

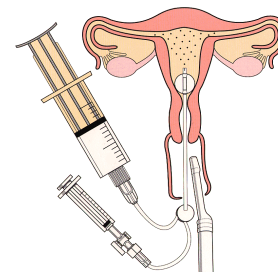


HSG & Катетер для гистеросальпингографии ИНСТРУКЦИИ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

Показания: Для введения контрастного вещества на водной основе, для диагностики непроходимости фаллопиевых труб, маточных аномалий и прочих патологических состояний, ассоциируемых с первичным и вторичным бесплодием. Это устройство предназначено для использования только соответствующим образом обученным персоналом, или под его наблюдением, и в соответствии с региональными и национальными методическими указаниями, такими как опубликованные Королевской коллегией акушеров и гинекологов и Королевской коллегией рентгенологов.

Противопоказания:

1. Соблюдая правила асептики, откройте упаковку и извлеките катетер. Введите 2,0 мл воздуха в баллон и слегка пальпируйте пальцами, чтобы баллон стал проходимым. Удалите весь остаточный воздух из баллона.
2. Эту диагностическую процедуру можно обычно выполнять без введения лекарственных средств, хотя воздействие легких седативных средств класса IV и/или анальгетиков может быть необходимо для очень беспокойных пациенток.
3. Положите пациентку в литотомическое положение с поднятыми коленями, откройте доступ к шейке матки с помощью медицинского зеркала типа Cusco или Sims. Определите ориентирование шейки и установите положение наружного пришеечного зева. Удалите излишнюю слизь стерильным физиологическим раствором или водным антисептическим раствором.
4. Для облегчения введения на кончик катетера и баллон можно нанести небольшое количество водорастворимой смазки.
5. Предварительно установите в катетер стилет (применяется только для моделей R57422-00-ST и R57424-00-ST).
6. Разместите дистальный кончик катетера Rocket® HSG в наружном пришеечном зеве. Совершая очень легкое вращательное движение, введите катетер в матку. Пациентка может сообщить о небольшом дискомфорте в момент прохождения катетера через внутренний зев и в полость матки. Можно использовать наружную скользящую оболочку, чтобы обеспечить дополнительную жесткость катетера для содействия первоначальному этапу введения.
7. Предварительно заполните катетер физиологическим раствором или контрастной средой, чтобы не допустить риска ошибочного диагноза из-за наличия пузырьков воздуха.
8. Прикрепите шприц поставляемый вместе с катетером к каналу катетера для надувания баллона и введите в него 2,0 мл воздуха или обычного физиологического раствора, достаточного для создания уплотнения (Рис. 1). Осторожно потяните катетер, пока он не примкнет к внутреннему зеву. Давление баллона на внутренний зев создает герметичность и предотвращает утечку контрастного вещества. Катетер можно также надуть в эндоцервикальном канале, если вставка выше внутреннего зева считается нежелательной.
9. Присоедините шприц объемом 10 или 20 мл к основному каналу катетера, так, чтобы кран находился на одной линии с катетером, введите 10-20 мл контрастной среды, достаточной для адекватного контрастирования и полости матки и фаллопиевых труб. Дополнительные объемы контрастного вещества можно добавить, поворачивая кран через 90° в положение Выкл. и пополняя шприц.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Максимальный объем баллона = 3,0 мл

Не накачивайте слишком сильно, поскольку это может привести к ощущению значительного дискомфорта или разрыву баллона и нарушению герметичности.

Пригодно только для использования с контрастными средами на водной основе.

ВНИМАНИЕ: НЕ для использования с напорными инжекторами.

ВНИМАНИЕ: Баллон не должен храниться на свету до его применения.

Чтобы извлечь устройство: Подсоедините шприц поставляемый вместе с катетером к каналу катетера для надувания баллона, откройте кран и втяните поршень, чтобы баллон сдулся. Осторожно извлеките катетер из матки.

Использование только для одной пациентки: Не использовать повторно для другой пациентки, не проводить повторную обработку и повторную стерилизацию, поскольку такие действия могут ухудшить структурную целостность устройства, приводя к его выходу из строя; и потенциально – причинить вред пациенткам и пользователям. Повторное применение, повторная обработка или повторная стерилизация могут также привести к причинению серьезного вреда пациенткам и пользователям по причине перекрестного заражения и инфицирования передающимися заболеваниями.

Утилизация: С этим устройством следует обращаться и утилизировать его в соответствии с местной стратегией лечебного учреждения и с соблюдением всех действующих правил, включая, помимо прочего, правила, относящиеся к здоровью и безопасности человека и защите окружающей среды.

Федеральным законом (США) ограничена продажа, распространение и использование этого устройства врачом или по его распоряжению.

УТИЛИЗОВАТЬ ПОСЛЕ ОДНОРАЗОВОГО ПРИМЕНЕНИЯ – НЕ ПОДВЕРГАТЬ ПОВТОРНОЙ СТЕРИЛИЗАЦИИ

Содержание упаковки является стерильным до вскрытия или при отсутствии ее повреждения. Стерилизовано EtO.

Хранить при комнатной температуре. Не допускать продолжительного воздействия повышенных температур.



При производстве этого устройства не использован природный резиновый латекс.

Произведено в Соединенном Королевстве компанией: **ROCKET MEDICAL PLC. Седлинг Роуд, Вашингтон, Англия, NE38 9BZ**
Rocket® является зарегистрированной торговой маркой компании **ROCKET MEDICAL PLC.**

Распространитель в США **ROCKET MEDICAL**

150 Рекриэйшн Парк Драйв Блок 3 Хингхем шт. Массачусетс 02043 США Тел.: 1-800-707-7625



0120

ZDOCK 049

120813

Ред. 13

Авторское право 1998-2013

ROCKET MEDICAL PLC

Все права защищены (GB)