circuito tem de ter um diâmetro compatível com as dimensões dos conectores no dispositivo (3/8", 1/4" e 1/2").

Os controlos de temperatura devem ser feitos com as sondas SORIN GROUP ITALIA ref. 09026, ou compatíveis com YSI série 400.

Utilizar o misturador de ar / oxigénio Sechrist (SORIN GROUP ITALIA ref. 09046) ou um sistema com características técnicas compatíveis.

Pode ser usado qualquer sistema de aquecimento/refrigeração (termocirculador) desde que os conectores para o suporte do distribuidor de água sejam do tipo Hansen (SORIN GROUP ITALIA ref. 09028).

Normalmente a SORIN GROUP ITALIA não tem quaisquer contraindicações relativamente ao uso de bombas peristáticas oclusivas ou não oclusivas ou de bombas centrifugadoras. Só se devem utilizar outros tipos de bombas com autorização da SORIN GROUP ITALIA.

## O. DEVOLUÇÃO DE PRODUTOS USADOS

Se o utilizador não ficar satisfeito com qualquer aspecto relacionado com a qualidade do produto, poderá notificar o distribuidor ou o representante local autorizado pela SORIN GROUP ITALIA.

Todos os parâmetros considerados críticos devem ser comunicados com particular cuidado e com urgência. A seguir descreve-se a informação mínima a ser fornecida:

- Descrição exaustiva da ocorrência e, se considerar pertinente, a condição do paciente;
- Identificação do produto em causa;
- Número de lote do produto em causa;
- Disponibilidade do produto em causa;
- Todas as indicações que o utilizador considerar úteis para que se compreenda a causa da insatisfação.

A SORIN GROUP ITALIA reserva-se o direito de autorizar, se necessário, a devolução do produto em causa na notificação para avaliações. Se o produto a devolver estiver contaminado, deve ser tratado, condicionado e manipulado em conformidade com as disposições da lei vigente no país onde o produto que motiva a reclamação estiver sendo utilizado.

A SORIN GROUP ITALIA garante que o dispositivo médico é capaz de funcionar conforme indicado nas actuais instruções de utilização, quando for utilizado por um utilizador qualificado em conformidade com as mesmas e antes do prazo de validade indicado na embalagem.

A SORIN GROUP ITALIA não pode todavia garantir que o utilizador irá utilizar o dispositivo de forma correcta, nem que o diagnóstico ou terapêutica e/ou as características físicas e biológicas específicas de um determinado doente não irão afectar o desempenho e a eficácia do dispositivo com consequências prejudiciais para o doente, mesmo que tenham sido seguidas as instruções de utilização indicadas.

A SORIN GROUP ITALIA, embora saliente que é necessário aderir rigorosamente às instruções de utilização e adoptar todas as precauções necessárias para a utilização correcta do dispositivo, não pode assumir a responsabilidade por quaisquer perdas, danos, despesas, incidentes ou consequências resultando directa ou indirectamente da utilização inadequada deste dispositivo.

A SORIN GROUP ITALIA obriga-se a substituir o dispositivo médico, caso este esteja defeituoso na altura da sua colocação no mercado ou durante o seu transporte pela SORIN GROUP ITALIA até ao momento da entrega ao utilizador final, a não ser que tal defeito tenha sido causado pelo manuseio inadequado por parte do comprador.

O que vai supra substitui todas as garantias explícitas ou subentendidas, escritas ou verbais, inclusive a garantia de susceptibilidade de o produto ser negociável ou a garantia de o produto ser adequado para os fins a que se destina. Ninguém, inclusive qualquer representante, agente, revendedor, distribuidor ou intermediário da SORIN GROUP ITALIA ou de qualquer outra organização industrial ou comercial, está autorizado a efectuar qualquer declaração ou garantia relativamente a este dispositivo médico, salvo conforme expressamente indicado na presente.

A SORIN GROUP ITALIA rejeita qualquer garantia de susceptibilidade de o produto ser negociável ou qualquer garantia de o produto ser adequado para os fins a que se destina, a não ser o que vem expressamente aqui indicado. O comprador obriga-se a cumprir as condições da presente Garantia Limitada e acorda em especial, no caso de conflito ou de litígio com a SORIN GROUP ITALIA, em não fazer reclamações baseadas em mudanças ou alterações, supostas ou comprovadas, efectuadas na presente Garantia Limitada por qualquer representante, agente, revendedor, distribuidor ou outro intermediário.

As relações actuais entre as partes do contrato (também no caso de este não se encontrar exarado por escrito) a quem é dada a presente Garantia, assim também como qualquer litígio relacionado com ela ou de qualquer maneira ligado a ela, assim também como tudo o que estiver relacionado com ela ou qualquer litígio dizendo respeito à presente Garantia, à sua interpretação e execução, sem nada excluído e/ou reservado, são exclusivamente regidas pela lei e jurisdição italiana.

O tribunal escolhido é o Tribunal de Modena (Itália).

## PRECAUÇÃO

**É da responsabilidade da estrutura sanitária preparar e identificar devidamente para expedição, o produto a devolver. Não devolver produtos que tenham estado expostos a doenças infecciosas transmissíveis através do sangue.**

## P. CONDIÇÕES DE GARANTIA

*A presente Garantia Limitada é para além de quaisquer direitos legais do Comprador da acordo com a lei aplicável.*

A SORIN GROUP ITALIA garante que foram tomadas todas as precauções razoáveis no fabrico deste dispositivo médico, conforme exigido pelas características do dispositivo e a utilização a que se destina.

## ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

- A. Περιγραφή
- B. Τεχνικά χαρακτηριστικά
- C. Σκοπός χρήσης
- D. Πληροφορίες ασφάλειας
- E. Εγκατάσταση
- F. Πλήρωση και τρόπος επανακυκλοφορίας
- G. Αρχικό bypass
- H. Χρήση κατά την διάρκεια bypass
- I. Αποπεράτωση του bypass
- J. Επανάκτηση αίματος μέτα το bypass
- K. ΧΡΗΣΗ ΕΝΕΡΓΗΤΙΚΗΣ ΦΛΕΒΙΚΗΣ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗΣ ΜΕ KENO
- L. Χρήση Καρδιοτόνου για μετεγχειρητική αυτομετάγριψη
- M. Αντικατάσταση σύγνονωτού
- N. Ιατρικές συσκευές για χρήση μαζί με το D 903 AVANT
- O. Επιστροφή χρησιμοποιηθέντων προϊόντων
- P. Περιορισμένη Εγγύηση

## Α. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Ο D 903 AVANT είναι ένας μικροτορύπης τριχειδών ινών οξυγονωτής μεμβράνης που αποτελείται από μία συσκευή ανταλλαγής αερίων με ένα ενωματωμένο εναλλακτή θερμόπτητας και από μία σκληρή δεξαμενή αποτελουμένη από δύο διαμερίσματα.

1. Φλεβική δεξαμενή (εικ. 2, σχετ. 3).
2. Δεξαμενή καρδιοτομίας με φίλτρο για καρδιοτομία (εικ. 2, σχετ. 4).

Τα δύο αυτά διαμερίσματα συνδέονται μέσω μιας βαλβίδας συνοχής (εικ. 2, σχετ. 5).

Η συσκευή είναι μίας χρήσης μη τοξική, μη πυρογενική, παραδίδεται ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ και συσκευασμένη ανά τεμάχιο.

Είναι αποστειρωμένη με οξειδίου αιθανείνου.

Το επίπεδο των καταλοπίνων του οξειδίου αιθυλενίου στην συσκευή είναι εντός των ορίων που έχουν θετοποιεί, βάση εθνικών κανονισμών στην χώρα που χρησιμοποιείται.

Η συσκευή διατίθεται στις πιο κάτω εκδόσεις:

**[A] D903 AVANT με βαλβίδα ασφαλείας (φίλτρο καρδιοτομίας των 30 μμ).**

**[B] D903 AVANT χωρίς βαλβίδα ασφαλείας (φίλτρο καρδιοτομίας των 30 μμ).**

## Β. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ

- Ενδεικνυόμενη μέγιστη ροή αίματος	7500 ml/λεπτό
- Ενδεικνυόμενη μέγιστη ροή αίματος (AAAMI Standard)	10000ml/λεπτό
- Τύπος Μεμβράνης	Μικροτορύπης Πολυπροπυλένιο.
- Επιφάνεια μεμβράνης	1,7m <sup>2</sup>
- Επιφάνεια μεταλλική θερμόπτητας	0,14 m <sup>2</sup>
- γκος σκληρής δεξαμενής πακ	4700 ml
- Φλεβική δεξαμενή	3500 ml
- Δεξαμενή πληρώματος	1200 ml
- Σταπικός ογκός πληρώματος (οξυγονωτής + εναλλακτή θερμόπτητας)	250 ml
- Συνθέσεις :	
Φλεβική δεξαμενή επιστροφή	1/2" ( 2.7 mm)
Φλεβική δεξαμενή έξδου	3/8" (9.53 mm.)
Είσοδος φλεβικού στον οξυγονωτή	3/8"
Οξυγονωτή έξοδος αρτηριακή	3/8"

## C. ΣΚΟΠΟΣ ΧΡΗΣΗΣ

Το D 903 AVANT πρέπει να χρησιμοποιείται στα κυκλώματα καρδιοπνευμονικού βηματισμού ως συσκευή αντικατάστασης των πνευμονών (metapora οξυγόνων και αφώρεση διοξειδίου του άνθρακα), για την ελέγχο της αρτηριακής ζελεύσης θερμοκρασίας και ως δεξαμενή φλεβικού αίματος. Το αίμα προς μεταχείριση πρέπει να περιέχει αντιπτερικό.

Ο D 903 AVANT είναι ένας οξυγονωτής ενηλίκων που χρησιμοποιείται σε πεπτοστατική επί ασθενών με σωματικό βάρος λιγύτερο των 130 κιλών (286 λίμπρες).

Ο D 903 AVANT δεν πρέπει να χρησιμοποιηθεί περισσότερο των 6 ωρών. Επαρι με το αίμα για μεγαλύτερη χρονική περίοδο δεν συνιστάται.

Ο D 903 AVANT πρέπει να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με ιατρικές συσκευές που αναγράφονται στο τμήμα M (ιατρικές συσκευές προς χρήση με το D 903 AVANT ).

## D. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΣΦΑΛΕΙΑ

Πληροφορίες που προορίζονται να τραβήξουν την προσοχή του χρήστη σε επικίνδυνες καταστάσεις και να εξασφαλίσουν σωστή και ασφαλή χρήση της συσκευής αναγράφονται στο κείμενο κατά τον πιο κάτω τρόπο:

### ■ ΠΡΟΣΟΧΗ

Υποδεικνύει σοβαρές δυσμενείς αντιδράσεις και πιθανούς κινδύνους για τον χρήστη και / ή δια τον ασθενή που μπορών να εμφανισθούν κατά την διάρκεια σωστής χρήσης ή κακής χρήσης της συσκευής, όπως επίσης τους περιορισμούς χρήσης καθώς και τα μέτρα που πρέπει να υιοθετθούν σε αυτές τις περιπτώσεις.

### ■ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Υποδεικνύει οιανδήποτε ειδική φροντίδα που πρέπει να εξασκηθεί από τον χρήστη για την ασφαλή και αποτελεσματική χρήση της

## ΣΥΣΚΕΥΗΣ. ΕΠΕΞΗΓΗΣΗ ΤΩΝ ΣΥΜΒΟΛΩΝ ΕΠΙ ΤΩΝ ΕΠΙΓΡΑΦΩΝ



Για μία μόνο χρήση (Να μην επαναχρησιμοποιείται)



Κωδικός σειράς (αριθμός)  
(κωδικός αναφοράς για τον εντοπισμό του προϊόντος)



Χρήση έως (Ημερομηνία λήξης)



Στείρο – Αποστειρωμένο με οξείδιο του αιθυλενίου



Μη πυρογενόν



Περιέχει φθαλικές ενώσεις



Δεν περιέχει λάτεξ



Προειδοποίηση: Να μην επαναποτειρύνεται.



Η αποτερώση είναι δεδομένη εφ δύο διανομένη η αισιοδοσία



Αριθμός (κωδικός) καταλόγου



Προσοχή, βλ. οδηγίες χρήσης



Αυτή η πλευρά προς τα πάνω



Εύθραυστο, συνιστάται προσεκτικός χειρισμός



Τεμάχιο



Μακριά από θερμότητα



Να διατηρείται στεγνό

### ■ ΠΡΟΣΟΧΗ

- Η συσκευή πρέπει να χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες που αναγράφονται σε αυτό το φυλλάδιο.
- Η συσκευή πρέπει να χρησιμοποιείται από επιστημονικά εκπαιδευμένο προσωπικό.
- Η Εταιρία SORIN GROUP ITALIA δεν είναι υπεύθυνη για προβλήματα που θα πρέπουν από απεριά ή κακή χρήση.
- ΕΥΘΡΑΥΣΤΟ,
- Μην το εκβέτεται σε θερμοκρασία κάτω του 0 βαθμών Κελσίου (32F) ή άνω των 60 βαθμών Κελσίου (140 F).
- Τοποθετήστε την συσκευή σε ξηρό μέρος.
- Πάντοτε να χορηγείται και να διατηρείται μία σωστή δόση αντιβοηματικού πριν, κατά την διάρκεια και μετά το bypass.
- Για μία μόνο χρήση και σε έναν μόνο ασθενή. Κατά τη χρήση της, η συσκευή έρχεται σε επαφή με ανθρώπινο αίμα, συματικά υγρά, υγρούς ή αέριους παραγόντες που προορίζονται για έγχυση, χορηγήση ή εισαγωγή μεσά στο σώμα, και λόγω του ειδικού σχεδιασμού της δεν μπορεί να καθαριστεί και να απολυμανθεί πλήρως μετά τη χρήση. Συνεπώς, η επαναχρησιμοποίηση της σε άλλους ασθενείς μπορεί να προκαλέσει διασταύρωσην μόλυνση, λοιμωξη και σήψη. Επιπλέον, η επαναχρησιμοποίηση αυξάνει την πιθανότητα ασθοίας του προϊόντος (όσον αφορά την ακεραιότητα, τη λειτουργικότητα και την κλινική του αποτελεσματικότητα).
- Η συσκευή περιέχει φθαλικές ενώσεις. Λαμβάνοντας υπόψη τη φύση της επαφής της συσκευής με το σώμα, την περιορισμένη διάρκεια της επαφής και τον αριθμό των θεραπειών ανά ασθενή, η ποσότητα φθαλικών ενώσεων που μπορεί να απελευθερωθεί από τη συσκευή δεν δημιουργεί ιδιαίτερη ανησυχία για πιθανούς κινδύνους. Περισσότερες πληροφορίες διατίθενται από τη Sorin Group Italia κατόπιν αιτήματος.
- Η συσκευή δεν πρέπει να υποβάλλεται σε άλλη προσθετική χρήση.
- Μην προβείτε σε επαναποτειρύσωση.
- Μετά την χρήση διαθέτεται την συσκευή σύμφωνα με τους κανονισμούς του ισχύουν στην χώρα χρήσης.
- Η συσκευή πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο αν είναι αποστειρωμένη.
- Αν η συσκευή προμηθεύεται ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ, σε τέτοια περίπτωση θα υπάρχει η επιγραφή "μη αποστειρωμένο" στη συσκευασία και θα πρέπει να συμφωνήσετε με τη Sorin Group Italia ή με έναν εγκεκριμένο αντιπρόσωπο της για τη μέθοδο αποστειρώσης.

- Στην έκδοση με βαλβίδα δεν συνιστάται η εφαρμογή του κενού στον Καρδιοτόμο/Φλεβική Δεξαμενή
- Για περισσότερες πληροφορίες και / ή εν περιπτώσει παραπόνων να αποσανθέτε στην εταιρία SORIN GROUP ITALIA, ή στον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο της περιοχής.

## E. ΕΓΚΑΤΑΣΤΑΣΗ

### 1) ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΤΟΥ ΣΥΓΚΡΑΤΗΤΗΡΑ

Τοποθετήστε τον συγκρατήτηρα D 630 του D903 AVANT επί της αντλίας μέσω ενός κοχύλιού στο όνω σημείο του φέροντος βραχίονα (εικ. 1, σχετ. 1).

Δια περισσότερες πληροφορίες διά την εγκατάσταση του συγκρατητήρα αναφερθείτε στις σχετικές οδηγίες χρήσης.

### 2) ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΤΟΥ ΟΞΥΓΟΝΩΤΗ ΕΝΤΟΣ ΤΟΥ ΣΥΓΚΡΑΤΗΤΗΡΑ

#### ΠΡΟΣΟΧΗ

- Η αποστείρωση είναι ενγυμνή μόνο εάν η αποστειρωμένη συσκευασία δεν είναι βρεγμένη, ανοιγμένη, κατεστραμμένη ή σπασμένη. Μην χρησιμοποιείτε την συσκευή εάν η αποστείρωση δεν είναι εγγυμένη.
- Ελέγχετε την πλευρομηνία λήξης επί της επιγραφής. Μην χρησιμοποιείτε την συσκευή μετά την αναγράφομένη πλευρομηνία.
- Η συσκευή πρέπει να χρησιμοποιείτε αμέσως μετά την άνοιγμα της συσκευασίας.
- Η συσκευή πρέπει να χρησιμοποιείτε με αποστειρωμένη μέθοδο.

Βγάλτε την συσκευή από την αποστειρωμένη συσκευασία.

#### ΠΡΟΣΟΧΗ

- Προβείτε στην οφθαλμικό έλεγχο και ελέγχετε καλά την συσκευή προ της χρήσης. Συνθήκες μεταφοράς και / ή αποθήκευσης διαφορετικές από αυτές που αναγράφονται.
- μπορούν να προκαλέσουν φθορά στην συσκευή.
- Μην χρησιμοποιείτε απορρυπαντικά όπως οινόπνευμα, αιθέρα, ασετόνη κ.λ.π. διότι επαφή με αυτά μπορεί να προκαλέσει φθορά στην συσκευή.
- Μην επιπρέπετε αλογούνα υγρά όπως Αλοθάνιο και Φθοριοθάνιο να έλθουν σε επαφή με την πολυανθρακική δομή της συσκευής. Αυτό μπορεί να προκαλέσει φθορά που είναι δυνατόν να προδικάσει την ακεραιότητα και σωστή λειτουργία της συσκευής.

Στερέωστε το D903 AVANT στο συγκρατητήρα. Ελέγχετε ότι η λέξη "OPEN" (ΑΝΟΙΓΜΕΝΟ) επί των συνδετικών νερού του συστήματος ασφαλίστηκε τον συγκρατητήρα μπορεί να φαίνεται καθάρα στο μοχλό μπλοκαρίσματος.

Ελέγχετε αν τα τακάκια του συστήματος ασφαλίστηκαν στην συνδετική στοιχείωση. Είναι ευθυγραμμισμένα.

Μόνο με την προϋπόθεση αυτή θα είναι δυνατή η στερέωση του οξυγονωτή στον συγκρατητήρα.

Βάλτε τα συνδετικά HANSEN και πιέσατε τον οξυγονωτή D903 AVANT μέσα στον συγκρατητήρα και συγχρόνως γυρίστε το μοχλό στη θέση "CLOSED" (ΚΛΕΙΣΤΟ).

Ο οξυγονωτής D903 AVANT, θα είναι σωστά τοποθετημένος μόνο όταν στο μοχλό στέρεωσης εμφανισθεί η ένδειξη "CLOSED" (ΚΛΕΙΣΤΟ).

### 3) ΕΓΚΑΤΑΣΤΑΣΗ ΘΕΡΜΟΚΥΚΛΟΦΟΡΗΤΗ

Συνδέστε τους σωλήνες νερού στον συγκρατητήρα μέσω των συνδετικών Hansen θηλυκού SORIN GROUP ITALIA κωδικός 09028.

#### ΠΡΟΣΟΧΗ

- Η χρησιμοποίηση διαφορετικών συνδετικών από τους αναγράφομένους μπορεί να προκαλέσουν μία αντίσταση μέσα στο κύκλωμα και να μειώσουν την απόδοση του εναλλάκτη θερμότητας.
- Μην κλίνετε την οπή επί του κάτω καλύμματος του εναλλάκτη θερμότητας πλήσιον του φλεβικού υποδοχέα. Αυτή η οπή αντιπροσωπεύει την εκκένωση του καναλιού ασφαλείας που διευκολύνει το πέρασμα υγρών από την διαχώριση στο άλλο.
- Η θερμοκρασία νερού στο σημείο εξόδου του εναλλάκτη θερμότητας δεν πρέπει να υπερβαίνει τους 42 βαθμούς Κελσίου (108 F).
- Η πίεση του νερού στον εναλλάκτη δεν πρέπει να υπερβαίνει τα 300 KPa (3 bar/ 44 psi ).

### 4) ΕΛΕΓΧΟΣ ΤΟΥ ΕΝΑΛΛΑΚΤΗ ΘΕΡΜΟΤΗΤΑΣ

Ελέγχετε τον εναλλάκτη θερμότητας με επανακυκλοφορία νερού εντός του εναλλάκτη θερμότητας για λίγα λεπτά. Η ακεραιότητα του περιβλήματος είναι εγγυμένη εάν δεν υπάρχουν καθόλου διαρροές από το διαχώρισμα νερού και από την σημείο ασφαλείας του καναλιού.

### 5) ΣΥΝΔΕΣΕΙΣ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ

#### ΠΡΟΣΟΧΗ

Όλες οι συνδέσεις από την κάτω ροή της αντλίας πρέπει να είναι ασφαλισμένες με δεσμάτα.

**ΦΛΕΒΙΚΗ ΓΡΑΜΜΗ:** Είναι δυνατό να συνδέσετε μία φλεβική γραμμή ¼" στο συνδετικό που αναγράφεται στην Φλεβική Δεξαμενή ως "ΦΛΕΒΙΚΗ ΕΣΔΟΣΗ" (εικ. 2, σχετ. 15).

Ο συνδετικός φλεβικής επαναφοράς μπορεί να στραφεί κατά 180° έτσι ώστε να βρει την πλέον ικανοποιητική θέση για την φλεβική γραμμή.

Η στρέψη είναι δυνατή μόνο μετά την αφίσεωτη του πολυκαρβονικού καλύμματος που στερεώνεται τον σύνδεσμο.

#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Αφαιρέστε το κάλυμμα μόνο αφού προηγουμένως συνδέσατε την φλεβική γραμμή στον σύνδεσμο φλεβικής επαναφοράς.

#### ΓΡΑΜΜΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ:

Χωρίς διαχωρισμό του αίματος από τους απορροφητήρες:

Αρού, αφαιρέσουμε τα προστατευτικά καλύμματα από τα "φιλαριαρισμένα" συνδετικά ειδούς στα επάνω μέρη της Δεξαμενής Καρδιοτομίας, (τέσσερα 1/4"ΙΙ6,35 χιλ. συνδετικά, δύο 3/8 συνδετικό) συνδέστε τις γραμμές αναρρόφησης και στρέψτε τις κεφαλές (εικ. 2, σχετ. 8) γυρίζοντας τα φιλαριαρισμένα συνδετικά ειδούς εναντί των αντιλιγών αναρρόφησης.

**Με διαχωρισμό του αίματος από τους απορροφητήρες:**

συνδέστε τα δύο προσαρμοστικά σχήματος "Y" του conveinience κιτ στους δύο συνδετικούς του καρδιοτομίου ("Cardiotomy Bypass Port", (εικ. 2, σχετ. 16)). Συνδέστε στην ειδούς των δύο προσαρμοστικών (τέσσερα 1/4"ΙΙ6,35 χιλ. συνδετικά, δύο Iuer lock συνδετικά) τις γραμμές που θα σταλούν απ'ευθείας στην Φλεβική Δεξαμενή: κοιλιακό απορροφητήρας, προρροφητήρας αφεπτρίας ασφαλής, καθάρησης αρτηριακού φίλτρου, αιμασματικούντης, ταχεία πλήρωση της Φλεβικής Δεξαμενής. Συνδέστε τέλος τις γραμμές απορρόφησης που απομένουν στις ειδούς φίλτρους στη Δεξαμενή Καρδιοτομίας (εικ. 2, σχετ. 8). Καθόλη τη διαδικασία αυτή κρατάτε το κλειδί συνδέσης (εικ. 2, σχετ. 5) κλειστό (τοποθετημένο προς τα κάτω).

**ΑΡΤΗΡΙΑΚΗ ΓΡΑΜΜΗ:** Αφαιρέστε το κόκκινο κάλυμμα της αρτηριακής ειδούς του σύγχρονητη που υποδεικνύεται ως "ARTERIAL OUTLET" (Αρτηριακή Έξοδος) (εικ. 2, σχετ. 7) και συνδέστε μία γραμμή 3/8".

**ΓΡΑΜΜΗ ΑΝΤΛΙΑΣ :** Το τήμα της αντλίας πρέπει να είναι τοποθετημένο μεταξύ του συνδετικού ειδούς της Φλεβικής Δεξαμενής (εικ. 2, σχετ. 9) και του συνδετικού ειδούς φλεβικής οξυγονωτής (εικ. 2, σχετ. 6) λαμβάνοντας υπ' όψην την κατεύθυνση πτυσσαρίφρησης της αντλίας.

Αφαιρέστε το κίτρινο κάλυμμα από το συνδετικό της Δεξαμενής Καρδιοτομίας (εικ. 2, σχετ. 18).

#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Εάν οξυγονοτοποιημένο αίμα είναι αναγκαίο για αιματηρή καρδιοπληγία, αφαιρέστε το κόκκινο ποσ lock και συνδέστε την γραμμή αίματος 1/4" του κυκλώματος καρδιοπληγίας στο σημείο ειδούς του 903 AVANT, χρησιμοποιώντας τον D 532C μειωτήρα (που διδεταί μαζί με το προϊόν).

Το σημείο ειδούς έχει μία αυτοσφραγιζόμενη βαλβίδα για να συνδέσετε τον D 532C και κατά την διάρκεια των εξωστικών πυρηνών γυρίς καρκίνη απώλεια υγρών.

#### ΠΡΟΣΟΧΗ

Εάν μία σύνδεση γίνεται στο σημείο ειδούς κατά την διάρκεια του bypass, η γραμμή η οποία θα συνδέσει πρέπει να είναι ανοικτή και μη πτεύσιμη ούτως ώστε το αίμα να ρέει εντός μόλις γίνει η σύνδεση.

### 6) ΔΙΑΚΟΠΗΣ ΔΕΙΓΜΑΤΟΛΗΨΙΑΣ

σε περίπτωση που επιθυμείτε να κάνετε δειγματοληψία από μία απόσταση μεγαλύτερη, αφαιρέστε τον κρουνό Α/Β (εικ. 2, σχετ. 10) από τη θέση του και συνδέστε τον στον συγκρατητήρα "D712 για τον κρουνό δειγματοληψίας".

Ο αυλήνας που σας παρέχεται με τον κρουνό επιπρέπει την ποτοπόθετη σε ακίνη της περίοδο 1 μέτρου.

Ελέγχετε αν η σύνδεση του αυλήνα εκκένωσης του κρουνού είναι στερεωμένη στη φιλαριαρισμένο Iuer της Φλεβικής Δεξαμενής.

Ελέγχετε τον επιλογέα του κρουνού να είναι στη θέση OFF .

### 7) ΣΥΝΔΕΣΗ ΜΕ ΚΑΛΩΔΙΑ ΘΕΡΜΟΚΡΑΣΙΑΣ

Η σύνδεση για το αρτηριακό καλώδιο θερμοκρασίας ( κόκκινο - εικ. 2, σχετ. 11) είναι τοποθετημένη κοντά στην αρτηριακή είδος ενώ το φλεβικό καλώδιο ( μπλε- εικ. 2, σχετ.12) είναι απέναντι από τη φλεβική είσοδο.

SORIN GROUP ITALIA καλώδια θερμοκρασίας έχουν κωδικό 09026.

### 8) ΕΛΕΓΧΟΣ ΤΟΥ ΚΛΕΙΣΙΜΑΤΟΣ ΤΗΣ ΓΡΑΜΜΗΣ ΕΠΑΝΑΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ / ΕΚΚΕΝΩΣΗΣ

Ελέγχετε αν ο διακόπτης που βρίσκεται στη γραμμή επανακυκλοφορίας/εκκένωσης, μεταξύ του όνω σημείου του οξυγονωτή και της Φλεβικής Δεξαμενής βρίσκεται στη θέση "OFF" (προστέψτε στο σχέδιο της επικέτας).

### 9) ΣΥΔΕΣΗ ΓΡΑΜΜΗ ΑΕΡΙΟΥ

Αφαιρέστε το πράσινο κάλυμμα από το συνδετικό αναγραφόμενο ως " GAS INLET" (εικ. 2, σχετ. 13) και συνδέστε με μία 1/4" γραμμή αερίου. Βεβαιωθείτε ότι ο εφοδιασμός του οξυγονωτή γίνεται από μία κατάλληλη συσκευή μίζεως αέρος/ οξυγόνου ως το Bird, κωδικός 09374 (που διατίθεται από την SORIN GROUP ITALIA), ή ένα σύντημα με συμβατικές τεχνών προδιαγραφές.

Στον κεντρικό άρνον του συνδετικού "GAS ESCAPE" (εικ. 2, σχετ. 14) πραγματοποιείται η σύνδεση για ένα καπνογράφο.

#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

- Το σύστημα διαφυγής αερίων είναι σχεδιασμένο για να αποφευχθεί κάθε κίνδυνος μπλοκάρισματος της εξόδου αερίων. Τέτοιο μπλοκάρισμα μπορεί να προκαλέσει το άμεσο πέρασμα αέρος στο τμήμα με το αέρα.
- Η SORIN GROUP ITALIA συνιστά την χρήση μιας φυσαλοπαγίδος ή ενός φίλτρου εντός της αρτηριακής γραμμής για να μειωθεί ο κίνδυνος μεταδόσεως εμβολίς στον ασθενή.

## 10) ΕΙΣΠΝΕΟΜΕΝΑ ΑΝΑΙΣΘΗΤΙΚΑ

Ο οξυγονωτής είναι κατάλληλος για χρήση με τα πιπετικά αναισθητικά ισοφλούρινο και σεβοφλούρινο, που θα πρέπει να χρηγούνται με κατάλληλη εξιστηματική αναισθητικού αερίου.

Αν χρησιμοποιούμενο τα ανωτέρω εισπνέομενα αναισθητικά, είναι σκόπιμο να εφαρμοστεί κάποια τεχνική απομάκρυνσης του αερίου από τον οξυγονωτή.

Το ακολουθόμενο πρωτόκολλο, η συγκέντρωση και η παρακολούθηση των αναισθητικών αερίων που χρηγούνται στον ασθενή, αποτελούν αποκλειστική ευθύνη του θεράποντος ιατρού.



Τα μόνα πιπετικά αναισθητικά που είναι κατάλληλα γι' αυτή τη χρήση είναι το ισοφλούρινο και το σεβοφλούρινο.



Οι μεθόδοι που θα επιλεχθούν για την απομάκρυνση των εισπνέομενων αναισθητικών από τον οξυγονωτή δεν θα πρέπει σε καμία περίπτωση να αυξάνουν ή να μειώνουν την πίεση στις ίνες του οξυγονωτή.

## F. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΠΛΗΡΩΣΗΣ ΚΑΙ ΕΠΑΝΑΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ



### ΠΡΟΣΟΧΗ

Μην χρησιμοποιείται αλκοολικά διαλύματα, αυτά τα διαλύματα μπορούν να προξενήσουν βλάβη στον οξυγονωτή.

- 1) **ΚΡΑΤΗΣΤΕ ΤΗΝ ΡΟΗ ΑΕΡΟΣ ΚΛΕΙΣΤΗ**
- 2) **ΚΡΑΤΗΣΤΕ ΤΗΝ ΓΡΑΜΜΗ ΕΠΑΝΑΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ/ ΕΚΚΕΝΩΣΗΣ ΤΟΥ ΣΥΞΥΓΝΩΤΗ ΚΛΕΙΣΤΗ**

Ελέγχετε αν ο διακόπτης της γραμμής επανακυκλοφορίας/εκκένωσης είναι κλειστός.

- 3) **ΚΛΕΙΣΙΜΟ ΤΩΝ ΦΛΕΒΙΚΩΝ ΚΑΙ ΑΡΤΗΡΙΑΚΩΝ ΓΡΑΜΜΩΝ**

Κλείστε την φλεβική γραμμή.

Κλείστε την αρτηριακή γραμμή μερικά εκατοστά μακριά από το συνδετικό αρτηριακής εξόδου του οξυγονωτή.

- 4) **ΕΛΕΓΧΟΣ ΤΟΥ ΕΝΑΛΛΑΚΤΗ ΘΕΡΜΟΤΗΤΑΣ**

Ελέγχετε εκ νέου την ακεραιότητα του εναλλακτή θερμότητας διδόντας ίδιαπέρα προσαρχή στις πιθανές διαρροές νερού.

- 5) **ΠΛΗΡΩΣΗ ΦΛΕΒΙΚΗΣ ΔΕΞΑΜΕΝΗΣ**

Ασφαλίστε με δεσμάτα όλες τις γραμμές αναρρόφησης που συνδέονται με την Δεξαμενή Καρδιοτομίας. Γεμίστε τη Δεξαμενή Καρδιοτομίας με αρκετή ποσότητα υγρού για να βεβαιωθείται ότι ο ζητούμενος αιματοκρίτης έχει ληφθεί, λαμβάνοντας υπ' όψη:

- Ο σταπικός όγκος πλήρωσης του οξυγονωτή είναι 250 ml
- Ο 3/8" σωλήνας έχει χωρητικότητα 72 ml/ανά λεπτό
- Ο 1/2" σωλήνας έχει χωρητικότητα 127 ml/ανά λεπτό

Φράστε το σωλήνα εξόδου της φλεβικής Δεξαμενής. Για την πλήρωση της Καρδιοτομίας δεν είναι επαρκής (1200 ml), αναλύετε τη σύνδεση προς τη δεξαμενή ανυψωνόντας τη βαθβίδα σύνδεσης (εικ. 2, σχετ. 5) που βρίσκεται επί της κεφαλής της Δεξαμενής Καρδιοτομίας (ανοιχτή θέση).

- 6) **ΠΛΗΡΩΣΗ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ**



Το επίπεδο πίεσης μέσα στη δεξαμενή αίματος του οξυγονωτή δεν πρέπει να υπερβαίνει 100 Kpa (1 bar/14 psi)

Αφαιρέστε το τμήμα της αντλίας από την αρτηριακή κεφαλή. Ανοίξτε αργά το κλείσιμο που το φράζει και γεμίστε το τμήμα αντλίας κρατώντας στο ίδιο ύψος με την φλεβική Δεξαμενή. Κάνοντας να τρέξει σιγά - σιγά προς τα κάτω το τμήμα σωλήνως που θα γεμίσει, ο αέρας μέσα στον σωλήνα θα κατευθύνεται στον οξυγονωτή. Το πλήρες γέμισμα του οξυγονωτή γίνεται με την βαρύντα. Μόλις το D903 AVANT γεμίσει, τοποθετήστε το τμήμα του σωλήνα στην αρτηριακή αντλία.

- 7) **ΑΝΟΙΓΜΑ ΤΩΝ ΦΛΕΒΙΚΩΝ ΚΑΙ ΑΡΤΗΡΙΑΚΩΝ ΓΡΑΜΜΩΝ**

Αφαιρέστε το κλείσιμο από τις φλεβικές και αρτηριακές γραμμές και αυξήστε την ροή μέχρι 2000 ml/ ανά λεπτό.

- 8) **ΑΝΟΙΓΜΑ ΤΗΣ ΕΠΑΝΑΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ/ ΕΚΚΕΝΩΣΗΣ**

Μόλις ο περιγραφόμενοι χειρισμοί στο σημείο 7 έχουν γίνει, αυξήστε την ταχύτητα της αρτηριακής αντλίας έως ότου η ροή φθάσει την μεγαλύτερη αξία των 7,5 λίτρων/ ανά λεπτό. Ανοίξτε τον διακόπτη της γραμμής επανακυκλοφορίας/εκκένωσης για μερικά δευτερόλεπτα ούτως ώστε να γεμίσει τη γραμμή επανακυκλοφορίας/εκκένωσης του οξυγονωτή.

## 9) ΕΚΚΕΝΩΣΗ ΤΟΥ ΑΕΡΟΣ ΤΟΥ ΕΥΡΙΣΚΟΜΕΝΟΥ ΣΤΟ ΚΥΚΛΩΜΑ

Κατά την διάρκεια αυτής της φάσης είναι απαραίτητο να δώσετε κτυπτήμα στο όλο το κύκλωμα για να διευκολύνετε την αφαίρεση των μικροφυσαλίδων στον τοπικό χώρο του σωλήνα. Μετά από μερικά λεπτά κατά τα οποία η ροή διατηρείται σε υψηλό βαθμό, όλος ο αέρας θα εκκενωθεί.

## 10) ΓΕΙΜΙΣΜΑ ΤΩΝ ΤΕΣΣΑΡΩΝ ΘΕΣΣΩΝ ΔΙΑΚΟΠΤΟΥ ΔΕΙΓΜΑΤΟΛΗΨΙΑΣ

Η αφαίρεση του αέρα από το αρτηριακή φλεβικό σύστημα δειγματοληψίας και από το σημείο εξόδου γίνεται ως ακολούθως:

- Γρύποςας τον επιλογέα του διακόπτη στην θέση "AV SHUNT".
- Ελέγχετε τη γραμμή δειγματοληψίας αρτηριακή φλεβική να είναι εντελώς άδεια.
- Επαναφέρετε τον διακόπτη του επιλογέα στη θέση OFF.

## 11) ΚΛΕΙΣΙΜΟ ΤΗΣ ΓΡΑΜΜΗΣ ΕΠΑΝΑΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ/ΕΚΚΕΝΩΣΗΣ

Μετά 3 - 5 λεπτών κατά τα οποία η ροή διατηρείται σε υψηλό βαθμό, όλος ο αέρας θα εκκενωθεί και είναι δυνατό το κλείσιμο του διακόπτη της γραμμής επανακυκλοφορίας/εκκένωσης.

## 12) ΚΛΕΙΣΙΜΟ ΤΩΝ ΑΡΤΗΡΙΑΚΩΝ ΚΑΙ ΦΛΕΒΙΚΩΝ ΓΡΑΜΜΩΝ



### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

- Μην χρησιμοποιείτε διακεκομένη ροή κατά την πλήρωση.
- Ελέγχετε τη σωστή δόση αντιθρομβωτικού στο σύστημα πριν αρχίσετε το bypass.
- Η εταιρία SORIN GROUP ITALIA συνιστά την χρησιμοποίηση του ελέγχου ταχύτητας της αντλίας για να μειωθεί ή να σταματήσετε την αρτηριακή ροή.
- Μην χρησιμοποιείτε το κουπόνι ON/OFF της αντλίας έως ότου η ταχύτητα της αντλίας γίνεται μηδέν.



- Εάν το συνδετικό μείωσης (D532C) και ένα κύλωμα συνδέονται στο σημείο εξόδου της στεφανίας ελέγχετε την πλήρωση της γραμμής σύνδεσης.
- Κλείστε την γραμμή μερικά εκατοστά μακριά από την έξοδο.
- Μην δημιουργήσετε μία αρνητική πίεση στην έξοδο της στεφανίας. Αρνητική πίεση στο διαχωρίσμα αίματος μπορεί να προκαλέσει την εμφάνιση μικροφυσαλίδων.

## G) ΕΝΑΡΞΗ ΤΟΥ BYPASS

### 1) ΑΝΟΙΓΜΑ ΚΑΙ ΚΛΕΙΣΙΜΟ ΤΩΝ ΑΡΤΗΡΙΑΚΩΝ ΚΑΙ ΦΛΕΒΙΚΩΝ ΓΡΑΜΜΩΝ

Αφαιρέστε τη ρύπω το κλείστρο από την αρτηριακή γραμμή και μετά από την φλεβική γραμμή. Αρχίστε το bypass με μια ροή αίματος κατάλληλη στο βάρος του ασθενή. Να ελέγχετε συνεχώς το επίπεδο αίματος στην φλεβική δεξαμενή.

### 2) ΕΛΕΓΧΟΣ ΤΗΣ ΣΩΣΤΗΣ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ ΤΟΥ ΕΝΑΛΛΑΚΤΗ ΘΕΡΜΟΤΗΤΑΣ

Ελέγχετε την θερμοκρασία του φλεβικού και αρτηριακού αίματος.

### 3) ΕΠΙΛΟΓΗ ΤΗΣ ΣΩΣΤΗΣ ΡΟΗΣ ΑΕΡΙΩΝ

Η προτελένων σχέση ροής αερίου/ αίματος σε ομαλοθερμία είναι 1 : 1 με ένα FiO2 του 80 : 100%.



- Πάντοτε να ανοίγετε την ροή αερίων μετά την ροή αίματος. Η σχέση ροής αερίου/ αίματος δεν πρέπει να υπερβαίνει το 2: 1.
- Η πίεση στο διαχωρίσμα αίματος πρέπει πάντοτε να υπερβαίνει αυτήν του διαχωρίσματος αερίων. Αυτό γίνεται για να αποφεύγετε εμβολή αερίων στο διαχωρίσμα αίματος.

### 4) ΕΛΕΓΧΟΣ ΤΩΝ ΑΕΡΙΩΝ ΑΙΜΑΤΟΣ

Μετά την παρέλευση ολίγων λεπτών bypass, μετρήστε την περιεκτικότητα του αερίου στο αίμα. Ανάλογα με τις ευρισκόμενες αξίες, ρυθμίστε τις παραμέτρους ως ακολούθως:

Υψηλή pO <sub>2</sub>	→	Μειώστε FiO <sub>2</sub>
Χαμηλή pO <sub>2</sub>	→	Αυξήστε FiO <sub>2</sub>
Υψηλή pCO <sub>2</sub>	→	Αυξήστε ροή αερίου
Χαμηλή pCO <sub>2</sub>	→	Μειώστε ροή αερίου

## H. ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΔΙΑΡΚΕΙΑ BYPASS

### 1) ΕΛΕΓΧΟΣ ΤΗΣ ΦΛΕΒΙΚΗΣ ΕΠΙΣΤΡΟΦΗΣ

Εάν μία υψηλή ροή φλεβικής επιστροφής είναι αναγκαία, χαμηλώστε τη στάθμη του οξυγονωτή/Φλεβική Δεξαμενή σε σχέση με την θέση του ασθενή.

## ΠΡΟΣΟΧΗ

- Το ACT ( χρόνος κίνησης θρομβώσεως ) πρέπει πάντοτε μεγαλύτερος ή ίσος με 480 δευτερόλεπτα ούτως ώστε να εξασφαλισθεί ικανή αντιθρομβωτική στο κύκλωμα της εξωσυμπιεστής.
- Εάν η χορήγηση αντιθρομβωτικού στον ασθενή είναι αναγκαία, χρησιμοποιήστε τη πόρτα "DRUGS PORT" του διακόπτη δειγματοληπτής.

## 2) ΔΕΙΓΜΑΤΟΛΗΨΙΑ ΑΡΤΗΡΙΑΚΗ

- a) Γυρίστε το κουμπί επιλογέα επί της συσκευής δειγματοληπτής (εικ. 2, σχέτ. 10) στην θέση "A- SAMPLE PURGE" η αρτηριακή γραμμή θα εκκενωθεί αυτομάτως.
- b) Βάλτε την σύριγγα εντός του θηλυκού δειγματοληπτή luer με την ένδειξη SAMPLE PORT.
- y) Αναρροφήστε τουλάχιστον 2 ml αίματος, (η αυτόματη εκκένωση δεν επηρεάζει την επανάληψη της διάδικτας). Μία αυτοκλειόμενη βαλβίδα δεν θα επηρεάζει οιαδήποτε ροή αίματος από το luer.

## 3) ΔΕΙΓΜΑΤΟΛΗΨΙΑ ΦΛΕΒΙΚΗ

- a) Γυρίστε το κουμπί επιλογέα επί του δειγματοληπτή stopcock στη θέση "SAMPLE PURGE".
- b) Βάλτε την σύριγγα εντός του θηλυκού luer με την ένδειξη "SAMPLE PORT".
- y) Αναρροφήστε και εκκένωσατε το δέιγμα αίματος δύο φορές πιριν να προβείτε στην ανάλυση του φλεβικού δειγμάτος. Αυτή η οπτική διάδικτα (αναρρόφηση και εκκένωση) μπορεί να γίνει κρατώντας τον επιλογέα διακόπτη στην ίδια θέση.

## 4) ΕΓΧΥΣΗ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

- a) Γυρίστε τον επιλογέα διακόπτη επί του δειγματοληπτή stopcock στη θέση DRUGS INJECTION.
- b) Βάλτε την σύριγγα που περιέχει το φάρμακο μέσα στο θηλυκό luer με την ένδειξη DRUGS PORT και εγχέστε το υγρό.
- y) Γυρίστε τον διακόπτη στην θέση A-V SHUNT. Το σύστημα αυτομάτως θα γεμίσει και το φάρμακο θα εισχωρήσει στην φλεβική γραμμή.

## 5) ΧΑΜΗΛΗΣ ΡΟΗΣ ΕΠΑΝΑΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑ

- (Υποθερμία μαζί με διακόπτη κυκλοφοριακού)
- a) Μειώστε την ροή αερίων πιο κάτω από 500 ML / ανά λεπτό.
  - b) Ανοίξτε τη γραμμή επανακυκλοφορίας (μοχλός του κρουνού επανακυκλοφορίας/εκκένωσης σε θέση 'RECIRCULATION') και κλείστε την γραμμή εισόδου της Φλεβικής Δεξαμενής (εικ. 2, σχέτ. 15).
  - y) Μειώστε την ροή από την αρτηριακή αντίλια στο μέγεθος των 2000 ml/ ανά λεπτό.
  - d) Κλείστε την αρτηριακή γραμμή του οξυγονωτή (εικ. 2, σχέτ. 7).
  - e) Επανακυκλοφορήστε με μία ροή 2000 ml/ ανά λεπτό κατά μήκος της σταματημένης κυκλοφορίας του ασθενή.
  - f) Για να επαναρρίξετε το bypass μετά την διακοπή της κυκλοφορίας ανοίξτε τις φλεβικές και αρτηριακές γραμμές και αυξήστε σιγά την ροή αίματος.
  - g) Κλείστε τη γραμμή επανακυκλοφορίας (μοχλός σε οριζόντια θέση "CLOSE").
  - y) Ευθυγραμμίστε την ροή αερίου.

## 6) ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΤΗΣ ΦΛΕΒΙΚΗΣ ΚΑΙ ΚΑΡΔΙΟΤΟΜΙΚΗΣ ΔΕΞΑΜΕΝΗΣ

- Οπως αναφέρεται στην Περιγραφή (Παράγραφος A), ο D903 AVANT παρουσιάζει τη Δεξαμενή Καρδιοτομίας χωρισμένη από εκείνη της Φλεβικής Δεξαμενής. Ο διαχωρισμός αυτός διατηρείται από την βαλβίδα σύνδεσης που βρίσκεται επί κεφαλής της Δεξαμενής Καρδιοτομίας σε χαρηματωμένη θέση.
- Η δυνατότητα αυτή υπεισερχεται όταν χρειαστεί να διαχωρίσουμε το φλεβικό αίμα από το ρευστό που προέρχεται από τους εισιτονείς. Αυτό το τελευταίο μπορεί να είναι:
- a) αποβλήθεν
  - b) επεξεργασμένο χωριστά
  - y) μετρημένο (ανεπάρκεια βαλβίδων)

Σε περίπτωση που θελήσουμε να προστεθεί διάλυμα πλήρωσης κατ'ευθείαν στην Φλεβική Δεξαμενή, χρησιμοποιούμε την σύνδεση "Cardiotomy Bypass Port" (εικ. 2, σχέτ. 16).

Με τη βαλβίδα σύνδεσης σε υπερυψωμένη θέση η σκληρή δεξαμενή συμπεριφέρεται σαν μια κανονική Φλεβική Δεξαμενή.

## ΠΡΟΣΟΧΗ

ΓΙΑ ΤΙΣ ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΠΟΥ ΔΙΑΘΕΤΟΥΝ ΒΑΛΒΙΔΑ ΑΥΤΟ-ΚΛΕΙΟΜΕΝΗ: Η αυτοκλειόμενη βαλβίδα ασφαλείας είναι ένα προϊόν ασφαλείας που εμποδίζει την μαζική μετάδοση αέρος στον ασθενή εάν η Φλεβική Δεξαμενή ανορθώδις αδειάστε. Η βαλβίδα λειτουργεί με ροές μεταξύ 1 έως 7,5 λίτρα ανά λεπτό.

Πάντας η αυτοκλειόμενη βαλβίδα ασφαλείας δεν απαλλάσσει τον χειριστή την αντίλια από την ευθύνη να ελέγχει με προσοχή το επίπεδο της Φλεβικής Δεξαμενής.

Περισσότερη προσοχή πρέπει να διδεται κατά την φάση εκκένωσης με χαμηλό επίπεδο φλεβικής δεξαμενής και / ή χαμηλές ροές.

Στην περίπτωση ανεπαρκούς φλεβικής επιστροφής η αυτοκλειόμενη βαλβίδα ασφαλείας ενδέχεται να πέσει απότομα. Εάν αυτό συμβεί, επακόλουθη αρνητική πίεση δύναται προκαλέσει άλλες αερίων από το αίμα εάν την αρτηριακή αντίλια δεν την σταματήσουμε αμέσως. Για να αφαιρέσουμε αέρα από τον οξυγονωτή πράξετε ως ακολούθως:

- 1) Κλείστε την ροή αερίου.
- 2) Κλείστε την αρτηριακή αντίλια.
- 3) Κλείστε την αρτηριακή γραμμή.
- 4) Επαναφέρετε τον αναγκαίο όγκο υγρού στην Φλεβική Δεξαμενή.
- 5) Κλείστε την φλεβική γραμμή.
- 6) Ανοίξτε την πολλαπλών θέσεων βαλβίδα επανακυκλοφορίας και κυκλοφορήστε με 200 ml/ ανά λεπτό μέχρι τελείας αφαίρεσης αέρος από το σύστημα.
- 7) Επαναρρίστε το bypass ανοίγοντας τις αρτηριακές και φλεβικές γραμμές.
- 8) Κλείστε την πολλαπλών θέσεων βαλβίδα επανακυκλοφορίας.
- 9) Ξανανοίξτε τη ροή του αέρα.

## 7) ΣΥΝΕΧΗΣ ΕΚΚΕΝΩΣΗ ΑΕΡΑ

Με τον διακόπτη της γραμμής επανακυκλοφορίας /εκκένωσης σε οριζόντια θέση "PURGE" είναι δυνατότητα να εκκενώνεται συνεχώς ο αέρας από τον οξυγονωτή κατά τη διάρκεια του bypass.

Στη περίπτωση αυτή και με μία ροή αίματος 4l/min, η ροή εκκένωσης προς τη Φλεβική Δεξαμενή είναι αμελητέα.

## I. ΑΠΟΠΕΡΑΤΩΣΗ BYPASS

Πρέπει να γίνεται μετά την εκτίμηση κάθε κατάστασης του ασθενή. Πράξετε ως ακολούθως:

- 1) Κλείστε την ροή αερίου.
- 2) Κλείστε την βαλβίδα επανακυκλοφορητή.
- 3) Μειώστε σιγά - σιγά την αρτηριακή ροή στο μηδέν ενώ θα κλείνετε την φλεβική γραμμή.
- 4) Κλείστε την αρτηριακή γραμμή.
- 5) Ανοίξτε την γραμμή επανακυκλοφορίας.
- 6) Αυξήστε την ταχύτητα ροής αντίλια μέχρι 2000 ml /min.
- 7) Σε περίπτωση διαχωρισμού του αίματος των απορροφητήρων:
  - α) αφαίρεστε το pos-lock στο κλειδί σύνδεσης (εικ. 2, σχέτ. 5) και συνδέστε προσαρμοστικό D 523C (παρέχεται με το προϊόν)
  - β) ανακτήστε το συλλέχθεν αίμα στην Δεξαμενή Καρδιοτομίας με ενα μηχανή για αυτομεταγράφη συνδεδέμενο στο προσαρμοστικό με γραμμή των 1/4"
  - γ) καθαρίστε το συλλέχθεν αίμα και κατόπιν εγχύστε το εκ νέου στον ασθενή.

## ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

- Εάν η εξωσυμπιεστή κυκλοφορία πρέπει να επαναρρίξει, μία ελάχιστη ροή αίματος μέσα στο D903 AVANT πρέπει να διατηρηθεί (max 2000 ml/ ανά λεπτό).
- Κατά την διάρκεια της επανακυκλοφορίας μην κλείστε τον θερμοκυκλοφορητή.
- Βεβαιωθείτε το κύκλωμα καρδιοπληγίας που είναι συνδεδέμενο στο σημείο εξόδου στεφανίας να είναι σωστά κλεισμένο.

## J. ΕΠΑΝΑΚΤΗΣΗ ΤΟΥ ΑΙΜΑΤΟΣ ΜΕΤΑ ΤΟ BYPASS

- 1) Επανακτήστε όλο το αίμα που περιέχεται στη φλεβική γραμμή στη φλεβική Δεξαμενή, μολις ο χειρουργός αφαιρέσει την κάνουλα από την γενα κανά, του ασθενή.
- 2) Δώστε αίμα μέσα στην αρτηρική κάνουλα όσο το ζητήσει η κατάσταση του ασθενή, μειώνοντας αργά τη στάθμη στο εσωτερικό της Φλεβικής Δεξαμενής.
- 3) Όταν η Φλεβική Δεξαμενή σείναι σχεδόν κενή σταματήστε την αρτηριακή γραμμή και φράστε την αρτηριακή γραμμή.

## K. ΧΡΗΣΗ ΕΝΕΡΓΗΤΙΚΗΣ ΦΛΕΒΙΚΗΣ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗΣ ΜΕ KENO

Η μέθοδος αυτή μπορεί να χρησιμοποιηθεί οποιαδήποτε στιγμή κατά τη διάρκεια της εξωσυμπιεστής κυκλοφορίας, με την προϋπόθεση ότι ακολουθούνται οι παρακάτω οδηγίες. Χρησιμοποιώντας το κιτ με κωδικό 086000, ή αντιστοιχο κιτ το οποίο παρέχεται εξχωριστά, και μια συσκευή ρύθμισης κενού, το AVANT μπορεί να χρησιμοποιηθεί ως ενεργητική φλεβική παροχέτευση με βαρύτητα και επιτρέπει τη χρήση φλεβικών αγγείων μικρότερης διαμέτρου, όπως επίσης και οιωληνίσκων μικρότερου.

## L. ΧΡΗΣΗ ΔΕΞΑΜΕΝΗΣ ΚΑΡΔΙΟΤΟΜΙΑΣ ΓΙΑ ΜΕΤΕΓΧΕΙΡΗΤΙΚΗ ΑΥΤΟΜΕΤΑΓΓΙΣΗ

Εάν αντιμετωπίζεται η χρήση Δεξαμενής Φλεβικής για μετεγχειρητική αυτομετάγγιση πράξετε ως ακολούθως:

1. Αποσυνδέστε την γραμμή επανακυκλοφορίας/καθαρισμού.

- Χωρίστε την Φλεβική Δεξαμενή από τον οξυγονωτή συμπρώχνοντας τον λευκό σύνδεσμο.
- Τοποθετήστε την Φλεβική Δεξαμενή επί του συγκρατήτηρα για "Μετεγχέριστο Θωρακικό Καθαρισμό" κωδ. 05039 και χρησιμοποιήστες έναν από τα πιο κάτω προαιρετικά προϊόντα αναφέρομενοι στις οδηγίες της χρήσεως :
  - D540 σει αυτομετάγυγτης κωδικός 05053
  - D540 W σει αυτομετάγυγτης κωδικός 05062.
- Σε περίπτωση να χρησιμοποιούστε άλη την χωρητικότητα της Δεξαμενής, ασφαλίστε τη κλειδί σύνδεσης (εικ. 2, σχετ. 5) με το κόκκινο clamp στο εσωτερικό του convenience κιτ που παρέχεται με το προϊόν.

## M. ΑΝΤΙΚΑΤΑΣΤΑΣΗ ΟΞΥΓΟΝΩΤΗ

Ενας δεύτερος οξυγονωτής, σαν Ρεζέρβα, πρέπει πάντοτε να είναι διαθέσιμος κατά την εξωστική. Μετά παρέλευση 6 ωρών χρήσης με αίμα, ή εάν ειδικές καταστάσεις συμβουν, που μπορεί να οδηγήσουν τον υπεύθυνο εξωστικής να διαπιστώσει ότι η ασφάλεια του ασθενή μπορεί να διακυβεύσει (ανεπτυγμένη οξυγονωτή, δισρεπτή, ανυψηλές παραμέτρους του αίματος), πράξεις οικανούμων δια την αντικατάσταση του οξυγονωτή.

## P. ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

**Χρησιμοποιείστε αποστειρωμένες μεθόδους κατά την διάρκεια της αντικατάστασης.**

**Αντικατάσταση του οξυγονωτή και του AVANT DUAL RESERVOIR**

- Κλείστε την ροή αέρος.
- Κλείστε με διπλό κλείστρο την φλεβική γραμμή ( 5 εκατοστά το ένα από το άλλο).
- Κλείστε την αρτηριακή αντλία και κλείστε με διπλό κλείστρο την αρτηριακή γραμμή ( 5 εκατοστά το ένα από το άλλο ) τοποθετημένο κοντά στην έξοδο του οξυγονωτή.
- Κλείστε τον θερμοκυλοφορητή και αφαιρέστε της γραμμές νερού.
- Αποσυνδέστε την γραμμή αερίου όλες τις γραμμές δειγματοληψίας.
- Κόψτε την φλεβική επιστροφή και τις αρτηριακές γραμμές στο τμήμα μεταξύ των δύο κλείστρων, αφήνοντας ένα αρκετό μήκος σωλήνος για να είναι δυνατή η επανασύνδεση.
- Αφαιρέστε από τον συγκρατήτη το D903 AVANT και το τμήμα της αντλίας από την αρτηριακή αντλία.
- Τοποθετήστε έναν νέο 903 AVANT στον συγκρατήτη. Συνδέστε όλες τις γραμμές (δηλαδή φλεβική στην Φλεβική Δεξαμενή, αρτηριακή και αερίου στον οξυγονωτή, γραμμή αντλίας στην Φλεβική Δεξαμενή και οξυγονωτή).

## Q. ΠΡΟΣΟΧΗ

**Σε αυτήν την φάση, κρατήστε τις φλεβικές και αρτηριακές γραμμές κλειστές.**

- Ανοίξτε τις γραμμές νερού επί του συγκρατήτη, γιράστε τον θερμοκυλοφορητή στην θέση ON και ελέγχετε την ακεραιότητα του νέου 903 AVANT.
- Γεμίστε με υγρό πλήρωσης την Καρδιοτομική Δεξαμενή του νέου 903 AVANT μέσω των 1/4" ή 3/8" ταχείας πλήρωσης συνδετικών που ευρίσκονται στην Φλεβική Δεξαμενή.
- Γεμίστε τον νέο 903 AVANT και αδειάστε τις μικροφυσαλίδες όπως περιγράφεται στην διαδικασία πλήρωσης και επανακυλοφορίας.
- Ελέγχετε όλες τις συνδέσεις και ασφαλίστε με δεσμίστα.
- Αφαιρέστε τα κλείστρα από την φλεβική και αρτηριακή γραμμή, κλείστε την γραμμή επανακυλοφορίας/καθαρισμού και αρχίστε με το bypass.
- Το αίμα που παραμένει στην αντικατασταθείσα Φλεβική Δεξαμενή μπορεί να επανταχθεί συνδέοντας το σημείο έξοδου της σε ένα από τα 3/8" συνδετικά της νέας δεξαμενής.
- Το αίμα που ευρίσκεται στον οξυγονωτή και εναλλάκτη θερμότητας μπορεί να μεταγυγισθεί μέσα στην νέα φλεβική δεξαμενή συνδέοντας την αρτηριακή γραμμή σε ένα από τα 3/8" συνδετικά εισόδου της νέας δεξαμενής.

**Αντικατάσταση μονού του εξαρτήματος οξυγόνωσης**

- Κλείστε την ροή αέρος και αποσυνδέστε τη γραμμή αέρος.
- Κλείστε με διπλό κλείστρο την φλεβική γραμμή επιστροφής.
- Κλείστε την αρτηριακή αντλία και κλείστε με διπλό κλείστρο την αρτηριακή γραμμή ( 5 εκατοστά το ένα από το άλλο ) τοποθετημένο κοντά στην έξοδο του οξυγονωτή.
- Τοποθετήστε δύο κλείστρα στη γραμμή εισόδου του οξυγονωτή πλήσιον του συνδεσμού του εξαρτήματος οξυγόνωσης ( 5 εκατοστά το ένα από το άλλο ).
- Κλείστε τον θερμοκυλοφορητή και αφαιρέστε της γραμμές νερού.
- Κλείστε τον κρούνο επανακυλοφορίας/καθαρισμού και αποσυνδέστε τη γραμμή επανακυλοφορίας/καθαρισμού.
- Αν είναι συνδέσμενο ένα κύλωμα καρδιοπληγίας, εμφράξτε το με ένα κλείστρο και αποσυνδέστε το.
- Τοποθετήστε τον επιλογέα κρουνού δειγματοληψίας στο "OFF".
- Αποσυνδέστε τη γραμμή αρτηριακής δειγματοληψίας αποφεύγοντας έτσι να μαλύνετε το luer lock του κρουνού δειγματοληψίας (για παράδειγμα συνδέοντάς το σε ένα θηλυκό Luer lock τοποθετημένο στο επάνω μέρος της δεξαμενής)
- Αφαιρέστε όλες τις άλλες γραμμές ελέγχου και δειγματοληψίας από το εξάρτημα οξυγόνωσης.
- Κόψτε την γραμμή εισόδου του οξυγονωτή και την αρτηριακή γραμμή στο σημείο μεταξύ των δύο κλείστρων αφήνοντας αρκετό μήκος σωλήνος για να είναι δυνατή η επανασύνδεση.
- Τοποθετήστε το μηχανισμό στέρεωσής των συνδέσμων νερού στο "OPEN" αντίτιτο.
- Ανυψώστε τον οξυγονωτή και στρέψτε το γάτζο (εικ. 1, σχετ. 2) στο επάνω μέρος του συγκρατήτη.
- Στερεώστε τη δεξαμενή στο γάτζο του συγκρατήτη.

- Διασχιστείτε τη δεξαμενή από το εξάρτημα οξυγόνωσης μέσω της κοινής λευκής επιφάνειας (εικ. 2, σχετ. 19).
- Αφαιρέστε το εξάρτημα οξυγόνωσης από το συγκρατήτηρα.
- Τοποθετήστε ένα νέο εξάρτημα οξυγόνωσης στο συγκρατητήρα.
- Στερεώστε το ποτοθετώντα το μηχανισμό στέρεωσής των συνδέσμων νερού στο "CLOSE".
- Συνδέστε τη γραμμή εισόδου του οξυγονωτή και την αρτηριακή γραμμή στο εξάρτημα οξυγόνωσης.

## ■ ΠΡΟΣΟΧΗ

**Σε αυτήν την φάση, κρατήστε τις φλεβικές και αρτηριακές γραμμές κλειστές.**

- Αναψύστε τον θερμοκυλοφορητή και ελέγχετε τον εναλλάκτη θερμότητας.
- Ανυψώστε τη δεξαμενή και στρέψτε το γάτζο. Τοποθετήστε τη δεξαμενή στο εξάρτημα οξυγόνωσης. Αν είναι όντων, συνδέστε τη δεξαμενή στο εξάρτημα οξυγόνωσης μέσω της κοινής λευκής επιφάνειας.
- Συνδέστε τη γραμμή αερίων, τη γραμμή αρτηριακής δειγματοληψίας και όλες τις γραμμές ελέγχου.
- Αφαιρέστε το κλείστρο από τη φλεβική γραμμή.
- Διαπρωτάστε ανοιχτή τη γραμμή επανακυλοφορίας (κρουνός επανακυλοφορίας/καθαρισμού σε θέση "RECIRULATION"). γεμίστε το εξάρτημα οξυγόνωσης με την αρτηριακή αντλία. Αποβάλλετε τον αέρα από το εσωτερικό του εξαρτήματος με μια μέγιστη ροή 2000ml/min.
- Κλείστε τη γραμμή επανακυλοφορίας (κρουνός επανακυλοφορίας/καθαρισμού σε θέση "CLOSE").
- Αφαιρέστε το κλείστρο από την αρτηριακή γραμμή και αρχίστε εκ νέου το bypass.
- Συνδέστε αν χρειαστεί, το κύλωμα καρδιοπληγίας και καθαρίστε το.

## N. ΙΑΤΡΙΚΑ ΠΡΟΙΟΝΤΑ ΠΡΟΣ ΧΡΗΣΗ ΜΕ ΤΗΝ D 903 AVANT

Για μετεγχειρητική αυτομετάγυγη με την Φλεβική Δεξαμενή, πρέπει να χρησιμοποιηθεί ένα από τα πιο κάτω προϊόντα :

- D 540 AUTOTRANSFUSION CONVERSION KIT, κωδικός 05053.
- D 540 W AUTOTRANSFUSION CONVERSION KIT, κωδικός 05062.
- Οι οιχρηματοβάθειες σωλήνες για να γίνει το κύλωμα πρέπει να είναι μιας διαμέτρου συμβάντης με τις διαστάσεις των συνδετικών επι του προϊόντος ( 3/8", 1/4", 1/2" ).

Ελεγχού θερμοκυρίας πρέπει να γίνονται χρησιμοποιώντας τα καλώδια SORIN GROUP ITALIA, κωδικός 09026 ή συμβάντες με YSI σειρές 400.

Χρησιμοποιήστε Bird μικτή οξυγόνων αέρος (SORIN GROUP ITALIA κωδικός 09374) ή ένα σύστημα με συμβάντες τεχνικές προδιαγραφές.

Οιοδήποτε σύστημα ψύξεως / θερμάνσεως (θερμοκυλοφορητής) μπορεί να χρησιμοποιηθεί με τον όρο τα συνδετικά στον συγκρατήτη του διανομέα νερού να είναι τύπου HANSEN (SORIN GROUP ITALIA κωδικός 09028) ή DEDCO μέχρι σήμερα δεν έχει γνώση ουδεμίας αντενδέξιως στην χρήση του προϊόντος.

## O. ΕΠΙΣΤΡΟΦΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Εάν ο χρήστης δεν μένει ικανοποιημένος από την ποιότητα του προϊόντος, μπορεί να ενημερώσει σχετικώς το οικείωνη την έμμονδησμένο από τη SORIN GROUP ITALIA τοπικό αντιπρόσωπο.

Όλες οι πορέματα που θεωρούνται σπαμάτικες από το χρήστη θα πρέπει να αναφέρονται αύμετα και με ιδιαίτερη προσοχή. Τα ακόλουθα είναι οι ελάχιστες απαιτούμενες πληροφορίες:

- Λεπτομέρεια περιγραφή του συμβάντος με τους ασθενείς.
- Προσδοκίμασης του εμπλεκόμενου προϊόντος.
- Αριθμός παρτίδας του εμπλεκόμενου προϊόντος.
- Διεθεσμότητα του εμπλεκόμενου προϊόντος.
- Όλα τα στοιχεία που κρίνονται απαραίτητα από το χρήστη ώστε να γίνουν κατανοητά τα αίτια της δυσαρέσκειας.

Η SORIN GROUP ITALIA διατηρεί το δικαίωμα να έμμονδηστεί, εάν είναι απαραίτητο, την ανάληψη του εμπλεκόμενου προϊόντος για τη διενέργεια ελέγχων. Εάν το προϊόν προς επιστροφή είναι μολύσμένο, η επειδργασία, η συσκευασία και ο χειρισμός του πρέπει να πλήρωνται τις προβλέψεις της ιαχύσιας νομοθεσίας της χώρας στην οποία χρησιμοποιήθηκε το προϊόν.

## ■ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η αρμόδια υπηρεσία υγείας φέρει την ευθύνη για την κατάλληλη προετοιμασία και σήμανση του προϊόντος που πρέπει να επιστρέψει. Μην επιστρέψετε προϊόντα που έχουν εκτεθεί σε λοιμώδεις ασθένειες που μεταδίδονται με το αίμα.

## P. ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ

Η παρούσα Περιορισμένη Εγγύηση παρέχεται επιπρόσθια προς τα νόμιμα δικαιώματα του Αγοραστή σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία.

Η SORIN GROUP ITALIA εγγυάται ότι έχει επιτελέσθει κάθε λογική φροντίδα στην κατασκευή της ιατρικής αυτής συσκευής, όπως απαιτείται από τη φύση της συσκευής και τη χρήση για την οποία ισχύει η κανή να λειτουργεί όπως αναφέρεται στις τρέχουσες οδηγίες χρήσης όπως όταν χρησιμοποιείται σύμφωνα μ' αυτές από προσανούσια χρήση και από κάθε ημερομηνία εκτίναξης που αναφέρεται στη συσκευή. Οπότασ, η SORIN GROUP ITALIA δεν μπορεί να εγγυηθεί ότι ο χρήστης πρόκειται να χρησιμοποιεί τη συσκευή ασωτά, ούτε ότι η μη ωστική διάγνωση θα βερεύσει και/ή τα συγκεκριμένα συμπτώματα και βιολογικά χαρακτηριστικά του κάθε ασθενούς δημητρίεις χρήσης. Η SORIN GROUP ITALIA, παρόλο που τονίζει την ανάγκη να εφαρμόζονται αυστηρά οι οδηγίες χρήσης και να λαμβάνονται όλες οι αναγκαίες προφυλάξεις για τη

**σωστή χρήση της συσκευής.** δεν μπορεί να αναλάβει οποιαδήποτε ευθύνη για οποιαδήποτε απώλεια, βλάβη, δαπάνη, συμβάντα ή συνέπειες που προέρχονται άμεσα ή έμμεσα από την ακατάλληλη χρήση της συσκευής αυτής.

Η SORIN GROUP ITALIA αναλαμβάνει να αντικαταστήσει την ιατρική συσκευής σε περίπτωση που θα είναι ελαπτωματική κατά το χρόνο της τοποθέτησης της στην αγορά ή κατά τη διάρκεια της αποστολής της από τη SORIN GROUP ITALIA μέχρι το χρόνο της παράδοσης στον τελικό χρήστη, εκτός αν ένα τέτοιο ελάττωμα έχει προκληθεί λόγω κακομεταχείρισης από τον αγοραστή. Τα παραπάνω αντικαθίστανται όλες τις άλλες εγγυήσεις, ρητές ή εξυπακουόμενες, γραπτές ή προφορικές, συμπεριλαμβανομένων εγγυήσεων εμπορευμάτων, και καταλληλότητος για το σκοπό. Κανένας, συμπεριλαμβανομένων αντιπρόσωπου, πράκτορα, μεταπράτη, διανομέα ή μεαδέζοντος της SORIN GROUP ITALIA ή οιουδήποτε άλλου βιομηχανικού ή εμπορικού οργανισμού, δεν είναι εξουσιοδοτημένος να παρέχει οποιαδήποτε αντιπροσώπευση ή εγγύηση αναφορικά με την ιατρική συσκευή αυτή εκτός όπως δηλώνεται ρητώς δια του παρόντος. Η SORIN GROUP ITALIA αποτοπείται οποιαδήποτε εγγύηση εμπορευμάτων, και οποιαδήποτε εγγύηση καταλληλότητος για το σκοπό σε αχέση με το τροιόν αυτό εκτός από αυτά που δηλώνονται ρητώς δια του παρόντος. Ο αγοραστής αναλαμβάνει να συμφρένεται προς τους όρους της παρούσης Περιωρισμένης Εγγύησης και συγκεκριμένα συμφωνεί, σε περίπτωση διαφορά ή δικαστικού αγώνα με τη SORIN GROUP ITALIA, να μην υποβάλει απαιτήσεις που βασίζονται σε υποτεθέμενες ή αποδεδειγμένες αλλαγές ή τροποποιήσεις της παρούσης Περιωρισμένης Εγγύησης από οποιοδήποτε αντιπρόσωπο, πράκτορα, μεταπράτη, διανομέα ή άλλο μεσάζοντα. Οι υπάρχουσες σχέσεις μεταξύ των μερών του συμβολίου (συμπεριλαμβανομένης και της περίπτωσης που δεν συντάσσεται γραπτώς) προς τους οποίους παρέχεται η παρούσα Εγγύηση όπως και κάθε διαφορά σχετιζόμενη μ' αυτό ή με οποιαδήποτε τρόπο συνδέομενη μ' αυτό όπως και οι δηλήψει που σχετίζεται μ' αυτό ή οποιαδήποτε διαφορά αναφορικά με την παρούσα Εγγύηση, θα διέπεται αποκλειστικά από το Ιταλικό δίκαιο και δικαιοδοσία. Το δικαστήριο που επιλέγεται είναι το Δικαστήριο της Modena (Ιταλία).

# GEBRUIKSAANWIJZING

## I. INHOUDSOPGAVE

- I. Inhoudsopgave
- A. Beschrijving
- B. Technische gegevens
- C. Bestemming
- D. Informatie m.b.t. de veiligheid
- E. Montage
- F. Vul- en recirculatieprocedure
- G. Met de bypass beginnen
- H. Tijdens de bypass
- I. De bypass beëindigen
- J. Het bloed na beëindiging van de bypass opvangen
- K. Gebruik van actieve veneuze drainage met vacuüm.
- L. Gebruik van het cardiotomiereservoir voor postoperatieve autotransfusie
- M. De oxygenator vervangen
- N. Medische hulpmiddelen voor gebruik in combinatie met de D903 AVANT
- O. Retourneren van gebruikte producten
- P. Garantievoorwaarden

## A. BESCHRIJVING

De D903 AVANT is een oxygenator met een microporeus holvezelmembraan die uit een gaswisselmodule bestaat met een ingebouwde warmtewisselaar en een hard shell reservoir dat in twee compartimenten is verdeeld:

1. Het veneuze reservoir (fig. 2, ref. 3).
2. Het cardiotomiereservoir met een ingebouwd cardiotomiefilter (fig. 2, ref. 4).

Deze beide compartimenten zijn door middel van een verbindingssleutel (fig. 2, ref. 5) met elkaar verbonden. Het medische hulpmiddel is bestemd voor éénmalig gebruik en is niet giftig, pyrogeenvrij en wordt **STERIEL** aangeleverd en afzonderlijk verpakt. Gesteriliseerd door middel van ethyleenoxide. Het niveau van de ethyleenoxideresiduen in het medische hulpmiddel is binnen de door de landelijk voorgeschreven grenzen in het land waar het medische hulpmiddel wordt gebruikt. Het medische hulpmiddel is leverbaar in de volgende uitvoeringen:

[A]D903 AVANT met veiligheidsklep (met cardiotomiefilter van 30 µm)

[B]D903 AVANT zonder veiligheidsklep (met cardiotomiefilter van 30 µm)

## B. TECHNISCHE GEGEVENS

- Aanbevolen max. bloedflow	7500 ml/min
- Referentiebloedflow	10000 ml/min
(AAMI Standard)	
- Type membraan	Microporeus polypropyleen
- Oppervlakte van het membraan	1.7 m <sup>2</sup>
- Oppervlakte van de warmtewisselaar	0.14 m <sup>2</sup>
- Max. inhoud van het hard shell reservoir	4700 ml
- Veneus reservoir	3500 ml
- Cardiotomiereservoir	1200 ml
- Statistische vulwaarde (Oxygenatiemodule + warmtewisselaar)	250 ml
- Aansluitingen:	
Retourlijn veneus reservoir	1/2" (12,7 mm)
Uitlaat veneus reservoir	3/8" (9,53 mm)
Veneuze inlaat oxygenator	3/8"
Arteriële uitlaat oxygenatiemodule	3/8"

## C. BESTEMMING

De D903 AVANT is bestemd voor het gebruik in cardiopulmonale systemen als medisch hulpmiddel om de longfunctie te vervangen (het overbrengen van zuurstof en onttrekken van koolstofdioxide), om de arteriële/veneuse temperatuur te controleren en als een veneus bloedreservoir. Het te behandelen bloed moet een anticoagulans bevatten. De D903 AVANT is een oxygenator voor VOLWASSENEN bestemd voor gebruik bij het behandelen van patiënten met een lichaamsgewicht van maximaal 130 kg (286 lb).

De D903 AVANT mag niet langer dan 6 uur worden gebruikt. Het contact met bloed gedurende langere periodes wordt afgeraden. De D903 AVANT moet in combinatie met de in paragraaf M (Medische hulpmiddelen voor gebruik in combinatie met de D903 AVANT) worden gebruikt.

## D. INFORMATIE M.B.T. DE VEILIGHEID

Informatie die bedoeld is om de aandacht van de gebruiker te vestigen op potentieel gevaarlijke situaties en een correct en veilig gebruik van het medische hulpmiddel te waarborgen is op de volgende manier in de tekst aangegeven:

## ATTENTIE

Duidt op ernstige gevolgen en potentiële gevaren voor de veiligheid van de gebruiker en/of de patiënt bij juist gebruik of misbruik van het medische hulpmiddel, en eveneens de gebruiksbeperkingen en de maatregelen die dienen te worden getroffen indien dergelijke gevallen zich voordoen.

## VOORZICHTIG

Duidt op eventuele voorzorgsmaatregelen die de gebruiker moet treffen om het medische hulpmiddel op een veilige en doeltreffende manier te kunnen gebruiken

## VERKLARING VAN DE SYMBOLEN DIE OP DE ETIKETTEN STAAN VERMELD



Alleen voor éénmalig gebruik (Niet opnieuw gebruiken)



Chargenummer (referentie om het product te kunnen achterhalen)



Houdbaarheidsdatum



Productiedatum

## STERILE EO

## PYROGEN

## PHTHALATE



Steriel - Gesteriliseerd met ethyleenoxide

Niet pyrogeen

Bevat ftalaten



Attentie: Niet opnieuw steriliseren. De steriliteit is alleen gewaarborgd, wanneer de verpakking ongedaan gedaan is.



Attentie, lees de gebruiksaanwijzingen



Deze zijde boven



Breekbaar, voorzichtig hanteren



Stuk



Uit de buurt van warmtebronnen houden



Op een droge plaats bewaren

Hieronder wordt algemene informatie met betrekking tot de veiligheid verstrekt waarmee wordt beoogd de gebruiker van dit medische hulpmiddel te informeren. Er is eveneens specifieke veiligheidsinformatie opgenomen in de tekstgedeelten met betrekking tot het gebruik van het medische hulpmiddel waar dit van belang is voor het correct verrichten van de betreffende handeling.

## ATTENTIE

- Het medische hulpmiddel moet in overeenstemming met deze gebruiksaanwijzing worden gebruikt.

- Het medische hulpmiddel is bestemd voor professioneel gebruik.
- SORIN GROUP ITALIA aanvaardt geen enkele aansprakelijkheid voor problemen die voortvloeien uit onervarenheid of oneigenlijk gebruik.
- BREEKBAAR, voorzichtig hanteren.
- Stel het medische hulpmiddel niet bloot aan temperaturen onder 0°C (32°F) of boven 60°C (140°F).
- Het medische hulpmiddel is niet bestand tegen vocht.
- Pas altijd de juiste dosis anticoagulans toe en handhaaf dit en controleer dit zorgvuldig zowel voor, tijdens als na de bypass.
- Uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik en bij één patiënt. Dit hulpmiddel komt tijdens het gebruik in aanraking met menselijk bloed, lichaamsvloeistoffen, vloeistoffen of gassen voor eventuele infusie, toediening of inbrenging in het lichaam, en vanwege het specifieke ontwerp is volledige reiniging en desinfectie na het gebruik niet mogelijk. Hergebruik bij andere patiënten zou daarom kruiscontaminatie, infectie en sepsis kunnen veroorzaken. Bovendien verhoogt hergebruik de waarschijnlijkheid dat het product defect raakt (voor wat betreft de conditie, de werking en de klinische effectiviteit).
- Het hulpmiddel bevat flataten. Gezien de aard van het contact met het lichaam, de beperkte duur van het contact en het aantal behandelingen per patiënt, is de hoeveelheid flataten die vrij kan komen uit het hulpmiddel geen aanleiding tot specifieke bezorgdheid vanwege resterende risico's. Verdere informatie is op verzoek verkrijgbaar bij Sorin Group Italia.
- Het medische hulpmiddel mag geen verdere behandelingen ondergaan.
- Steriliseer het medische hulpmiddel niet opnieuw.
- Gooi het medische hulpmiddel na gebruik weg in overeenstemming met de geldende voorschriften die in het land van gebruik van toepassing zijn.
- Het medische hulpmiddel mag alleen gebruikt worden als het STERIEL is. Als het medische hulpmiddel NIET STERIEL is aangeleverd (in dat geval blijkt dit uit het opschrift "niet steriel" op de verpakking) neem dan contact op met SORIN GROUP ITALIA of een erkende dealer om de sterilisatiemethode overeen te komen.
- Bij de uitvoering met veiligheidsklep wordt afgeraden om vacuüm op het Cardiotomie-/Veneuze Reservoir toe te passen.
- Neem voor nadere informatie en/of in geval van klachten contact op met SORIN GROUP ITALIA of de erkende plaatselijke dealer.

## E. MONTAGE

### 1) PLAATSING VAN DE HOUDER

Plaats de houder D630 van de D903 AVANT op de pompstang en bevestig de houder door middel van de speciaal daarvoor bestemde klem aan de bovenkant van de draagarm (fig. 1, ref. 1).

### 2) BEVESTIGING VAN DE OXYGENATOR OP DE HOUDER

#### ATTENTIE

- De steriliteit wordt uitsluitend gewaarborgd als de verpakking niet nat geworden is, niet open gemaakt is of op de een of andere manier beschadigd is. Gebruik het medische hulpmiddel niet als u niet zeker bent of het medische hulpmiddel steriel is.
- Controleer de houdbaarheidsdatum op het etiket. Gebruik het medische hulpmiddel niet na deze datum.
- Het medische hulpmiddel moet onmiddellijk na het openen van de steriele verpakking worden gebruikt.
- Het medische hulpmiddel moet op aseptische wijze worden gehanteerd.

Haal het medische hulpmiddel uit de steriele verpakking.

#### ATTENTIE

- Onderwerp het product aan een visuele inspectie en controleer het product zorgvuldig voor gebruik. Door transport- en/of opslagomstandigheden die niet in overeenstemming zijn met de voorgeschreven omstandigheden kan het product beschadigd zijn.
- Gebruik geen oplosmiddelen zoals alcohol, ether, aceton enz. omdat het product hierdoor als het hiermee in aanraking komt beschadigd kan worden.
- Voorkom dat gehalogeneerde vloeistoffen zoals halothaan en fluothaan in aanraking komen met de polycarbonaatbehuizing van het medische hulpmiddel.

Hierdoor kan het medische hulpmiddel namelijk dermate beschadigd worden dat de ongeschondenheid en de goede werking van het medische hulpmiddel aangetast kunnen worden.

Bevestig de D903 AVANT aan de houder. Controleer of in de houder op

het bevestigingssysteem van de wateraansluitingen het opschrift "OPEN" op de borghendel goed zichtbaar is. Controleer of de inkepingen in het bevestigingssysteem van de wateraansluitingen zich op één lijn bevinden. Alleen dan kan de oxygenator aan de houder worden bevestigd. Doe de Hansen aansluitingen erin en druk de D903 AVANT in de richting van de houder en draai tegelijkertijd de hendel op de "CLOSED" stand. Alleen als het opschrift "CLOSED" op de borghendel verschijnt betekent dat dat de D903 AVANT goed is geplaatst.

### 3) VOORBEREIDING VAN DE WARMTECIRCULATIEPOMP

Sluit de waterslangen aan op de houder door middel van de Hansen female connector van SORIN GROUP ITALIA artikelnr. 09028.

#### ATTENTIE

- Indien er andere dan de vermelde aansluitingen worden gebruikt dan kan dit een zodanige weerstand in het systeem veroorzaken dat de efficiëntie van de warmtewisselaar wordt verminderd.
- Zorg ervoor dat het gat in de onderste kap van de warmtewisselaar in de buurt van de houder van de veneuze temperatuurmeter niet verstopt raakt: dit gat is verbonden met het veiligheidskanaal waardoor het stromen van vloeistoffen van het ene compartiment naar het andere wordt vermeden.
- De temperatuur van het water dat in de warmtewisselaar stroomt mag de 42°C (108°F) niet overschrijden.
- De druk van het water in de warmtewisselaar mag de 300 kPa (3 bar / 44 psi) niet overschrijden.

### 4) CONTROLE VAN DE WARMTEWISSELAAR

Controleer de warmtewisselaar door er gedurende enkele minuten water in te laten lopen. De ongeschondenheid van de eenheid wordt gegarandeerd als er absolut geen water uit het compartiment lekt en er niets uit het gat van het veiligheidskanaal lekt.

### 5) AANSLUITING VAN HET SYSTEEM

#### ATTENTIE

Alle aansluitingen stroomafwaarts van de pomp moeten door middel van klemmen worden geborgd.

**VENEUZE LIJN:** het is mogelijk om een veneuze lijn van 1/2" op de aangegeven aansluiting van het veneuze reservoir aan te sluiten als "VENOUS RETURN" (fig. 2, ref. 15).

De veneuze retouraansluiting kan 180° worden gedraaid om de meest geschikte stand voor de veneuze lijn te kunnen vinden.

Deze draaibeweging is alleen mogelijk nadat u het polycarbonaatstuk waarmee de aansluiting is bevestigd heeft verwijderd.

#### VOORZICHTIG

Verwijder het tussenstuk pas dan nadat u de veneuze lijn op de veneuze retouraansluiting heeft aangesloten.

#### ZUIGLIJNEN:

Zonder scheiding van het bloed in de afzuigers: nadat u de beschermende kapjes van de een filter voorziene inlaataansluitingen aan de bovenkant van het cardiotomyreservoir (4 inlaataansluitingen van 1/4" / 6,35 mm, 2 inlaataansluitingen van 3/8" / 9,53mm) heeft verwijderd, moet u de uiteinden van de zuiglijnen daar op aansluiten en de draaibouten (fig. 2, ref. 8) zo draaien dat de inlaataansluitingen naar de zuigpompen toe gericht zijn.

**Met scheiding van het bloed in de afzuigers:** sluit de twee "Y"-verloopstukken van de convenience kit aan op de twee connectoren op het cardiotomyreservoir ("Cardiotomy Bypass Port", (fig. 2, ref. 16)). Sluit op de ingangen van de twee verloopstukken (4 inlaataansluitingen van 1/4" / 6,35 mm, 2 luer lock inlaataansluitingen) de toevenlijnen rechtstreeks aan op het veneuze reservoir: ventriculaire afzuigers, afzuiger van de radix aortae, ontluuchting arterieel filter, bloodconcentrator, snelle vulling van het veneuze reservoir. Sluit tenslotte de overige afzuiglijnen aan op de ingangen met filter van het cardiotomyreservoir (fig. 2, ref. 8). Houd de verbindingsleutel (fig. 2, ref. 5) gedurende de hele procedure gesloten (in lage stand).

**ARTERIELE LIJN:** haal het rode kapje van de arteriële inlaataansluiting van de oxygenator af die aangegeven is als "ARTERIAL OUTLET" (fig. 2, ref. 7) en sluit daar een lijn van 3/8" op aan.

**POMPLIJN:** het pompssegment moet tussen de inlaataansluiting van het veneuze reservoir (fig. 2, ref. 9) en de veneuze inlaataansluiting van de oxygenator (fig. 2, ref. 6) worden gemonteerd waarbij u rekening moet houden met de draairichting van de pomp.

Haal het gele kapje van de ventilatieaansluiting (fig. 2, fig. 18) van het cardiotomiereservoir af.

## VOORZICHTIG

Indien er bloed waar zuurstof aan toegevoegd is voor bloedcardioplegie nodig is moet u de rode pos. lock verwijderen en door middel van het verloopstuk D 532C (dat met het product wordt meegeleverd) een bloedlijn van 1/4" van het cardioplegiesysteem op de coronaire uitlaataansluiting van de D903 AVANT aansluiten.

De coronaire uitlaataansluiting is voorzien van een veiligheidsklep waardoor het verloopstuk D 523C zonder lekken of hinderlijk morsen ook tijden des extracorporele bypass kan worden aangesloten.

## ATTENTIE

Als de coronaire uitlaataansluiting tijdens de bypass wordt gebruikt dan moet de lijn die aangesloten moet worden open zijn en niet onder druk staan zodat het bloed erin kan stromen nadat de verbinding is gemaakt.

### 6) DE MONSTERNEMINGSKRAAN

Als u monsters wilt nemen vanaf een plaats die zich verder van het medische hulpmiddel af bevindt, moet u de A/V kraan (fig. 2, ref. 10) van zijn plaats halen en op de houder "D712 voor de monsternemingskraan" monteren. Dankzij de slang die bij de kraan wordt geleverd, is platslating binnen een range van circa 1 meter mogelijk. Controleer of de aftaplijn van de A/V kraan goed aangesloten is op de "gefiltreerde" luer aansluiting van het veneuze reservoir. Controleer of de keuzeschakelaar van de kraan in de "OFF" stand staat.

### 7) AANSLUITING VAN DE TEMPERATUURVOELERS

De aansluiting voor de arteriële temperatuurvoeler (rood - fig. 2, ref. 11) bevindt zich in de buurt van de arteriële uitlaat, terwijl de veneuze voelerhouder (blauw - fig. 2, ref. 12) zich aan de kant van de veneuze inflaat bevindt. Het artikelnr. van de temperatuurvoelers van SORIN GROUP ITALIA is 09026.

### 8) CONTROLE OF DE KRAAN VAN DE RECIRCULATIE-/AFTAPLIJN GESLOTEN IS

Sluit de kraan van de recirculatie-/aftaplijn (zie het diagram op het etiket).

### 9) AANSLUITING VAN DE GASLIJN

Haal het groene kapje van de gasinlaataansluiting die met "GAS INLET" (fig. 2, ref. 13) is aangegeven af en sluit er een gaslijn van 1/4" op aan. Het gas moet toegevoerd worden door een speciale lucht-/zuurstofmenging zoals de Sechrist artikelnr. 09046 (verkrijgbaar bij SORIN GROUP ITALIA) of een systeem dat soortgelijke technische eigenschappen heeft. In het midden van de "GAS ESCAPE" aansluiting (fig. 2, ref. 14) treft u de aansluiting aan voor een capnograaf.

## VOORZICHTIG

- Het "GAS ESCAPE" systeem is vervaardigd met het doel om elk mogelijk verstoppingsrisico van de gasuitlaat te vermijden; indien de gasuitlaat namelijk verstopt zou raken zou er onmiddellijk lucht in het bloedcompartiment terechtkomen.
- SORIN GROUP ITALIA adviseert het gebruik van een luchtbelpangssysteem of een filter op de arteriële lijn om het risico een embolie bij de patiënt te veroorzaken te vermijden.

### 10) VLUCHTIGE ANESTHETICA

De oxygenator is geschikt voor gebruik met de vluchtige anesthetica iso-fluoran en sevofluoran, door middel van een geschikte verdamer van narcosegassen. Als deze vluchtige anesthetica worden gebruikt, moet een methode om het gas uit de oxygenator te spoelen in beschouwing worden genomen. Het protocol, de concentratie en de bewaking van de anesthetica die aan de patiënt worden toegeleid, zijn uitsluitend voor verantwoordelijkheid van de arts die verantwoordelijk is voor de behandeling.

## ATTENTIE

De enige vluchtige anesthetica die geschikt zijn voor dit gebruik zijn iso-fluoran en sevofluoran.

## ATTENTIE

De methodes toegepast voor het spoelen van vluchtige anesthetica mogen op geen enkele wijze het drukniveau bij de oxygenatorvezels verhogen of verlagen.

## F. VUL- EN RECIRCULATIEPROCEDURE

### ATTENTIE

Gebruik geen vuloplossing op alcohol-basis: hierdoor kan de goede werking van de oxygenatiemodule aangetast worden.

#### 1) HOUD DE GASFLOW UITGESCHAKELD

#### 2) HOUD DE RECIRCULATIE-/AFTAPLIJN VAN DE OXYGENATOR GESLOTEN

Controleer of de kraan op de recirculatie-/aftaplijn dicht is.

#### 3) DE VENEUZE EN DE ARTERIELE LIJN AFSLUITEN

Sluit de veneuze lijn af. Sluit de arteriële lijn af op enkele centimeters afstand van de arteriële uitlaataansluiting van de oxygenator.

#### 4) CONTROLE VAN DE WARMTEWISSELAAR

Controleer nogmaals of de warmtewisselaar intact is en ga na dat er geen water lekt.

#### 5) HET VENEUZE RESERVOIR VOLLEN

Borg alle zuiglijnen die op het cardiotomiereservoir zijn aangesloten. Vul het cardiotomiereservoir met voldoende vloeistof en verzeker u ervan dat de bedoelde hematocriet wordt verkregen, waarbij u rekening moet houden met het volgende:

- het statische vulvolume van de oxygenator bedraagt 250 ml;

- de slang van 3/8" heeft een inhoud van 72 ml/m;

- de slang van 1/2" heeft een inhoud van 127 ml/m.

Sluit de uitlaatslang van het veneuze reservoir af. Om het veneuze reservoir te vullen of als de inhoud van het cardiotomiereservoir niet voldoende is (1200 ml), dan moet u de aansluiting naar het reservoir toe openen door de verbindingsklep (fig. 2, ref. 5) die aan de bovenkant van het cardiotomiereservoir is aangebracht omhoog te doen (geopende stand).

#### 6) HET SYSTEEM VOLLEN

### ATTENTIE

- De druk in het bloedcompartiment van de oxygenatiemodule mag de 100 kPa (1 bar / 14 psi) niet overschrijden.

Sluit de uitlaat van het veneus reservoir en haal het pompsegment af van de kop van de arteriële pomp. Doe de klem waarmee het wordt afgesloten langzaam open en vul het pompsegment door het net zo hoog te houden als het veneuze reservoir. Laat het slangengedeelte dat nog gevuld moet worden omlaag zakken, de lucht die daarin zit wordt naar de oxygenator geleid. Het volledig vullen van de oxygenatiemodule gebeurt door middel van de zwaartekracht. Als de D903 AVANT gevuld is, plaats dan het pompsegment in de arteriële pomp.

#### 7) DE VENEUZE EN DE ARTERIELE LIJN OPENEN

Haal de klemmen van de veneuze en de arteriële lijn af en verhoog de flow tot 2000 ml/min.

#### 8) DE RECIRCULATIE-/AFTAPLIJN OPENEN

Nadat de stappen tot en met punt 7 zijn uitgevoerd moet u de snelheid van de arteriële pomp verhogen totdat de flow de max. waarde van 7,5 l/min bereikt. Draai de kraan van de recirculatie-/aftaplijn gedurende enkele seconden open zodat de recirculatie-/aftaplijn van de oxygenator wordt gevuld.

#### 9) DE LUCHT UIT HET SYSTEEM LATEN ONTSNAPPEN

Tijdens deze fase moet op heel het systeem geklopt worden om ervoor te zorgen dat de microluchtbellen van de wanden van de slangen loslaten. Na enkele minuten waarin de flow op een hoog niveau moet worden gehouden zal alle aanwezige lucht afgevoerd zijn.

#### 10) HET MONSTERNEMINGSSYSTEEM VOLLEN

U kunt de lucht als volgt uit het A/V monsternemingssysteem en de coronaire uitlaataansluiting laten ontsnappen:

- Draai de keuzeschakelaar van het systeem in de "A-V SHUNT" stand.

- Controleer of de A/V monsternemingslijn en de coronaire uitlaataansluiting volledig ontluucht is.

- Zet de keuzeschakelaar van het systeem weer in de OFF stand.

#### 11) DE RECIRCULATIE-/AFTAPLIJN SLUITEN

Na 3-5 minuten recirculatie waarin de flow op een hoog niveau wordt gehouden zal alle lucht afgevoerd zijn en kunt u de recirculatie-/aftaplijn door middel van de betreffende kraan sluiten.

#### 12) DE VENEUZE EN DE ARTERIELE LIJN AFSLUITEN

### VOORZICHTIG

- Gebruik tijdens de vulfase geen pulserende flow.

- Controleer of de dosering van de anticoagulans in het systeem juist is alvorens met de bypass te beginnen.

- SORIN GROUP ITALIA adviseert gebruik te maken van de

- snelheidsgroeflaar van de pomp om de arteriële flow langzaam te verminderen of te stoppen.
- Gebruik de aan-/uitschakelaar van de pomp niet totdat de snelheid van de pomp nul bedraagt.

## ATTENTIE

- Als het verlooptstuk D523C en een systeem op de coronaire uitlaataansluiting is aangesloten moet u controleren of het systeem gevuld is.
- Sluit de lijn met een klem enkele centimeters na de uitlaat af.
- Breng geen negatieve druk op de coronaire uitlaataansluiting aan. Door een negatieve druk kunnen er in het bloedcompartiment namelijk microgasbellen worden gevormd.

## G. MET DE BYPASS BEGINNEN

### 1) DE VENEUZE EN DE ARTERIELLE LIJN OPENEN

Haal eerst de klem van de arteriële lijn af en daarna van de veneuze lijn. Start de bypass met een bloedflow die geschikt is met het oog op de omvang van de patiënt. Houd het bloedepeil in het veneuze reservoir constant in de gaten.

### 2) CONTROLE VAN DE WERKING VAN DE WARMTEWISSELAAR

Controleer de temperatuur van het veneuze en het arteriële bloed.

### 3) KEUZE VAN DE GESCHIKTE GASFLOW

De gas-/bloedverhouding die bij een normale lichaamstemperatuur wordt geadviseerd is 1:1 met een FiO<sub>2</sub> van 80:100%.

## ATTENTIE

- Schakel altijd eerst de bloedflow en daarna de gasflow in. De gas-/bloedverhouding mag nooit meer zijn dan 2:1.
- De druk in het bloedcompartiment moet altijd hoger zijn dan de druk in het gascompartiment; dit om de vorming van gasbellen in het bloedcompartiment te voorkomen.

### 4) BLOEDGASANALYSE

Enkele minuten nadat de bypass gestart is, moet het gasgehalte in het bloed gecontroleerd worden. Afhankelijk van de vastgestelde waarden moet u de betreffende parameters als volgt afstellen:

Hoog pO <sub>2</sub>	→	verlaag de FiO <sub>2</sub>
Laag pO <sub>2</sub>	→	verhoog de FiO <sub>2</sub>
Hoog pCO <sub>2</sub>	→	verhoog de gasflow
Laag pCO <sub>2</sub>	→	verlaag de gasflow

## H. TIJDENS DE BYPASS

### 1) CONTROLE VAN DE VENEUZE RETOURFLOW

Als er een grotere veneuze retourflow nodig is moet u zowel de oxygenator als het veneuze reservoir ten opzichte van de patiënt laten zakken.

## ATTENTIE

- De ACT (Activated Coagulation Time) moet altijd langer zijn dan of gelijk aan 480 seconden om een correcte anticoagulatie van het extracorporele systeem te waarborgen.
- Indien het nodig is een anticoagulans aan de patiënt toe te dienen moet u gebruik maken van de "DRUGS PORT" kraan van het monsternemingssysteem.

### 2) ARTERIELLE MONSTERNEMING

- a) Draai de keuzeschakelaar van het monsternemingssysteem (fig. 2, ref. 10) op de "A-SAMPLE PURGE" stand (de arteriële lijn zal dan automatisch afgetaapt worden).
- b) Steek een spuit in de female luer aansluiting die voor de monsterneming dient en waar "SAMPLE PORT" op staat.
- c) Zuig een hoeveelheid bloed van niet minder dan 2 ml aan (dankzij het automatisch aftappen hoeft de handeling niet herhaald te worden). Een zelfafsluitende klep zorgt ervoor dat elke lekkage van bloed uit de luer aansluiting wordt vermeden.

### 3) VENEUZE MONSTERNEMING

- a) Draai de keuzeschakelaar van het monsternemingssysteem in de "V-SAMPLE PURGE" stand.
  - b) Steek een spuit in de female luer aansluiting waar "SAMPLE PORT" op staat.
  - c) Zuig het bloedmonster aan en tap het een paar maal af alvorens over te gaan tot het analyseren van het veneuze monster.
- Deze dubbele handeling (aanzuigen en aftappen) is mogelijk terwijl

de keuzeschakelaar in dezelfde stand wordt gehouden.

### 4) INJECTIE VAN GENEESMIDDELLEN

- a) Draai de keuzeschakelaar van het monsternemingssysteem in de "DRUGS INJECTION" stand.
- b) Steek een spuit met het geneesmiddel in de female luer aansluiting waar "DRUGS PORT" op staat en injecteer de vloeistof.
- c) Draai de keuzeschakelaar van het monsternemingssysteem in de "A-V SHUNT" stand. Het systeem wordt automatisch doorgespoeld en het geneesmiddel stroomt in de veneuze lijn.

### 5) RECIRCULATIE MET LAGE FLOW

(Hypothermie gepaard met circulatiestilstand).

- a) Verlaag de gasflow tot een waarde van minder dan 500 ml/min.
- b) Open de recirculatielijn (hendel van de recirculatie-/aftaplijn in de stand "RECIRCULATION") en sluit de inlaatlijn van het veneuze reservoir (fig. 2, ref. 15) af.
- c) Verlaag de snelheid van de arteriële pomp tot een waarde van 2000 ml/min.
- d) Sluit de arteriële lijn van de oxygenatiemodule af (fig. 2, ref. 7).
- e) Recirculeer met maximaal 2000 ml/min gedurende heel de duur van de circulatiestilstand.
- f) Om de bypass na de circulatiestilstand opnieuw te starten, moet u de veneuze lijn en de arteriële lijn openen en de bloedflow langzaam verhogen.
- g) Sluit de recirculatielijn (de hendel in de horizontale "CLOSE" stand) af.
- h) Stel de gasflow bij.

### 6) BEHEER VAN HET VENEUZE EN HET CARDIOTOMIERESERVOIR

Zoals vermeld in de beschrijving (paragraaf A), is het mogelijk het cardiotomiereservoir van de D903 AVANT te scheiden van het veneuze reservoir. Deze scheiding wordt verkregen door de verbindingsklep aan de bovenkant van het cardiotomiereservoir omlaag te zetten.

Deze optie wordt geadviseerd als de vloeistof die van de zuigers afkomstig is gescheiden moet worden van het veneuze bloed om:

- a) vernietigd te worden
- b) apart te worden verwerkt

Indien u vulplossing rechtstreeks aan het veneuze reservoir wilt toevoegen dan moet u gebruik maken van de aansluiting "Cardiotomy Bypass Port" (fig. 2, ref. 6). Als de verbindingsklep omhoog staat gedraagt het hard shell reservoir zich als een normaal veneus reservoir.

## ATTENTIE

### VOOR HULPMIDDELEN MET EEN ZELFAFLUITENDE KLEP:

- De zelfafsluitende veiligheidsklep is een veiligheidssysteem om te voorkomen dat er lucht naar de patiënt gaat indien het veneuze reservoir plotseling wordt geleegd. De klep werkt met flows van 1 tot 7.5 l/min. Het feit dat de zelfafsluitende veiligheidsklep aanwezig is ontslaat degene die de perfusie uitvoert niet van een zorgvuldige controle van het peil in het veneuze reservoir.
- Indien het veneuze reservoir tot bijzonder lage niveaus en/of met lagere flows geleegd wordt is grotere oplettenheid geboden.

- In geval van een ontoereikende veneuze retourflow kan de zelfafsluitende veiligheidsklep het begeven, in dat geval kan er door de daarvan voortvloeiende negatieve druk gas aan het bloed onttrokken worden indien de arteriële pomp niet onmiddellijk wordt stopgezet. Om de lucht die in de oxygenator terecht is gekomen te laten ontsnappen moet u als volgt te werk gaan:

- 1) Schakel de gasflow uit.
- 2) Stop de arteriële pomp.
- 3) Sluit de arteriële lijn af.
- 4) Herstel de veneuze retourflow totdat er een voldoende hoeveelheid bloed in het veneuze reservoir zit.
- 5) Sluit de veneuze lijn af.
- 6) Open de kraan van de recirculatie-/aftaplijn circa een minuut lang op een flow van 2000 ml/min totdat de lucht volledig uit het systeem is ontsnapt.
- 7) Start de bypass daarna opnieuw door de arteriële en de veneuze lijn te openen.
- 8) Sluit de recirculatie-/aftaplijn.
- 9) Schakel de gasflow weer in.

### 7) DE LUCHT CONTINU LATEN ONTSNAPPEN

Als u de kraan van de recirculatie-/aftaplijn in de horizontale "PURGE" stand laat staan is het mogelijk de lucht tijdens de bypass continu uit de oxygenatiemodule te laten ontsnappen. Onder deze omstandigheden en bij een maximale arteriële bloedflow, is de aftapflow naar het veneuze reservoir slechts enkele ml/min.

## I. DE BYPASS BEËINDIGEN

Dit moet op basis van de individuele toestand van de patiënt gedaan worden. Handel zoals hieronder beschreven:

- 1) Schakel de gasflow uit.
- 2) Schakel de warmtecirculatiepomp uit.
- 3) Verlaag de snelheid van de arteriële pomp langzaam tot nul en sluit tegelijkertijd de veneuze lijn af.
- 4) Sluit de arteriële lijn af.
- 5) Open de recirculatielijn.
- 6) Verhoog de snelheid van de pomp tot een flow van 2000 ml/min.
- 7) Als het bloed van de aftuigers gescheiden wordt:
  - a) verwijder de pos-lock op de aansluitstuk (fig. 2, ref. 5) en sluit het verloopstuk D 523C (dat bij het product geleverd wordt) aan
  - b) vang het in het cardiotomiereservoir verzamelde bloed op met een machine voor zelftransfusie die met het verloopstuk is verbonden met een lijn van 1/4"
  - c) was het opgevangen bloed en breng het vervolgens weer terug in de patiënt.

### VOORZICHTIG

- Als de extracorporele circulatie daarna opnieuw gestart moet worden dan moet er een minimum bloedflow in de D903 AVANT gehouden worden (max. 2000 ml/min).
- Schakel de warmtecirculatiepomp tijdens de recirculatie niet uit.
- Controleer of het eventuele systeem dat op de coronaire uitaataansluiting is aangesloten naar behoren afgesloten is.

## J. HET BLOED NA BEËINDIGING VAN DE BYPASS OPVANGEN

- 1) Vang zoveel mogelijk bloed uit de veneuze lijn op in het veneuze reservoir, zodra de chirurg de canules uit de vena cava van de patiënt heeft gehaald.
- 2) Voer bloed in de aorta-canule toe afhankelijk van de individuele toestand van de patiënt en laat het niveau in het veneuze reservoir langzaam zakken.
- 3) Als het veneuze reservoir bijna leeg is moet u de arteriële pomp stoppen en de arteriële lijn afsluiten.

## K. GEBRUIK VAN ACTIEVE VENEUZE DRAINAGE MET VACUÜM

Deze methode kan op elk gewenst moment tijdens de extracorporele circulatie worden toegepast, op voorwaarde dat de onderstaande stappen worden gevuld. Met een kit met art. nr. 086000, of een gelijkwaardige kit die apart geleverd wordt, en een regelmechanisme van het vacuüm kan de AVANT worden gebruikt voor actieve veneuze drainage met behulp van vacuüm. Deze techniek is een alternatief voor veneuze drainage door zwaartekracht en maakt het mogelijk kortere veneuze lijnen te gebruiken met een kleinere diameter, alsook canules met een geringere doorsnede.

## L. GEBRUIK VAN HET CARDIOTOMIERESERVOIR VOOR POSTOPERATIEVE AUTOTRANSFUSIE

Voor de postoperatieve autotransfusie door middel van het veneuze reservoir moet u op de hieronder beschreven wijze handelen:

1. Koppel de recirculatie-/aftaplijn los.
2. Scheid het veneuze reservoir van de oxygenatiemodule door de witte haak los te maken.
3. Plaats het veneuze reservoir op de houder voor "postoperatieve borstkasdrainage", art. nr. 05039 en maak gebruik van één van onderstaande kits die als optie verkrijgbaar zijn waarbij u de betreffende gebruiksaanwijzing moet lezen:
  - D 540 AUTOTRANSFUSIEOMSCHAPELKIT artikelnr. 05053;
  - D 540 W AUTOTRANSFUSIEOMSCHAPELKIT, uitgerust met een waterklep, artikelnr. 05062.
4. Als u de hele capaciteit van het reservoir wilt gebruiken, moet de gebruikssleutel (fig. 2, ref. 5) geblokkeerd worden met de rode klem in de bij het product geleverde convenience kit.

## M. DE OXYGENATOR VERVANGEN

Tijdens de perfusie moet er altijd een reserveoxygenator aanwezig zijn. Nadat het medische hulpmiddel zes uur met bloed is gebruikt of indien er zich dusdanige situaties voordoen waardoor naar de mening van degene die verantwoordelijk is voor de perfusie de veiligheid van de patiënt in gevaar wordt gebracht (ontoereikende prestaties van de oxygenator, lekkages, abnormale bloedparameters enz.) moet het medische hulpmiddel vervangen worden zoals hieronder aangegeven.

### VOORZICHTIG

Pas tijdens de gehele vervangingsprocedure steriele technieken toe.

## Vervanging van de oxygenator en van het AVANT DUAL RESERVOIR

- 1) Schakel de gasflow uit.
- 2) Sluit de veneuze lijn door het plaatsen van twee klemmen (op 5 cm afstand van elkaar).
- 3) Stop de arteriële pomp en sluit de arteriële lijn door het plaatsen van twee klemmen (op 5 cm afstand van elkaar) in de buurt van de oxygenator.
- 4) Stop de waterflow naar de warmtewisselaar, sluit de waterlijnen af en verwijder ze.
- 5) Verwijder de gaslijn, alle monitoring- en monsternemingslijnen.
- 6) Snijd de veneuze retourlijn en de arteriële lijn tussen de beide klemmen door en laat een voldoende lange slang over voor de volgende aansluiting.
- 7) Haal de D903 AVANT uit de houder en het pompsegment uit de arteriële pomp.
- 8) Plaats de D903 AVANT opnieuw op de houder. Sluit alle lijnen aan (de veneuze lijn op het veneuze reservoir, de arteriële en de gaslijn op de oxygenator, de pomplijn op het veneuze reservoir en de oxygenator).

### ATTENTIE

Tijdens deze fase moet u ervoor zorgen dat de veneuze en de arteriële lijn afgesloten zijn.

- 9) Open de waterlijnen van de houder, zet de warmtecirculatiepomp aan en controleer of de nieuwe D903 AVANT intact is.
- 10) Vul het cardiotomiereservoir van de nieuwe D903 AVANT met de primingoplossing via één van de "quick prime" inlaataansluitingen van 3/8" of 1/4" die aan de bovenkant van het veneuze reservoir zijn aangebracht.
- 11) Vul de nieuwe D903 AVANT en laat eventuele luchtbellen ontsnappen zoals beschreven in de paragraaf met betrekking tot de vul- en de recirculatieprocedure.
- 12) Controleer de aansluitingen en borg ze met klemmen.
- 13) Verwijder de klemmen van de veneuze lijn en de arteriële lijn, sluit de recirculatie-/aftaplijn en start de bypass opnieuw.
- 14) Het bloed dat in het vervangen veneuze reservoir is achtergebleven kan opgevangen worden door de uitaataansluiting op één van de inlaataansluitingen van 3/8" van het nieuwe reservoir aan te sluiten.
- 15) Het bloed dat in de oxygenator en in de warmtewisselaar zit kan opgevangen worden door de arteriële lijn op één van de inlaataansluitingen van 3/8" van het nieuwe reservoir aan te sluiten.

## Vervanging van alleen de oxygenatiemodule:

- 1) Schakel de gasflow uit en koppel de gaslijn af.
- 2) Breng de klem aan op de veneuze retourlijn.
- 3) Zet de arteriële pomp stil en plaats twee klemmen op de arteriële lijn (5 cm van elkaar) in de buurt van de oxygenator.
- 4) Breng een klem aan op de inlaatlijn van de oxygenator in de buurt van de connector van de oxygenatiemodule (5 cm van elkaar).
- 5) Schakel de warmtecirculatiepomp uit, sluit de waterlijnen af en verwijder hen.
- 6) Sluit de recirculatie-/aftapkraan en koppel de recirculatie-/aftaplijn af.
- 7) Als er een cardioplegiécircuit is aangesloten, moet hij worden afgesloten met een klem en worden afgekoppeld.
- 8) Zet de keuzeschakelaar van de monsternemingskraan op "OFF".
- 9) Koppel de arteriële monsternemingslijn af en vermijd daarbij dat de luer lock van de monsternemingskraan vervuld wordt (sluit hem b.v. aan op een female luer lock aan de bovenkant van het reservoir).
- 10) Verwijder alle andere bewakings- en monsternemingslijnen van de oxygenatiemodule.
- 11) Snij de inlaatlijn van de oxygenator en de arteriële lijn af op het punt tussen de twee klemmen, maar laat voldoende slang over voor de volgende aansluiting.
- 12) Zet het bevestigingsmechanisme van de waterconnectoren op "OPEN".
- 13) Til de oxygenator op en draai de haak (fig. 1, ref. 2) aan de bovenkant van de houder op.
- 14) Bevestig het reservoir aan de draaghaak.
- 15) Maak het reservoir los van de oxygenatiemodule via de witte interface (fig. 2, ref. 19).
- 16) Haal de oxygenatiemodule uit de houder.
- 17) Zet een nieuw oxygenatiemodule in de houder.
- 18) Zet hem vast door het bevestigingsmechanisme van de waterconnectoren op "CLOSE" te zetten.
- 19) Sluit de ingangslijn van de oxygenator en de arteriële lijn aan op de oxygenatiemodule.

## ATTENTIE

### Houd de veneuze en arteriële lijnen in deze fase gesloten.

- 20) Schakel de warmtecirculatiepomp in en controleer de warmtewisselaar.
- 21) Til het reservoir op en draai de haak. Zet het reservoir op de oxygenatiemodule. Sluit het reservoir indien mogelijk aan op de oxygenatiemodule, door middel van de witte interface.
- 22) Sluit de gaslijn, de arteriële monsternemingslijn en alle bewakingslijnen aan.
- 23) Verwijder de klem van de veneuze lijn.
- 24) Vul de oxygenatiemodule door middel van de arteriële pomp, terwijl de recirculatielijn open blijft (kraan van de recirculatie/aftraplijn in de stand "RECIRCULATION"). Elimineer de lucht uit de module op een max. flow van 2000 ml/min.
- 25) Sluit de recirculatielijn (recirculatie-/aftrapkraan in de stand "CLOSE").
- 26) Verwijder de klem van de arteriële lijn en begin de bypass opnieuw.
- 27) Sluit, indien nodig, het cardioplegiécircuit aan en tap de lucht af.

### N. MEDISCHE HULPMIDDELEN VOOR GEBRUIK IN COMBINATIE MET DE D903 AVANT

Voor postoperatieve autotransfusie door middel van het veneuze reservoir moet gebruik gemaakt worden van één van de volgende kits:

- D 540 AUTOTRANSFUSIEOMSCHAKELKIT artikelnr. 05053;
- D 540 W AUTOTRANSFUSIEOMSCHAKELKIT, uitgerust met een waterklep, artikelnr. 05062.

De aansluitingen moeten tot stand worden gebracht door middel van slangen waarvan de diameter geschikt is met het oog op de aansluitingen die op het medische hulpmiddel zijn aangebracht (3/8", 1/4", 1/2").

De temperatuur moet met voelers van SORIN GROUP ITALIA worden gecontroleerd artikelnr. 09026 of met voelers die compatibel zijn met de YSI Serie 400. Als lucht-/zuurstofmenger moet gebruik gemaakt worden van de Sechrist van SORIN GROUP ITALIA artikelnr. 09046 of van een systeem dat soortgelijke technische eigenschappen heeft. Er mag elk willekeurig verwarmings-/koelsysteem (warmtecirculatiepomp) worden gebruikt, onder voorwaarde dat de aansluitingen van de houder van de waterverdeeler van het type Hansen moeten zijn (SORIN GROUP ITALIA artikelnr. 09028). Op dit moment zijn er bij SORIN GROUP ITALIA geen contra-indicaties bekend ten aanzien van het gebruik van het medische hulpmiddel met oclusieve of niet-occlusieve peristaltische pompen of centrifugaalpompen. Over het gebruik van andere soorten pompen moet er met SORIN GROUP ITALIA overlegd worden.

### O. RETOURNEREN VAN GEBRUIKTE PRODUCTEN

De gebruiker die niet tevreden is over bepaalde aspecten relatief aan de kwaliteit van het product, kan dit melden aan de verdelner of de plaatselijke erkende vertegenwoordiger van SORIN GROUP ITALIA.

Alle klachten vanwege de gebruiker moeten met bijzondere nauwgezetheid en urgentie worden gemeld. U dient minstens onderstaande informatie te verstrekken:

- Volledige beschrijving van het gebeuren en, indien nodig, de toestand van de patiënt;
- Identificatie van het betreffende product;
- Lotnummer van het betreffende product;
- Beschikbaarheid van het betreffende product;
- Alle aanwijzingen die de gebruiker nuttig acht om de oorzaak van de klacht te achterhalen.

SORIN GROUP ITALIA behoudt zich het recht voor, indien nodig, het apparaat waarover klachten werden gemeld terug te vragen ten einde controles uit te voeren. Indien het te retourneren product besmet is, dient het te worden behandeld, verpakt en gehanteerd conform de wettelijke voorschriften van toepassing in het land waarin het product waarover klachten werden gemeld werd gebruikt.

## VOORZICHTIG

Het is de verantwoordelijkheid van de gezondheidsinstelling dat het product dat geretourneerd wordt op de juiste manier wordt voorbereid en geïdentificeerd. Retourneer geen producten die hebben blootgestaan aan ziekten die worden overgedragen via bloed.

### P. GARANTIEVOORWAARDEN

Deze garantievoorwaarden vormen een aanvulling op de rechten van de koper die door de huidige wetgeving worden erkend en daaruit voortvloeden.

loeven.

SORIN GROUP ITALIA garandeert dat bij de productie van dit medisch hulpmiddel alle nodige voorzorgsmaatregelen zijn getroffen die met het oog op de aard en het gebruik waarvoor het medisch hulpmiddel is bestemd redelijkerwijs vereist mogen worden. SORIN GROUP ITALIA garandeert dat dit medisch hulpmiddel kan functioneren zoals vermeld in deze gebruiksaanwijzing mits het medisch hulpmiddel in overeenstemming met datgene wat in de gebruiksaanwijzing staat vermeld door gekwalificeerd personeel en vóór de houdbaarheidsdatum die eventueel op de verpakking staat vermeld, wordt gebruikt. SORIN GROUP ITALIA kan echter niet garanderen dat de gebruiker het medisch hulpmiddel op de juiste manier gebruikt en kan evenmin garanderen dat door een onjuiste diagnose of therapie en/of de bijzondere lichamelijke en biologische eigenschappen van de individuele patiënt de prestaties en de effectiviteit van het medisch hulpmiddel niet aangetast worden met schadelijke gevolgen voor de patiënt, ondanks het feit dat de aanwijzingen die in de gebruiksaanwijzing staan vermeld in acht zijn genomen. SORIN GROUP ITALIA, terwijl zij nogmaals de nadruk legt op de noodzaak om zich strikt aan de aanwijzingen voor het gebruik te houden en alle nodige voorzorgsmaatregelen te treffen om het medisch hulpmiddel op de juiste manier te gebruiken, kan dan ook op geen enkele wijze aansprakelijk worden gesteld voor enig verlies, schade, onkosten, ongelukken of gevolgen die direct of indirect voortvloeden uit het oneigenlijke gebruik van het medisch hulpmiddel.

SORIN GROUP ITALIA neemt de verplichting op zich om het medisch hulpmiddel te vervangen indien het op het moment dat het in de handel is gebracht defect was of in geval van transport door SORIN GROUP ITALIA defect was op het moment dat het aan de eindgebruiker is afgeleverd tenzij dit defect is veroorzaakt door verkeerde behandeling door de koper. Het voorgaande komt in de plaats van elke andere expliciete of impliciete, schriftelijke of mondelijke garantie met inbegrip van garanties ten aanzien van de verkooptbaarheid of de geschiktheid voor het bedoelde gebruik. Geen enkele vertegenwoordiger, agent, dealer, distributeur of tussenpersoon van SORIN GROUP ITALIA of van andere industriële of commerciële organisaties mag enige toezeggingen doen of nadere garanties verlenen die afwijken van datgene wat uitsluitelijk in deze garantievoorwaarden is verklard. SORIN GROUP ITALIA wijst elke aansprakelijkheid van de hand ten aanzien van eventuele veranderingen van de garantievoorwaarden en veranderingen van de aanwijzingen/instructies voor het gebruik die uitsluitelijk in dit document staan vermeld. De koper neemt kennis van datgene wat in deze garantievoorwaarden staat vermeld en aanvaardt in geval van geschillen of gerechtelijke verhaalsprocedures jegens SORIN GROUP ITALIA geen aanspraak te zullen maken op vermeende of bewezen veranderingen of wijzigingen, die door wie dan ook aan deze garantievoorwaarden zijn aangebracht en die in strijd zijn met en/of een aanvulling vormen op hetgeen hierin is bepaald. De bestaande relatie tussen partijen met betrekking tot de overeenkomst (ook al is deze niet schriftelijk aangegaan) op basis waarvan deze garantie wordt afgegeven alsmede elk geschil dat hier betrekking op heeft of hier op enige wijze verband mee houdt, de interpretatie en de uitvoering ervan, met geen enkele uitzondering en/of voorbehoud, zal uitsluitend door de Italiaanse wet en rechtsmacht worden geregeld. De gekozen rechterlijke instantie in geval van eventuele voorname geschillen zal uitsluitend de Rechtbank te Modena (Italië) zijn.

# BRUKSANVISNING

## I. INNEHÅLL

- I. Innehåll
- A. Beskrivning
- B. Tekniska data
- C. Avsedd användning
- D. Säkerhetsinformation
- E. Montering
- F. Priming- och cirkulationsprocedur
- G. Påbörjan av bypass
- H. Handhavande under bypass
- I. Avslutande av bypass
- J. Återvinning av blod efter bypass
- K. Användningsinstruktioner för aktivt venöst dränage med vakuums
- L. Användning av kardiotomi för postoperativ autotransfusion
- M. Byte av oxygenator
- N. Medicintekniska produkter för användning tillsammans med D 903 AVANT
- O. Återlämning av använda produkter
- P. Begränsad garanti

## A. BESKRIVNING

D 903 Avant är en oxygenator med ett mikroporöst membran av ihåliga fiber. Det består av en modul för gasutbyte med en integrerad värmeväxlare och en hårdskalsbehållare som är uppdelad i två avdelningar:

1. Venbehållare (fig. 2, ref. 3)
  2. Kardiotomibehållare med integrerat kardiotomifilter (fig. 2, ref. 4)
- Dessa två avdelningar kan kopplas samman med hjälp av en kopplingsnyckel (fig. 2, ref. 5). Produkten är avsedd för engångsbruk, ej toxisk, ej pyrogen levereras **STERIL** i en-stycksförpackning. Steriliseras med etylenoxid. Residualnivån av etylenoxid i enheten ligger inom de gränser som fastställts i det land produkten används i. Enheten kan beställas i följande variant:
- [A] D 903 Avant med säkerhetsventil (med 30 µm kardiotomifilter)**  
**[B] D 903 Avant utan säkerhetsventil (med 30 µm kardiotomifilter)**

## B. TEKNISKA DATA

- Rekommenderat max blodflöde	7500 ml/min
- Referensblodflöde (AAMI Standard)	10000 ml/min
- Membrantyp	Polypropylen
- Membranets ytarea	1,7 m <sup>2</sup>
- Värmeväxlarens ytarea	0,14 m <sup>2</sup>
- Hårdskalsbehållarens volym	4700 ml
- Venbehållare	3500
- Kardiotomibehållare	1200
- Statisk primingvolym (syresättningsmodul + värmeväxlare)	250 ml
- Kopplingar: Venbehållare retur 1/2"	(12,7 mm)
Venbehållare utlopp	3/8" (9,53 mm)
Oxygenator veninlopp	3/8"
Oxygeneringsmodul artärutlopp	3/8"

## C. AVSEDD ANVÄNDNING

D 903 AVANT är avsedd för användning i hjärtlungbypass-kretsar som ersättning för lungfunktionen (transport av syre och avlägsnande av koldioxid), för att kontrollera artär-venttemperaturen och som en behållare för venöst blod. Det blod som ska behandlas ska innehålla antikoagulant. D 903 AVANT är avsedd för VUXNA patienter med en kroppsvikt mindre än 130 kg. D 903 AVANT ska inte användas under en längre tid än 6 timmar. Kontakt med blod under längre tid är inte rådligt. D 903 AVANT ska användas tillsammans med medicintekniska produkter som listats i avsnitt M (Medicintekniska produkter för användning tillsammans med D 903 AVANT).

## D. SÄKERHETSINFORMATION

Information som är avsedd att göra användaren uppmärksam på potentiellt farliga situationer och för att säkerställa korrekt och säkert användning av produkten anges i texten på följande sätt:

### VARNING

Anger allvarliga skadliga reaktioner och potentiella säkerhetsrisker

för handhavaren och/eller patienten vilka kan uppstå såväl med rätt som felaktig hantering av apparaten. Anger även begränsningar i användningen och åtgärder som måste vidtas i sådana fall.

### VIKTIGT

Anger att speciell försiktighet måste iakttas av handhavaren för att produkten ska användas så säkert och effektivt som möjligt.

### FÖRKLARING AV SYMBOLERNA PÅ ETIKETTERNA



Enbart för engångsbruk (får ej återanvändas)



Partikod (nummer)  
(referens för att kunna spåra produkten)



Använd senast (Utgångsdatum)



Tillverkningsdatum



Steril - Sterilisera med etylenoxid



Ej pyrogen



Lnnehåller ftalater



Latexfri



Varning: Får ej omsteriliseras



Steriliteten är endast garanterad om förpackningen är öppnad och oskadad



Katalognummer (kod)



OBS! Se bruksanvisningen



Denna sida upp



Ömtälig: Hanteras varsamt



Antal



Undvik värme

Följande är allmän säkerhetsinformation avsedd som råd till handhavaren när utrustningen skall tas i bruk.

Speciell säkerhetsinformation finns också i bruksanvisningen på de ställen där sådan information är relevant för korrekt handhavande.

### WARNING

- Produkten måste användas i enlighet med bruksanvisningen som finns i denna manual.
- Produkten är endast avsedd att användas av professionellt utbildat personal.
- SORIN GROUP ITALIA är inte ansvarig för problem som uppstår på grund av oefarenhet eller felaktig användning.
- ÖMTÄLIG, hanteras varsamt.
- Utsätt inte produkten för temperaturer under 0°C eller över 60°C.
- Förvaras torrt.
- Ge och bibehåll konstant korrekt dos samt övervaka noggrant

antikoagulant före, under och efter bypass.

- För engångsbruk och endast för en patient. Vid användning kommer produkten i kontakt med humant blod, kroppsvätskor, vätskor eller gaser för möjlig infusion, administrering eller införing i kroppen och på grund av produktens specifika utformning kan den inte rengöras och desinficeras helt efter användning. Därför kan återanvändning på andra patienter orsaka korskontamination, infektion och sepsis. Dessutom ökar återanvändning risken för produktfel (integritet, funktion och klinisk effektivitet).
- Enheten innehåller flataler. Mängden flataler som kan frisläppas från enheten utgör inga särskilda skäl att beakta risker med tanke på hur kroppskontakten sker, den begränsade kontakttiden och antalet behandlingar per patient. Vidare information finns tillgänglig på begäran från Sorin Group Italia.
- Produkten får inte förändras.
- Sterilisera inte om produkten.
- Efter användning ska produkten kastas bort i enlighet med gällande bestämmelser i användarlandet.
- Produkten får endast användas i steril skick. I händelse av att produkten levereras **ICKE STERIL** (i så fall indikeras detta med orden "ICKE STERIL" på förpackningen), kontakta **SORIN GROUP ITALIA** eller en auktoriserad återförsäljare för information om lämplig steriliseringssmetod.
- Det är viktigt att använda vakuuum till kardiotori/venblodsreservoaren på versionen som är utrustad med säkerhetsventil.
- För vidare information och/eller vid klagomål, kontakta **SORIN GROUP ITALIA** eller behörig lokal representant.

## E. MONTERING

### 1) PLACERA HÅLLAREN

Placer D 903 AVANT-hållaren D630 på pumpställningen med hjälp av klämman på den övre ändan på armen (fig. 1, ref. 1). För mer information om montering av hållaren, se bruksanvisningen för hållaren.

### 2) FIXERA OXYGENATORN PÅ HÅLLAREN

#### VARNING

- Steriliteten garanteras endast om den sterila förpackningen inte är våt, öppnad, skadad eller bruten. Använd inte produkten om den inte är garanterat steril.
- Kontrollera utgångsdatum på etiketten. Använd inte produkten efter utgångsdatum.
- Produkten måste användas omedelbart efter att den sterila förpackningen öppnats.
- Produkten måste hanteras aseptiskt.

Ta ut produkten ur den sterila förpackningen.

#### VARNING

- Inspektera och kontrollera produkten noggrant före användning. Transport- och/eller förvaringsförhållanden andra än de föreskrivna kan ha skadat produkten.
- Använd inte lösningsmedel såsom alkohol, eter, acetone etc, eftersom kontakt med dessa kan skada produkten.
- Låt inte halogenvätskor som halotan eller fluotan komma i kontakt med polykarbonathöjlet. Detta kan ge upphov till skador som kan nedsätta produkternas funktion.

Fäst D903 AVANT vid hållaren. Ordet "OPEN" ["ÖPPEN"] på lässystemet till vattenkopplingarna måste synas.

Kontrollera att skärorna på lässystemet till vattenkopplingarna är i linje. Först då kan du sätta fast oxygenatorn på hållaren.

För in Hansenkopplingarna och tryck ner D 903 AVANT på hållaren och vrid på lässpanken. D 903 AVANT är korrekt placerad enbart när lässpanken visar "CLOSED" ["STÄNGD"].

### 3) MONTERA TERMOCIRKULATORN

Koppla vatten slangarna till hållaren med hjälp av Hansen-kopplingarna SORIN GROUP ITALIA kod 09028.

#### VARNING

- Användning av andra kopplingar än de angivna kan ge upphov till motstånd i kretsen och minska värmeväxlarens effektivitet.
- Blockera inte hålet på värmeväxlarens nedre lock som sitter nära sonden för venttemperatur. Detta hål leder till säkerhetskanalen som hjälper till med att hindra vätskor från att

passera från den ena avdelningen till den andra.

- Vattentemperaturen i värmeväxlarens inlopp får inte överstiga 42°C (108°F).
- Vattentrycket i värmeväxlaren får inte överstiga 300 KPa (3 bar / 44 psi).

### 4) KONTROLLERÄ VÄRMEVÄXLAREN

Kontrollera värmeväxlaren genom att låta vatten cirkulera inuti värmeväxlaren under några minuter. Enhetens funktion garanteras endast om det absolut inte finns några läckor från vattenavdelningarna eller från säkerhetskanalens hål.

### 5) KRETSLOPPSKOPPLINGAR

#### VARNING

Alla kopplingar nedströms om pumpen måste säkras med band.

**VENSLANG:** Koppla en venslang på 1/2" till den kontakt på venbehållaren som är märkt "VENOUS RETURN" (fig. 2, ref. 15).

Venreturkopplingen kan roteras 180° för att uppnå den bästa positionen på venslangen. Denna rotation kan utföras enbart om plastinsatsen som fixerar kopplingen är lämplig.

#### VIKTIGT

Avlägsna inte plastinsatsen förrän efter att venslangen kopplats till venreturkopplingen.

**ASPIRATIONSSLANGAR:**

Utan separering av blod i sugapparater: Efter att skyddshattarna är avlägsnats från de filterförsedda inloppskopplingarna på ovanstående avsnittet från kardiotorimångslockarna ("Cardiotomy Bypass Port", fig. 2, ref. 16). Anslut linjerna för direkt tillförsel till reservoar för venblod till de två adaptrarna ingående (fyra 1/4" / 6,35 mm kopplingar, två 3/8" / 9,53 mm kopplingar), kopplas aspirationsslängarna fast och de roterande kopplingarna vrids mot sugpumparna (fig. 2, ref. 8).

Med separering av blod i sugapparater: Anslut de två Y-formade mellansocklarna i patientsatsen till kardiotorimångslockarna ("Cardiotomy Bypass Port", fig. 2, ref. 16). Anslut linjerna för direkt tillförsel till reservoar för venblod till de två adaptrarna ingående (fyra 1/4" / 6,35 mm kopplingar, två Luer-lock kopplingar): sugapparater för ventriklar, sugapparat för aortarot, dränering för artärblodets filter, apparat för hemokoncentration, snabb påfyllning av reservoar för venblod. Därefter ska de kvarvarande suglinjerna anslutas till de filtrerade ingångarna på kardiotorireservoaren (fig. 2, ref. 8). Under helas anslutningsproceduren ska anslutningsnyckeln (fig. 2, ref. 5) vara i ständigt läge (i det nedre läget).

**ARTÄRSLANG:** Avlägsna den röda hatten på oxygenatorns artärutlopp märkt "ARTERIAL OUTLET" (fig. 2, ref. 7) och koppla fast en 3/8" slang.

**PUMPSLANG:** Pumpsegmentet ska monteras mellan venbehållarens utloppskoppling (fig. 2, ref. 9) och oxygenatorns veninloppskoppling (fig. 2, ref. 6) med hänsyn till pumpens rotationsriktning.

Avlägsna den gula hatten från kopplingen till överskottsuttag på kardiotorimångslockaren (fig. 2, ref. 18).

#### VIKTIGT

Om syresatt blod är nödvändigt för blodkardioplegi, kopplas 1/4"-blodslangen för kardioplegikretsen till koronarutloppsporten på D 903 AVANT med hjälp av reducerstycket D523C (levereras med produkten).

Koronarutloppshålet har en självständig ventil som gör att det går att koppla in reducerstycket D 523C även under extrakorporeal bypass utan något läckage eller vätskespill.

#### VARNING

Om en slang kopplas till koronarutloppshålet under bypass, får slangen som kopplas dit inte vara försedd med klämmor, ej heller vara under tryck så att blodet kan flöda i den när den kopplas in.

### 6) KRAN FÖR PROVTAGNING

Om du vill utföra provtagningar på avstånd ska du avlägsna A/V-kransen (fig. 2, ref. 10) från sitt läge och montera den på hållaren "D712 för provtagningskransen". Den hoprullade slangen som är fäst vid kranen gör att den räcker ca. 1 meter från kranen.

Kontrollera kopplingen mellan kranens luftningsslang och den filterförsedda luer lock-kopplingen på venbehållaren. Kontrollera att

kranens valknapp är i läge "OFF".

## 7) KOPPLA IN TEMPERATURSONDERNA

Kopplingen för den arteriella temperatursonden (röd - fig. 2, ref. 11) placeras brevid artärutloppet, medan vensonden (blå - fig. 2, ref. 12) sitter på sidan av veninloppet. SORIN GROUP ITALIA temperatursonder har kodmärkningen 09026.

## 8) STÄNG LUFTNINGS-CIRKULATIONSSLANGEN

Stäng luftnings-cirkulationskransen (Se diagrammet på etiketten).

## 9) KOPPLA IN GASSLANGEN

Avlägsna den gröna hatten från kopplingen märkt "GAS INLET" (fig. 2, ref. 13) och koppla in 1/4"-gasslangen. Se till att gasförsörjningen kommer från en lämplig luft/syrebehandlare såsom Sechrist, kod 09046 (kan beställas från SORIN GROUP ITALIA) eller ett härmad kompatibelt system. En kapnograffkoppling sitter i mitten av kopplingen till "GAS ESCAPE" (fig. 2, ref. 14).

### VIKTIGT

- "GASUTLOPP"-systemet är utformat för att undvika risken att blockera gasutloppet. Om en sådan blockering uppstår, kan det leda till att luft passerar omedelbart över i blodavdelningen.
- SORIN GROUP ITALIA rekommenderar användning av bubbelvakt eller filter på artärslangen för att reducera risken för överföring av emboli till patienten.

## 10) NARKOSMEDEL I GASFORM

Oxygenatorn är lämplig för användning med de flyktiga narkosgaserna isofloran och sevofloran genom en lämplig narkosgasevapator. Om dessa narkosgaser används bör någon metod för att rengöra oxygenatorn från gasångor övervägas.

Ansvaret för vilket protokoll och koncentration som används samt övervakning av de narkosgaser som tillförs patienten vilar helt och hållt på den läkare som är ansvarig för behandlingen.

### VARNING

De enda flyktiga narkosgaser som är lämplig att använda är isofloran och sevofloran.

### VARNING

Den metod som används för att avlägsna narkosgasångor får inte på något sätt öka eller minska trycknivån i oxygenatorns fibrer.

## F. PRIMING- OCH CIRKULATIONSPROCEDUR

### VARNING

Använd inte priminglösningar som innehåller alkohol. Sådana lösningar kan äventyra funktionen på syresättningssystemet.

### 1) BEHÅLL GASFLÖDET AV-STÄNGT

### 2) BEHÅLL OXYGENATORNS LUFTNINGSSLANG STÄNGD

Kontrollera att luftnings-cirkulationskransen är stängd.

### 3) STÄNG VEN- OCH ARTÄRSSLANGARNA

Stäng venslangen med en klämma. Stäng artärslangen några centimeter från artärutloppskopplingen till oxygenatorn med en klämma.

### 4) KONTROLERA VÄRMEVÄXLAREN

Kontrollera igen att värmeväxlaren är i gott skick, och leta extra noga efter vattenläckor.

### 5) PRIMING AV VENBEHÄLLAREN

Säkra alla aspirationsslanger som är kopplade till kardiotorimbehållaren. Fyll kardiotorimbehållaren tillräckligt med vätska för att avsedd hematotrik ska kunna uppnås. Tänk särskilt på att:

- den statiska primingvolymen för oxygenatorn är 250 ml;
- kapaciteten för 3/8"-slangen är 72 ml/m;
- kapaciteten för 1/2" -slangen är 127 ml/m.

För att fylla venbehållaren eller om kardiotorimbehållarens kapacitet (1200 ml) inte är tillräcklig, öppnas förbindelsen till venbehållaren genom att föra uppåt kopplingsspanken (fig. 2, ref. 5) på ovansidan av kardiotorimbehållaren.

### 6) PRIMING OM KRETSAR

### VARNING

- Trycknivån inuti blodavdelningen i syresättningssystemet får inte överstiga 100 kPa (1 bar / 14 psi).

Kläm åt utloppet till venbehållaren med klämma och avlägsna pumpdelen från den övre delen av artärpumpen. Fyll pumpdelen genom att hålla upp den i samma höjd som venbehållaren och öppna klämmen. Genom att sakta böja slangdelen som ska fyllas nedåt, kommer luften i slangen att ledas in i oxygenatorn. Fullständig priming av oxygeneringsmodulen sker med hjälp av gravitation.

När D 903 AVANT är fyllt, placeras pumpdelen i artärpumpen.

## 7) ÖPPNA VEN- OCH ARTÄRSSLANGARNA

Avlägsna klämmorna från ven- och artärslangarna och höj flödet upp till 2000 ml/min.

## 8) ÖPPNA LUFTNINGS-/CIRKULATIONSKRANEN

När stegen fram till och med punkt 7 har genomförts, ökas farten på artärpumpen till flödet när maxvärdet på 7,5 l/min. Öppna luftnings-/cirkulationskransen i några sekunder för att prima oxygenatorns cirkulationsslang.

## 9) LUFTA KRETSEN

Under denna fas är det nödvändigt att knäppa på hela kretsen för att underlättा avlägsnetet av mikrobubblor från slangväggarna. Efter några minuter då flödet bibehålls på en hög nivå, kommer all luft att vara borta.

## 10) PRIMING AV 4-VÄGSKRANEN FÖR PROVTAGNING

Avlägsnetet av luft från A/V-provtagningsystemet och från koronarutloppsporten utförs på följande vis:

- Vrid kranvälvaren till läge "A-V SHUNT".
- Kontrollera att A/V-provtagningsslangen och koronarutloppsporten är fullständigt luftade.
- Återställ kranvälvaren till läge OFF.

## 11) STÄNG LUFTNINGS-/CIRKULATIONSSLANGEN

Efter att flödet bibehållits på en hög nivå under 3-5 minuter, kommer all luft att vara ute ur systemet och man kan stänga luftnings-/cirkulationsslagen med kranen.

## 12) ÖPPNA VEN- OCH ARTÄRSSLANGARNA

### VIKTIGT

- Använd inte pulsflöde under priming.
- Kontrollera att doseringen av antikoaguleringsmedel i systemet är rätt innan bypass startas.
- SORIN GROUP ITALIA rekommenderar användning av pumpastiethetskontroll för att minska eller stoppa artärlödet sakta.
- Använd inte pumpens strömbrytare förrän pumpens hastighet är nere i noll.

### VARNING

- Om reduktionskopplingen (D523C) och en krets har kopplats till koronarutloppsporten, kontrolleras primingen av den inkopplade slangen.
- Kläm åt slangen några centimeter från utloppet.
- Skapa inte ett negativt tryck vid koronarutloppet. Negativt tryck i blodavdelningen kan ge upphov till bildning av mikrobubblor.

## G. START AV BYPASS

### 1) ÖPPNA ARTÄR- OCH VENSLANGARNA

Avlägsna först klämman från artärslangen, sedan klämmen från venslangen. Påbörja bypass med ett blodflöde som passar till patientens storlek. Kontrollera hela tiden blodnivån i venbehållaren.

### 2) KONTROLERA ATT VÄRMEVÄXLAREN FUNGERAR KORREKT

Kontrollera temperaturen på ven- och artärblodet.

### 3) VAL AV LÄMLIGT GASFLÖDE

Rekommenderat gas-/blodflöde i normotermi är 1:1 med ett FiO<sub>2</sub>-värde på 80:100%.

### VARNING

- Öppna alltid gastflödet efter blodflödet. Proportionerna på gas-/blodflödet får aldrig överstiga 2:1.
- Trycket i blodavdelningen måste alltid överstiga det i gasavdelningen. Detta förebygger gasemboli i blodavdelningen.

### 4) ÖVERVAKNING AV BLODGAS

När bypass har varit igång några minuter mäts gashalten i blodet. Beroende på de värden som mäts upp justeras de relevanta parametrarna enligt följande:

Högt pO <sub>2</sub>	→	Minska FiO <sub>2</sub>
Lågt pO <sub>2</sub>	→	Öka FiO <sub>2</sub>
Högt pCO <sub>2</sub>	→	Öka gasflödet
Lågt pCO <sub>2</sub>	→	Minska gasflödet

## H. UNDER BYPASS

### 1) KONTROLLERA VENRETUREN

Om ett högre venreturflöde är nödvändigt sänks både oxygenatorn och venbehållaren i förhållande till patientens position.

#### VARNING

- AKT (Aktiverad KoaguleringsTid) måste hela tiden vara längre än eller lika med 480 sekunder för att garantera adekvat antikoagulering i den extrakorporeala kretsen.
- Om administrering av antikoagulant till patienten förutses behövas, använd "DRUGS PORT" på provtagningskranen.

### 2) ARTERIELL PROVTAGNING

- a) Vrid välvaren på provtagningsröret (fig. 2, ref. 10) till läget "A-SAMPLE PURGE" (arterislängen kommer då automatiskt att luftas).
- b) För in sprutan i Luerhongan för provtagning märkt SAMPLE PORT.
- c) Aspirera åtminstone 2 ml blod (den automatiska luftningen gör luftningsproceduren överflödig). En självstängande ventil gör att det inte blir något läckage från Luern.

### 3) VENPROVTAGNING

- a) Vrid välvaren på provtagningskranen till läge "V-SAMPLE PURGE".
- b) För in sprutan i Luerhongan märkt "SAMPLE PORT".
- c) Aspirera och lufta blodprovet några gånger innan venblodproverna analyseras. Detta dubbla förfarande (aspirering och luftning) kan utföras samtidigt som välvaren på provtagningskranen bibehålls i samma position.

### 4) LÄKEMEDELSINJICERING

- a) Vrid välvaren på provtagningskranen till läget "DRUGS INJECTION".
- b) För in sprutan med läkemedlet i Luerhongan märkt "DRUGS PORT" och injicera vätskan.
- c) Vrid välvaren till läget A-V SHUNT. Systemet kommer att spolas automatiskt och läkemedlet flödar in i venslangen.

### 5) LÄGT CIRKULATIONSFLÖDE

(Hypotermi förknippad med cirkulationsstopp).

- a) Sänk gasflödet till mindre än 500 ml/min.
- b) Oppna cirkulationslängen (spaken på cirkulations-/luftningskranen i läge "RECIRCULATION") och kläm åt venbehållarens inloppssläng (fig. 2, ref. 15).
- c) Sänk flödet från artärpumpen till 2000 ml/min.
- d) Kläm åt oxygenatorns artärslang (fig. 2, ref. 7).
- e) Cirkulera med ett maxflöde på 2000 ml/min. under hela cirkulationsstoppet.
- f) För återstartar med bypass efter cirkulationsstoppet, öppnas ven- och artärslangarna. Blodflödet ökas sakta.
- g) Stäng cirkulationsslangen (spak i horisontellt läge "CLOSE").
- h) Justera gasflödet.

### 6) HANTERING AV VEN-/KARDIOTOMIBEHÅLLAREN

Så som beskrivs i avsnittet Beskrivning (kapitel A), möjliggör D903 Avant separering av kardiotoribehållaren från venbehållaren. Denna separering uppnås genom att öppna kopplingsspanken (uppåtriktat läge) eller stänga den (nedåtriktat läge). Spanken sitter på ovansidan av kardiotoribehållaren.

Detta alternativ rekommenderas när vätskan från insugarna måste separeras från venblodet för att kunna:

- a) kastas bort
- b) behandlas separat

Om du behöver tillsätta priminglösning direkt i venbehållaren, används "Cardiotomy Bypass Port" (fig. 2, ref. 6).

När kopplingsknappar är i öppet läge fungerar hårdskalsbehållaren enligt standardfunktionen.

#### VARNING

### FÖR ANORDNINGAR MED SJÄLVSTÄNGANDE SÄKERHETSVENTILEN:

- Den självstängande säkerhetsventilen är en säkerhetsanordning för att förhindra massiv luftöverföring till

patienten i fall venbehållaren plötsligt skulle tömmas.

Ventilen arbetar med flöden mellan 1 och 7,5 l/min.

Den självstängande ventilen får dock inte hindra perfusionisten från att noggrant kontrollera nivån i venbehållaren. Man måste vara extra uppmärksam när behållaren ska tömmas vid låg blodnivå och/eller låga flöden.

- Om otillräckligt flöde på venreturen uppstår, kan den självstängande ventilen kollapsa. Om detta inträffar kan det negativa tryck som blir följen ge upphov till att gas sugs ut ur blodet om inte artärpumpen stängs av omedelbart. För att hindra luft från att tränga igenom från syresättningssmodulen, gör följande:

- 1) Stäng av gasflödet.
- 2) Stäng av artärpumpen.
- 3) Kläm åt artärslangen.
- 4) Återställ rätt vätskevolym i venbehållaren.
- 5) Kläm åt venslangen.
- 6) Öppna cirkulationsslangen och cirkulera med en hastighet på 2000 ml/min tills luften är helt borta från systemet.
- 7) Återställa bypass genom att öppna artär- och venslangarna.
- 8) Stäng cirkulationsslangen.
- 9) Öppna gasflödet.

### 7) KONTINUERLIG LUFTNING

Luftnings-/cirkulationskranen för den kontinuerliga luftningsslangen från artärslangen släpper endast igenom några ml/min även vid fullt artärblodflöde.

### I. AVSLUTANDE AV BYPASS

Bypass avslutas efter att hänsyn tagits till varje enskild patients status, enligt följande:

- 1) Stäng av gasflödet.
- 2) Stäng av termocirkulatorn.
- 3) Sänk sakta artärflödet ner till noll samtidigt som venslangen stängs.
- 4) Kläm åt artärslangen.
- 5) Öppna cirkulationsslangen.
- 6) Öka artärflödet till 2000 ml/min.
- 7) Vid separering av blod i sugapparater:
  - a) Ta bort Pos-lock på anslutningsnyckeln (fig. 2, ref. 5) och anslut mellansockeln D 523C (medlevereras med produkten).
  - b) Anslut in maskin för autotransfusion till mellansockeln med en linje på 1/4" för att ta vara på blodet som har samlats upp i kardiotorireservoaren.
  - c) Rena det uppsamlade blodet och reinfusera det till patienten.

#### VIKTIGT

- Om extrakorporeal cirkulation behöver startas efteråt, måste ett minimiblodflöde bibehållas inuti D 903 AVANT (maximalt 2000 ml/min).
- Under cirkulationen ska inte termocirkulatorn stängas av.
- Kontrollera att kardioplegikretsen som är kopplad till koronarutloppsporten är fastklämd ordentligt.

### J. ÅTERVINNING AV BLOD EFTER BYPASS

- 1) Ta till vara så mycket blod som möjligt från venslangen omedelbart efter att läkaren har avlägsnat kanylen från patientens vena cava.
- 2) Pumpa i blodet in i aortkanylen efter vad patientens kondition kräver och sänk på så sätt saka nivån i venbehållaren.
- 3) När behållaren är nästan tom stoppas artärpumpen och artärslangen kläms åt.

### K. ANVÄNDNINGSSINSTRUKTIONER FÖR AKTIVT VENÖST DRANAGE MED VAKUUM

Denna metod kan användas när som helst under extrakorporeal cirkulation, under förutsättning att nedanstående steg följs. Med användning av den sats med artikelnummer 086000, eller motsvarande som levereras separat, samt en vakuummregleringsanordning kan AVANT användas för aktiv venös dränering med hjälp av vakuumb. Denna teknik utgör ett alternativ till venös dränering genom gravitation, och gör det möjligt att använda kortare venslangar med mindre diameter och mindre nälar.

### L. ANVÄNDNING AV KARDIOTOMIBEHÅLLAREN FÖR POSTOPERATIV AUTOTRANSFUSION

Om man räknar med att använda kardiotoribehållaren för postoperativ autotransfusion utförs följande:

- Koppla bort cirkulationsslangen.
- Koppla bort venbehållaren från syresättningssmodulen genom att avlägsna den vita kroken.
- Lokalisera venbehållaren på hållaren för "Postoperativ thoraxdränage" kod 05039 och använd ett av följande extrautrustningsset enligt deras respektive bruksanvisningar:
  - D 540 KONVERTERINGSSET FÖR AUTOTRANSFUSION, kod 05053;
  - D 540 W KONVERTERINGSSET FÖR AUTOTRANSFUSION, med vattenförseglingskod 05062.
- I den fall man önskar att använda reservoarenens hela volym ska anslutningsnyckeln (fig. 2, ref. 5) blockeras med den röda klämmen som finns i produktens medlevererade patientsats.

## M. BYTE AV OXYGENATOR

En extra oxygenator måste alltid finnas i reserv under perfusion. Oxygenatorn måste bytas ut efter 6 timmars användning med blod eller om någon speciell situation uppstår som gör att den som är perfusionsansvarig anser att patientens säkerhet är hotad (otillräcklig funktion på oxygenatorn, läckage, abnormala blodparametrar etc.). Gör så här för att byta ut oxygenatorn.

### VIKTIGT

**Använd sterila metoder under alla procedurer för utbyte.  
Byte av oxygenatorn och AVANT DUAL RESERVOIR.**

- Stäng av gasflödet
- Stäng med dubbla klämmor venslangen (5 cm mellan klämmorna).
- Stäng av artärpumpen och kläm åt artärslangen med dubbla klämmor vid artärutloppet på oxygenatorn (5 cm mellan klämmorna).
- Stäng av termocirkulatorn, kläm åt och avlägsna vattenslangarna.
- Koppla bort gasledningen, all övervaknings- och provtagningsutrustning.
- Skär av venretur- och artärslangarna i avsnitten mellan klämmorna och lämna tillräckligt mycket kvar av slangen för att kunna återansluta den.
- Avlägsna D 903 AVANT från hållaren och avlägsna pumpdelen från artärpumpen.
- Placerar en ny oxygenator på hållaren. Koppla in alla slanger (d v s venslangen till venbehållaren, artär- och gasslangen till oxygenatorn, pumpslangen till venbehållaren och oxygenatorn).

### VARNING

**I denna fas skall ven- och artärslangarna hållas åtklämda.**

- Öppna vattenledningarna på hållaren, sätt på termocirkulatorn och kontrollera funktionen på den nya D 903 AVANT.
- Fyll kardiotorimbehållaren på den nya D 903 AVANT med priminglösning genom snabbkopplingarna på 1/4" eller 3/8" som är placerade på överdelen av venbehållaren.
- Prima den nya D 903 AVANT och lufta ur mikrobubblorna på det sätt som beskrivs i avsnittet om priming- och cirkulationsproceduren ovan.
- Kontrollera alla kopplingar och säkra med bandklämmor.
- Avlägsna klämmorna från ven- och artärslangen, stäng cirkulationsslangen och påbörja bypass igen.
- Bet blod som finns kvar i den utbytta venbehållaren kan tas till vara ut genom att koppla dess utloppspost till en av 3/8" inloppskopplingarna på den nya behållaren.
- Blodet som finns i oxygenatorn och värmeväxlaren kan hållas över i den nya venbehållaren genom att koppla artärslangen till en av 3/8" inloppskopplingarna på den nya behållaren.

#### **Byte av oxygeneringsmodulen:**

- Stäng gasflödet och fränkoppla gasslangen.
- Stäng venreturslangen med en klämma.
- Stäng av artärpumpen och kläm åt artärslangen med dubbla klämmor (5 cm mellan klämmorna) i närheten av oxygenatorn.
- Placerar dubbla klämmor på oxygenatorns inloppsslange i närheten av oxygeneringsmodulens kopplingsstykke (5 cm mellan klämmorna).
- Stäng av termocirkulatorn, kläm åt och avlägsna vattenslangarna.
- Stäng cirkulations-/luftningskranen och fränkoppla cirkulations-/luftningsslangen.

- Om det har anslutits ett slangsysteem för kardioplegi ska det klampas och fränkopplas.
- Placerar provtagningskranen vred i läge "OFF".
- Fränkoppla slangen för arteriell provtagning och undvik att kontaminera provtagningskranens luer lock-koppling (t.ex. genom att ansluta den till en luerhona som är placerad upptill på behållaren).
- Ta bort alla andra övervaknings- och provtagningsslanger från oxygeneringsmodulen.
- Skär av oxygenatorns inloppsslange och artärslangen i avsnitten mellan klämmorna och lämna tillräckligt mycket kvar av slangen för att kunna återansluta den.
- Placerar vattenkopplingarnas fästanordning i läge "OPEN".
- Lyft oxygenatorn och vrid fästet (fig. 1, ref. 2) upptill på hållaren.
- Fäst behållaren vid hållarens fäste.
- Separera behållaren från oxygeneringsmodulen med hjälp av den vita kopplingen (fig. 2, ref. 19).
- Ta bort oxygeneringsmodulen från hållaren.
- Placerar en ny oxygeneringsmodul på hållaren.
- Fäst den genom att placera vattenkopplingarnas fästanordning i läge "CLOSE".
- Anslut oxygenatorns inloppsslange och artärslangen till oxygeneringsmodulen.

### VARNING

**I denna fas skall ven- och artärslangarna hållas åtklämda.**

- Starta termocirkulatorn och kontrollera värmeväxlaren.
- Lyft behållaren och vrid fästet. Placerar behållaren på oxygeneringsmodulen. Anslut om det går behållaren till oxygeneringsmodulen med hjälp av den vita kopplingen.
- Anslut gasslangen, slangen för arteriell provtagning och samtliga övervakningsslanger.
- Ta bort klämmen från venslangen.
- Låt cirkulationsslangen vara öppen (cirkulations-/luftningskran i läge "RECIRCULATION") och fyll på oxygeneringsmodulen med hjälp av artärpumpen. Eliminera luften inuti modulen till ett maxflöde på 2000 ml/min.
- Stäng cirkulationsslangen (cirkulations-/luftningskran i läge "CLOSE").
- Ta bort klämmen från artärslangen och återuppta bypassen.
- Anslut om det behövs slangsystemet för kardioplegi och avlufta det.

## N. MEDICINTEKNIKA PRODUKTER FÖR ANVÄNDNING TILLSAMMANS MED D 903 AVANT

För postoperativ autotransfusion tillsammans med venbehållaren kan ett av följande två set användas:

- D 540 KONVERTERINGSSET FÖR AUTOTRANSFUSION kod 05053.
- D 540 W KONVERTERINGSSET FÖR AUTOTRANSFUSION med vattenförseglingskod 05062.

Alla slanger som används för att koppla ihop kretskopplingarna måste ha en diameter som är kompatibel med dimensionerna på kopplingarna på enheten (3/8", 1/4", 1/2").

Temperaturkontroller måste utföras genom användning av SORIN GROUP ITALIA sonder, kod 09026 kompatibla med YSI Serie 400.

Använd Sechrist luft/syre-bländare (SORIN GROUP ITALIA kod 09046) eller ett härmad kompatibelt system. Valfritt värmekylsystem (termocirkulator) kan användas förutsatt att kopplingarna till hållaren för vattenledningssystemet är av Hansen-typ (SORIN GROUP ITALIA kod 09028).

För närvärande finns det enligt SORIN GROUP ITALIA:s vetskaps inte några kontraindikationer för att använda produkten med ocklusive eller icke-ocklusive peristaltiska pumpar eller med centrifugalpumpar.

För att använda andra typer av pumpar krävs överenskommelse med SORIN GROUP ITALIA.

## O. ÅTERLÄMNING AV ANVÄNDA PRODUKTER

Användaren som upptäcker brister på anordningens kvalitet kan ta kontakt med återförsäljaren eller den lokala auktoriserade representanten för SORIN GROUP ITALIA.

Parametrar som betraktas som kritiska av användaren måste rapporteras särskilt noggrant och snabbt. Nedan anges vilken information som

minst måste uppges:

- En noggrann beskrivning av händelsen och patientens tillstånd (om detta kvarstår)
- Identifikation av berörd produkt;
- Produktens partinummer;
- Produktens tillgänglighet;
- All information som användaren anser användbar för att man ska förstå orsaken till missnöjet.

SORIN GROUP ITALIA förbehåller sig rätten att vid behov återkalla produkten för kontroll. Om den återkallade utrustningen är kontaminerad ska den behandlas, förpackas och hanteras enligt gällande lagstiftning i det land där den har använts.

## VIKTIG

**Det åligger sjukhuset att inför återsändningen förbereda och märka anordningen på lämpligt sätt. Produkter som har exponerats för blodburna smittämnen får inte returneras.**

### P. BEGRÄNSAD GARANTI

Denna begränsade garanti utgör ett tillägg till köparens lagliga rättigheter enligt tillämplig lag.

SORIN GROUP ITALIA garanterar att denna medicintekniska produkt har tillverkats med den omsorg som fordras vid tillverkning av dyliga produkter och som krävs av den avsedda användningen därav.

SORIN GROUP ITALIA garanterar att denna medicintekniska produkt klarar det bruk som indikeras i gällande bruksanvisning vid användning i enlighet med denna bruksanvisning av härför kvalificerad användare och före den på förpackningen angivna sista förbrukningsdagen.

SORIN GROUP ITALIA kan dock inte garantera att användaren använder enheten korrekt, ej heller att felaktig diagnos eller behandling och/eller att de enskilda fysiska eller biologiska egenskaperna hos patienten inte påverkar funktionen eller effektiviteten hos produkten med patientskador som följd, även om de angivna bruksanvisningarna har efterföljts.

SORIN GROUP ITALIA betonar vikten av att strikt följa bruksanvisningarna och de försiktighetsåtgärder som är nödvändiga för korrekt användning av produkten, men kan inte påta sig något som helst ansvar för förlust, skada, kostnader, händelser eller följer som är en direkt eller indirekt följd av oriktig handhavande av produkten.

SORIN GROUP ITALIA ersätter denna medicintekniska produkt om den är defekt när den släppas ut på marknaden eller under transport av SORIN GROUP ITALIA fram till tiden för leverans till slutkunden, såvida inte defekten har uppstått genom oriktig hantering från köparen sida. Ovanstående ersätter alla andra garantier, utsagda eller outsagda, skriftliga eller muntliga, inklusive garantier om säljbarhet eller lämplighet för visst syfte. Ingen, varé sig representant, agent, återförsäljare, distributör eller mellanhand för SORIN GROUP ITALIA eller annan industri- eller handelsorganisation kan utfärda någon annan garanti angående denna medicintekniska produkt.

SORIN GROUP ITALIA frånsäger sig alla garantier för säljbarhet eller garantier för lämplighet för visst syfte avseende denna produkt förutom dem som uttryckligen angivits i denna garanti.

Köparen åtar sig att följa villkoren i denna begränsade garanti och medger särskilt att i händelse av twist eller process med SORIN GROUP ITALIA, inte göra anspråk baserade på påstådda eller påvisade förändringar i denna begränsade garanti som gjorts av någon representant, agent, återförsäljare, distributör eller annan mellanhand.

Befintliga förhållanden mellan parterna i detta kontrakt (också i de fall där det inte angivits skriftligen) till vilka denna garanti har getts liksom till var twist angående garantin, tolkningen och tillämpningen av den, inget uteslutet och/eller undantaget regleras uteslutande av italiensk lag och domsrätt. Domstolen i Modena (Italien) är utsedd domstol.

# BRUGSANVISNING

## I. INDHOLDSFORTEGNELSE

- I. Indholdsfortegnelse
- A. Beskrivelse
- B. Tekniske data
- C. Anvendelsesområde
- D. Sikkerhedsforanstaltninger
- E. Opsætning
- F. Procedure for priming og recirkulation
- G. Påbegyndelse af ekstrakorporal cirkulation
- H. Under bypass
- I. Afslutning af ekstrakorporal cirkulation
- J. Opsamling af blod efter bypass
- K. Brug af aktivt venøst dræn med vakuüm
- L. Anvendelse af cardiotomireservoir til post-operativ autotransfusion
- M. Udskiftning af oxygenatoren
- N. Medicinsk udstyr til anvendelse med D903 AVANT
- O. Returnering af brugte produkter
- P. GARANTIBETINGELSER

## A. BESKRIVELSE

D903 AVANT er en mikroporøs hollow-fiber oxygenator, der består af et gaseexchange (oxygenator)-modul med integreret varmeverksler og et hard-shell reservoir, som er inddelt i to kamre:

- 1. vene-reservoir (fig. 2, ref. 3)
  - 2. kardiotomi-reservoir med kardiotomifilter (fig. 2, ref. 4).
- Disse to kamre er forbundet ved hjælp af en forbindelsesventil (fig. 2, ref. 5). Oxygenatoren er til engangsbrug, den er giftfri, non-pyrogen, leveres **STERILT** og pakket enkeltvis. Den er steriliseret med ætylenoxid. Indholdet af ætylenoxidrestene under grænseværdien for anvendelse i Danmark. Oxygenatoren leveres i følgende udgave:

**[A] D903 AVANT med sikkerhedsventil (30 µm kardiotomifilter).**

**[B] D903 AVANT uden sikkerhedsventil (30 µm kardiotomifilter).**

## B. TEKNISKE DATA

- Anbef. maks. blodflow	7500 ml/min
- Referenceblodflow (AAMI standard)	10000 ml/min
- Membrantype	mikroporøs polypropylen
- Membranens overfladeareal	1,7 m <sup>2</sup>
- Varmeverkslernes overfladeareal	0,14 m <sup>2</sup>
- Hard-shell reservorets max kapacitet	4700 ml
- Venereservorets kapacitet	3500 ml
- Kardiotomireservorets kapacitet	1200 ml
- Statisk prime volumen (oxygenator + varmeverksler)	250 ml
- Konnektorer:	
Venereservoir indløb	1/2" (12,7 mm)
Venereservoir udløb	3/8" (9,53 mm)
Oxygenatorens veneindløb	3/8"
Oxygenatorens arterielle udløb	3/8"

## C. ANVENDELSESMØRÅDE

D903 AVANT er fremstillet til brug i kardiopulmonale bypass-kredsløb som erstattning for lungefunktionen (overførsel af ilt og fjernelse af kuldioxid), til at styre arterie- og venetemperatur, og som reservoir for venøst blod.

Blodet, der kommer i forbindelse med oxygenatoren, skal være tilsat antikoagulerende medikament.

D903 AVANT er en VOKSEN-oxygenator beregnet til brug ved operationer på patienter med en kropsvægt op til 130 kg.

D903 AVANT bør ikke anvendes i mere end 6 timer. Kontakt med blod i et længere tidsrum kan ikke anbefales. D903 AVANT bør kun anvendes sammen med det medicinske udstyr, som er anført i afsnit M: (Medicinsk udstyr til anvendelse med D903 AVANT.)

## D. SIKKERHEDSFORANSTALTNINGER

For at sikre korrekt og risikofri anvendelse af oxygenatoren og for at henlede brugerens opmærksomhed på potentielt farlige situationer, er der i teksten indsat følgende advarselstegn:

### ADVARSEL

Advarer om alvorlige risikomomenter og potentielle sikkerhedsrisici for bruger og/eller patient, som kan opstå ved

korrekt såvel som ukorrekt anvendelse af oxygenatoren, og der angives de begrænsninger i anvendelsen og de forholdsregler, man bør tage i sådanne tilfælde.

### BEMÆRK

Der gøres opmærksom på, at brugeren bør udvise øget agtpågivende med hensyn til sikker og effektiv brug af oxygenatoren.

### SYMBOLFORKLARING TIL ETIKETTERNE

	<b>BEMÆRK</b>	Kun til engangsbrug (må ikke genbruges)
	<b>LOT</b>	Batchkode (nummer) (til sporing af produktet)
		Bruges inden (Udløbsdato)
		Fremstillingsdato
	<b>STERILE EO</b>	Steril - steriliseret med ætylenoxid
	<b>PYROGEN</b>	Non-pyrogen
	<b>PHTHALATE</b>	Indholder ftalater
	<b>LATEX</b>	Latex fri
	<b>REF</b>	Advarsel: Gensterilisér ikke udstyret
		Sterilitet garanteres kun, hvis pakningen er ubåbet og ubeskadiget
		Advarsel, se brugsanvisningen
		Denne side opad
		Skrøbelig! Skal behandles forsigtigt!
	<b>ea</b>	Stykke
		Må ikke komme i nærheden af direkte varmekilder
		Skal opbevares tørt

Den efterfølgende orientering om generelle sikkerhedsforanstaltninger har til formål at vejlede brugeren i forberedelsene til oxygenatoren brug.

Desuden bliver der givet oplysninger om specielle forholdsregler på de steder i brugsanvisningen, hvor dette er påkrævet for korrekt brug.

### ADVARSEL

- Oxygenatoren skal anvendes i overensstemmelse med instruktionerne i denne brugsanvisning.
- Oxygenatoren er kun beregnet til at blive anvendt af faguddannet personale.
- SORIN GROUP ITALIA er ikke ansvarlig for komplikationer, der

opstår pga. manglende kvalifikationer og forkert brug.

- **SKRØBELIG!** Skal behandles forsigtigt
- Må ikke udsættes for temperaturer under 0°C (32°F) eller over 60°C (140°F).
- Skal opbevares tørt.
- Giv og oprethold altid tilstrækkelig antikoagulation samt nøjagtig overvågning heraf før, under og efter ekstrakorporal cirkulation.
- Kun til engangsbrug og kun til én enkelt patient.
- Kun til engangsbrug og kun til en enkelt patient. Ved brug er apparatet i kontakt med menneskeligt blod, kropsvæsker, væsker eller gasser, som eventuelt skal tilføres kroppen og kan på grund af sin særlige udformning ikke rengøres og desinficeres helt efter brug. Derfor kan genbrug hos andre patienter forårsage krydskontaminering, infektioner og sepsis. Derudover øger genbrug sandsynligheden for produktvigt (holdbarhed, funktionalitet og klinisk effektivitet).
- Indholder ftalater. På grund af kropskontaktens art, dens begrænsede varighed og antallet af behandlinger pr. patient giver mængden af ftalater, der kan frigives af apparatet, ingen anledning til bekymring med hensyn til den tilbageværende risiko. Flere informationer kan fås ved henvendelse til Sorin Group Italia.
- Må ikke resteriliseres.
- Sørg for, at oxygenatoren efter brug bliver kasseret i overensstemmelse med gældende danske regulative for sygehusaffald.
- Oxygenatoren må kun anvendes, såfremt den er steril. Hvis udstryret er leveret i IKKE-STERIL tilstand (markeret med "NOT STERILE" på pakken), kontaktes SORIN GROUP ITALIA eller en autoriseret distributør for at få oplysning om, hvilken steriliseringsmetode, der kan anvendes.
- For modellen med sikkerhedsventil frarådes tilslutning af vakuumslangen til kardiomi- og venereservoir.
- For yderligere oplysninger, eller i tilfælde af klager, kontaktes SORIN GROUP ITALIA eller en autoriseret lokal distributør.

## E. OPSÆTNING

### 1) MONTERING AF HOLDEREN

Anbring holderen D630 til D903 AVANT oxygenatoren på hjerte-lungemaskinen og fastgør den ved hjælp af klemmen i den øvre ende af bæraarmen (fig.1, ref. 1).

### 2) MONTERING AF OXYGENATOR I HOLDEREN

#### ADVARSEL

- Steriliteten kan kun garanteres, hvis den sterile pakning ikke er våd, anbrudt, ødelagt eller beskadiget. Brug ikke oxygenatoren, med mindre den er garanteret steril.
- Kontrollér udløbsdatoen på den tilhørende etiket. Anvend ikke oxygenatoren efter den angivne udløbsdato.
- Oxygenatoren skal tages i brug umiddelbart efter åbning af den sterile emballage.
- Oxygenatoren skal håndteres aseptisk.

Tag oxygenatoren ud af den sterile emballage

#### ADVARSEL

- Kontrollér og efterse oxygenatoren nøje før brug.  
Transport og/eller lagerforhold, der afviger fra det foreskrevne, kan have beskadiget oxygenatoren.
- Brug ikke oplosningsmidler såsom sprit, æter, acetone el.lign., da kontakt med disse kan beskadige oxygenatoren.
- Halogenholdige væsker, såsom Halotan og Fluotan må ikke komme i berøring med apparatets polycarbonat-yderside. Dette kan forårsage skade på oxygenatoren så funktionen kan ødelægges.

Montér D903 AVANT oxygenatoren i holderen. Kontrollér, at ordet "OPEN" på vandstudernes låsesystem er synligt.

Kontrollér, at indhakkene på vandstudernes låsesystem flugter. Først da kan man fastgøre oxygenatoren til holderen.

Indsæt Hansen-konnektorerne, og skub D903 AVANT ned mod holderen og drej låsestangen mod "CLOSED". D903 AVANT er først korrekt fastspændt, når låsestangen viser ordet "CLOSED".

### 3) ETABLERING AF TERMOKREDSLØRET

Forbind vandslangerne med holderen ved hjælp af Hansen

hun-konnektorerne SORIN GROUP ITALIA-kode 09028.

#### ADVARSEL

- Anvendes andre konnektorer end angivet, kan man risikere, at der opstår modstand i kredsløbet og dermed ned sættelse af varmevekslerens effektivitet.
- Spær ikke hullet på varmevekslerens nedre dæksel, der sidder tæt ved den venøse temperaturføler. Dette hul er forbundet med sikkerhedsudløbet, som skal sørge for, at væsken ikke kan flyde fra det ene kammer til det andet.
- Vandets temperatur ved varmevekslerens indløb må ikke overstige 42°C (108°F).
- Vandtrykket i varmeveksleren må ikke overstige 300 KPa (3 bar/44 psi).

### 4) KONTROL AF VARMEVEKSLEREN

Varmeveksleren kontrolleres ved at lade vand recirkulere inde i denne i nogle få minutter. Hvis der overhovedet ikke kommer vand ud, hverken fra selve varmeveksleren eller fra sikkerhedsudløbet er varmeveksleren garanteret helt tæt.

### 5) MONTERING AF KREDSLØBET

#### ADVARSEL

Alle samlinger efter pumpen skal sikres med spændeband.

**VENESIDEN:** Montér 1/2" veneslangen til den stud, der er markeret på venereservoiret som "VENOUS RETURN" (fig. 2, ref. 15).

Veneindløbsstudsen kan drejes op til 180° for at opnå den bedste position for veneslangen. Man kan først dreje studsen, når den plastindsats, der fastholder studsen er fjernet.

#### BEMÆRK

Fjern først plastindsatsen når veneslangen er monteret på veneindløbsstudsen.

#### SUG:

**Uden adskillelse af blodet fra sugene:** Efter at have fjernet beskyttelseshætterne fra de "filtrerede" studser på kardiomiresservoiret (4 stk 1/4" / 6,35 mm studser, og 2 stk indløb på 3/8" / 9,53 mm) monteres sugeslangerne og studserne (fig. 2, ref. 8) drejes hen imod sugepumperne.

**Såfremt blodet fra sugene skal holdes adskilt:** monteres de to "Y" adaptere, der er vedlagt som tilbehør, på de to studser på kardiomiresservoiret ("Cardiotomy Bypass Port", (fig. 2, ref. 16)). På indløbene til disse to adaptere (4 indløb på 1/4" / 6,35 mm, 2 luer lock indløb) monteres de slanger, der skal tilsluttes direkte til venereservoiret, dvs. hjertekammersug, sug tilsluttet radix aortae, arteriefilterets gennemsyklingslange, blodkoncentrationsslange og quick-prime-slangen til venereservoiret. Monter til slut de resterende sugeslanger på kardiomiresservoirets "filtrerede" indløbsstudser (fig. 2, ref. 8). Kontrollér, at håndtaget (fig. 2, ref. 5) er lukket under hele proceduren (nedaddræjet).

**ARTERIESIDEN:** Fjern den røde hætte på oxygenatorens arterieudløb angivet som "ARTERIAL OUTLET" (fig. 2, ref. 7) og monter en 3/8" slang.

**PUMPESLANGE:** Pumpeslangen skal anbringes mellem venereservoirets udløbsstud (fig. 2, ref. 9) og oxygenatorens venøse indløbsstud (fig. 2, ref. 6), idet der tages højde for pumpens rotationsretning.

Fjern den gule hætte fra gasudløbsstudsen på kardiomiresservoiret (fig. 2, ref. 18).

#### BEMÆRK

Hvis der skal bruges tilstet blod til blod-kardioplegi, forbides 1/4" slangen fra kardioplegi-systemet til D903 AVANTs koronare udløbsstud med D 523C reduktionsmuffe, som leveres med produktet.

Den koronare udløbsstud er udstyret med en selv-tætnende ventil, som gør det muligt under bypass at montere D 523C reduktionsmuffen uden læk eller væskespild.

## ADVARSEL

Hvis der etableres forbindelse til den koronare udløbsstuds under bypass, bør den forbundne slange ikke afklemmes og ikke være under tryk. Derved vil blodet passere frit ind, så snart forbindelsen er etableret.

### 6) PRØVETAGNINGSMANIFOLD

Hvis blodprøvetagningen ønskes længere væk fra oxygenatoren, afmonteres A/V manifoden (fig. 2, ref. 10) fra sit leje og monteres på D712-holderen til prøvetagningsmanifolden.

Slangen, der hæfter til manifolden, gør det muligt at flytte den rundt inden for en rækkevidde på ca. 1 meter. Kontrollér, at konnektoren fra A/V manifodenets "purge" slange er fastgjort til den "filtrerede" luer-studs på venereservoiret. Kontrollér, at manifoldens hane står på "OFF".

### 7) MONTERING AF TEMPERATURFØLERE

Studen til arterie-temperaturføleren (rød fig. 2, ref. 11) findes ved siden af oxygenatorens arterieudløbsstuds og studsen til vene-temperaturføleren (blå - fig. 2, ref. 12) ved siden af veneindløbsstudsen. SORIN GROUP ITALIA termoføleren har koden 09026.

### 8) LUKNING AF RECIRKULATIONSSLANGEN

Luk recirkulationsslangen (se tegningen på etiketten).

### 9) MONTERING AF GASSLANGEN

Fjern den gronne hætte fra studsen mærket "GAS INLET" (fig. 2, ref. 13) og tilslut en 1/4" gasslange. Kontrollér, at gastilførsel sker fra en passende gasmixer, såsom Sechrist, kode 09046, (fås gennem SORIN GROUP ITALIA) eller et andet system med tilsvarende tekniske egenskaber. En kapnograf-konnektor findes i midten af "GAS ESCAPE"-studsen (fig. 2, ref. 14).

## BEMÆRK

- GAS ESCAPE- systemet er designet således, at enhver risiko for blokering af gasoutlet undgås; en blokering kan forårsage øjeblikkelig passage af gas ind i oxygenatorens blodsektion.
- SORIN GROUP ITALIA anbefaler, at man anvender en boblefanger (bubble trap) eller et boblefilter på arteriesiden for at formindsker risikoen for at påføre patienten en luftemboli.

### 10) ANÆSTETIKA I DAMPFORM

Oxygenatoren er egnet til brug med flygtige anæstetika såsom isofluran og sevofluran, ved hjælp af en passende narkosegasfordamper. Hvis sådanne anæstetika i dampform anvendes, bør en metode til at fjerne gassen fra oxygenatorens overvejes. Det er alene den behandelnde læge, der har ansvaret for protokollen, koncentrationsen og overvågningen af de til patienten indgivne anæstesigasser.

## ADVARSEL

De eneste flygtige anæstetika, der er egnet til denne brug, er isofluran og sevofluran

## ADVARSEL

Den metode, der vælges til at fjerne anæstetika i dampform, må på ingen måde hverken øje eller nedsætte trykniveauet i oxygenatorens fibre.

## F. PROCEDURE FOR PRIMING OG RECIRKULATION

## ADVARSEL

Brug ikke sprit-holdige priming-væsker, da dette kan beskadige oxygenatormodulet.

### 1) GASTILFØRSLEN SKAL VÆRE LUKKET

### 2) OXYGENATORENS RECIRKULATIONSSLANGE SKAL VÆRE LUKKET

Kontrollér at stophanen til recirkulationsslangen er lukket.

### 3) AFKLEM VENE - OG ARTERIESLANGERNE

Sæt en tang på veneslangen. Sæt tang på arterieslangen nogle centimeter fra oxygenatorens arterieudløbsstuds.

### 4) KONTROLLÉR VARMEVEKSLEREN

Kontrollér endnu en gang at varmeveksleren er intakt, specielt at der ikke er lækage af vand.

### 5) PRIMING AF VENERESERVOIRET

Alle sugeslanger skal sikres med spændebånd på

kardiotomireservoiret. Fyld kardiotomireservoiret med tilstrækkelig væske til at sikre, at den ønskede hæmatocrit opnås, idet der tages højde for:

- at det statiske priming volumen er 250 ml
- at 3/8" slangekapaciteten er 72 ml/m
- at 1/2" slangekapaciteten er 127 ml/m

For at fyde venereservoiret eller hvis kardiotomireservoires kapacitet (1200 ml) ikke er tilstrækkelig, løftes håndtaget (fig. 2, ref. 5) i toppen af kardiotomireservoiret.

### 6) PRIMING AF KREDSLØBET

## ADVARSEL

- Trykket i oxygenatormodulets bloddel må ikke overstige 100 KPa (1bar/ 14 psi).

Sæt tang på venereservoires udløbsslange. Fjern pumpeslangen fra arteriepumpen (hovedpumpen) ved at holde den i samme højde som venereservoiret idet tangenten langsomt tages af pumpeslangen. Ved langsomt at bøje slangen nedad for at blive fyldt, vil luften i slangen blive ført hen imod oxygenatoren. Primingen af oxygenatormodulet udføres vha tyngdekraften. Når D903 AVANT er fyldt med væske, lægges pumpeslangen i arteriepumpen.

### 7) ÅBNING AF VENE- OG ARTERIE-SLANGER

Fjern tængerne fra vene- og arterieslanger og øg flow'et til 2000 ml/min.

### 8) ÅBNING AF STOPHANE TIL RECIRKULATIONSSLANGEN

Når proceduren er gennemført til og med punkt 7, øges arteriepumpens omdrejningshastighed indtil flow'et er på det maximale anbefalet (7,5 l/min).

Luk op for hanen til recirkulationsslangen i nogle sekunder for at prime oxygenatorens recirkulationsslange.

### 9) UDLUFTNING

I denne fase er det nødvendigt at banke let på hele kredsløbet for at sikre fjernelsen af mikro-bobler fra slangevæggene.

Efter nogle minutter med højt flow vil al luften være fjernet.

### 10) PRIMING AF PRØVETAGNINGSMANIFOLDEN

For at få tomt luften ud af A/V prøvetagningsmanifolden og den koronare udløbsport skal man gøre følgende:

- Drej manifoldens hane til positionen "A-V SHUNT"
- Kontrollér, at A/V prøveslangen er fuldstændigt gennemsykklet
- Drej hanen tilbage til "OFF"-position.

### 11) LUKNING AF RECIRKULATIONSSLANGEN

Efter 3 - 5 minutters recirkulation med højt flow vil al resterende luft være tomt ud af systemet, og hanen til recirkulationsslangen kan lukkes.

### 12) AFKLEM VENE- OG ARTERIESLANGER

## BEMÆRK

- Brug ikke pulsatilt flow under priming.
- Kontrollér, at der er tilført den korrekte dosis antikoagulans til systemet, inden den ekstrakorporale cirkulation påbegyndes.
- SORIN GROUP ITALIA anbefaler, at man anvender pumpens flowregulator for at kunne mindske eller stoppe flow'et langsomt.
- Brug ikke pumpens ON/OFF kontakt før pumpehastigheden er 0 (nul).

## ADVARSEL

- Hvis der er monteret et reducer-mellemrør (D523C) og der er monteret et kredsløb til den koronare udløbsstuds, kontrolleres primingen af dette kredsløb.

- Sæt tang på slangen nogle centimeter fra udløbet

- Sørg for at undgå undertryk ved det koronare udløb. Undertryk i bloddelen kan forårsage dannelse af mikro-luftbobler.

## G. PÅBEGYNDELSE AF DEN EKSTRAKPORALE CIRKULATION

### 1) ÅBNING AF VENE - OG ARTERIESLANGER

Fjern først tangenten fra arterieslanger og derefter fra veneslanger. Start bypass med et flow afpasset efter patientens størrelse.

Blodniveauer i venereservoiret skal være under konstant overvågning.

### 2) KONTROL AF VARMEVEKSLERENS FUNKTION

Kontrollér det venøse og arterielle blods temperatur.

### 3) VALG AF PASSENDE GASFLOW

Det anbefaede forhold mellem gas- og blodflow under normotermi er 1:1 med en FiO<sub>2</sub> på 0,80.

#### ADVARSEL

- Man må aldrig åbne før gasflow før blodflow'et er startet. Forholdet mellem gasflow og blodflow må aldrig overstige 2:1.
- Trykket i oxygenatorens bloddel skal altid være højere end i gasdelen for at modvirke luftbobler på blodsiden.

### 4) BLOD-GAS MONITORERING

Efter få minutters bypass måles blodgasserne. Alt efter de målte værdier justeres de respektive parametre således:

Høj pO <sub>2</sub>	→	nedsæt FiO <sub>2</sub>
Lav pO <sub>2</sub>	→	øg FiO <sub>2</sub>
Høj pCO <sub>2</sub>	→	øg gasflow
Lav pCO <sub>2</sub>	→	nedsæt gasflow

## H. UNDER BYPASS

### 1) KONTROL AF DET VENØSE TILBAGELØB

Hvis øget venøst tilbageløb ønskes sænkes både oxygenatoren og venereservoiret i forhold til patienten.

#### ADVARSEL

- ACT (Activated Clotting Time) skal altid være længere end eller lig med 480 sekunder for at sikre passende antikoagulation i det ekstrakorporale kredsløb.
- Hvis patienten skal tilføres antikoagulantia under den ekstrakorporale cirkulation anvendes prøvetagningsmanifoldens "DRUGS PORT".

### 2) ARTERIEL PRØVETAGNING

- Drej prøvetagningsmanifoldens knap (fig. 2, ref. 10) til position "A-SAMPLE PURGE" (arterieslangen vil så automatisk blive skyldet igennem).
- Montér sprøjten på manifoldens luerstud betegnet "SAMPLE PORT".
- Træk mindst 2 ml blod ud (det automatiske gennemsykl overføddiggør gentagelse af processen). En selvlukkende ventil forhindrer blodudsivning fra luerstudsen.

### 3) VENØS PRØVETAGNING

- Drej manifoldens knap (fig.8) til position "V-SAMPLE PURGE".
- Montér sprøjten på manifoldens luerstud betegnet "SAMPLE PORT".
- Træk blod op i sprøjten og tryk det ud igen et par gange, før den venøse blodprøve sendes til analyse. Denne dobbelt-proces (opsugning og rensning) udføres med manifold-knappen i samme stilling.

### 4) MEDICININDGIFT

- Drej prøvetagningsmanifoldens knap i "DRUGS INJECTION"-stilling.
- Montér sprøjten med medicin på manifoldens luerstud betegnet "DRUGS PORT", og injicér væskeren.
- Prøvetagningsmanifoldens knap drejes til position "A-V SHUNT". Systemet vil herefter automatisk blive skyldet igennem og medicinen blive indgivet på venesiden.

### 5) RECIRKULATION MED LAVT FLOW

(Hypotermi ved cirkulatorisk arrest)

- Reducér gasflow'et til under 500 ml/min.
- Luk op for recirkulationsslangen (håndtaget til recirkulationshanen stilles på "RECIRCULATION"), og det sættes tang på venereservoirets indløb (fig. 2, ref. 15).
- Reducér arteriepumpens flow til 2000 ml/min.
- Sæt tang på oxygenatorens arterieslange (fig. 2, ref. 7).
- Recirkuler med et maximum-flow på 2000 ml/min, mens der er cirkulatorisk arrest.
- Når man genoptager kardiopulmonal bypass efter cirkulatorisk arrest tages tængerne langsomt af vene- og arterieslangerne, og flow'et øges langsomt.
- Luk for recirkulationsslangen (håndtaget stilles horisontalt på "CLOSED").
- Justér gasflow'et.

### 6) HÅNDTERING AF FORBINDELSE MELLEM VENE- OG

## KARDIOTOMIRESERVOIR

Som anført i beskrivelsen (afsnit A), gør D903 AVANT det muligt at adskille kardiotoromireservoiret og venereservoiret. Adskillelsen opnås ved at åbne (opadbrejet) eller lukke (nedadbrejet) det håndtag, der sidder på toppen af kardiotoromireservoiret.

Denne facilitet anvendes, når man ønsker at holde blodet fra sugene adskilt fra vene-returbloodet, fordi man ønsker at det:

- a) kasseres
- b) behandles særskilt

Hvis det er nødvendigt at til sætte prime-væske direkte ind i venereservoiret, anvendes studsen betegnet "Cardiotomy Bypass Port" (fig. 2, ref. 6).

Når konnektor-hanen står i den åbne stilling fungerer hard-shell reservoiret som et normalt venereservoir.

#### BEMÆRK

### UDSTYR MED SELVLUKKENDE SIKKERHEDSVENTIL:

- Den selvlukkende sikkerhedsventil er en sikkerhedsforanstaltning, der skal forhindre massiv gasindgift til patienten, hvis venereservoiret pludselig tømmes. Ventilen fungerer ved flow på mellem 1 og 7,5 l/min. Imidlertid frigør den selvlukkende ventili ikke perfusionisten for omhyggeligt at monitorere niveaueret i venereservoiret. Endnu større agtpågivende skal udvises ved tömning af reservoiret når der er særligt lavt niveau og/eller ved langsomm flow. I tilfælde af utilstrækkeligt venøst tilbageløb kan den selvlukkende ventili klappe sammen. I denne situation kan det negative tryk forårsage, at blodets gasser extraheres og dannet bobler, hvis arteriepumpen ikke standses øjeblikkeligt.

- Luft i oxygenatorn eliminieres på følgende måde:
  - 1) Luk for gasflow'et
  - 2) Stands arteriepumpen
  - 3) Sæt tang på arterieslangen
  - 4) Hæld den nødvendige væskemængde i venereservoiret
  - 5) Sæt tang på veneslangen
  - 6) Åbn recirkulationsslangen i cirka et minut med et flow på 2000 ml/min, indtil al luft er fjernet fra systemet.
  - 7) Re-establér det ekstrakorporale kredsløb ved at tage tængerne af arterie- og veneslangerne
  - 8) Luk for recirkulationsslangen
  - 9) Luk op for gasflowet

### 7) KONTINUERLIG LUFTUDTØMNING

Recirkulationshanen har en kontinuerlig gennemsyklningsslange, som selv ved højt pumpes flow kun shunter ubetydeligt.

## I. AFLUTNING AF EKSTRAKORPORAL CIRKULATION

Aflutningen af bypass afhænger altid af den enkelte patients tilstand. Der foretages følgende:

- 1) Luk for gasflow'et
- 2) Luk for heater/cooleren.
- 3) Nedsæt langsomt arteriepumpens hastighed til nul samtidig med at veneslangen klemmes af.
- 4) Sæt tang på arterieslangen
- 5) Åbn for recirkulationen
- 6) Øg pumpens hastighed til et flow på 2000 ml/min.
- 7) Med adskillelse af blodet fra sugene:
  - a) Afmonter håndtagets (fig. 2, ref. 5) pos-lock og monter adapteren D 523C (leveret med udstyret)
  - b) Opsam blodet fra kardiotoromireservoiret vha autotransfusionsudstyret tilsluttet adapteren via en 1/4" slange.
  - c) Vask det opsamlede blod, før det reinfunderes i patienten.

#### BEMÆRK

- Hvis den ekstrakorporale cirkulation efterfølgende skal genstartes, skal der opretholdes et minimalt blodflow inde i D903 AVANT (maks. 2000 ml/min).

- Luk ikke af for varmevekslerne under recirkulation.
- Kontrollér, at der er sat tang på kardioplegi-kredsløbet ved den koronare udlobsstuds.

## J. OPSAMLING AF BLOD EFTER BYPASS

- 1) Når venekanylerne er fjernet fra venae cavae tömmes veneslangen ved tilbageløb ind i venereservoiret.

- Restblodet i det ekstrakorporale kredsløb infunderes langsomt via aortakanylen afhængigt af patientens behov.
- Når venereservoiret er næsten tomt, standses arteriepumpen, og der sættes tang på arterieslangen.

## K. BRUG AF AKTIVT VENØST DRÆN MED VAKUUM

Denne metode kan benyttes på et hvilket som helst tidspunkt i forbindelse med den ekstrakorporale cirkulation, forudsat at nedenstående anvisninger overholderes. Ved hjælp af sættet (kode 086000) eller tilsvarende sæt, der leveres særskilt, samt vakuumperulator er det muligt at benytte AVANT til aktivt venøst dræn med vakuums.

Denne teknik udgør et alternativ til det venøse gravitetsdræn og gør det muligt at benytte kortere veneslanger med mindre diameter samt mindre kanyler.

## L. ANVENDELSE AF KARDIOTOMIRESERVOIR TIL POST-OPERATIV AUTOTRANSFUSION

Post-operativ autotransfusion ved hjælp af venereservoiret foretages på følgende måde:

- Afmontér recirkulationslangen.
- Afmontér venereservoiret fra oxygenatormodulet ved at fjerne den hvide krog.
- Anbring venereservoiret på holderen til "Post-operativ Thorax-drænagesæt", kode 05039 og brug et af de nedenstående autotransfusionssæt i henhold til den pågældende brugsanvisning:
  - D 540 KONVERTERINGSSÆT TIL AUTOTRANSFUSION. Kode 05053;
  - D 540 W KONVERTERINGSSÆT MED VANDLÅS TIL AUTOTRANSFUSION. Kode 05062.
- Såfremt det ønskes at udnytte hele reservoirets kapacitet, skal håndtaget (fig. 2, ref. 5) låses med den røde klemme vedlagt som tilbehør.

## M. UDSKIFTNING AF OXYGENATOR

Der skal altid være en reserve-oxygenator til rådighed under ekstrakorporal cirkulation. Efter seks timers kørsel med blod, eller hvis der opstår situationer, der ifølge den ansvarlige for perfusionen kan være farlige for patienten (utilstrækkelig ydelse fra oxygenatorens side, utatheder, unormale blodparametre osv.) skal oxygenatoren udskiftes som anviset i det følgende:

### BEMÆRK

**Brug steril teknik under hele udskiftningsproceduren.**

#### Udskiftning af oxygenator og af AVANT DUAL RESERVOIR

- Luk for gasflowet.
- Sæt to tænger på veneslangen (5 cm fra hinanden).
- Stands arteriepumpen og sæt to tænger på arterieslangen (5 cm fra hinanden) tæt ved oxygenatorens indløbsstuds.
- Luk for heater/cooleren; sæt tænger på og fjern vandslangerne.
- Tag gasslangen af og demontér alle monitorerings- og prøvetagningsslanger.
- Klip vene- og arterieslangerne over mellem tængerne. Der skal være tilstrækkelig slangelængde tilbage til at tilkoble det nye udstyr.
- Demontér D903 AVANT fra holderen, og tag pumpeslangen ud af arteriepumpen.
- Anbring den nye D903 Avant i holderen. Forbind alle slanger (veneslangen til venereservoiret, arterieslangen og gasslangen til oxygenatoren, pumpeslangen til venereservoiret og til oxygenatoren).

### ADVARSEL

**Hold vene- og arterieslangerne afklemte i denne fase.**

- Åbn for vandet på holderen, tænd for varmeverksleren og kontrollér, at der ikke er lækage i den nye D 903 AVANT-oxygenator (som anført i afsnit E4).
- Det nye kardiotomireservoir primes via 1/4" og 3/8" slangerne i quick-prime studserne på toppen af reservoirtet.
- Den nye D903 AVANT-oxygenator primes og luftbobler evakueres som beskrevet for priming- og recirkulationsproceduren (afsnit F).
- Kontrollér alle samlinger og sæt spændebånd på.
- Fjern tængerne fra vene- og arterieslangerne, luk recirkulationslangen og genoptag den ekstrakorporale cirkulation.

- Det blod, der er tilbage i det udskiftede venereservoir kan genbruges ved at forbinde reservorets udløb til én af 3/8" indløbsstuderne på det nye reservoar.
- Det resterende blod i oxygenatoren og i varmeverksleren kan genbruges ved at forbinde arterieslangen til én af 3/8" indløbsstuderne på det nye reservoar.

#### Udskiftning af oxygenator alene:

- Luk for gasflowet, og demontér gasslangen.
- Sæt tang på veneindløbsslangen.
- Stands arteriepumpen og sæt to tænger på arterieslangen (5 cm fra hinanden) tæt ved oxygenatoren.
- Sæt to tænger på indløbsslangen på oxygenatoren tæt ved oxygenatorens indløbsstuds (5 cm fra hinanden).
- Luk for heater/cooleren; sæt tænger på og fjern vandslangerne.
- Luk for recirkulationshanen og demontér recirkulationslangen.
- Såfremt der er tilsluttet et kardioplegikredsløb, skal det afklemmes og derefter demonteres.
- Drej prøvetagningsmanifoldens knap til position "OFF".
- Demontér den arterielle monitoreringsslange, og sør for ikke at kontamинere manifoldens luerstud (f.eks. ved at tilslutte den til en hun-luerstud på toppen af reservoaret).
- Demontér alle andre monitorerings- og prøvetagningsslanger fra oxygenatormodulet.
- Klip oxygenatorens indløbsslange og arterieslangen over mellem tængerne. Der skal være tilstrækkelig slangelængde tilbage til at tilkoble det nye udstyr.
- Stil vandstudernes låsesystem på position "OPEN".
- Loft oxygenatoren og drej krogen (fig. 1, ref. 2) på toppen af holderen.
- Sæt reservoaret fast på holderens krog.
- Frakobl reservoaret fra oxygenatoren ved at fjerne den hvide koblingsplade (fig. 2, ref. 19).
- Tag oxygenatoren ud af holderen.
- Anbring den nye oxygenator i holderen.
- Montér den ved at stille vandstudernes låsesystem på position "CLOSED".
- Montér oxygenatorens indløbsslange og arterieslangen på oxygenatormodulet.

### ADVARSEL

**Hold vene- og arterieslangerne afklemte i denne fase.**

- Tænd for heater/cooleren og kontrollér varmeverksleren.
- Loft reservoaret og drej krogen. Anbring reservoaret oven på oxygenatormodulet. Tils slut, om muligt, reservoaret til oxygenatoren vha den hvide koblingsplade.
- Montér gasslangen, den arterielle prøvetagningsslange samt alle monitoreringsslanger.
- Fjern tangen på veneslangen.
- Mens recirkulationslangen er åben (recirkulationshanen stilles på "RECIRCULATION"), primes den nye oxygenator vha arteriepumpen. Luftbobler i oxygenatormodulet evakueres med et maks. flow på 2000 ml/min.
- Luk for recirkulationslangen (stil recirkulationshanen på position "CLOSED").
- Fjern tangen fra arterieslangen, og genoptag den ekstrakorporale cirkulation.
- Om nødvendigt tilkobles kardioplegikredsløbet og gennemskyldes.

## N. MEDICINSK UDSTYR TIL ANVENDELSE MED D903 AVANT

For post-operativ autotransfusion ved hjælp af venereservoiret skal et af følgende to konverteringssæt anvendes:

- D 540 KONVERTERINGSSÆT TIL AUTOTRANSFUSION. Kode 05053;
  - D 540 W KONVERTERINGSSÆT MED VANDLÅS TIL AUTOTRANSFUSION. Kode 05062.
- Slangerne i kredsløbet skal have en diameter svarende til dimensionerne på konnektorerne på udstyrret (3/8", 1/4", 1/2"). Temperaturkontrol skal udføres med SORIN GROUP ITALIA temperaturføler kode 09026 som er kompatibel med YSI serie 400. Til blanding af atmosfærisk luft og iht anvendes Sechrist SORIN GROUP ITALIA kode 09046 eller et system med tilsvarende tekniske egenskaber. Der er ikke specielle krav til anvendelse af heater/cooler, blot skal

koblinger være af Hansen-typen (SORIN GROUP ITALIA kode 09028). SORIN GROUP ITALIA er ikke vidende om kontraindikationer for anvendelsen af udstyret med okklusive eller non-okklusive peristalske pumper eller med centrifugalpumper. Brug af denne type pumpe skal aftales med SORIN GROUP ITALIA.

## O. RETURNERING AF BRUGTE PRODUKTER

Hvis brugeren konstaterer utilfredsstillende aspekter med hensyn til udstyrets kvalitet, kan vedkommende rapportere herom til forhandleren eller den lokale repræsentant, der er autoriseret af SORIN GROUP ITALIA.

Oplysninger, som brugeren skønner kan have kritisk betydning, skal omhyggeligt og straks rapporteres. Der skal gives minimum følgende oplysninger:

- Detaljeret beskrivelse af begivenheden og patientens tilstand;
- Identifikation af det pågældende udstyr.
- Fabrikationskodenummer for det pågældende udstyr.
- Tilgængelighed for det pågældende udstyr.
- Alle øvrige oplysninger, som brugeren skønner kan være nyttige for forståelsen af årsagen til de utilfredsstillende aspekter.

SORIN GROUP ITALIA forbeholder sig ret til at anmode om indsendelse af det pågældende udstyr med henblik på kontrol. Hvis udstyret, som skal indsendes, er kontamineret, skal det behandles, emballeres og håndteres i overensstemmelse med kravene i den gældende lov-givning i Danmark.

## BEMÆRK

Den pågældende institution har pligt til at forberede og identifice-  
re udstyret, som skal tilbagesendes, på passende måde. Udstyr,  
som har været eksponeret for blodrelaterede infektionssygdomme,  
må ikke returneres.

## P. BEGRÆNSET GARANTI

Denne begrænsede garanti gælder i tillæg til rettigheder som køber  
måtte have i henhold til gældende ret.

SORIN GROUP ITALIA garanterer, at der er udvist rimelig omhu ved fremstilling af dette udstyr, således som karakteren og den tilsigtede brug af udstyret nødvendiggør. SORIN GROUP ITALIA garanterer, at udstyret kan fungere som angivet i de til enhver tid gældende brugsanvisninger, under forudsætning af, at det anvendes af en kvalificeret bruger og inden udløbsdatoen som angivet på pakningen.

SORIN GROUP ITALIA kan imidlertid ikke garantere, at brugeren anvender udstyret korrekt eller at forkert brug, diagnose eller behandling og/eller at særlige fysiske eller biologiske egenskaber hos den enkelte patient ikke påvirker virkningen og effektiviteten af udstyret med skadelige konsekvenser for patienten til følge, selv om de specifikke instruktioner er fulgt.

Idet SORIN GROUP ITALIA understreger nødvendigheden af noje at rette sig efter brugsanvisningerne og at tage alle nødvendige forsigtigheds'hensyn for den rette brug af udstyret, kan SORIN GROUP ITALIA ikke påtage sig noget-som-helst ansvar for tab, skade, udgifter, uehd eller andre følgevirkninger, der måtte være en direkte eller indirekte følge af ukorrekt anvendelse af udstyret.

Med mindre defekten skyldes købers egne forhold påtager SORIN GROUP ITALIA sig at ombytte udstyret i tilfælde af, at det er defekt på det tidspunkt, hvor det friges til anvendelse, eller medens det forsendes af SORIN GROUP ITALIA frem til det tidspunkt, hvor der er sket levering til bruger. Ovenstående træder i stedet for alle andre direkte eller indirekte garantier, hvad enten de er skriftlige eller mundtlige, inklusive garantier for omsættelighed og anvendelighed.

Ingen person, og/eller industriel eller kommerciel organisation, som fx men ikke begrænset til enhver repræsentant, agent, forhandler, distributør eller mellemhandler for SORIN GROUP ITALIA er bemindiget til at optræde på vegne af SORIN GROUP ITALIA eller give garantier vedrørende udstyret, med mindre det er udtrykkeligt anført i denne brugsanvisning.

SORIN GROUP ITALIA frasiger sig ethvert ansvar for omsættelighed eller ansvar for anvendelighed for dette produkt udover, hvad der udtrykkeligt er anført heri.

Køberen forpligtiger sig til at opfylde forpligtigelserne i denne begrænsede garanti og accepterer i tilfælde af tvist med SORIN GROUP ITALIA særligt ikke at rejse krav baseret på påståede eller

beviste ændringer eller modifikationer foretaget i denne garanti af en repræsentant, agent, forhandler, distributør eller mellemhandler.  
Unset om denne kontrakt er indgået skriftligt eller mundtligt afgøres enhver tvist mellem parterne i relation til denne kontrakt som fx men ikke begrænset til omfanget af, fortolkning og rækkevidden af nærværende garanti eksklusivt i henhold til italiensk ret.  
Værneting er retten i Modena, Italien.

# KÄYTTÖOHJEET

## I. SISÄLTÖ

- I. Sisältö
- A. Kuvaus
- B. Tekniset tiedot
- C. Käyttötarkoitus
- D. Turvallisuustietoja
- E. Kokoaminen
- F. Käynnistystäyttö ja kierro
- G. Kehonulkoisien verenkierron aloittaminen
- H. Toimenpiteet kehonulkoisien verenkierron aikana
- I. Kehonulkoisien verenkierron päättäminen
- J. Veren talteenotto kehonulkoisien verenkierron päätyttyä
- K. Aktiivisen laskimotyhjennyksen käyttö alipaineella
- L. Kardiotomiasäiliön käyttö leikkauksen jälkeiseen verensiirtoon
- M. Oksygeneeraattoriin vaittaminen
- N. Laitteen D903 AVANT kanssa käytettävät varusteet
- O. Käytettyjen tuotteiden palauttaminen
- P. Takuuehdot

## A. KUVAUS

D903 AVANT on mikrohuokoinen onttokuitutyppinen kalvo-oksygeneeraattori, johon kuuluu kaasunvaihtomoduuli lämmönvaihtimella sekä kaksiosainen kova verisäiliö:

- 1. Laskimosäiliö (kuva 2, nro. 3).
  - 2. Kardiotomiasäiliö, jossa kardiotomiasuodatin (kuva 2, nro. 4).
- Nämä kaksi osaa on yhdistetty toisiinsa liitosventtiilin avulla (kuva 2, nro. 5). Tuote on kertakäytöinen, myrkkytön, ei-pyrogeeninen ja se toimitetaan **STERIILINÄ**, yksittäispakattuna. Sterilointi on suoritettu eteenioksidilla. Laitteen eteenioksidijäämä vastaa käyttömaan lainsäädännön edellyttämää arvoja.

Laitteesta on olemassa seuraavat eri versiot:

- [A] D903 AVANT turvaventtiilillä (30 µm:n kardiotomiasuodatin)
- [B] D903 AVANT ilman turvaventtiilia (30 µm:n kardiotomiasuodatin)

## B. TEKNISET TIEDOT

- Surin suositeltu veren virtausnopeus	7500 ml/min
- Virtausnopeusstandardi (AAMI Standard)	10000 ml/min
- Kalvotyppi	Mikrohuokoinen polypropeeni
- Kalvon ala	1,7 m <sup>2</sup>
- Lämmönvaihtimen ala	0,14 m <sup>2</sup>
- Kovan verisäiliön tilavuus max	4700 ml
- Laskimosäiliö	3500 ml
- Kardiotomiasäiliö	1200 ml
- Staattinen täyttötilavuus (happimoduuli + lämmönvaihdin)	250 ml
- Liitännät:	
Laskimopaluu	1/2" (12,7 mm)
Laskimosäiliön ulostulo	3/8" (9,53 mm)
Oksygeneeraattoriin laskimosisäältö	3/8"
Happimoduulin valtimoulostulo	3/8"

## C. KÄYTTÖTARKOITUS

D903 AVANT:ia käytetään kehonulkoisessa verenkirossa keuhkojen sijaislaitteena (hapan kuljetukseen ja hiilioksidin poistamiseen), valtimo/laskimoveren lämpötilan tarkkailevuuden sekä laskimoveren säiliöön. Käsiteltävä veren tul ee sisältää antikoagulanttia.

D903 AVANT on AIKUSTEN oksygeneeraattori, jota voidaan käyttää alle 130-kiloisille (286 lb) potilaalle. D903 AVANT:ia ei saa käyttää 6 tunnia kauemmin. Veren kanssa kosketuksissa oleminen tätä kauemmin ei ole suositeltavaa. D903 AVANT:ia käytetään yhdessä luvussa M (Laitteen D903 AVANT kanssa käytettävät varusteet) mainittujen varusteiden kanssa.

## D. TURVALLISUUSTIE TOJA

Seuraavat merkinnät viittaavat tekstin kohtiin, joihin käyttäjän tulee kiinnittää erityistä huomiota vaaratilanteiden välittämiseksi ja laitteen oikean käytön ja moitteettoman toiminnan takaamiseksi:

met, joihin tällaisissa tilanteissa on ryhdyttää.

## HUOMIO

Osoittaa kaikki mahdolliset varotoimet laitteen moitteettoman käytön turvaamiseksi.

## MERKINNÖISSÄ KÄYTETTYJEN SYMBOLIEN SELITYKSET

	Kertakäytöinen (Älä käytä uudestaan)
	Eränumero (tuotteen jäljittävyyttä varten)
	Viimeinen käyttöpäivä
	Valmistuspäivämäärä
	Steriili - Steriloitu eteenioksidilla
	Ei pyrogeeninen
	Sisältää ftalaattia
	Lateksiton
	Varoitus: Älä uudelleensteriloi
	Tuote on steriili vain mikäli pakaus on avaamaton ja viottumaton
	Koodi
	Varoitus, lue käyttöohjeet
	Tämä puoli ylöspäin
	Särkyvä; käsitlete varoen
	Kappale
	Vältä kuumuutta
	Vältä kosteutta

Seuraavassa yleisiä turvallisuusohjeita laitteen käytäjää varten. Käyttöohjeisiin sisältyy myös erityisiä turvaoheita, joiden noudattaminen on välttämätöntä kyseisiä toimenpiteitä suorittettaessa.

## VAROITUS

- Laitetta tulee käyttää näiden käyttöohjeiden mukaisesti.
- Laite on tarkoitettu ammatti käytöön.
- SORIN GROUP ITALIA ei vastaa epäpätevän tai väärän käytön mahdollisesti aiheuttamista vahingoista.
- SÄRKYVÄÄ, käsitlete varoen.
- Älä altista lämpötiloille alle 0°C (32°F) tai yli 60°C (140°F).
- Vältä kosteutta.
- Käytä antikoagulanttia oikea määrä ja tarkkaile määrän pysymistä oikeana ennen kehonulkosta verenkiertoa, sen aikana

## VAROITUS

Varoittaa vakavista seuraamuksista ja mahdollisesta vaarasta käyttäjälle ja/tai potilaalle laitteen normaalissa käyttötilanteessa tai väärinkäytössä sekä antaa käyttörajoituksia ja osoittaa varoitu-

ja sen jälkeen.

- Tarkoitettu kertakäytöön vain yhdelle potilaalle. Laite on käytön aikana kosketuksissa ihmisveren, kehonnesteidenvaihtimen ja kuumien kanssa, tarkoituksestaan niiden infusioon, annostelua tai syöttämisen kehoon. Laitteen erikoisen rakenteen ansiosta sitä ei voida täysin puhdistaa ja desinfioida käytön jälkeen. Tämän takia uudelleenkäytöllä toisen potilaan kohdalla voi aiheuttaa tartunnan, tulehdusen tai sepsisen. Lisäksi laitteen uudelleenkäytöllä lisää toimintahäiriöön todennäköisyyttä laitteessa (ehes), toiminnallisuus tai klininen tehotekijä.
- Tämä laite sisältää ftaalaatteja. Ottaa huomioon laitteen kontaktiltyypin vartalon kanssa, kontaktin rajoitetun keston sekä hoitojen määrän per potilas, laitteesta mahdollisesti vapautuvien ftaalaatteiden määrää ei anna erityistä aihetta huoleen jäännösristeistä. Lisätietoja pyynnöstä antaa Sorin Group Italia.
- Laitteelle ei saa suorittaa minkäänlaista käsittelyä.
- Älä uudelleensteriloi.
- Hävitä tuote käytön jälkeen käyttömaan voimassa olevien määräysten mukaisesti.
- Laitetta voidaan käyttää vain kun se on STERIILI. Jos tuote on toimitettu tilassa EI STERIILI (jolloin pakkaussessa on merkintä "ei sterili") on steriloointimetodista sovittava SORIN GROUP ITALIA:n tai sen edustajan kanssa.
- Venttiilillä varustetussa mallissa ei suositella tyhjiön käyttöä kardiomiologia/laskimovarastossa
- Lisätietoja varten ja/tai valitustapauksessa ota yhteystä SORIN GROUP ITALIA:n tai sen valtuutettuun edustajaan.

## E. KOKOAMINEN

### 1) TELINEEN SIJOITTAMINEN

Sijoita D903 AVANT:in teline D630 pumpun rakenteeseen ja kiinnitä se varren yläosassa olevalla ruuvikiristimellä (kuva 1, nro. 1).

### 2) OKSYGENAATTORIN KIINNITTÄMINEN TELINEESEEN

#### VAROITUS

- Steriiliä voidaan taata vain kun sterili pakkaus ei ole kastunut, avautunut, väärin käsittely tai vahingoittunut.
- Älä käytä laitetta jos se ei varmasti ole sterili.
- Tarkista viimeinen käyttöpäivämäärä. Älä käytä laitetta tämän päivämäärän mentyä umpeen.
- Käytä ja/tai suorittava heti steriilin pakkauksen avaamisen jälkeen.
- Laitetta on käsitteltävä aseptisesti.

Nota laite steriliistä pakkauksesta.

#### VAROITUS

- Tarkasta ja tutki laite huolellisesti ennen käyttöä. Ohjeiden vastaiset kuljetus- ja/tai varastointiolosuhteet saattavat vahingoittaa tuotetta.
- Älä käytä liuotteita, kuten alkoholia, eetteriä, asetonia, tms., ne saattavat vahingoittaa laitetta.
- Vältä halogenoitujen nesteiden, kuten halotaanin ja fluotaanin joutumista kosketuksiin laitteen polykarbonaattirakenteen kanssa. Se saattaa vahingoittaa laitetta ja vaarantaa sen toimintakyynyn.

Kiinnitä D903 AVANT telineeseen. Varmista, että vesiliitäntöjen kiinnityslaitteiden lukitusvivussa näkyy selvästi sana "OPEN". Varmista, että vesiliitäntöjen kiinnityslaitteiden lovet on kohdistettu. Vain tässä tilassa voidaan oksygeneeraatori kiinnittää telineeseen. Aseta paikalleen Hansen-liittimet ja paina D903 AVANT telineeseen kääntäen samalla nuppia asentoon "CLOSED". D903 AVANT on oikein kiinnitetty vasta kun lukitusjärjestelmässä näkyy sana "CLOSED".

### 3) LÄMMÖNVAIHTIMEN VESIKIERRON ASETTELU

Liiät vesiletkut telineeseen Hansen-naarasliittimillä, SORIN GROUP ITALIA:n koodi 09028.

#### VAROITUS

- Liittimet, jotka ovat erilaisia kuin yllä mainitut, saattavat aiheuttaa kierrossa resistanssia, joka vähentää lämmönvaihtimen tehoa.

- Älä tuki lämmönvaihtimen alakannessa, laskimon anturiliitännän lähellä olevaa aukkoa, se on tyhjenysaukko turvakananavalle, joka estää nesteiden siirtymisen osasta toiseen.

- Veden lämpötila lämmönvaihtimen sisääntulossa ei saa ylittää arvoa 42°C (108°F).
- Veden paine lämmönvaihtimessa ei saa ylittää arvoa 300 kPa (3 bar / 44 psi).

### 4) LÄMMÖNVAIHTIMEN TARKISTUS

Tarkistus suoritetaan kierrättämällä lämmönvaihtimessa vettä muutaman minuutin ajan. Rakenne on ehjä, jos vesiosastossa ja turvakananavaukossa ei havaita minkäänlaista, pienintäkään vuotoa.

### 5) KIERRON LIITÄNNÄT

#### VAROITUS

Kaikki pumpun jälkeen sijaitsevat liitännät on varmistettava letkunpuristimilla.

**LASKIMOLINJA:** laskimosäiliön sanalla "VENOUS RETURN" merkityltä liittimeen voidaan liittää laskimolinja, 1/2" (kuva 2, nro. 15).

Laskimopaluun liitintä voidaan käännytää 180 parhaan käyttöasennon löytämiseksi. Kääntämisen suorittamiseksi on liittimen polikarbonaattiosaa poistettava.

#### HUOMIO

Poista osa vasta kun laskimolinja on kiinnitetty liittimeen.

#### IMULINJAT:

Ilman imulaitteiden veren erottelua: poistettuasi kardiomiomasäiliön suodattimellisten sisääntulolojen suojuatulpat (4 sisääntuloa 1/4" / 6,35 mm, 2 sisääntuloa 3/8"), liitä niihin imuletkujen päät ja kierrä yläosaa (kuva 2, nro. 8) niin, että suodattimelliset sisääntulot ovat imupumppuihin päin.

Imulaitteiden veren erottelulla: kytke kaksi tarviksesarjan "Y"-sovituskappaleita kardiomiolaitteen kahteen liittimeen ("Cardiomyoma Bypass Port", (kuva 2, nro. 16)).

Liitä kahden sovituskappaleen sisääntuloihin (4 sisääntuloa 1/4" / 6,35 mm, 2 luer lock -sisääntuloa) letkut, jotka johtavat suoraan laskimoveren varastoon: kammioimulaitteet, aortajouuren imulaite, valtimosuodattimen ilmaus, verensakeuttaja, laskimoveren varaston nopea täyttö. Liitä loput imuletkut kardiomiaviavaraston suodattettuihin sisääntuloihin (kuva 2, nro. 8). Pidä koko toimenpiteen ajan liitinnavain (kuva 2, nro. 5) suljettuna (sijoitettu alas).

**VALTIMOLINJA:** poista oksygeneattorin sanoilla "ARTERIAL OUTLET" merkityn valtimolinjan ulostulon punainen tulppa (kuva 2, nro. 7) ja liitä 3/8":n letku.

**PUMPPULINJA:** pumpun segmentti tulee asettaa laskimosäiliön ulostuloliittimiin (kuva 2, nro. 9) ja oksygeneattori laskimolinjan sisääntuloliittimiin (kuva 2, nro. 6) välille, ottaen huomioon pumpun pyörintäsuunnan.

Poista kardiomiomasäiliön ilmastuskorkin keltainen tulppa (kuva 2, nro. 18).

#### HUOMIO

Jos hemaattiiseen kardioplegiaan halutaan käyttää happipitoista verta, poista punainen pos lock ja liitä kardioplegiakierron 1/4":n letku D903 AVANT:n koronaariulostuloon soviteosan D 523C avulla (toimitettu tuotteen mukana).

Koronaariulostulossa on turvaventtiili, jonka ansiosta D 523C:tä voidaan käyttää myös kehonulkoisessa kierrossa ilman vuotoja.

#### VAROITUS

Jos kehonulkoisien verenkiertojen aikana käytetään koronaariulostuloa, liitetään linjan tulee olla auki ja ilman painetta, jotta veri pääsee vapaasti kiertämään.

### 6) NÄYTTEEN OTTOVENTTIILI

Jos näytteiden ottaminen halutaan suorittaa kauempana, irrota A/V-venttiili (kuva 2, nro. 10) paikaltaan ja sijoita se telineeseen "D712 näytteenottoventtiiliin teline". Venttiiliin kuuluva letku

mahdollistaan sijoittamisen noin 1 metrin etäisyydelle. Tarkista, että venttiilin tyhjennysletku on liitetty laskimosäiliöön suodattimelliseen lueriin. Varmista, että venttiilin valitsin on asennossa "OFF".

## 7) LÄMPÖANTURIN LIITÄNTÄ

Valtimolämppötilan anturin liitääntä (punainen - kuva 2, nro. 11) sijaitsee valtimoulustulon läheisyydessä kun taas laskimolämppötilan anturi (sininen - kuva 2 nro. 12) on laskimosäiliöntuloa vastapäätä. SORIN GROUP ITALIA-lämpöanturien koodi on 09026.

## 8) SHUNTTILINJAN KIINNIOLON TARKISTAMINEN

Varmista, että shunttilinjan venttiili happimoduulin yläosan ja laskimosäiliön välillä on asennossa "OFF" (katso etiketin kuva).

## 9) KAASULINJAN LIITÄNTÄ

Poista kaasulinjan sisääntuloliitännän vihreä tulppa, merkity sanoilla "GAS INLET" (kuva 2, nro.13) ja liitä siihen 1/4":n kaasuletku. Kaasua varten on käytettävä sopivaa ilma/happisekoitinta, kuten Sechrist koodi 09046 (saatavana SORIN GROUP ITALIA:sta) tai laitetta, jolla on vastaavat tekniset ominaisuudet. Kapnografin liitääntä on liittimen "GAS ESCAPE" keskellä (kuva 2, nro.14).

## HUOMIO

- "GAS ESCAPE"-järjestelmä on suunniteltu siten, että kaasun ulostulon tukkiutuminen ei ole mahdollista, tukkiutuminen aiheuttaisi ilman pääsyn veriosastoon.
- SORIN GROUP ITALIA suosittelee kuplalukon tai suodattimen käyttämistä valtimolinjalla emboliariskin väältämiseksi.

## 10) KAASUMAISET ANESTEETIT

Oksygenaattorissa voidaan käyttää haihtuvaa anesteettista isofluraania ja sevofluraania sopivan narkoosikaasun hajduttimien avulla. Jos kyseisiä kaasumaisia anesteetteja käytetään, kannattaa käyttää jonkinlaista menetelmää, jonka avulla kaasu huuhdellaan oksygenaattorista.

Potilaalle annettavan anestesiakaasun käyttötapa, konsentraatio ja monitorointi on ainoastaan hoidosta vastaavan lääkärin vastuulla.

## VAROITUS

Ainoat tähän käyttötarkoituksiin sopivat kaasumaiset anesteetit ovat isofluraani ja sevofluraani.

## VAROITUS

Anestesiakaasun huuhteluun käytettävä menetelmä eivät saa milään tavalla nostaa tai laskea oksygenaattoriin kuitujen painetasoa.

## F. KÄYNNISTYSTÄYTTÖ JA KIERTO

## VAROITUS

Älä käytä alkoholipitoisia täytöliuoksia, ne vaarantavat happimoduulin toiminnan.

### 1) PIDÄ KAASUN VIRTAUDEN KIINNI

### 2) PIDÄ OKSYGENAATTORIN SHUNTTILINJAN KIINNI

Tarkista, että shunttilinjan venttiili on kiinni.

### 3) SULJE LASKIMO- JA VALTIMOLINJAT

Sulje laskimolinja. Sulje valtimolinja muutaman sentin päässä oksygenaattorin valtimolitilästä.

### 4) LÄMMÖNVAIHTIMEN TARKISTUS

Tarkista vielä kerran, että lämmönvaihdin on moitteettomassa kunnossa eikä siinä ole vuotoja.

### 5) SÄILIÖN TÄYTÄMINEN

Varmista kaikki kardiotomiasäiliöön liitetty imulinkit letkunpuristimilla. Täytä kardiotomiasäiliö nesteellä, jonka määrä on riittävä tarvitseva verisolujen tilavuusosuutta varten, ottaen huomioon, että:

- oksygenaattoriin staattinen täytötilavuus on 250 ml,
- 3/8":n letku sisältää 72 ml/m,
- 1/2":n letku sisältää 127 ml/m.

Sulje laskimosäiliönl ulostulo. Laskimosäiliön täytämiseksi tai jos kardiotomiasäiliö ei ole riittävä (1200 ml), avaa säiliön liitääntä nostamalla ylös kardiotomiasäiliön päällä sijaitseva liitosventtiili (kuva 2, nro. 5) (avoim asento).

### 6) KIERRON TÄYTÄMINEN

## VAROITUS

- Happimoduulin veriosaston paineen ei pidä ylittää arvoa 100 KPa (1 bar / 14 psi).

Ota pumpun segmentti valtimopumpun yläosasta.

Aava ruuvikiristin hitaasti ja täytä pumpun letku pitään sitä laskimosäiliön korkeudella. Laskemalla vielä tyhjää letkun osaa hieman alas päin, siinä oleva ilma päätyy oksygenaattoriin.

Koko happimoduulin täytyminen tapahtuu painovoiman ansiosta. Kun D903 AVANT on täyttynyt nesteestä, aseta pumpun segmentti valtimopumpuun.

## 7) LASKIMO- JA VALTIMOLINJOjen AVAAMINEN

Poista ruuvikiristimet ja lisää virtausta arvoon 2000 ml/min.

## 8) SHUNTTILINJAN AVAAMINEN

Kun toimenpiteet kohtaan 7 saakka on suoritettu, lisää valtimopumpun nopeutta maksimivirtausarvoon 7,5 l/min.

Aava shunttilinjan venttiili muutaman sekunnin ajaksi oksygenaattorin shuntikierron täyttämiseksi.

## 9) ILMAN TYHJENTÄMINEN KIERROSTA

Tämän vaiheen aikana on koko piiriä taputeltava mikrokuplien poistamiseksi letkusta. Kun kierros on tapahtunut muutaman minuutin ajan korkealla virtausnopeudella on kiero tyhjentynyt ilmasta.

## 10) NÄYTTEEN OTTOVENTTIILIN TÄYTÄMINEN

Näytteenottoventtiilistä A/V ja koronaariulostulosta tyhjennetään ilma seuraavasti:

- Käännä venttiili asentoon "A-V SHUNT".
- Tarkista, että A/V-linja on täysin tyhjentynyt.
- Käännä venttiiliin valitsin asentoon OFF.

## 11) SHUNTTILINJAN SULKEMINEN

Kun kierros on tapahtunut 3 - 5 minuutin ajan korkealla virtausnopeudella on kaikki ilma poistunut ja shunttilinjan venttiili voidaan sulkea.

## 12) LASKIMO- JA VALTIMOLINJOjen SULKEMINEN

## HUOMIO

- Älä käytä sykevirtausta täytöväihin aikana.
- Tarkista kierros oikea antikoagulantimääri ennen kehonulkoisen verenkierron aloittamista.
- SORIN GROUP ITALIA suosittelee pumpun nopeuden säädön käyttämistä valtimovirtauksen vähentämiseen tai pysäytämiseen hitaasti.
- Älä käytä käynnistys/sammatuskytkintä ennen kuin pumppu on pysähtynyt.

## VAROITUS

- Jos soviteosa D523C ja koronaariulostulon kierros ovat käytössä, varmista, että kierros on oikein täytetty.
- Sulje kierros ruuvikiristimellä muutaman senttimetrin päässä liittimestä.
- Vältä negatiivista painetta koronaariulostulossa.
- Negatiiviset paineet veriosastossa saattavat aiheuttaa mikrokuplien muodostumista.

## G. KEHONULKOISEN VERENKIERRON ALOITTAMINEN

### 1) LASKIMO- JA VALTIMOLINJOjen AVAAMINEN

Poista ruuvikiristin valtimolinjasta ja sitten laskimolinjasta. Aloita kehonulkoinen verenkierto potilaan kokoa vastaavalla virtauksella. Tarkkaile jatkuvasti veren tasoa laskimosäiliössä.

### 2) LÄMMÖNVAIHTIMEN TOIMINNAN TARKISTUS

Tarkista laskimo- ja valtimoveren lämpötila.

### 3) KAASUMÄÄRÄN VALITSEMINEN

Kaasun ja veren suhde normaalilämmössä on 1:1 ja FiO<sub>2</sub> on 80:100%.

## VAROITUS

- Aktivoi kaasun virtaus aina vasta veren virtauksen jälkeen. Kaasun ja veren suhteen ei koskaan pidä ylittää arvoa 2:1.
- Veriosaston paineen tulee aina olla suurempi kuin kaasuosaston. Näin vältetään kaasukuplien muodostuminen veriosastoon.

### 4) VEREN KAASUANALYysi

Muutamien minuuttien kuluttua kehonulkoisien verenkierron aloitamisesta on veren kaasupitoisuus tarkistettava. Toimi seuraavasti tulosten perusteella:

- |                           |   |                          |
|---------------------------|---|--------------------------|
| pO <sub>2</sub> korkea    | → | vähennä FiO <sub>2</sub> |
| pO <sub>2</sub> alhainen  | → | lisää FiO <sub>2</sub>   |
| pCO <sub>2</sub> korkea   | → | lisää kaasun virtausta   |
| pCO <sub>2</sub> alhainen | → | vähennä kaasun virtausta |

## H. TOIMENPITEET KEHONULKOISEN VERENKIERRON AIKANA

### 1) LASKIMPALUUN TARKISTUS

Jos laskimpalua on lisättävä, aseta oksygenaattori/laskimosäiliö potilaan allempaan.

#### VAROITUS

- ACT:n (Activated Coagulation Time) on aina oltava suurempi tai yhtä suuri kuin arvo 480 sekuntia, jotta kehon ulkopuolisen kierron oikea hytymisen esto voidaan taata.
- Jos potilaalle täytyy antaa antikoagulantia, käytä tähän tarkoitukseen näytteenottoventtiilin liitosta "DRUGS PORT".

### 2) NÄYTTEENOTTO VALTIMOSTA

- a) Käännä näytteenottoventtiilin valitsin (kuva 2, nro. 10) asentoon "A-SAMPLE PURGE" (valtimolinja tyhjentyy automaattisesti).
- b) Vie ruisku naaraslueriin, joka on merkity sanoilla "SAMPLE PORT".
- c) Ime ainakin 2 ml:a verta (automaattisen tyhjennyksen ansiosta toimenpidettä ei tarvitse toista). Itsesulkeutuva venttiili estää veren valumisen luerista.

### 3) NÄYTTEENOTTO LASKIMOSTA

- a) Käännä näytteenottoventtiilin valitsin asentoon "V-SAMPLE PURGE".
- b) Vie ruisku näytteenoton naaraslueriin, joka on merkity sanoilla "SAMPLE PORT".
- c) Ime ja tyhjennä verinäyte muutaman kerran ennen sen analysointia. Tämä kaksiosainen toimenpide (imu ja tyhjennys) voidaan suorittaa valitsin samassa asennossa.

### 4) LÄÄKEAINENDEIN INJEKTOINTI

- a) Käännä näytteenottoventtiilin valitsin asentoon "DRUGS INJECTION".
- b) Vie lääkeainetta sisältävä ruisku naaraslueriin, joka on merkity sanalla "DRUGS PORT" ja ruiskuta neste.
- c) Käännä näytteenottoventtiilin valitsin asentoon "A-V SHUNT". Laitteisto puhdistuu automaattisesti ja lääkeaine valuu laskimolinjaan.

### 5) KERTO ALHAISELLA VIRTASNOPEUDELLA

(Hypotermia ja verenkierron pysähtyminen).

- a) Vähennä kaasun virtaus hitaammaksi kuin arvo 500 ml/min .
- b) Avaa kiertolinja (kerto/shunttilinjan valitsin asennossa "RECIRCULATION") ja sulje laskimosäiliön sisääntulo (kuva 2, nro.15).
- c) Vähennä valtimopumpun nopeutta arvoon 2000 ml/min.
- d) Sulje happimoduulin valtimolinja (kuva 2, nro. 7).
- e) Anna vereen kiertää nopeudella 2000 ml/min koko verenkierron pysähtymisen ajan.
- f) Verenkierron pysähtymisestä siirrytään kehonulkoiseen verenkiertoon avaamalla laskimo- ja valtimolinjet ja lisäämällä vähitellen virtasnopeutta.
- g) Sulje kiertolinja (valitsin vaakasuorassa asennossa "CLOSE").
- h) Säädä kaasun tulo.

### 6) LASKIMO- JA KARDIOTOMIASÄILIÖN KÄYTÖ

Kuten kohdassa Kuvaus (Luku A) mainitaan, D903 AVANT:iin kuuluu laskimosäiliöstä erillään oleva kardiotomiasäiliö.

Säiliö erottaa toisistaan kardiotomiasäiliön päällä oleva liitosventtiili, kun se on ala-asennossa.

Tämä toiminto on suositeltavaa kun laskimoveri halutaan erottaa imur nestestä. Viimeksi mainittu voidaan:

- a) hylätä
- b) käsitellä erikseen

Käytä liittintä "Cardiotomy Bypass Port" (kuva 2, nro. 6), jos haluat lisätä täytöliuosta suoraan laskimosäiliöön. Liitosventtiilin ollessa yläasennossa kova verisäiliö toimii tavallisen laskimosäiliön tavoin.

#### VAROITUS

##### ITSESULKEUTUVALLA VENTTIILILLÄ VARUSTETUT LAITTEET:

- Itsesulkeutuva venttiili on turvalaite, joka estää liian ilman pääsyn potilaaseen jos laskimosäiliö äkillisesti tyhjentyy. Venttiili toimii virtausarvoissa 1 - 7.5 l/min. Käytäjän on kuitenkin, venttiilistä huolimatta, huolellisesti tarkkailtaa veren tasoa laskimosäiliössä. Vielä enemmän tarkkailua vaaditaan kun laskimosäiliön taso on alhainen ja/tai virtaus hidat.

- Itsesulkeutuvan venttiilin toiminta saattaa häiriityä riittämättömän laskimpaluuun johdosta, tässä tapauksessa negatiivinen paine saattaa aiheuttaa kaasun eroamisen verestä, jos valtimopumppua ei heti pysäytetä.

Oksygenaattorin sisäänpäästämä ilma poistetaan seuraavasti:

- 1) Sulje kaasu.
- 2) Pysäytä valtimopumppu.
- 3) Sulje valtimolinja.
- 4) Lisää vaaditava määriä nestettä laskimosäiliöön.
- 5) Sulje laskimolinja.
- 6) Avaa shunttilinjan venttiili noin minuutin ajaksi virtasnopeudella 2000 ml/min kunnes kiero on täysin tyhjentynyt ilmasta.
- 7) Käynnistä kehonulkoiseen verenkierto uudelleen avaamalla valtimo- ja laskimolinjat.
- 8) Sulje shunttilinja.
- 9) Avaa kaasun virtaus.

### 7) JATKUVA ILMAN TYHJENTÄMINEN

Shunttilinjan venttiili ollessa vaakasuorassa asennossa "PURGE", voidaan kehonulkoiseen verenkierron aikana jatkuvasti poistaa ilmaa happimoduulista. Tässä tilassa, virtasnopeuden ollessa 4 l/min, tyhjennysvirtaus laskimosäiliöön päin on merkityksetöntä.

### I. KEHONULKOISEN VERENKIERRON PÄÄTYMINEN

Toimenpide päättääkin potilaan tilan mukaisesti. Toimi seuraavasti:

- 1) Sulje kaasu.
  - 2) Sulje lämmönvaihtimen vesikierto.
  - 3) Alenna vähitellen valtimopumpun nopeutta ja sulje samanaikaisesti laskimolinja.
  - 4) Sulje valtimolinja.
  - 5) Avaa kiero.
  - 6) Lisää pumpun nopeutta arvoon 2000 ml/min.
- 7) Erotaessa imulaitteiden veri:
- a) Poista liitinavaimen (kuva 2, nro. 5) pos-lock ja liitä sovituskappale D 523C (toimitettiin tuotteen mukana).
  - b) Ota taiteen kardiotomiavarastoon kerätty veri itseverensiirtokoneella, joka on kytketty sovituskappaleeseen 1/4":n letkulla.
  - c) Pese kerätty veri ja siirrä se takaisin potilaaseen.

#### HUOMIO

- Jos kehonulkoiseen verenkierron palauttaminen on tarpeen, säilytä veren minimivirtaus D903 AVANT:in sisällä (max 2000 ml/min).
- Älä summuta lämmönvaihdinta kierrätyksen aikana.
- Varmista, että mahdollinen koronaariulostuloon liitetty kiero on suljettu.

### J. VEREN TALTEENNOTTO VERENKIERRON PÄÄTYTY

- 1) Ota laskimolinjan sisältämä veri laskimosäiliöön heti kun kirurgi on poistanut kanyylit potilaan onttolaskimosta.
- 2) Anna aorttakanylin kautta potilaalle hänen tilansa vaatima verimääriä laskimosäiliön tasoa hitaasti alentaa.
- 3) Kun laskimosäiliö on melkein tyhjä, pysäytä valtimopumppu ja sulje valtimolinja.

### K. AKTIIIVISEN LASKIMOTYHJENNYSKSEN KÄYTÖ ALIPAINELLA

Tätä menetelmää voidaan käyttää milloin tahansa kehonulkoiseen verenkierron aikana. Noudata seuraavia ohjeita. AVANT:ta voidaan käyttää aktiiviseen laskimotyhjennykseen alipaineella, kun käytetään

sarja, jonka koodi on 086000 tai vastaavaa erikseen toimitettua tuotetta, sekä alipaineen säät-laitetta. Tämä tekniikka on vaihtoehto painovoiomalla tehtävälle laskimotyhjennyskelle, ja sen avulla voidaan käyttää lyhyempiä laskimolinjoja, joiden halkaisija on pienempi sekä pienempiä kanyakyleja.

## L. KARDIOTOMIASÄILIÖN KÄYTÖ LEIKKAKUSEN JÄLKEISEEN VERENSIIRTOON

Toimi seuraavasti säiliön käyttämiseksi leikkauksen jälkeiseen verensiirtoon:

1. Irrota shunttilinja.
2. Erota laskimosäiliö happimoduulista valkoisen kielekkeen avulla.
3. Sijoita laskimosäiliö "Leikkauksen jälkeisen tyhjennyskseen" telineeseen, koodi 05039, ja käytä jotaan seuraavista lisävarusteista, käytööhieiden mukaisesti:
  - D 540 AUTOTRANSFUSION CONVERSION KIT koodi 05053,
  - D 540 W AUTOTRANSFUSION CONVERSION KIT koodi 05062, varustettu vesilukolla.
4. Jos haluat käyttää koko varaston sisällön, lukitse liitinavain (kuva 2, nro. 5) tuotteen ohessa toimitetun tarvikesarjan sisällä olevalla punaisella puristimella.

## M. OKSYGENAATTORIN VAIHTAMINEN

Perfusion aikana on paikalla aina oltava varaoksygenaattori.

Kun laitetta on käytetty kosketuksissa veren kanssa yli kuusi tuntia tai kun toimenpiteistä vastaava henkilö havaitsee, että olosuhteet eivät takaa pitolaan turvallisutta (oxygenaattorin teho riittämätön, vuoto, herraattiset parametrit epänormaaleja, tms.), laite on vaihdettava seuraavien ohjeiden mukaisesti.

### HUOMIO

Vaihtotoimenpiteiden on tapahduttava steriiliisti.

#### Oxygenaattorin ja AVANT DUAL RESERVOIR:in vaihtaminen

- 1) Sulje kaasu.
- 2) Aseta laskimolinjaan kaksi ruuvikiristintä (5 cm:n etäisyydelle toisistaan).
- 3) Pysytä valtimopumppu ja aseta valtimolinjaan, lähelle oxygenaattoria, kaksi ruuvikiristintä (5 cm:n etäisyydelle toisistaan).
- 4) Pysytä veden virtaus lämmönvaihtimeen, sulje ja irrota vesilinjat.
- 5) Irrota kaasulinja ja kaikki tarkkailu- sekä näytteenottolinjat.
- 6) Leikkaa laskimopaluu ja valtimolinja ruuvikiristimien välillä, jätä letkulle tarpeeksi pituutta seuraavaa liitäntää varten.
- 7) Poista D903 AVANT telineestä ja pumpun segmentti valtimopumpusta.
- 8) Sijoita uusi D903 AVANT telineeseen. Liitä kaikki linjat (laskimo laskimosäiliöön, valtimo ja kaasu oxygenaattoriin, pumppu laskimosäiliöön ja oxygenaattoriin).

### VAROITUS

Pidä laskimo- ja valtimolinjat tässä vaiheessa suljettuina.

- 9) Avaa telineen verilinjat, käynnistä lämmönvaihtimen vesikerto ja tarkista, että uusi D903 AVANT on kunnossa.
- 10) Täytä uuden D903 AVANT:in kardiotomiasäiliö nopeasti täytöliuoksella laskimosäiliön päällä sijaitsevan suodattimellisen 3/8" tai 1/4" sisäänitulo kautta.
- 11) Täytä uusi D903 AVANT ja poista mahdolliset ilmakuplat kohdan käynnistystäytö ja kerto mukaisesti.
- 12) Tarkista liitännät ja varmista tiivis letkunpuristimilla.
- 13) Poista ruuvikiristin valtimo- ja laskimolinjasta, sulje shunttilinja ja aloita kehonulkoinen verenkierto udelleen.
- 14) Vaihdettuun laskimosäiliöön jäänyt veri voidaan ottaa talteen liittämällä ulostulo johonkin uuden säiliön sisäänituloista 3/8".
- 15) Oxygenaattorin ja lämmönvaihtimen sisältämä veri voidaan ottaa talteen liittämällä laskimolinja johonkin uuden säiliön sisäänituloista 3/8".

#### Vain happimoduulin vaihtaminen

- 1) Sulje kaasu ja irrota kaasulinja.
- 2) Aseta laskimon paluulinjaan ruuvikiristin.
- 3) Pysytä valtimopumppu ja aseta valtimolinjaan, lähelle oxygenaattoria, kaksi ruuvikiristintä (5 cm:n etäisyydelle

toisistaan).

- 4) Aseta oksygrenaattorin sisääntulolinjaan, lähelle happimoduulin liittintä, kaksi ruuvikiristintä (5 cm:n etäisyydelle toisistaan).
- 5) Sammuta vesikerto, sulje ja irrota vesilinjat.
- 6) Sulje kerto/shunttilinja venttiili ja irrota linja.
- 7) Jos järjestelmään on liitetty kardioplegiapiiri, sulje se ruuvikiristimellä ja irrota se.
- 8) Aseta näytteenottoventtiiliin valitsin asentoon "OFF".
- 9) Irrota valtimon näytteenottolinja, varo likaamasta näytteenottoventtiiliin luer lockia (liitä se esimerkiksi säiliön yläosan naaraslueri lockiin).
- 10) Irrota happimoduulista kaikki tarkkailu- ja näytteenottolinjat.
- 11) Leikkaa oksygrenaattorin sisääntulolina ja valtimolina ruuvikiristimien välillä, jätä letkulle tarpeeksi pituutta seuraavaa liitäntää varten.
- 12) Aseta vesiliittimiin lukituslaite asentoon "OPEN".
- 13) Nosta oksygrenaattoria ja käänna telineen yläosan koukkua (kuva 1, nro. 2).
- 14) Kiinnitä säiliö telineen koukkoon.
- 15) Erota säiliö happimoduulista valkoisen liitoskappaleen avulla (kuva 2, nro. 19).
- 16) Poista happimoduuli telineestä.
- 17) Aseta telineeseen uusi happimoduuli.
- 18) Kiinnitä se asettamalla vesiliittimiin lukituslaite asentoon "CLOSE".
- 19) Liitä oxygenaattorin sisääntulolina ja valtimolina happimoduuliin.

### VAROITUS

Pidä laskimo- ja valtimolinjat tässä vaiheessa suljettuina.

- 20) Käynnistä lämmönvaihtimen vesikerto ja tarkista lämmönvaihdin.
- 21) Nosta säiliö ylös ja käänna koukkua. Aseta säiliö happimoduuliin. Kiinnitä säiliö happimoduuliin valkoisen liitoskappaleen avulla, jos mahdollista.
- 22) Liitä kaasulinja, valtimon näytteenottolinja ja kaikki tarkkailulinjat.
- 23) Poista ruuvikiristin laskimolinjasta.
- 24) Pidä kertolinja auki (kerto/shunttilinjaan venttiili asennossa "RECIRCULATION") ja täytä happimoduuli valtimopumpun avulla. Poista moduulin sisällä oleva ilma korkeintaan 2000 ml/min. kiertonopeudella.
- 25) Sulje kertolinja (kerto/shunttilinjaan venttiili asennossa "CLOSE").
- 26) Poista ruuvikiristin valtimolinjasta ja aloita uudelleen kehonulkoinen kierto.
- 27) Liitä tarvittaessa kardioplegiakerto ja tyhjennä se ilmasta.

## N. LAITTEEN D903 AVANT KANSSA KÄYTETTÄVÄT VARUSTEET

Leikkauksen jälkeiseen verensiirtoon laskimosäiliöstä voidaan käyttää toista seuraavista varusteista:

- D 540 AUTOTRANSFUSION CONVERSION KIT koodi 05053,
- D 540 W AUTOTRANSFUSION CONVERSION KIT koodi 05062, varustettu vesilukolla.

Kierron liitännät tulee suorittaa letkuilla, joiden läpimitta vastaa laitteen liittimiä (3/8", 1/4", 1/2"). Lämpötilan tarkkailu tapahtuu SORIN GROUP ITALIA-antureilla, koodi 09026 tai antureilla, jotka ovat yhteensopivia YSI Series 400:n kanssa.

Ilma/happesekoitin on SORIN GROUP ITALIA Sechrist, koodi 09046 tai vastaavat ominaisuudet omavaa laite.

Lämmitys/jäädytysjärjestelmänä (lämmönvaihtimen vesikerto) voidaan käyttää laitetta, jonka vesiliittänät ovat tyypisiä Hansen SORIN GROUP ITALIA, koodi 09026.

SORIN GROUP ITALIA:n tämänhetkisten tietojen mukaan laitteen käyttämiselle sulkevien tai ei-sulkevien peristalttisten tai keskipakoispumppujen kanssa ei ole esteitä. Muunlaisten pumppujen käytöstä on sovittava SORIN GROUP ITALIA:n kanssa.

## O. KÄYTETTYJEN TUOTTEIDEN PALAUTTAMINEN

Jos käyttäjä havaitsee tuotteen laadussa epätäydellisiä seikkoja, hän voi lähettää asiasta tiedon jälleenmyyjälle tai paikalliselle, valtuutetulle SORIN GROUP ITALIA:n edustajalle.

Kaikki käyttäjän tärkeinä pitämät ilmoitukset on tehtävä erityisen hu-

lillisesti ja nopeasti. Ilmoita ainakin seuraavat tiedot:

- Tarkka selostus tapauksesta ja potilaan tilasta;
- Kyseisen tuotteen tunnistustiedot;
- Kyseisen tuotteen eränumero;
- Kyseisen tuotteen saatavuus;
- Kaikki tiedot, joita käyttäjä pitää hyödyllisinä epätyydyttävän ele-mentin alkuperän selvittämiseksi.

SORIN GROUP ITALIA pidättää oikeuden tarpeen vaatiessa valtuuttaa ilmoituksen kohteena olevan tuotteen palauttamisen tutkimuksia var-ten. Mikäli palautettava tuote on saastunut, sitä on käsitteltävä ja se on pakattava ja kuljetettava siinä maassa voimassa olevien lakiens mukai-desti, jossa ilmoituksen kohteena olevaa tuotetta on käytetty.

## HUOMIO

Tervydenhoitolaitoksen tulee valmistella ja merkitä palautettava tuote asianmukaisesti. Älä lähetä tuotteita, jotka ovat altistuneet veren välityksellä tarttuville infektiotaudeille.

### P. TAKUUEHDOT

Nämä takuehdot täydentävät voimassa olevan lainsääädännön myöntämää ja turvaamia ostajan oikeuksia.

SORIN GROUP ITALIA takaa, että tämän lääketieteellisen laitteen val-mistuksessa on otettu huomioon kaikki laitteen luonteen ja käyttö-tarkoituksien vaatimat varotoimet.

SORIN GROUP ITALIA takaa, että tämä lääketieteellinen laite toimii käyttöohjeiden mukaisesti kun ohjeita laitetta käytettäessä noudate-taan, käyttäjänä on pätevä henkilökunta ja käyttö tapahtuu ennen kuin pakkauksessa oleva viimeinen käyttöpäivämäärä on mennyt umpeen. SORIN GROUP ITALIA ei kuitenkaan voi taata, että käyttäjä käyttää lai-tetta oikein tai etteivät virheellinen diagnoosi tai terapia ja/tai yksittäisen potilaan erityiset fyysiset ja biologiset ominaisuudet käyttöohjeiden noudattamisesta huolimatta voi vaikuttaa laitteen toimintaan ja tehoon ja aiheuttaa potilaalle vahingollisia seurauksia.

Siksi SORIN GROUP ITALIA kehottaa käyttäjää tarkoin noudattamaan käyttöohjeita ja suorittamaan kaikki laitteen moitteettoman toiminnan vaatimat varotoimet, eikä ota vastusta mistään laitteen väärästä käytö-stä suorasti tai epäsuorasti aiheutuneista häviöistä, vahingoista, kului-sta, onnettomuksista tai muista seurauksista.

SORIN GROUP ITALIA sitoutuu välttämään lääketieteellisen laitteen, joka on viallinen myyntiin tuotaessa tai, jos SORIN GROUP ITALIA huolehtii kuljetuksesta, kun se toimitetaan käyttäjälle, ellei vika voida pitää ostajan aiheuttamana. Yliä mainitut ehdot korvaavat kaikki nimenomaiset ja sanattomat, kirjalliset tai suulliset, lailliset takuit, kauppatavuus- ja/tai tarkoitukseenmukaisustakut mukaan lukien. Kukaan SORIN GROUP ITALIA:n tai muun teollisen tai kaupallisen yrityksen edustaja, jälleenmyyjä tai välittäjä ei ole valtuutettu anta-maan muita tietoja tai takuita kuin mitä nämä takuehdot ilmaisevat. SORIN GROUP ITALIA ei vastaa mahdollisista takuehtojen tai tämän asiakirjan sisältämien tietojen/ohjeiden muutoksista.

Ostaja hyväksyy nämä takuehdot, erityisesti sen seikan, että kiista-tai oikeusjuttutapaussessa SORIN GROUP ITALIAA vastaan ostaja ei voi perustaa vaatimuksia oletettuihin tai todistettuihin kenen tahansa suorittamiin muutoksiin, jotka ovat ristiriidassa näiden takuehtojen sisältämien tietojen kanssa ja/tai lisäävät niihin joitain.

Sopimuspuolten välinen suhde (vaikka sopimusta ei olisi tehty kirjal-lisesti), jota varten tämä takuu annetaan, sekä kaikki sitä koskevat tai siihen liittyvät kiistakysymykset, kuten myös kaikki tästä takuuta koske-vat asiat tai kiistakysymykset, mitään pois sulkematta tai pidättämättä, ovat Italian lain ja oikeudenkäytön alaisia.

Kaikki mahdolliset kiistakysymykset kuuluvat Modenan (Italia) tuo-mioistuimen piiriin.

# KULLANMA TALİMATI

## I İÇİNDEKİLER

- I. İçindekiler
- A. Tanımlama
- B. Teknik özellikler
- C. Kullanım amacı
- D. Güvenlik bilgisi
- E. Kurulum
- F. Sıvı geçirme ve resirkülasyon işlemi
- G. Bypass başlatılması
- H. Bypass sırasında kullanım
- I. Bypass sonlandırma
- J. Bypass sonrasında kanı geri alma
- K. Vakum ile aktif venöz drenaj kullanımı
- L. Postoperatif ototoransfüzyon için kardiyotomi kullanma
- M. Oksijenatörde değiştirmeye
- N D 903 AVANT ile kullanılan tıbbi cihazlar
- O. Kullanılmış ürünlerin iadesi
- P. Sınırlı Garanti

## A. TANIMLAMA

D 903 AVANT entegre ısı eşanjörlü bir gaz değişim modülü ve iki bölmeye ayrılmış Sert Dış Kısımlı bir Rezervuarдан oluşan mikroporöz, içi boş bir fiber membran oksijenatördür:

1. Venöz Rezervuar (şekil 2, ref.3)
  2. Entegre kardiyotomi filtreli Kardiyotomi Rezervuarı (şekil 2, ref.4)
- Bu iki bölme bir bağlantı anahtarı yoluyla bağlanır (şekil 2, ref. 5). Cihaz tek kullanımlıktır, toksik değildir, pirojenik değildir, **STERİL** olarak sunulur ve tek başına ambalajlanmıştır. Etilen oksit ile sterilize edilmiştir. Cihaz üzerindeki etilen oksit kalıntılarının seviyesi kullanılan üudekeli ulusal düzenelemler tarafından belirlenen sınırlar içerisindeydir. Cihaz şu versiyonlarda sağlanır:
- [A] D 903 AVANT, güvenlik valfi ile (30 µm kardiyotomi filtresi)  
[B] D 903 AVANT, güvenlik valfsiz (30 µm kardiyotomi filtresi)

## B. TEKNİK ÖZELLİKLER

- Önerilen maksimum kan akışı	7.500 ml/dk
- Referans kan akışı (AAMI Standardı)	10.000 ml/dk
- Membran tipi	Mikroporöz Polipropilen
- Membran yüzey alanı	1,7 m <sup>2</sup>
- Isı eşanjör yüzey alanı	0,14 m <sup>2</sup>
- Sert Dış Kısımlı Rezervuar Kapasitesi	4.700 ml
Venöz Rezervuar	3500 ml
Kardiyotomi Rezervuarı	1200 ml
- Statik sıvı geçirme hacmi (oksijenasyon modülü + ısı eşanjörü)	250 ml
- Bağlantılar:	
Venöz rezervuar geri dönüşü	1/2" (12,7 mm)
Venöz rezervuar çıkışı	3/8" (9,53 mm)
Oksijenatör venöz girişi	3/8"
Oksijenasyon modülü arteriyel çıkışı	3/8"

## C. KULLANIM AMACI

D 903 AVANT'ın arteriyel/venöz sıcaklığı kontrol etmek ve bir venöz kan rezervuarı olarak görev yapmak üzere akciğerlerin işlevinin yeriini almak (oksijen transferi ve karbondioksid giderilmesi) için bir cihaz olarak kardiyopulmoner bypass devrelerinde kullanılması tasarlanmıştır. İşlenecek kan antikoagulan içer D 903 AVANT vücut ağırlığı 130 Kg (286 lb.) altında olan hastalardaki işlemlerde kullanılmak üzere bir **YETİŞKEN** oksijenatördür.

D 903 AVANT 6 saatten daha uzun süre kullanılmamalıdır. Daha uzun süre ile kan ile temas etmesi önerilmmez.

D 903 AVANT kısım N'de (D 903 AVANT ile kullanılacak tıbbi cihazlar) listelenen tıbbi cihazlar ile birlikte kullanılmalıdır.

## D. GÜVENLİK BİLGİSİ

Metin içinde kullanıcının dikkatini tehlikeli olabilecek durumlara çekmek ve cihazın doğru ve güvenli kullanımını sağlamak için bilgi şekilde sağlanmıştır:

### UYARI

Uygulayıcı ve/veya hasta için cihazın uygun kullanımı veya

hatalı kullanımı sırasında olusabilecek advers reaksiyonları ve olası güvenlik tehlikelerini ve bu tür durumlarda alınacak önlemleri ve kullanım sınırlamalarını gösterir.

### DİKKAT

Cihazın güvenli ve etkin kullanımı için uygulayıcının özellikle dikkat etmesi gereken bir duruma işaret eder.

### ETİKETLER ÜZERİNDE KULLANILAN SEMBOLLERİN AÇIKLAMASI



Sadece tek kullanımlıktır (Yeniden kullanılmayınız)



Parti kodu (numarası)  
(Ürün takip referans numarası)



Son kullanma tarihi



Üretim tarihi

### STERILE EO

Steril - Etilen oksitile sterilize edilmiştir

### PYROGEN

Pirojenik değildir

### PHTHALATE

FTALAT İÇERİR

### LATEX

Lateks içermez



Uyarı: Yeniden sterilize etmeyin.



İçindekiler sadece ambalaj açılmamış, hasar görmemiş ve kırılmamışsa sterildir

### REF

Katalog (kod) numarası



Dikkat, kullanma talimatlarına bakınız



Yukarı yön



Kırılacak eşya: dikkatle tutunuz

ea

Adet



Sicakta koruyunuz



Kuru yerde muhafaza ediniz

Aşağıda cihazı kullanıma hazırlayan kullanıcıyı uyarmak amacıyla bazı genel güvenlik bilgileri mevcuttur. Ayrıca metinde doğrudan çalışma için bilgi gerektiğiinde belirli konularda talimat içinde spesifik güvenlik bilgisi sağlanmaktadır.

### UYARI

- Cihaz bu kılavuzda sağlanan talimata uyumlu olarak kullanılmalıdır.
- Cihazın mesleki eğitim almış personel tarafından kullanılması amaçlanmıştır.

- SORIN GROUP ITALIA deneyimsizlik veya uygun olmayan kullanımdan oluşan problemlerden sorumlu değildir.
- KIRILABİLİR, dikkatli taşıyın.
- 0°C'nin (32°F) altındaki veya 60°C'nin (140°F) üzerindeki sıcaklıklara maruz bırakmayın.
- Kuru tutun.
- Bypass öncesinde, esnasında ve sonrasında daima doğru dozda antikoagülant uygulayın ve idame ettirin ve durumu hasas bir şekilde izleyin.
- Sadece tek kullanımlık ve tek hastada kullanılmıştır. Kullanım sırasında cihaz daha sonra yapılacak infüzyon, uygulama veya vücuda verme amacıyla insan kani, vücut sıvıları, sıvılar ve gazlarla temas halindedir ve özel tasarımı nedeniyle kullanımdan sonra tam olarak temizlenip dezenfekte edilemez. Bu nedenle, başka hastalarda tekrar kullanma çapraz kontaminasyon, enfeksiyon ve sepsise neden olabilir. Ayrıca tekrar kullanımın içinde ariza (büyük, işlevsellik ve klinik etkinlik açısından) olasılığını artırır.
- Cihaz ftalatlar içerir. Vücutla temasın tabiatı, temasın kısa süresi ve hasta başına tedavi sayısı dikkate alındığında cihazdan salınabilecek ftalat miktarı devam eden riskler açısından spesifik bir endişeye neden olmaz. Daha fazla bilgi talep üzerine Sorin Group Italia'dan elde edilebilir.
- Cihaza başka işlem yapılmamalıdır.
- Tekrar sterilize etmeyin.
- Kullanımdan sonra cihazı kullanıldığı ülkenin geçerli düzenlemelerine göre atın.
- Cihaz sadece steril ise kullanılmalıdır. Cihazın STERİL OLMIYAN şekilde tedarik edilmesi durumunda (bu durum ambalaj üzerinde "STERİL DEĞİLDİR" kelimesi ile ifade edilir) sterilizasyon yöntemi hakkında mutabakata varmak için SORIN GROUP ITALIA veya yetkili dağıtıcı ile irtibat kurun.
- Güvenlik vadili versiyonda kardiyotomi/venöz rezervuarına vakum uygulanması önerilmez.
- Daha fazla bilgi için ve/veya bir şikayet durumunda SORIN GROUP ITALIA veya yetkili yerel temsilci ile irtibat kurun.

## DİKKAT

A.B.D. federal kanunlarına göre bu cihaz sadece bir doktor tarafından veya emriyle satılabilir.

## E. KURULUM

### 1) TUTUCUNUN KONUMLANDIRILMASI

D 903 AVANT tutucuya, D 630, kolun üst ucundaki klemp aracılığıyla pompa yapısı üzerinde konumlandırın (şekil 1, ref. 1).

### 2) OKSİJENATÖRÜ TUTUCUYA SABİTLEME

## UYARI

- Sterilite ancak steril ambalajın ıslak, açık, hasar görmüş veya bozulmuş olmaması durumunda garanti edilir. Sterilite garanti edilemiyorsa cihazı kullanmayın.
- Takılı etiketeki son kullanma tarihini kontrol edin. Cihazı gösterilen tarihinden sonra kullanmayın.
- Cihaz steril ambalaj açıldıktan hemen sonra kullanılmalıdır.
- Cihaz aseptik olarak kullanılmalıdır.

Cihazı steril ambalajından çıkarın.

## UYARI

- Kullanımdan önce cihazı görsel olarak inceleyin ve dikkatle kontrol edin. Tarif edilenler dışındaki nakil ve/veya saklama şartları cihazınıza zarar vermiş olabilir.
- Alkol, eter, aseton ve benzeri çözücüleri kullanmayın: cihaza temas etmeleri hasara neden olabilir.
- Halotan ve Fluothan gibi halojenli sıvıların cihazın polikarbonat muhafazasına temas etmesine izin vermeyin. Bu durum hasara neden olabilir ve cihazın bütünlüğünü ve doğru çalışmasını bozabilir.

D 903 AVANT'ı tutucuya sabitleyin.

Su konektörü kilitleme sistemindeki "OPEN (AÇIK)" kelimesi görürün olmalıdır.

Su konektörü kilitleme sistemindeki çentiklerin hızalandığından emin olun.

Oksijenatörlü ancak o zaman tutucuya sabitleyebilirsiniz.

Hansen konektörlerini yerleştirin ve D 903 AVANT'ı tutucuya aşağıya bastırıp kilitleme kolunu "CLOSED (KAPALI)" pozisyonuna çevirin.

D 903 AVANT ancak kilitleme kolu "CLOSED (KAPALI)" gösterdiğinde doğru konumlanmış olur.

### 3) TERMOSİRKÜLATÖR KURULUMU

Su tüplerini tutucuya dışı Hansen konektörleri (SORIN GROUP ITALIA kod 09028) yoluyla takın.

## UYARI

- Belirtilenler dışında konektörler kullanılması devre içinde dirence neden olabilir ve ısı eşanjörünün etkinliğini azaltabilir.

- Venöz sıcaklık probu yakınında ısı eşanjör alt kapağındaki deliği tikamayın. Bu delik sıvıların bir bölmenden diğerine geçmesine yardımcı olan güvenlik kanalını bağılar.

- İsi eşanjör girişinde su sıcaklığı 42°C (108 °F) değerini geçmemelidir.

- İsi eşanjöründeki su basıncı 300 KPa (3 bar / 44 psi) değerini geçmemelidir.

### 4) ISI EŞANJÖRÜNÜN KONTROL EDİLMESİ

## UYARI

İsi eşanjörün, isi eşanjör içinde birkaç dakika tekrar su dolaştırarak kontrol edin. Su bölmesinden güvenlik kanalı deligine kesinlikle sizinti yoksa ünitenin bütünlüğü garantidir.

### 5) DEVRE BAĞLANTILARI

## UYARI

Pompanın akış yönüne göre alt kısmındaki tüm bağlantılar bağları sabitlenmelidir.

**VENÖZ HAT:** Venöz rezervuar üzerinde "VENOUS RETURN" (VENÖZ GERİ DÖNÜŞ) olarak belirtilen konektöre 1/2" büyütüğünde bir venöz hat takın (şekil 2, ref. 15).

Venöz Geri Dönüş konektörü venöz tüp için en uygun pozisyonu bulmak üzere 180° döndürilebilir. Bu rotasyon ancak konektörü sabitleyen polikarbonat insertin çıkarılmasından sonra mümkündür.

## DİKKAT

Plastik inserti sadece venöz tüpü venöz geri dönüş konektörüne bağladıktan sonra çıkarın.

### ASİPASYON HATLARI:

Aspiratörlerin geri aldığı kan ayrılmadan:

koruyucu kapaklı Kardiyotomi Rezervuarının tepesindeki "filtreli" giriş konektörlerinden (dört 1/4" / 6,35 mm konektör, iki 3/8" / 9,53 mm konektör) çıkardıktan sonra aspirasyon tüplerinin uzantılarını takın ve dönen kısımlarını (şekil 2, ref.8) aspirasyon pompalarına doğru çevirin.

### Aspiratörlerin geri aldığı kanın ayrılması:

aksesuar kitinde bulunan iki "Y" adaptörü Kardiyotomi'nin üst kısmındaki iki konektöre bağlayın ("Kardiyotomi Bypass Portları" (şekil 2, ref.16)). İki adaptör girişine (dört 1/4" / 6,35 mm giriş, iki Luer lock giriş) doğrudan Venöz Rezervuarına bağlanması gereken tüm hatları bağlayın: ventriküler aspiratörler, aort kökü aspiratör, arteriel filtre drenajı, kan konsantratörü, Venöz Rezervuar hızlı sıvı geçirme. Son olarak kan aspirasyon hatlarını Kardiyotomi Rezervuarı üzerindeki filtreli girişlere takın (şekil 2, ref.8). Tüm işlemi sırasında bağlantı (şekil 2, ref.5) anahtarını kapalı tutun (alta konumlandırılmış).

**ARTERİYEL HAT:** "ARTERİYEL OUTLET" (ARTERİYEL ÇIKIŞ) (şekil 2, ref.7) olarak gösterilen oksijenatör arteriel çıkış üzerindeki kırmızı kapağı çıkarın ve bir 3/8" hat takın.

**POMPA HATTI:** pompa segmenti Venöz Rezervuar çıkış konektörü (şekil 2, ref.9) ile oksijenatör venöz giriş konektörü (şekil 2, ref.6) arasına, pompanın rotasyon yönü dikkate alınarak kurulmalıdır.

Kardiyotomi Rezervuarının gaz giderici konektöründen (şekil 2, ref. 18) sari kapaklı çıkarın.

## DİKKAT

**Kan kardiyoplejisi için oksijene kan gereklisiye kırmızı pos lock kısmını çıkarın ve kardiyoplej devresinin 1/4" kan hattını D523C redükleylecicinin (ürünle sağlanır) D 903 AVANT koroner çıkış portuna takın.**

Koroner çıkış portunda D 523C redükleylecicinin ekstrakorporeal bypass sırasında bile herhangi bir sıvı sızıntısı veya dökülmesi olmadan bağlanması mümkün kılan, kendiliğinden mühürlü bir valf mevcuttur.

## UYARI

Bypass sırasında koroner çıkış portuna bir bağlantı yapılrsa, bağlanacak hat kanın bağlanma anında içine akacağı şekilde klemepsiz ve basınsız olmalıdır.

### 6) ÖRNEK ALMA MANİFOLDO

Daha uzak bir pozisyonдан örnek alınması gerektiğinde A/V manifoldu (şekil 2, ref. 10) muhafazasından çıkarın ve plakayı "Örnek Alma Manifoldu için D 712 Tutucu" içine yerleştirin.

Manifold takılı tüp sarmalı yaklaşık 1 metre aralığında tekrar konumlandırılmasını mümkün kılار.

Manifold boşaltma hattının Venöz Rezervuar "filtreli" luer lock kısmı ile bağlantısını doğrulayın. Selektör anahtarının "OFF (KAPALI)" pozisyonda olduğundan emin oln.

### 7) SICAKLIK PROBLARININ BAĞLANMASI

Arteriyel sıcaklık probu (kırmızı – şekil 2, ref.11) bağlantısı arteriyel çıkış yanında konumlanıken venöz prob kısmı (mavi - şekil 2, ref.12) venöz girişin yanındadır.

SORIN GROUP ITALIA sıcaklık problemlerinin kodu 09026'dır.

### 8) BOŞALTMA/RESİRKÜLASYON HATTINI KAPATILMASI

Boşaltma/resirkülasyon stopkokunu kapatın (etiketteki şemaya bakınız).

### 9) GAZ HATTININ BAĞLANMASI

"GAS INLET" (GAZ GİRİŞİ) (şekil 2, ref.13) olarak belirtilen gaz giriş konektöründen yesil kapağı çıkarın ve 1/4" gaz hattını takın. Gaz kaynağının Sechir, kod 09046 (SORIN GROUP ITALIA tarafından sağlanır) gibi uygun bir hava/oksijen karıştırıcı veya uyumlu teknik özelliklere sahip bir sistem olduğundan emin oln. "GAS ESCAPE" (GAZ KAÇIŞI) işaretli konektörün ortasında bir kapnograf konektörü bulunabilir (şekil 2, ref. 14).

## DİKKAT

- "GAS ESCAPE" (GAZ KAÇIŞI) sistemi gaz çıkışını tıkamanın olası bir riskini önlemek üzere tasarlanmıştır; bu tür bir tıkama havanın hemen kan bolumesine geçmesine neden olabilir.
- SORIN GROUP ITALIA hastaya emboli geçmesi riskini azaltmak için arteriyel hatta bir kabarcık tuzağı veya filtre kulanılmasını önerir.

### 10) BUHAR ŞEKLİNDE ANESTEZİKLER

Oksijenatör uygun bir narkoz gazı buharlaştırıcı yoluyla uçucu anestezikler izofluran ve sevofluran ile kullanılmaya uygundur.

Bu buhar şeklindeki anestezikler kullanılırsa, oksijenatörden gazı gidermenin bir yöntemi düşünülmelidir.

Hastaya uygulanan anestezik gazların protokolü, konsantrasyonu ve izlenmesi tamamen tedavinin başındaki doktorun sorumluluğundadır.

## UYARI

Bu kullanım için uygun uçucu anestezikler sadece izofluran ve sevofluranıdır.

## UYARI

Buhar şeklindeki anestezik gaz giderme için kullanılan yöntem oksijenatör fiberlerindeki basınç düzeyini herhangi bir şekilde artırmamalı ve azaltmamalıdır.

## F. SIVI GEÇİRME VE RESİRKÜLASYON İŞLEMİ

### UYARI

Alkolik sıvı geçirme solüsyonları kullanmayın: bu tür solüsyonlar oksijenasyon modülünün uygun çalışmasını olumsuz etkileyebilir.

### 1) GAZ AKIŞINI KAPALI TUTUN

### 2) OKSİJENATÖR BOŞALTMA/RESİRKÜLASYON HATTINI KAPALI TUTUN

Boşaltma/resirkülasyon stopkokunun kapalı olduğundan emin oln.

### 3) VENÖZ VE ARTERİYEL HATLARIN KAPATILMASI

Venöz hattı klempleyin. Arteriyel hattı oksijenatör arteriyel çıkış konektöründen birkaç santimetre uzakta klempleyin.

### 4) ISI EŞANJÖRUNÜN KONTROL EDİLMESİ

İsi eşanjörünün bütünlüğünü, olası su sıztılarına özellikle dikkat ederek tekrar doğrulayın.

### 5) VENÖZ REZERVUARDAN SIVI GEÇİRME

Kardiyotomi rezervuarına bağlı tüm aspirasyon hattlarını bağlaclar sabitleyin. Kardiyotomi Rezervuarını, aşağıdakileri dikkate alarak, amaçlanan hematokritin elde edilmesini sağlayacak şekilde yeterli sıvıyla doldurun:

- oksijenatörün statik sıvı geçirme hacmi 250 ml'dir;
- 3/8" tüp kapasitesi 72 ml/m şeklinde;
- 1/2" tüp kapasitesi 127 ml/m şeklinde.

Venöz Rezervuar çıkışını klempleyin.

Venöz Rezervuarı doldurmak için veya Kardiyotomi Rezervuarı kapasitesi yeterli değilse (1200 ml) Venöz Rezervuara bağlantıyı Kardiyotomi Rezervuarının üstündeki bağlantı anahtarını (şekil 2, ref. 5) çevirerek açın.

### 6) DEVREDEN SIVI GEÇİRME İŞLEMİ

### UYARI

- Oksijenasyon modülünün kan bolumi içindeki basınç düzeyi 100 KPa (1 bar / 14 psi) değerini geçmemelidir.

Venöz rezervuar çıkışını klempleyin ve pompa segmentini arteriyel pompa başından çıkarın. Pompa segmentini Venöz Rezervuar ile aynı yükseklikte tutarak ve tıkanı klemple yavaça açarak doldurun. Doldurulacak tüp segmentini yavaşça aşağıya bürekerek tüpteki hava oksijenatore yönlendirilir. Oksijenasyon modülünden tam sıvı geçirme yerékimi ile tamamlanır.

D 903 AVANT dolduktan sonra pompa segmentini arteriyel pompa yerleştirin.

### 7) VENÖZ VE ARTERİYEL HATTI AÇMA

Venöz ve arteriyel hattan klempi çıkarın ve akışı 2000 ml/dk değerine artırın.

### 8) BOŞALTMA/RESİRKÜLASYON HATTININ AÇILMASI

Basamak 7 dahil basamaklar tamamlandığında arteriyel pompa hızını akış 7,5 l/dk maksimum değerine ulaşıcaya kadar artırın. Boşaltma/resirkülasyon stopkokunu oksijenatör boşaltma/resirkülasyon hattından sıvı geçirmek için birkaç saniye açın.

### 9) DEVRE İÇİNDEKİ HAVAYI BOŞALTMA

Bu evrede tüp duvarlarından mikrokabarcıkların giderilmesini kolaylaştmak için tüm devreye parmaklarla vurulması önemlidir. Akışın yüksek hızda devam ettirildiği birkaç dakikadan sonra tüm hava boşaltılacaktır.

### 10) ÖRNEK ALMA MANİFOLDUNDAN SIVI GEÇİRME

A/V örnek alma sisteminden ve koroner çıkış portundan hava şu şekilde çıkarılır:

- Manifold selektör anahtarını "A-V SHUNT" (A-V ŞANT) pozisyonuna çevirin.
- A/V örnek alma hattının tümüyle boşaltılmış olduğundan emin oln.
- Manifold selektör hattını tekrar OFF (KAPALI) pozisyonuna getirin.

### 11) BOŞALTMA/RESİRKÜLASYON HATTINI KAPATIN

Akışın yüksek hızda devam ettirildiği 3-5 dakikadan sonra tüm hava boşaltılmış olacaktır ve boşaltma/resirkülasyon hattı kendisine adanmış stopkoktan kapatılabilicektir.

### 12) VENÖZ VE ARTERİYEL HATLARIN KAPATILMASI

## DİKKAT

- Sıvı geçirme sırasında pulsatil akış kullanmayın.
- Bypass işlemine başlamadan önce sistemde antikoagulan dozunun doğru olduğundan emin olun.
- SORIN GROUP ITALIA arteriyel akışı yavaşça azaltmak veya durdurmak için pompa hızı kontrolünün kullanılmasını önerir.
- Pompa hızı sıfır oluncaya kadar pompa açma/kapama anahtarını kullanmayın.

## UYARI

- Redüksiyon konektörü (D523C) ve bir devre koroner çıkış portuna bağlısa, bağlı hattan sıvı geçirme durumunu kontrol edin.
- Hattı çıkıştan birkaç santimetre uzakta klempleyin.
- Koroner çıkışta negatif basınç oluşturmayın. Kan bölmesinde negatif basınç mikrokabarcık oluşumuna neden olabilir.

## G. BYPASS BAŞLATILMASI

### 1) ARTERİYEL VE VENÖZ HATLARIN AÇILMASI

Önce arteriyel hattaki klempi sonra venöz hattaki klempi çıkarın. Bypass işlemine hasta büyüğlüğüne uygun kan akışıyla başlayın. Venöz Rezervuarındaki kan düzeyini sürekli kontrol edin.

### 2) ISI EŞANJÖRÜNÜN DOĞRU ÇALIŞMASININ KONTROL EDİLMESİ

Venöz ve arteriyel kan sıcaklığını kontrol edin.

### 3) UYGUN GAZ AKIŞININ SEÇİLMESİ

Normotermide önerilen gaz/kan akış oranı %80:100 FiO<sub>2</sub> değeri ile 1:1 şeklidir.

## UYARI

- Gaz akışını daima kan akışından sonra açın. Gaz/kan akış oranı asla 2:1 değerini geçmemeli.
- Kan bölmesindeki basınç daima gaz bölmesindekinden yüksek olmalıdır. Bunun amacı kan bölmesine gaz embolisi girmesini önlemektir.

### 4) KAN GAZI İZLENMESİ

Birkaç dakika bypass işleminden sonra kanın gaz içeriğini ölçün. Bulunan değerlere göre ilgili parametreleri şöyle ayarlayın:

Yüksek pO<sub>2</sub> → FiO<sub>2</sub> Azalt

Düşük pO<sub>2</sub> → FiO<sub>2</sub> Arttır

Yüksek pCO<sub>2</sub> → Gaz akışını artırır

Düşük pCO<sub>2</sub> → Gaz akışını azaltır

## H. BYPASS SIRASINDA

### 1) VENÖZ GERİ DÖNUŞÜN KONTROL EDİLMESİ

Daha yüksek bir venöz geri dönüş akışı gerekiyorsa hastanın pozisyonuna göre hem venöz rezervuar hem oksijenatörü alçaltın.

## UYARI

- ACT (Aktive Koagülasyon Zamanı) ekstrakorporeal devrenin yeterli antikoagülasyonunu sağlamak için daima 480 saniye veya üzerinde olmalıdır.
- Hastaya antikoagüllerin verilmesi öngörülüyorsa örnek alma stopkokunda "DRUGS PORT" (ILAÇLAR PORTU) kısmını kullanın.

### 2) ARTERİYEL ÖRNEK ALMA

a) Örnek alma manifolddaki selektör anahtarı (şekil 2, ref.10) "A-SAMPLE PURGE" (A-ÖRNEK BOŞALTMA) pozisyonuna getirin (arteriyel hat otomatik olarak boşaltılır).

b) Şırıngayı "SAMPLE PORT" (ÖRNEK PORTU) örnek alma dişi luer kısmasına sokun.

c) En az 2 ml kan çekin (otomatik boşaltma, işlemi tekrarlama gereksinimi ortadan kaldırır). Kendiliğinden kapanan bir valf luerden kan sızmasını önlüyor olacaktır.

### 3) VENÖZ ÖRNEK ALMA

a) Örnek alma stopkokundaki selektör anahtarı "V-SAMPLE PURGE" (V-ÖRNEK BOŞALTMA) pozisyonuna çevirin.

b) Şırıngayı "SAMPLE PORT" (ÖRNEK PORTU) işaretli dişi luer kısmasına sokun.

c) Venöz örnek alma analizine devam etmeden önce birkaç kez kan örneği çekin ve boşaltın. Bu çift işlem (çekme ve boşaltma) selektör anahtar aynı pozisyonda devam ederken yapılabilir.

### 4) İLAÇ ENJEKSİYONU

- Örnek alma stopkokundaki selektör anahtarı "DRUGS INJECTION" (ILAÇ ENJEKSİYONU) pozisyonuna çevirin.
- İlaç içeren şırıngayı "DRUGS PORT" (ILAÇ PORTU) işaretli dişi luer sokun ve sıvı enjekte edin.
- Anahtarı "A-V SHUNT" (A-V ŞANT) pozisyonuna çevirin. Sistemin otomatik olarak sıvı geçirilir ve ilaç venöz hatta akar.

### 5) DÜŞÜK AKIŞLI RESİRKÜLASYON

(Dolaşım durmasıyla ilişkili hipotermi).

- Gaz akışını 500 ml/dk altına azaltın.
- Resirkülyasyon hattını açın (bosaltma/resirkülyasyon stopkoku kolu RECIRCULATION (RESİRKÜLASYON) konumunda) ve Venöz Rezervuar giriş hattını klempleyin (şekil 2, ref.15).
- Arteriyel pompadan akışı 2000 ml/dk değerine azaltın.
- Oksijenatör arteriyel hattını klempleyin (şekil 2, ref. 7).
- Hastanın dolaşım durması boyunca maksimum 2000 ml/dk akış değerinde resirkülyasyon yapın.
- Dolaşım durmasından sonra bypass işlemini tekrar başlatmak için venöz ve arteriyel hatları açın ve kan akışını yavaşça artırın.
- Resirkülyasyon hattını kapatın (kol "CLOSE (KAPALI)" pozisyonda).

h) Gaz akışını ayarlayın,

### 6) VENÖZ/KARDİYOTOMİ REZERVUARI YÖNETİMİ

Tanımlama (bölüm A) kısmında bildirildiği gibi D903 AVANT, Kardiyotomi Rezervuarının Venöz Rezervuarından ayrılmaması mümkün kılın. Bu ayrılma kardiyotomi rezervuarının üzerinde bulunan bağlantı kolunun açılması (yukarı konum) veya kapatılmasıyla (aşağı konum) olur.

Bu seçenek emici kısımlardan gelen sıvının aşağıdaki amaçlarla venöz kandan ayrılması gerektiğinde önerilir:

1. reddedilmesi
2. ayrı işlenmesi

Venöz Rezervuaru doğrudan sıvı geçirme solusyonu eklemeniz gerekiyorsa belirtilen "Kardiyotomi Bypass Portu" adlı portu kullanın (şekil 2, ref. 16).

Bağlılan anahtar yukarı pozisyonundayken sert dış kısmılı rezervuar standart bir Venöz Rezervuar görevi görür.

## UYARI

### KENDİLGİNDEN KAPANAN GÜVENLİK VALFI DONANIMLI CİHAZLAR İÇİN:

- Kendiliğinden kapanan güvenlik valfi venöz rezervuar aniden boşalırsa hastaya büyük miktarda hava geçmesini önlemek için bir güvenlik cihazıdır. Valf 1 ile 7,5 l/dk akışlarda çalışır. Ancak kendiliğinden kapanan güvenlik valfi perfüzyon yapanın Venöz Rezervuardaki düzeyi dikkate kontrol etme sorumluluğunu ortadan kaldırılmış. Rezervuar düşük kan düzeyi ve/veya akışları durumunda boşaltılırken daha dikkatli olunmalıdır.

- Yetersiz venöz geri dönüş akışı durumunda kendiliğinden kapanan güvenlik valfinde çökme görülebilir. Bu durumda eğer arteriyel pompa hemen durdurulmazsa sonraki negatif basınç kandan gaz ekstraksiyonuna yol açabilir. Oksijenasyon modülünden havayı çıkarmak için şöyle devam edin:

- 1) Gaz akışını kapatın.
- 2) Arteriyel pommayı kapatın.
- 3) Arteriyel hattı klempleyin.
- 4) Gerekli sıvı hacmini Venöz Rezervuarda tekrar oluşturun.
- 5) Venöz hattı klempleyin.
- 6) Boşaltma/resirkülyasyon hattını açın ve sisteminde hava tamamen çıkarılınca kadar 2000 ml/dk hızında resirkülyasyon yapın.
- 7) Arteriyel ve venöz hatları açarak bypass işlemini tekrar başlatın.

## **8) Boşaltma/resirkülasyon hattını kapatın.**

**9) Gaz akışını açın.**

### **7) DEVAMLI HAVA BOŞALTMA**

Boşaltma/resirkülasyon hattı "PURGE" (BOŞALTMA) pozisyonundayken bypass sırasında gaz değiştirme modülünden sürekli hava boşaltma özelliğine sahiptir. Bu durumda ve tam arteriyel kan akışında sürekli boşaltma arteriyel hattan dakikada sadece birkaç ml/dk miktarı başka yere yönlendirir.

### **I. BYPASS SONLANDIRMA**

Her bireyin kendine özgü durumu değerlendirildikten sonra yapılmalıdır. Şu şekilde davranışın:

- 1) Gaz akışını kapatın.
- 2) Termosirkülatörü kapatın.
- 3) Venöz hattı kapatırken arteriyel akışı yavaşça sıfırı azaltın.
- 4) Arteriyel hattı klempleyin.
- 5) Resirkülasyon hattını açın.
- 6) Arteriyel akışı 2000 ml/dk değerine artırın.
- 7) Aspiratörlerin geri aldığı kanın ayrılmaması durumunda:
  - a) bağlı anahatındaki pos lock kısmını çıkarın (şekil 2, ref.5) ve adaptör D 523C'yi takın (üründe sağlanmıştır)
  - b) Kardiyotomi Rezervuarında toplanan kanı adaptöre 1/4" hat ile bağlı ototransfüzyon makinesine geri alın
  - c) toplanan kanı yakın ve hastaya tekrar infüzyon yapın

özel durumlar olursa (yetersiz oksijenatör performansı, sızıntılar, anomal kan parametreleri vs.) oksijenatörü değiştirme için aşağıdaki şekilde davranışın.



### **DİKKAT**

**Tüm değiştirme işlemi sırasında steril yöntemler kullanın.**

### **Oksijenatör ve AVANT İKİLİ REZERVUARININ Değiştirilmesi**

- 1) Gaz akışını kapatın.
- 2) İki bir klemp yoluyla venöz hattı kapatın (birbirinden 5 santimetre arayla).
- 3) Arteriyel pompayı açın ve bir ikili klemp yoluyla oksijenatörün yanına yerleştirilmiş arteriyel hattı kapatın (birbirinden 5 santimetre arayla).
- 4) Termosirkülatörü kapatın, su hatlarını klempleyin ve çıkarın.
- 5) Gaz hattını, ve tüm izleme ve örnek alma hatlarını ayırm.
- 6) Venöz geri dönüşü ve arteriyel hatları iki klemp arasındaki kısımdan kesin ve tekrar bağlılık için yeterli uzunlukta tüp bırakın.
- 7) D 903 AVANT'ı tutucudan çıkarın ve pompa segmentini arteriyel pompadan çıkarın.
- 8) Tutucuya yeni bir D 903 AVANT yerleştirin. Tüm hatları takın (yani Venöz Rezervuara venöz, oksijenatore arteriyel ve gaz, Venöz Rezervuar ve oksijenatore pompa hattı).



### **UYARI**

**Bu evrede venöz ve arteriyel hatları klempli tutun.**

- 9) Tutucudaki su hatlarını açın, termosirkülatörü açın ve yeni D 903 AVANT bütünlüğünü kontrol edin.
- 10) Yeni D 903 AVANT'in Kardiyotomi Rezervuarını, venöz rezervuar başında yer alan 1/4" veya 3/8" hızlı sıvı geçirme konektörü içinden sıvı geçirme solusyonu geçirerek doldurun.
- 11) Yeni D 903 AVANT'tan sıvı geçirir ve mikrokabarcıkları sıvı geçirme ve resirkülasyon işlemi kısmında tanımladığı şekilde çıkarın.
- 12) Tüm bağlantıları kontrol edin ve bağları sabitleyin.
- 13) Venöz ve arteriyel hattan klempleri çıkarın, boşaltma/resirkülasyon hattını kapatın ve bypass işlemini tekrar başlatın.
- 14) Değiştirilen Venöz Rezervuarda kalan kan, çıkış portu yeni rezervuarın 3/8" giriş konektörlerinden birine bağlanarak geri alınabilir.
- 15) Oksijenatörde ve işi eşanjöründe bulunan kan yeni Venöz Rezervuara arteriyel hattı yeni rezervuarın 3/8" giriş konektörlerinden birine bağlayarak dökülebilir.

### **Sadece oksijenasyon modülünün değiştirilmesi**

- 1) Gaz akışını kapatın ve gaz hattını ayırm.
- 2) Venöz dönüşü klempleyin.
- 3) Arteriyel pompayı kapatın ve bir ikili klemp yoluyla oksijenatörün yanına yerleştirilmiş arteriyel hattı kapatın (birbirinden 5 santimetre arayla).
- 4) İki bir klemp yoluyla oksijenasyon modülü konektörü yakınındaki oksijenatör giriş hattını kapatın (birbirinden 5 santimetre arayla).
- 5) Termosirkülatörü kapatın, su hatlarını klempleyin ve çıkarın.
- 6) Boşaltma/resirkülasyon stopkokunu kapatın ve boşaltma/resirkülasyon hattını ayırm.
- 7) Kardiyopleji hattı bağınya klempleyin ve ayırm.
- 8) Örnek alma manifoldu selektör anahtarını "OFF" (KAPALI) pozisyonuna çevirin.
- 9) Arteriyel örnek alma kısmını örnek alma stopkoku luer lock kısmının kontaminasyondan kaçınarak ayırm (yani rezervuarın üstüne yerleştirilmiş bir diş luer lock kısmına takarak).
- 10) Oksijenasyon modülünden tüm diğer izleme ve örnek alma hatlarını ayırm.
- 11) Oksijenatör giriş hattı ve arteriyel hattı iki klemp arasındaki kısımdan kesin ve tekrar bağlılık için yeterli uzunlukta tüp bırakın.
- 12) Su kititleme sistemini "OPEN" (AÇIK) pozisyonuna getirin.
- 13) Oksijenatörü kaldırın ve tutucunun üst kısmındaki kancayı (şekil 1, ref.2) çevirin.
- 14) Rezervuar yuvasını tutucunun kanca kısmına yerleştirin.
- 15) Rezervuarı oksijenasyon modülünden beyaz arayüz aracılığıyla ayırm (şekil 2, ref. 19)

### **J. BYPASS SONRASINDA KANI GERİ ALMA**

- 1) Cerrah kanülleri hastanın vena cava'sından çıkarır çıkarmaz Venöz Rezervuara venöz hattan mümkün olduğunda fazla kan geri alın.
- 2) Hastanın durumunun gerektirdiği şekilde, Venöz Rezervuardaki düzeyi yavaşça azaltırken aortik kanüllere kan ileten.
- 3) Rezervuar hemen hemen boş olduğunda arteriyel pompayı durdurun ve arteriyel hattı klempleyin.

### **K. VAKUM İLE AKTİF VENÖZ DRENAJ KULLANIMI**

Bu yöntem aşağıdaki basamakların izlenmesi şartıyla ekstrakorporeal dolaşım sırasında herhangi bir anda kullanılabilir. 086000 kit kodunu veya ayrı olarak sağlanan eşdeğerini ve bir vakum regülasyon cihazını kullanarak AVANT, vakum kullanımıyla aktif venöz drenaj için kullanılabilir.

Bu teknik yerçekimi ile venöz drenaja bir alternatif oluşturur ve daha küçük çaplı, daha kısa venöz hatların ve daha küçük çaplı kanüllerin kullanımına izin verir.

### **L. POSTOPERATİF OTOTRANSFÜZYON İÇİN KARDİYOTOMİ REZERVUARI KULLANMA**

Kardiyotomi Rezervuarının postoperatif ototransfüzyon için kullanılacağı öngörlüyorsa şu şekilde davranışın:

1. Boşaltma/resirkülasyon hattını ayırm.
2. Venöz rezervuari oksijenasyon modülünden beyaz kancayı çıkararak ayırm.
3. "Post Operatif Göğüs Drenaj Tutucu kod 05039" üzerindeki venöz rezervuari bulun ve ilgili kullanma talimatına göre aşağıdaki isteği bağlı kitlerden birini kullanın:
  - D 540 OTOTRANSFÜZYON DÖNÜŞTÜRME KİTİ kod 05053;
4. Rezervuarın tam kapasitesini kullanmak istiyorsanız, bağlı olan anahatlarını (şekil 2, ref. 5) ürüne sağlanan aksesuar kitinde bulunan kırmızı klemple kilitleyin.

### **M. OKSİJENATÖRÜ DEĞİŞTİRME**

Perfüzyon sırasında daima yedek bir oksijenatör bulunmalıdır. Kan ile 6 saat kullanıldan sonra veya perfüzyondan sorumlu kişinin hastanın güvenliğini olumsuz etkileyeceğini belirlediği durumlar gibi

- 16) Oksijenasyon modülünü tutucudan çıkarın.
- 17) Yeni D 903 AVANT oksijenasyon modülünü tutucuya yerleştirin.
- 18) Su konektörü kilitleme sistemini "CLOSE" (KAPALI) pozisyonuna getirerek sabitleyin.
- 19) Oksijenatör giriş hattı ve arteriyel hattı oksijenasyon modülüne takın

## UYARI

**Bu evrede venöz ve arteriyel hatları klempli tutun.**

- 20) Termosirkülatörü açın ve ısı eşanjörünü değiştirin.
- 21) Rezervuarı kaldırın ve kancayı çevirin. Rezervuarı oksijenasyon modülüne koyn. Mümkinse rezervuar ve oksijenasyon modülünü beyaz arayüz yoluyla birbirine bağlayın.
- 22) Gaz hattı, arteriyel örnek alma hattı ve tüm izleme hatlarını takın.
- 23) Klempli venöz hattan çikarın.
- 24) Resirkülyasyon hattını açık tutarak (boşaltma/resirkülyasyon stopkoku "RECIRCULATION" (RESIRKÜLYASYON) pozisyonunda) oksijenasyon modülünden arteriyel pompa yoluyla sıvı geçirin. Modül içinde bulunan havayı maksimum 2000 ml/dk akış hızında boşaltın
- 25) Resirkülyasyon hattını kapatın (boşaltma/resirkülyasyon stopkoku "CLOSE" (KAPALI) pozisyonunda).
- 26) Klempli arteriyel hattan çikarın ve bypass işlemini tekrar başlatın.
- 27) Gerekirse kardiyopleji hattını takın ve boşaltın.

## N. D 903 AVANT İLE KULLANILAN TİBBİ CİHAZLAR

Venöz Rezervuar ile post operatif ototransfüzyon için şu iki kitten biri kullanılmalıdır:

- D 540 OTOTRANSFÜZYON DÖNÜŞTÜRME KİTİ kod 05053. Devre bağlantılarını yapmak için kullanılan tüm türler cihaz konektörlerinin boyutlarıyla uyumlu çapta olmalıdır (3/8", 1/4", 1/2"). Sicaklık kontrolleri SORIN GROUP ITALIA problemleri, kod 09026 YSI Serisi 400 ile uyumlu olanlarla yapılmalıdır. Sechrist hava/oksijen karıştırıcı (SORIN GROUP ITALIA kod 09046) veya uyumlu teknik özelliklere sahip bir sistem kullanılır. Su distribütörü tutucu konektörlerin Hansen tipi (SORIN GROUP ITALIA kod 09028) olması şartıyla herhangi bir ısıtma/soğutma sistemi (termosirkülatör) kullanılabilir.
- SORIN GROUP ITALIA şu anda bu cihazın oklüziv veya nonoklüziv peristaltik pompalar veya santrifügal pompalarla kullanılması konusunda herhangi bir kontrendikasyondan haberdar değildir. Başka pompa tiplerinin kullanılması önceden SORIN GROUP ITALIA ile görüşülmeliidir.

## O. KULLANILAN ÜRÜNLERİN İADESİ

Kullanıcının ürün kalitesiyle ilgili herhangi bir husustan memnun kalmasına durumunda ürün dağıtıcı veya yetkili yerel SORIN GROUP ITALIA temsilcisi bilgilendirilmelidir.

Kullanıcı tarafından önemli olduğu düşünülen tüm parametreler özel dikkat harcanarak ve süratle rapor edilmelidir. Sağlanması gereken asgari bilgi aşağıdadır:

- Yaşanan olayın ayrıntılı açıklaması ve olayla ilgili ise hastanın durumu;
  - Olaya dahil olan ürünün tanımlaması;
  - Olaya dahil olan ürünün Lot numarası;
  - Olaya dahil olan ürünün kullanılabilirliği;
  - Memnuniyetizlisizle neden olan ürünlerin menşeyinin anlaşılması amacıyla kullanıcının faydalı olduğunu düşündüğü diğer bilgiler.
- SORIN GROUP ITALIA incelenmeye alınacak bildirilmiş olaya katılan ürünün geri çekilmesi hakkını saklı tutar. İade edilen ürün kontamine olmuşsa ürünün kullanıldığı ülkeydeki yürürlükte olan yasaların ilgili hükümlerine uygun şekilde muamele edilmeli, ambalajlanmalı ve tutulmalıdır.

## DİKKAT

Ürünü iade sevkiyatı için yeterli şekilde hazırlamak ve iade edilecek ürünün belirlmek tamamen sağlık kuruluşunun sorumluluğundadır. Kan yoluyla bulaşan enfeksiyon hastalıklarına maruz kalmış ürünleri iade etmeyiniz.

## P. SINIRLI GARANTİ

*Bu Sinirli Garanti Alıcının ilgili kanunlar gereğince sahip olduğu herhangi bir kanuni hakkı eksit.*

SORIN GROUP ITALIA bu tıbbi cihazın üretiminde, cihazın tabiatı ve kullanım amacının gerektirdiği şekilde, tüm makul özenin gösterildiğini garanti eder.

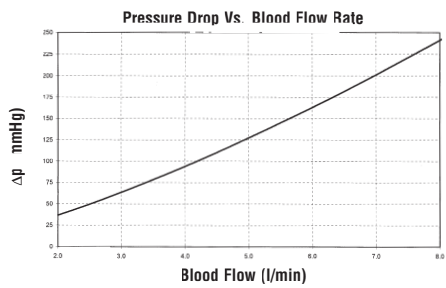
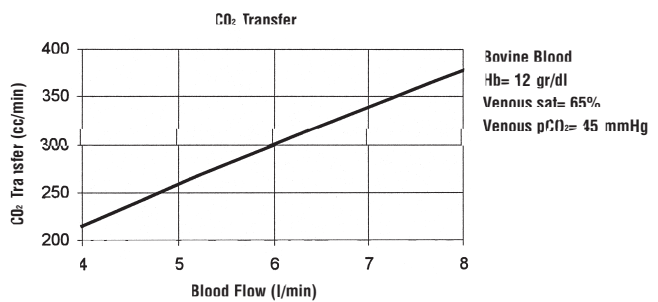
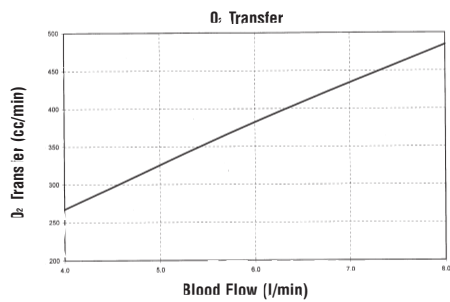
SORIN GROUP ITALIA tıbbi cihazın mevcut kullanma talimatına göre vasıflı bir kullanıcı tarafından ve ambalajda belirtilen herhangi bir son kullanma tarihinden önce kullanılması şartıyla mevcut kullanma talimatında belirtildiği şekilde işlev görebileceğini garanti eder. Ancak, SORIN GROUP ITALIA kullanıcının cihazı doğru kullanacağını ve hatalı tanrı veya tedavinin ve/veya belirli bir hastanın kendine özel fiziksel ve biyolojik özelliklerinin cihazın performansı ve etkinliğini etkilemeyeceğini ve sonuçta verilen kullanma talimitı izlense bile hasta içi zararlı sonuçlar doğurmayaçğını garanti edemez.

SORIN GROUP ITALIA, kullanma talimatına katı şekilde uyulması ve cihazın doğru kullanılması için gerekli tüm önlemlerin alınmasını vurgularken, cihazın uygunuz kullanımından doğrudan veya dolaylı olarak doğan herhangi bir zarar, ziyan, masraf, olay veya sonuç açısından sorumluluk alamaz.

SORIN GROUP ITALIA, piyasaya verilmesinden veya SORIN GROUP ITALIA tarafından gönderilmesinden son kullanıcı tarafından alındığı zamana kadar, alıcının yanlış muamelesi sonucunda oluşmamış olması şartıyla, defektif olan bir tıbbi cihazı değiştirecektir.

Yukarıdaki satılıklılık ve belirli bir amaca uygunluk garantileri dahil olmak üzere açık veya zımi ve yazılı veya sözel tüm diğer garantilerin yerini alır. SORIN GROUP ITALIA'nın hiçbir temsilcisi, acentesi, bayısı, distribütörü veya aracı dahil olmak üzere hiç kimse ve hiçbir başka endüstriyel veya ticari kurumun burada açıkça belirtilenler dışında bu tıbbi cihazla ilgili herhangi bir garanti verme yetkisi yoktur. SORIN GROUP ITALIA bu ürüne ilgili olarak burada açıkça belirtilenler dışında herhangi bir satılıklılık garantisini veya belirli bir amaca uygunluk garantisini reddeder. Alıcı bu Sinirli Garanti şartlarına uymayı ve özellikle SORIN GROUP ITALIA ile bir anlaşmazlık veya bir yasal süreç söz konusu olduğunda herhangi bir temsilci, acente, bayı, distribütör veya başka aracı tarafından bu Sinirli Garanti içinde iddia edilen veya ispatlanan değişiklikler veya modifikasyonlar temelinde herhangi bir talepte bulunmamayı kabul eder.

Bu Garantinin verildiği sözleşme (yazılı olmasa bile) tarafları arasındaki mevcut ilişkiler ve ayrıca bununla ilgili veya bununla bağlantılı herhangi bir anlaşmazlık veya bu Garanti, yorumu ve yerine getirilmesi ile ilgili olarak hiçbir şey hariç bırakılmadan ve/veya saklanmadan, doğan herhangi bir anlaşmazlık tümüyle İtalyan kanunları ve adli sistemi tarafından düzenlenecektir. Seçilen mahkeme Modena Mahkemesi'dir (İtalya).



Bovine Blood  
Hb= 12 gr/dl  
Venous sat= 65%  
Venous pCO<sub>2</sub>= 45 mmHg

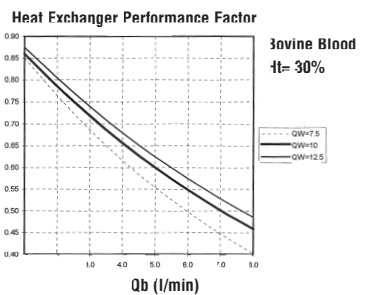


fig. 1

1. Clamp  
2. Hook



fig. 2

This medical device bears the **CE** marking according to the European Council Directive MDD 93/42/EEC.  
Further information is available from Manufacturer (contact Sorin Group Italia's local Representative or directly Sorin Group Italia's RA & QA department).

Questo dispositivo medico è marcato **CE** in accordo con la Direttiva Comunitaria MDD 93/42/EEC.  
Ulteriori informazioni sono disponibili presso lo stabilimento di produzione (contattare il Rappresentante locale Sorin Group Italia o direttamente l'Ufficio RA & QA Sorin Group Italia).

Ce dispositif médical est marqué **CE**, en accord avec la directive du Conseil des Communautés Européennes MDD 93/42/EEC.  
Tout renseignement ultérieur est disponible en l'usine de production (S'adreser au distributeur local Sorin Group Italia ou directement au service RA & QA Sorin Group Italia).

Dieses medizinische Gerät entspricht den Maßgaben des **CE** Zeichens gemäß der Europäischen Norm MDD 93/42/EEC.  
Weitere Informationen sind beim Hersteller erhältlich (Kontaktieren Sie den nächsten Repräsentanten oder direkt Sorin Group Italia, Abteilung RA & QA !)

Este dispositivo médico ostenta el marcado **CE** de acuerdo con la Directiva Comunitaria 93/42/EEC.  
Para más información dirigirse al lugar de fabricación (contactar con el representante local de Sorin Group Italia o directamente con el departamento de RA & QA de Sorin Group Italia).

Este dispositivo médico traz a marca **CE** de acordo com as Directivas do Conselho Europeu MDD 93/42/EEC.  
Para mais informações contactar con o Fabricante (Sorin Group Italia RA & QA) ou um seu representante local autorizado.

Η ιατρική συσκευή φέρει την σφραγίδα **CE** σε συμφωνία με το DIRECTIVE του Ευρωπαϊκού Συμβουλίου MDD 93/42/ECC.  
Περαιτέρω πληροφορίες διατίθονται από τον κατασκευαστή (Συμβουλευθείτε τον τοπικό αντιπρόσωπο της SORIN GROUP ITALIA ή το τμήμα RA & QA της SORIN GROUP ITALIA).

Dit medisch hulpmiddel is voorzien van de **CE**-markering volgens de Europese richtlijn nr.93/42/EEG.  
Nadere informatie is te verkrijgen bij de fabrikant (neem hiervoor contact op met Sorin Group Italia's lokale vertegenwoordiger of met Sorin Group Italia's Regulatory Affairs & Quality Affairs afdeling).

Denna medicintekniska produkt är **CE**-märkt enligt Rådets direktive 93/42/EEG om medicintekniska produkter.  
Ytterligare upplysningar kan erhållas av tillverkaren (kontakta Sorin Group Italia's lokala representant eller Sorin Group Italia direkt, avdelning RA & QA)

Dette medicinske udstyr bærer **CE** mærket i henhold til Det Europæiske Fællesskabs Direktiv MDD 93/42/ECC  
Yderligere information er tilgængelig fra producenten (kontakt Sorin Group Italia's lokale repræsentant eller direkte Sorin Group Italia's RA&QA afdeling).

Tassa laakintalititteessa on **CE**-merkki Euroopan Neuvoston direktiivi MDD 93/42/EEC mukaisesti.  
Lisätietoja on saatavilla valmistajalta (ottakaan yhteyttä Sorin Group Italian paikalliseen edustajaan tai suoraan Sorin Group Italian RA & QA osastoon).

Bu tıbbi cihaz Avrupa Konseyi Direktifi MDD 93/42/EEC uyarınca **CE** işaretine sahiptir.  
Daha fazla bilgi Üreticiden elde edilebilir (Sorin Group Italia'nın yerel Temsilcisi veya doğrudan Sorin Group Italia'nın Ruhsatlandırma İşleri ve Kalite Güvençesi bölümü ile irtibat kurun).



**SORIN GROUP ITALIA**  
41037 MIRANDOLA (MO) - Italy  
Via Statale 12 Nord, 86  
Tel.: +39/0535/29811  
Fax: +39/0535/25229



Distributed in U.S. by:

**Sorin Group USA, Inc.**  
14401 W. 65<sup>th</sup> Way  
Arvada, CO 80004-3599  
Tel.: (800) 221/7943  
(303) 425/5508  
Fax: (303) 467/6584